

ОҢТҮСТІК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Педиатрия-2» кафедрасы	П-68/16
«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).	бет. 1 беттен 28

Силлабус

«Педиатрия-2» кафедрасы

«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің жұмыс оқу бағдарламасы

7R01131 «Неонатология» Білім беру бағдарламасы

Пән туралы жалпы мағлұмат:			
1.1	Пән коды: R-NMGN	1.6	Оқу жылы: 2024-2025
1.2	Пәннің атауы: «Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері».	1.7	Курсы: 2 (екінші)
1.3	Пререквизиттері: Резидентураның 1-оку жылында өтетін бейіндік пәндер циклы: «Стационардағы неонатология».	1.8	Семестр: -
1.4	Постреквизиттері: -	1.9	Кредиттер саны (ECTS): 4 кредит/120 сағат
1.5	Цикл: БнП	1.10	Компонент: ТК

Пәннің мазмұны (50 сөзден аспайды):

Генетикаға кіріспе. Туа біткен ақауларды және генетикалық синдромдарды анықтау. Туа біткен ақаулары және генетикалық синдромдары бар жаңа туған нәрестелерді емдеу және жүргізу тактикасын анықтау. Медициналық-генетикалық кенес беруді үйымдастыру және жүргізу. Туа біткен және тұқым қуалайтын аурулардың генезін анықтау. Науқас баланың туу қаупін анықтау. Жаңа туған нәрестелердің тұқым қуалайтын ауруларға және зат алмасу ауруларына скринингін үйымдастыру.

Жиынтық бағалау нысаны:			
3.1	Тестілеу +	3.5	Кейс стади +
3.2	Жазбаша	3.6	Дискуссия
3.3	Ауызша +	3.7	Конференция +
3.4	Науқастың төсегінде практикалық дағдыларды қабылдау +	3.8	CBL +

Пәннің мақсаты:

Жаңа туған нәрестеге өмірлік маңызды органдар мен жүйелердің функцияларын қалпына келтіру және қолдауда білікті көмек көрсетуге қабілетті және дайын әмбебап кәсіби құзыреттілік жүйесі бар білікті неонатологты дайындау.

Оқытудың соңғы нәтижелері (пәннің СН):			
ОН1.	Балалардағы негізгі патологиялық симптомдар мен синдромдарды, биомедициналық және клиникалық пәндер негіздерін білуді пайдалана отырып, қазіргі заманғы клиникалық хаттамаларға сәйкес диагноз қою алгоритмдерін (негізгі, қосалқы, асқынулар) қолдана отырып, аурулардың халықаралық статистикалық классификациясын және соған байланысты денсаулық проблемаларын ескере отырып		

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 2 беттен 28</p>

	анықтай алады.									
ОН2.	Пациент үшін ең жақсы нәтижелерге қол жеткізу мақсатында пациентпен, оның айналасындағылармен, Денсаулық сақтау мамандарымен тиімді өзара іс-кимыл жасай алады, сондай-ақ халықтың, пациенттердің және олардың отбасы мүшелерінің өз денсаулығы мен айналасындағылардың денсаулығын сақтау мен нығайтуға бағытталған мотивацияны қалыптастыра алады.									
ОН3.	Өз бетінше білім алады және басқаларды оқытады, пікірталастарға, конференцияларға және үздіксіз кәсіби дамудың басқа да түрлеріне көткесады. Жанжалдарды шешу, басқару және алдын алу үшін дәрігерлермен және басқа денсаулық сақтау мамандарымен бірлесіп жұмыс істей алады.									
5.1	Пәннің ОН:		Пәнді оқыту нәтижесімен байланысты білім беру бағдарламасының оқыту нәтижелері							
	ОН 1,2		ОН1. Зерттеу: адекватты зерттеу сұрақтарын тұжырымдауға, неонатология бойынша кәсіби әдебиетті сыйни бағалауга, өзінің күнделікті қызметінде халықаралық деректер базасын тиімді пайдалануға, зерттеу командасының жұмысына қатысуға қабілетті							
	ОН 2,3		ОН2. Науқастарды курациялау: клиникалық диагнозды құрастыруға, емдеу жоспарын тағайындауға және неонаталдық көмек көрсетудің барлық кезеңдерінде дәлелді тәжірибе негізінде оның тиімділігін бағалауға қабілетті							
	ОН 3		ОН6. Коммуникация және коллaborация: жаңа туған нәрестенің туыстарымен, денсаулық сақтау мамандарымен жаңа туған нәрестенің үздік нәтижелеріне жету мақсатында тиімді өзара іс-кимыл жасауға қабілетті							
6.	Пән туралы толық ақпарат:									
6.1	Откізу орны (ғимарат, аудитория): «Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» сабакы компьютерлік құралдармен жабдықталған Педиатрия-2 кафедрасы аудиторияларында өткізіледі. Кафедраның орналасқан жері: Шымкент қаласы, «Облыстық балалар клиникалық ауруханасы» МКҚК. Нұрсат шағынауданы, Арғынбеков көшесі, 125, Телефон 8-7252 (408222), ішкі 2501, Педиатрия-2 кафедрасы, әл.мекен-жайы: pediatrics-2@mail.ru . Оқыту және/немесе техникалық қолдау бойынша сұрақтар туындаған жағдайда сайттың басты бетіндегі «ОҚМА» АҚ сайтының CALL-Center, Helpdesk бөлімінде көрсетілген телефондар және/немесе электрондық пошта арқылы хабарласа аласыздар.									
6.2	Сағаттар саны			дәрістер	тәж.сабак	зертх. сабак				
				-	24	-				
7.	Академиялық жетекшілер туралы мәліметтер:									
№	Аты-жөні	Дәрежесі лауазымы	Электронды адресі	Ғылыми қызығушылықтары		Жетістіктері				
1	Бектенова	кафедра	bekten_gulmira@mail.ru	Ғылыми бағыты: Педиатрия,		Окулықтардың авторы: «Заболевания				

