

Ред. бр. 7

Прилог бр.3		Предметна програма од втор циклус на студии			
1.	Наслов на наставниот предмет	Генетски аспекти на развојните нарушувања			
2.	Код	Д-ОС103-И/24			
3.	Студиска програма	Специјална едукација и рехабилитација – оштетување на слухот			
4.	Организатор на студиската програма (единица, односно институт, катедра, оддел)	Институт за специјална едукација и рехабилитација			
5.	Степен (прв, втор, трет циклус)	втор циклус на студии			
6.	Академска година / семестар	Година	прва	семестар	1
7	Општото определение со предметот изразена во ЕКТС кредити	6			
8.	Наставник (во случај на повеќе наставници назначен одговорен наставник)	Проф. Д-р Владимир Трајковски			
9.	Јазик на кој се изведува наставата	Македонски јазик			
10.	Неопходни предуслови за слушање и полагање на предметот	Нема			
11.	Цели на предметната програма (компетенции) и резултати од учењето:	<ul style="list-style-type: none"> - добивање на научни и продлабочени сознанија за генетиката на развојните нарушувања. - проширување на знаењата од основните принципи во хуманата генетика. - синтеза на научните сознанија за наследувањето и клиничката медицина, со што се настојува да се најде етиолошка основа за промените во наследната материја на развојните нарушувања. - запознавање со базичните поими, теоретски концепции и епириски сознанија за генетиката и нејзиното влијание врз развојните нарушувања. - разбирање на врската помеѓу генетиката и развојните нарушувања. - способност за критичко промислување и самостојно истражување на генетиката на развојните нарушувања; - способност за препознавање и дијагностицирање на болести и синдроми кои водат до развојните нарушувања; - способност за прибирање, анализирање, оценка и презентирање на информации, идеи и концепти за клучните подрачја на генетиката, односно да покажува способност за синтетизирање и интегрирање на знаењата стекнати во текот на студиите. 			
12.	Детална содржина на предметот по поглавја и единици со резултатите од учење за секое поглавје	Клеточна и молекуларна основа на наследувањето. Хромозоми и клеточна делба. Видови наследување. Синдроми и болести кои предизвикуваат интелектуална попреченост, аутизам, тешкотии во учењето, слушни и говорни нарушувања, визуелни нарушувања, моторни нарушувања: хромозмски синдроми; автосомно доминантни заболувања; автосомно рецесивни заболувања; Х-врзани заболувања; полигенско мултифакториелни синдроми, митохондријални нарушувања. Генетско советување. Генотерапија			

13.	Заемна поврзаност на предметите		Постои тематска корелација помеѓу предметите во програмата							
14.	Детален опис на наставните и работните методи за предметот		<p>Предавања со активно учество на студентите (образложување, демонстрација, дискусија, примери, решавање на проблеми, работилници).</p> <p>Семинарски вежби (самостојно учење, дискусији, презентации, набљудување, тимска работа, студии на случај, критичко читање и пишување, играње на улоги, портфолио, евалуација, самоевалуација).</p> <p>Индивидуални и групни консултации.</p>							
15.	Вкупен расположив фонд на време		180 часа							
16.	Форми на наставните активности		16.1.	Предавања- теоретска настава. часови	15					
			16.2.	Вежби (лабораториски, аудиториски), семинари, тимска работа: часови	/					
			16.3.	Пракса: часови						
17.	Други форми на активности		17.1.	Проектни задачи: часови	50					
			17.2.	Самостојни задачи: часови	47					
			17.3.	Домашно учење - задачи	68					
18.	Услови за потпис		редовна посета на настава							
19.	Начин на оценување									
	19.1.	Тестови: бодови			70					
	19.2.	Семинарска работа/проект, презентација писмена и усна: бодови			30					
	19.3.	Завршен испит: бодови			100					
20.	Критериуми за оценување (бодови/оценка)		до 50 бода	5 (пет) (F)						
			51 x до 60 бода	6 (шест) (E)						
			61 x до 70 бода	7 (седум) (D)						
			од 71 до 80 бода	8 (осум) (C)						
			од 81 до 90 бода	9 (девет) (B)						
			од 91 до 100 бода	10 (десет) (A)						
21.	Метод на следење на квалитетот на наставата		<p>Анализа и следење на постигањата на студентите (резултат на тест, квалитет на проектните задачи, мотивација, тимска работа, активност, самостојност, критичност, итн)</p> <p>Повратна информација од студентите преку анонимни евалуациски листи</p>							
22.	Литература									
	Задолжителна литература									
	22.1.	Ред. број	Автор	Наслов	Издавач					
		1.	Трајковски В.	Хумана генетика и физиологија	Филозофски факултет, Институт за психологија					
		2.	Turnpenny P, Ellard S.	Emeriјeve Osnove Medicinske Genetike.	Medicinska naklada, Zagreb					
		3.	Nussbaum RL, McInnes RR, Willard HF.	Thompson & Thompson Genetics in Medicine.	W.B. Saunders Company, Philadelphia,					
	Дополнителна литература									
	22.2.	Ред. број	Автор	Наслов	Издавач					
					Година					