

PJ-Logbuch

Humangenetik



Lehrkrankenhaus

Beginn des Tertials

Ende des Tertials

1. Tertial 2. Tertial 3. Tertial

Vorwort

Liebe PJ-Studierende im Teilgebiet Humangenetik,

herzlich Willkommen im Institut für Humangenetik der MHH Hannover. Wir freuen uns sehr, dass Sie sich dafür entschieden haben ein PJ-Tertial in unserem Institut zu absolvieren.

In den geplanten 4 Monaten sollen Sie die Möglichkeit haben, einen tieferen Einblick in die Grundlagen des Fachbereichs Humangenetik zu gewinnen.

Der Lernzielkatalog soll Ihnen in der Zeit Ihrer Tätigkeit dazu dienen, eine strukturierte Übersicht über die von Ihnen erworbenen Kenntnisse, Erfahrungen und Fertigkeiten im Fachbereich Humangenetik zu erstellen.

Anmerkungen und Verbesserungsvorschläge bezüglich des Ablaufs Ihres PJ-Tertials in unserem Institut nehmen wir gerne auf.

Wir wünschen Ihnen viel Erfolg und Freude bei Ihrer bevorstehenden Tätigkeit und freuen uns auf eine gute Zusammenarbeit.

PJ-Verantwortliche

Prof. Dr. med. Brigitte Schlegelberger

OÄ Dr. med. Susanne Morlot

OA Dr. med. Bernd Auber

Dokumentationsbereich

Bitte kreuzen Sie das helle Kästchen an, wenn die entsprechenden Kenntnisse erworben worden sind. In der Spalte „Anzahl“ bitte die Anzahl der besuchten Lehrveranstaltungen eintragen.

Viel Erfolg.

Lernziele während des PJ-Tertials / PJ-Logbuch

Ethische, wissenschaftliche und rechtliche Grundlagen der ärztlichen Tätigkeit

Erwerb von Kenntnissen und Erfahrungen

Einblicke in gesetzliche Grundlagen und Richtlinien, die den Umgang genetischer Untersuchungen am Menschen regeln

Kenntnisse erworben

Anzahl

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

Einblicke in psychosomatische und psychoonkologischen Grundlagen in der genetischen Beratung und Diagnostik

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

Humangenetische Beratung

Erwerb von Kenntnissen und Erfahrungen

Grundlagen der Genetischen Beratung durch Teilnahme an einem Beratungsgespräch zu:

- unerfüllter Kinderwunsch, Infertilität, Aborte

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

- pränatale Diagnostik

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

- neurodegenerative Erkrankungen

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

- familiäre Krebserkrankungen

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

- syndromale Krankheitsbilder

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

- unklare Entwicklungsverzögerung und Retardierung

<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--------------------------	--------------------------

Grundlagen der interdisziplinären Zusammenarbeit durch Teilnahme an Konsilen oder interdisziplinären Beratungsgesprächen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--	--------------------------	--------------------------

Einschätzung bzw. Berechnung genetischer Risiken	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--	--------------------------	--------------------------

Umgang mit humangenetisch ausgerichteten Datenbanken, selbständige Literaturrecherche	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
---	--------------------------	--------------------------

Patientenvorstellungen im Rahmen der klinischen Besprechung	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
---	--------------------------	--------------------------

Erstellung von Humangenetischen Beurteilungen (Entwurf Humangenetisches Gutachten) zu:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--	--------------------------	--------------------------

- unerfüllter Kinderwunsch, Infertilität, Aborte	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--	--------------------------	--------------------------

- pränatale Diagnostik	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
------------------------	--------------------------	--------------------------

- familiäre Krebserkrankungen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
-------------------------------	--------------------------	--------------------------

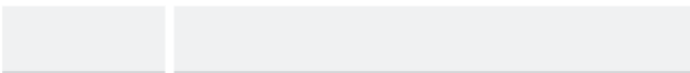
Genetische Diagnostik (Zytogenetik und Molekulargenetik)

Erwerb von Kenntnissen und Erfahrungen.

Einblicke in die Grundlagen von Chromosomen-, FISH-, Array CGH- und Molekulargenetischen Analysen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
---	--------------------------	--------------------------

— Kenntnisse erworben

— Anzahl



*Datum**Unterschrift Studierende/r**Datum**Unterschrift betreuende Ärztin / betreuender Arzt*

Muster

Bemerkungen

Muster