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 3 беттен 28</p>

	Гульмира Ерсейтовна	менгерушісі, профессор		Неонатология	детей раннего возраста», «Ерте жастағы балалар аурулары», «Неотложная помощь детям в педиатрической практике». 95-тен астам ғылыми мақалалардың авторы, 1 патенті бар.
2	Карсыбаева Кулбала Романовна	ассистент	ulbalark@mail.ru	Ғылыми бағыты: Педиатрия, Неонатология	«Бала аурулары пропедевтикасы» окулығының авторы. 60-н астам ғылыми мақаланың авторы, 1 патенті бар.
Клиникалық тәлімгерлер туралы мәліметтер:					
1	Ашикбаева Бакиткуль Малбековна	ассистент	ashikbayeva.b@mail.ru	Ғылыми бағыты: Неонатология	4 - ғылыми жарияланымның авторы

Тақырыптық жоспар:							
апта/күн	Тақырып атауы	Қысқаша мазмұны	пәннің оқыту нәтиже-лери	сағат саны	Оқыту технологиясының формасы/әдістері	Бағалау әдістері/формалары	
1	Тәжірибелік сабак. Тақырып: Медициналық генетикаға кіріспе. Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалау әдістері. Медициналық генетика туралы түсінік. Медициналық генетиканың медициналық пәндер күрьылымындағы орны.	Медициналық генетикаға кіріспе. Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалау әдістері. Медициналық генетика туралы түсінік. Медициналық генетиканың медициналық пәндер күрьылымындағы орны.	ОН 1,2	2	Бағалау сұхбат/тақырып мазмұны бойынша ауызша сауалнама.	Тексеру парагы: Ағымдағы бакылауды бағалау (АББ). Ауызша жауп.	
	ТРӘЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Тұқым қуалайтын аурулардың классификациясы.	Тұқым қуалайтын аурулардың классификациясы. Медициналық генетикада анамнез жинаудың ерекшеліктері. Тұқым қуалайтын патологияның семиотикасы және клиникалық диагностикасының принциптері.	ОН 2,3	6,5/1,5	Презентация дайындау. Портфолио қалыптастыру.	Тақырыпқа презентацияны бағалауға арналған тексеру парактары. Портфолионы бағалауға арналған тексеру парагы.	
2	Тәжірибелік сабак.	Медициналық генетикада зертханалық және	ОН 1,2	2	Шағын дәріс,	Тексеру парагы:	

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 4 беттен 28</p>

	Тақырып: Медициналық генетикада зертханалық және аспаптық диагностика әдістері. Скрининг әдістері. Неонатальды скрининг.			тақырыптық науқастың клиникалық талдауы.	Ағымдық бақылауды бағалау (АББ). Ауызша жауп.	
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Тұқым қуалайтын аурулардың алдын алу және емдеу. Медициналық-генетикалық кеңес беру. Қазақстан Республикасындағы медициналық-генетикалық қызметті ұйымдастыру. Медициналық-генетикалық кеңес беру: міндеттері, кезендери, медициналық-генетикалық кеңеске жіберу көрсеткіштері.	Тұқым қуалайтын аурулардың алдын алу және емдеу. Медициналық-генетикалық кеңес беру. Қазақстан Республикасындағы медициналық-генетикалық қызметті ұйымдастыру. Медициналық-генетикалық кеңес беру: міндеттері, кезендери, медициналық-генетикалық кеңеске жіберу көрсеткіштері.	ОН 2,3	6,5/1,5	Науқасты курациялау. Кейс талдауы. Презентация, портфолио қалыптастыру.	Тексеру парагы: «Практикалық дағдыларды бағалау критерийлері». Тақырыпқа презентация. Портфолионы бағалауға арналған тексеру парақтары.
3	Тәжірибелік сабак. Тақырып: Пренатальды диагностика: әдістері, көрсеткіштері.	Пренатальды диагностика: әдістері, көрсеткіштері. Генетиктің кеңесіне жолдама: көрсеткіштер. Тұқым қуалайтын аурулардың алдын алу: біріншілік, екіншілік, ушиншілік.	ОН 1,2	2	Нақты жағдайды талдау / нақты жағдайлар.	Тексеру парагы: Жағдаяттық есептерді дайындау және шешу.
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Моногенді және хромосомалық аурулар.	Моногенді және хромосомалық аурулар. Хромосомалық аурулардың жалпы сипаттамасы. Этиология. Хромосомалық аурулардың цитогенетикасы. Хромосомалық импринтинг. Хромосомалық аурулардың патогенезі. Хромосомалық аурулар кезінде даму бұзылыстарының және даму ақауларының пайда болу механизмдері: гендер дозасының өзгеруі, дамудың «канализациясының» бұзылуы, морфо-, гисто-, органогенездің «тыйым салынған» жолдары.	ОН 2,3	6,5/1,5	DOPS- практикалық процедураларды менгеруді бағалау. SA - өзін-өзі бағалау.	Тексеру парагы: «Практикалық дағдыларды бағалау критерийлері». Тексеру парагы: «Бағалау 360°».

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 5 беттен 28</p>

4	<p>Тәжірибелік сабак. Тақырып: Моногенді аурулардың этиологиясы мен патогенезінің жалпы сұрақтары. Гендік мутация түрлері, митохондриялық гендердің мутациялары. Моногенді аурулардың патогенезінің механизмдері. Гено-, феножәне нормокопиялар туралы түсінік.</p> <p>ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Хромосомалық аурулардың жалпы клиникалық сипаттамасы.</p>	<p>Моногенді аурулардың этиологиясы мен патогенезінің жалпы сұрақтары. Гендік мутация түрлері, митохондриялық гендердің мутациялары. Моногенді аурулардың патогенезінің механизмдері. Гено-, феножәне нормокопиялар туралы түсінік.</p> <p>Хромосомалық аурулардың жалпы клиникалық сипаттамасы. Хромосомалық аурулар кезіндегі физикалық тексерудің ерекшеліктері. Моногенді патологияның жалпы сипаттамасы. Түрлі популяцияларда, этникалық топтарда және әртүрлі ұлт өкілдерінде аурулардың таралуы.</p>	ОН 1,2	2	<p>Case-study (нақты жағдайлар әдісі).</p>	<p>Тексеру парагы: Жағдаяттық есептерді дайындау және шешу.</p>
5	<p>Тәжірибелік сабак. Тақырып: Тұқым қуалайтын патологияның этиологиясы мен патогенезі.</p> <p>ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Тұқым қуалайтын аурулардың пренаталдық диагностикасының принциптері.</p>	<p>Тұқым қуалайтын патологияның этиологиясы мен патогенезі: Тұқым қуалайтын аурулардың жалпы сипаттамасы. Тұқым қуалайтын аурулардың классификациясы. Мұрагерлік түрлері. Тұқым қуалайтын аурулардың семиотикасы. Үлкен және кіші даму аномалиялары туралы түсінік (БАР и МАР). Синдромның өзегі ретінде минималды диагностикалық белгілер туралы түсінік.</p> <p>Тұқым қуалайтын аурулардың пренаталдық диагностикасының принциптері. Инвазивті (кордоцентез, амниоцентез, хориональды виллус үлгілерін алу) және инвазивті емес (УДЗ, МРТ, инвазивті емес пренатальды тест (НИПТ)) диагностикалық әдістер. Перинаталдық кеңес.</p>	ОН 1,2	2	<p>Клиникалық ситуациялық оқыту, тақырып бойынша пациенттер.</p>	<p>Бағалау парақтары: Жағдаяттық есептерді дайындау және шешу, тақырыптық науқастарды клиникалық талдау.</p>
6	<p>Тәжірибелік сабак.</p> <p>Тұқым қуалайтын ауруларды</p>	<p>Тұқым қуалайтын аурулардың пренаталдық диагностикасының принциптері. Инвазивті (кордоцентез, амниоцентез, хориональды виллус үлгілерін алу) және инвазивті емес (УДЗ, МРТ, инвазивті емес пренатальды тест (НИПТ)) диагностикалық әдістер. Перинаталдық кеңес.</p>	ОН 2,3	6,5/1,5	<p>РА - Серіктестің бағаласы. Презентация дайындау, портфолио қалыптастыру.</p>	<p>Тексеру парагы: «Бағалау 360°». Тақырыпқа презентация. Портфолио бағалауға арналған тексеру парақтары.</p>
6	<p>Тәжірибелік сабак.</p> <p>Тұқым қуалайтын ауруларды</p>	<p>Тұқым қуалайтын аурулардың пренаталдық диагностикасының принциптері. Инвазивті (кордоцентез, амниоцентез, хориональды виллус үлгілерін алу) және инвазивті емес (УДЗ, МРТ, инвазивті емес пренатальды тест (НИПТ)) диагностикалық әдістер. Перинаталдық кеңес.</p>	ОН 1,2	2	<p>Шағын дәріс,</p>	<p>Тексеру парагы:</p>

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p>	<p>П-68/16 бет. 6 беттен 28</p>
<p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	

<p>Тақырып: Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалау принциптері.</p> <p>ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Тұқым қуалайтын аурулар мен тұқым қуалайтын бейімділігі бар ауруларды емдеу принциптері.</p> <p>Аралық бақылау №1</p>	<p>диагностикалау принциптері: Клиникалық, аспаптық және зертханалық диагностика әдістері. Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалауда неонатальды скринингтік бағдарламалардың рөлі.</p> <p>Тұқым қуалайтын аурулар мен тұқым қуалайтын бейімділігі бар ауруларды емдеу принциптері: Емдеудің симптоматикалық әдістері. Патогенетикалық ем, зат алмасуды түзету. Ауыстыру терапиясы, этиологиялық ем. Гендік терапия. Бейімделу ортасы емдеу әдісі ретінде. Медициналық-әлеуметтік оналту.</p> <p>Бақылау 1-6 күндер аралығындағы тәжірибелік сабактар және БӨЖ тақырыптарының мазмұнын қамтиды.</p>	<p>ОН 2,3</p>	<p>6,5/1,5</p>	<p>PS - Науқасты тексеру. Клиникалық жағдайды қорғау.</p>	<p>Науқасты көрсету.</p> <p>«Практикалық дағдыларды бағалау критерийлері».</p>
<p>7</p>	<p>Тәжірибелік сабак. Тақырып: Тератогендік факторлардың әсерінің клиникалық көрінісі.</p> <p>ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Хромосомалық аурулар.</p>	<p>Тератогендік факторлардың әсерінің клиникалық көрінісі. Морфогенездегі қателіктер: деформация, бұзылу, дисплазия, деформация. ДДҰ қайта қарауға дейінгі тұа біткен ауытқулардың халықаралық жіктелуі. Тұа біткен ауытқулардың жіктелуі: онтогенез процесіндегі әсер ету уақыты, себептік байланыстар, закымданулардың көптігі.</p> <p>Хромосомалық аурулар. Хромосомалық аурулар ұғымын анықтау, олардың жіктелуі, популяцияларда таралуы. Хромосомалық аурулардың мозаикалық және толық</p>	<p>ОН 1,2</p>	<p>2</p>	<p>Тақырыптың мазмұны бойынша бағалау сұхбаты / ауызша саулнама.</p>
					<p>Тексеру парагы: Ағымдағы бақылауды бағалау (АББ): Ауызша жауп.</p> <p>Тексеру парагы: Білім алушылардың практикалық дағдыларды</p>

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 7 беттен 28</p>

		формалары. Хромосомалық патологияның пайда болуына әсер ететін факторлар: генотип, жас, жыныс, аномальды гаметалар мен зиготаларды жою. Хромосомалық талдауды жүргізуідің негізгі көрсеткіштері.			Презентациялар дайындау, портфолио қалыптастыру.	менгеруін бағалау. Тақырыпқа презентация. Портфолионы бағалауға арналған тексеру парагтары.
8	Тәжірибелік сабак. Тақырып: Жыныс хромосомалар жүйесіндегі ауытқулармен, аутосомалардың сандық ауытқуларымен, хромосомалардың күрүлымдық қайта күрүлүмен байланысты синдромдардың клиникалық және цитогенетикалық сипаттамасы. Ішінәра моножәне трисомиясы бар отбасылардағы медициналық-генетикалық кеңес берудің ерекшеліктері.	Жыныс хромосомалар жүйесіндегі ауытқулармен, аутосомалардың сандық ауытқуларымен, хромосомалардың күрүлымдық қайта күрүлүмен байланысты синдромдардың клиникалық және цитогенетикалық сипаттамасы. Ішінәра моножәне трисомиясы бар отбасылардағы медициналық-генетикалық кеңес берудің ерекшеліктері.	ОН 1,2	2	CBL әдісі.	Тексеру парагы: «Практикалық дағдыларды бағалау критерийлері».
9	ТРӘЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Амин қышқылы алмасуының түқым қуалайтын аурулары. Гиперфенилаланинемия: жалпы клиникалық-генетикалық сипаттамасы, популяциядағы жиілігі. Фенилкетонурія, биоптеринге тәуелді гиперфенилаланинемия және т.б.: клиникалық көрінісі және зат алмасу бұзылыстары, зертханалық диагностикасы, диета терапиясы, медициналық генетикалық кеңес беру. Клиникалық белгілері. Жаңа туылған нәрестелердегі фенилкетонурія.	Амин қышқылы алмасуының түқым қуалайтын аурулары. Гиперфенилаланинемия: жалпы клиникалық-генетикалық сипаттамасы, популяциядағы жиілігі. Фенилкетонурія, биоптеринге тәуелді гиперфенилаланинемия және т.б.: клиникалық көрінісі және зат алмасу бұзылыстары, зертханалық диагностикасы, диета терапиясы, медициналық генетикалық кеңес беру. Клиникалық белгілері. Жаңа туылған нәрестелердегі фенилкетонурія.	ОН 2,3	6,5/1,5	Обходқа және кеңес берулерге қатысу. Сабактан тыс кеңестерге қатысу.	Тексеру парагы: Практикалық дағдыларды, кәсіби дағдыларды бағалау критерийлері. Білім алушының өзіндік жұмысын бағалау критерийлері (БӨЖ).

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>	<p>П-68/16 бет. 8 беттен 28</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>		

	метаболизмінің бұзылуы. Тирозинемия.	бұзылуы, зертханалық диагностикасы, емі және болжамы. Тұқым қуалайтын тирозинемия, 1 типті (гепаторенальды түрі). Тұқым қуалайтын тирозинемия, 2 типті (Ричнер-Ханхарт синдромы).			тапсырмалар, тестілеу.	бағалау (АББ): Ауызша жауап.
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Алкаптонурія. Мочевина циклінің бұзылыстары.	Алкаптонурія. Мочевина циклінің бұзылыстары: клиникасы, зат алмасуының бұзылуы, зертханалық диагностикасы, емі және болжамы.	ОН 2,3	6,5/1,5	PS - Науқасты тексеру. Ғылыми мақалаларды талдау, презентациялар дайындау, портфолио қалыптастыру.	Тексеру парагы: «Бағалау 360 ⁰ » (тәлімгер, бөлім меншерушісі, білім алушы, кезекші дәрігер). Такырыпқа презентация. Портфолионы бағалауға арналған тексеру парактары.
10	Тәжірибелік сабак. Тақырып: Құрамында күкірт бар аминқышқылдарының алмасуының бұзылуы. Тақырып: Құрамында күкірт бар аминқышқылдарының алмасуының бұзылуы.	Құрамында күкірт бар аминқышқылдарының алмасуының бұзылуы. Басқа аминацидопатиялар және ацидурия: I типті глутарлы ацидурия, лейциноз, метилмалондық/пропиондық ацидурия, биотинидаза тапшылығы. Клиникасы, зат алмасуының бұзылуы, зертханалық диагностикасы, емі және болжамы.	ОН 1,2	2	Бағалау сұхбат/тақырып мазмұны бойынша ауызша саулнама.	Тексеру парагы: Ағымдағы бақылауды бағалау (АББ). Ауызша жауап.
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Көмірсулар алмасуының тұқым қуалайтын аурулары. Галактоза алмасуының бұзылуы: галактоземияның клиникалық-генетикалық сипаттамасы, галактоземия кезіндегі зат алмасу бұзылыстары, галактоземияның зертханалық диагностикасы.	Көмірсулар алмасуының тұқым қуалайтын аурулары. Галактоза алмасуының бұзылуы: галактоземияның клиникалық-генетикалық сипаттамасы, галактоземия кезіндегі зат алмасу бұзылыстары, галактоземияның зертханалық диагностикасы.	ОН 2,3	6,5/1,5	Презентация дайындау. Портфолио қалыптастыру.	Тақырыпқа презентацияны бағалауға арналған тексеру парактары. Портфолионы бағалауға арналған тексеру парагы.
11	Тәжірибелік сабак.	Фруктозаның метаболизмінің бұзылуы.	ОН 1,2	2	Бағалау	Тексеру парагы:

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>	<p>П-68/16 бет. 9 беттен 28</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>		

	Тақырып: Фруктозаның метаболизмінің бұзылуы. Гликогенді сактау аурулары.	Гликогенді сактау аурулары. Клиникасы, зат алмасуның бұзылуы, зертханалық диагностикасы, емі және болжамы.		сұхбат/тақырып мазмұны бойынша ауызша саулнама.	Ағымдағы бақылауды бағалау (АББ). Ауызша жауап.
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Липидтер алмасуның тұқым қуалайтын аурулары.	Липидтер алмасуның тұқым қуалайтын аурулары. Жалпы клиникалық сипаттамасы, диагностика принциптері, емі. Аполипопротеин В тапшылығы. Гипертриглицеридемия. Гипотриглицеридемия. Жоғары тығыздықтағы липопротеидтер алмасуның бұзылуы. Отбасылық гиперхолестеринемия.	ОН 2,3	6,5/1,5	Презентация дайындау. Портфолио қалыптастыру.
12	Тәжірибелік сабак. Тақырып: Тұқым қуалайтын аурулар кезіндегі негізгі зертханалық зерттеу әдістері. Цитогенетикалық диагностикалық әдістер. Жыныс хроматинің зерттеу: жасушалық материал үлгілерінде X-хроматинде (Барр денелері) анықтау. Жасушалық материал үлгілеріндегі Y-хроматинде (F-денелер) анықтау. Жыныс хроматинің X және Y денелерін жүргізуге көрсеткіштер. Әдістердің шектеулері. Кариотиптеу: хромосомалық талдаудың көрсеткіштері мен принциптері.	Тұқым қуалайтын аурулар кезіндегі негізгі зертханалық зерттеу әдістері. Цитогенетикалық диагностикалық әдістер. Жыныс хроматинің зерттеу: жасушалық материал үлгілерінде X-хроматинде (Барр денелері) анықтау. Жасушалық материал үлгілеріндегі Y-хроматинде (F-денелер) анықтау. Жыныс хроматинің X және Y денелерін жүргізуге көрсеткіштер. Әдістердің шектеулері. Кариотиптеу: хромосомалық талдаудың көрсеткіштері мен принциптері.	ОН 1,2	2	Шағын дәріс, тақырыптық науқастың клиникалық талдауы.
	ТРӨЖ. БӨЖ тақырыбы және тапсырмасы: Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалаудың молекулалық-генетикалық әдістері. ДНК диагностикасының физика-химиялық негіздері: қолданылатын ферменттер (ДНК-полимеразалар, ДНК-тәуелді РНК-полимеразалар, лигазалар, киназалар, фосфатазалар, нуклеазалар, протеолитикалық ферменттер) және	Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалаудың молекулалық-генетикалық әдістері. ДНК диагностикасының физика-химиялық негіздері: қолданылатын ферменттер (ДНК-полимеразалар, ДНК-тәуелді РНК-полимеразалар, лигазалар, киназалар, фосфатазалар, нуклеазалар, протеолитикалық ферменттер) және	ОН 2,3	6,5/1,5	Науқасты курациялау. Кейс талдауы. Презентация, портфолио қалыптастыру.

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 10 беттен 28</p>

	реагенттер сипаттамасы. ДНК диагностикасында қолданылатын биологиялық материал: жинау, сактау, тасымалдау шарттары.				тексеру параптартары.
Аралық бақылау №2	Бақылау 7-12 күндер аралығындағы тәжірибелік сабактар және БӨЖ тақырыптарының мазмұнын қамтиды.	ОН 1,2,3			Науқастың төсегінің жаңында тәжірибелік дағдыларды бағалауға арналған шағын клиникалық емтихан.
Аралық аттестаттауды дайындау және откізу:		12 сағат			

9.	Оқыту әдістері және бақылау түрлері:								
9.1	Дәріс:	Резидентурада дәрістер қарастырылмаған.							
9.2	Тәжірибелік сабак:	Ауызша сауалнама, жеке жұмыс, пікірталастар, шағын клиникалық талдау, клиникалық жағдайды қорғау, (SP – standart patient), жағдайды талдау (CS-case-study), RBL технологиялары, CBL-шағын дәрістер, клиникалық талдаулар, конференциялар, клиникалық дағдыларды бағалау үшін консультациялық қолдау.							
9.3	БӨЖ/ТРӨЖ:	Клиникалық тәлімгердің жетекшілігімен дербес клиникалық жұмыс мыналарды қамтиды: күнделікті медициналық конференцияларға қатысу, клиникалық тәлімгердің/оқытушының бақылауымен стационарда жатқан кемінде 3 педиатриялық науқасты бақылау, медициналық мекемелердің электрондық ресурсында медициналық құжаттарды жүргізу, басқа дәрігерлермен/мұғалімдермен обходтарға, консультациялар, клиникалық шолуларға қатысу; резиденттің ЖОЖ-на сыйкес медициналық манипуляцияларды орындау. Оқу және ғылыми әдебиеттермен жұмыс және презентацияларды дайындау, портфолио қалыптастыру, DOPS – практикалық процедураларды менгеруді бағалау, SA – өзін-өзі бағалау, RA – серікtestі бағалау, PS-науқасты тексеру. Білім алушының (резиденттің) өзіндік жұмысы теориялық материалды менгеруді, ақпараттық ресурстардан (UpToDate, Cochrane және т.б.) қажетті өзекті ақпаратты іздеуді қамтуы. Портфолио жұмысы, клиникалық ауысым, зерттеу жұмыстары және т.б.							
9.4	Аралық бақылау:	Науқастың төсегінің жаңында тәжірибелік дағдыларды бағалауға арналған шағын клиникалық емтихан.							
10.	Бағалау критерийлері:								
10.1	Пәннің оқыту нәтижелерін бағалау критерийлері:								

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p>	<p>П-68/16 бет. 11 беттен 28</p>
<p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	

ОН №	Пәннің ОН	қанағаттанарлықсыз	қанағаттанарлық	жақсы	оте жақсы
ОН1	Жаңа туған нәрестені тексеруге, заманауи клиникалық хаттамаларға сәйкес клиникалық диагнозды тұжырымдауға, емдеу жоспарын тағайындауға және медициналық көмектің барлық денгейлеріндегі дәлелді тәжірибе негізінде оның тиімділігін бағалауға, асқынулар мен ятрогенияның алдын алуға қабілетті.	Неонатальдың көмек көрсету кезеңдерінде клиникалық диагнозды негіздеу және тұжырымдау кезінде білім мен түсінікті көрсете алмайды, нозологияның жіктелуін қолданбайды. Емдеу жоспарын құра алмайды, дәрі-дәрмектерді есептей алмайды, неонатальды науқастарға терапияның тиімділігін бағалай алмайды. Негізгі әдебиеттермен айналысқан жоқ.	Неонаталдық көмек көрсету кезеңдерінде клиникалық диагнозды негіздеу және тұжырымдау кезінде білімі мен түсінігінің жеткілікіздігін көрсетеді, КР ДСМ КХ негізінде нозология жіктемесін пайдаланбайды. Емдеу тактикасында, препараттарды есептеуде, неонаталдық бейіндеңі пациенттерге терапияның тиімділігін бағалауда дәлсіздіктер мен қателіктерге жол береді. Силлабуста ұсынылған әдебиеттерді толық пайдаланбайды.	Нозологияның жіктелуін қолдана отырып, неонаталдық көмек көрсету кезеңдерінде клиникалық диагнозды негіздей және тұжырымдай алады. КР ДСМ КХ негізінде емдеу тактикасын анықтауға, препараттарды есептеуге, неонаталдық бейіндеңі пациенттерге дәлелді практика қағидаттары негізінде терапияның тиімділігін бағалауға қабілетті. Силлабуста ұсынылған әдебиеттерді қолданады.	Нозология классификациясын қолдана отырып, неонаталдық көмек көрсету кезеңдерінде клиникалық диагнозды дербес негіздейді және тұжырымдайды. КР ДСМ КХ негізінде емдеу тактикасы мен жоспарын дербес құрастырады, қажет болған жағдайда препараттарды, инфузиялық терапияны есептейді, терапия тиімділігін индикаторларын бағалайды. Неонаталдық бейіндеңі пациенттерге медициналық көмек көрсетудің, көрсетудің барлық

<p>ОНДІРСТІК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 12 беттен 28</p>

				денгейлеріндегі дәлелді практика қағидаттары негізінде тағайындауларды талдайды. Ғылыми мәліметтер базасынан әдебиеттерді қолданады.	
ОН2	Науқас үшін ең жақсы нәтижелерге қол жеткізу үшін жаңа туған нәрестені тексеруге және емдеуге мұқтаж ата- аналармен немесе оның занды өкілдерімен, қоршаған ортамен, Денсаулық сақтау мамандарымен тиімді қарым-қатынас жасаудың оңтайлы шешімдерін табуға қабілетті.	Неонаталдық бейіндегі пациентпен, оның қоршаған ортасымен өзара іс-қимылдың коммуникативтік дағдыларының негіздерін қолданбайды. Денсаулық сақтау мамандарымен өзара әрекеттесу кезінде өрескел кателіктер жібереді. Неонатальды профильдегі науқас үшін оң нәтижелерге қол жеткізбейді.	Неонаталдық бейіндегі пациентпен, оның қоршаған ортасымен қарым-қатынас жасау дағдыларының жеткіліксіздігін көрсетеді. Денсаулық сақтау мамандарымен өзара әрекеттесу кезінде қателіктер жібереді. Неонатальды профильдегі науқас үшін жақсы нәтижелерге толық қол жеткізе алмайды.	Ол неонатальды профильдегі пациентпен, оның қоршаған ортасымен қарым-қатынас дағдыларын қолдана отырып тиімді қарым- қатынас жасай алады. Неонаталдық бейіндегі пациент үшін жақсы нәтижелерге қол жеткізу мақсатында Денсаулық сақтау мамандарымен өзара іс-қимыл жасауға қабілетті.	Неонатальды профильдегі пациентпен, оның қоршаған ортасымен қарым- қатынас жасау дағдыларын өз бетінше тиімді қолданады. Неонатальдық бейіндегі пациент үшін үздік нәтижелерге қол жеткізу мақсатында Денсаулық сақтау мамандарымен өз бетінше ынтымақтасады.
ОН3	Окуда дербестікті көрсетуге және кәсіби команданың басқа	Кәсіби команданың басқа мүшелерін оқыту және оқыту қабілетін көрсетпейді.	Кәсіби команданың басқа мүшелерін оқыту және оқыту қабілетінің жеткіліксіздігін	Кәсіби команданың басқа мүшелерін оқыту және оқыту қабілеттерін	Кәсіби команданың басқа мүшелерін өз бетінше тиімді

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 13 беттен 28</p>

мүшелерін оқытуға, пікірталастарға, конференцияларға және үздіксіз кәсіби дамудың басқа да нысандарына белсенді қатысуға қабілетті.	Пікірталастарға, конференцияларға және үздіксіз кәсіби дамудың басқа түрлеріне қатыспайды. ЕПҰ-ның кәсіби электрондық жүйесінде жұмысты жолға қоймайды.	корсетеді. Пікірталастарда, конференцияларда және үздіксіз кәсіби дамудың басқа түрлерінде пассивті. ЕПҰ-ның кәсіби электрондық жүйесінің жұмысында қателіктер жіberеді.	корсетеді. Пікірталастарға, конференцияларға және үздіксіз кәсіби дамудың басқа түрлеріне қатысады. ЕПҰ-ның кәсіби электрондық жүйесінде жұмыс істеуге қабілетті.	оқытады және оқытады. Пікірталастарға, конференцияларға және үздіксіз кәсіби дамудың басқа түрлеріне белсенді қатысады. ЕПҰ-ның кәсіби электрондық жүйесінде дербес жұмыс істейді.
---	---	--	---	--

10.2

Оқыту әдістері мен технологияларын бағалау критерийлері:

Практикалық сабакқа арналған текстеру парагы:

Бақылау түрі	Бағалау	Бағалау критерийлері
Практикалық дағдыларды, кәсіби дағдыларды бағалауға арналған текстеру парагы:	<p>Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: А (4,0; 95-100%) А- (3,67; 90-94%)</p>	<p>Анамнез жинағы: жүйелі түрде жиналған, анамнез аурудың даму динамикасын толық корсетеді; Физикалық текстеру: жүйелі, техникалық түрғыдан дұрыс және тиімді жүргізілді; Алдын ала диагноз қою: дұрыс орнатылған, негіздеме берілген; Ауруды зерттеудің зертханалық-аспаптық әдістерінің мақсаты: толық және барабар; Науқасты зерттеу нәтижелерін сараптау (түсіндіру): толық және дұрыс; Дифференциалды диагноз: толығымен; Корытынды диагноз және оның негізdemесі: толық, негізделген; Емдеуді таңдау: емдеу өте жеткілікті; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: толық; Болжам және алдын-алу анықтamasы: барабар, толық.</p>
	<p>Бағалауға жақсы сәйкес келеді: В+ (3,33; 85-89%) В (3,0; 80-84%) В- (2,67; 75-79%)</p>	<p>Анамнезді жинау: жүйелі түрде жиналған, бірақ негізгі белгілердің сипатын және олардың пайда болу себептерін жеткілікті түсіндірмesten; Физикалық текстеру: жүйелі, бірақ шамалы техникалық дәлсіздіктер; Алдын ала диагноз қою: дұрыс орнатылған, бірақ негіздеме жоқ; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерінің мақсаты: жеткілікті, бірақ</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p>	<p>П-68/16 бет. 14 беттен 28</p>
<p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	

<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; width: 100%; height: 100%;"></div>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 30%; padding: 5px;">С+ (2,33; 70-74%)</td><td style="width: 70%; padding: 5px;"> <p>шамалы кемшіліктері бар; Пациентті зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): болмашы дәлсіздіктермен дұрыс; Дифференциалды диагноз: дәлелденген, бірақ барлық ұқсас аурулармен емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: негізгі аурудың диагнозы толық, бірақ қатар жүретін аурулар көрсетілмеген; Емдеуді таңдау: дұрыс, бірақ толық емес немесе полипрагмазия; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: маңызды емес бөлшектерде қателеседі; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткілікті, бірақ толық емес.</p> </td></tr> <tr> <td style="padding: 5px;"> Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: С (2,0; 65-69%); С- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%) </td><td style="padding: 5px;"> <p>Анамнез жинағы: аурудың мәні мен симптомдардың даму реті туралы түсінік бермейтін фактілерді бекіту арқылы жиналған; Физикалық тексеру: толық техникалық сәтсіз қателер; Алдын ала диагноз қою: жетекші синдром оқшауланған, бірақ диагностикалық корытынды жок; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерінің мақсаты: жеткілікті емес; Науқасты зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): Елеулі қателіктермен ішінара шындық; Дифференциалды диагноз: толық емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: диагноз жеткілікті негізделмеген, асқынулар, қатар жүретін аурулар анықталған жок; Емдеуді таңдау: негізгі және қосалқы ауру бойынша емдеу толық емес; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: жартысы; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткіліксіз және толық емес.</p> </td></tr> <tr> <td style="padding: 5px;"> Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%) </td><td style="padding: 5px;"> <p>Анамнез жинағы: фактілерді диагностикалау үшін маңызды емес кездейсоқ жиналған мәліметтер; Физикалық тексеру: қолмен жұмыс жасау дағдылары жок; Алдын ала диагноз қою: қате қойылды; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерін тағайындау: қарсы көрсеткіштер тағайындалды; Науқасты зерттеу нәтижелерін зерттеу (түсіндіру): көп жағдайда дұрыс емес; Дифференциалды диагноз: өнімді;</p> </td></tr> </table>	С+ (2,33; 70-74%)	<p>шамалы кемшіліктері бар; Пациентті зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): болмашы дәлсіздіктермен дұрыс; Дифференциалды диагноз: дәлелденген, бірақ барлық ұқсас аурулармен емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: негізгі аурудың диагнозы толық, бірақ қатар жүретін аурулар көрсетілмеген; Емдеуді таңдау: дұрыс, бірақ толық емес немесе полипрагмазия; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: маңызды емес бөлшектерде қателеседі; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткілікті, бірақ толық емес.</p>	Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: С (2,0; 65-69%); С- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%)	<p>Анамнез жинағы: аурудың мәні мен симптомдардың даму реті туралы түсінік бермейтін фактілерді бекіту арқылы жиналған; Физикалық тексеру: толық техникалық сәтсіз қателер; Алдын ала диагноз қою: жетекші синдром оқшауланған, бірақ диагностикалық корытынды жок; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерінің мақсаты: жеткілікті емес; Науқасты зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): Елеулі қателіктермен ішінара шындық; Дифференциалды диагноз: толық емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: диагноз жеткілікті негізделмеген, асқынулар, қатар жүретін аурулар анықталған жок; Емдеуді таңдау: негізгі және қосалқы ауру бойынша емдеу толық емес; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: жартысы; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткіліксіз және толық емес.</p>	Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)	<p>Анамнез жинағы: фактілерді диагностикалау үшін маңызды емес кездейсоқ жиналған мәліметтер; Физикалық тексеру: қолмен жұмыс жасау дағдылары жок; Алдын ала диагноз қою: қате қойылды; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерін тағайындау: қарсы көрсеткіштер тағайындалды; Науқасты зерттеу нәтижелерін зерттеу (түсіндіру): көп жағдайда дұрыс емес; Дифференциалды диагноз: өнімді;</p>
С+ (2,33; 70-74%)	<p>шамалы кемшіліктері бар; Пациентті зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): болмашы дәлсіздіктермен дұрыс; Дифференциалды диагноз: дәлелденген, бірақ барлық ұқсас аурулармен емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: негізгі аурудың диагнозы толық, бірақ қатар жүретін аурулар көрсетілмеген; Емдеуді таңдау: дұрыс, бірақ толық емес немесе полипрагмазия; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: маңызды емес бөлшектерде қателеседі; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткілікті, бірақ толық емес.</p>						
Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: С (2,0; 65-69%); С- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%)	<p>Анамнез жинағы: аурудың мәні мен симптомдардың даму реті туралы түсінік бермейтін фактілерді бекіту арқылы жиналған; Физикалық тексеру: толық техникалық сәтсіз қателер; Алдын ала диагноз қою: жетекші синдром оқшауланған, бірақ диагностикалық корытынды жок; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерінің мақсаты: жеткілікті емес; Науқасты зерттеу нәтижелерін саралтау (түсіндіру): Елеулі қателіктермен ішінара шындық; Дифференциалды диагноз: толық емес; Корытынды диагноз және оның негіздемесі: диагноз жеткілікті негізделмеген, асқынулар, қатар жүретін аурулар анықталған жок; Емдеуді таңдау: негізгі және қосалқы ауру бойынша емдеу толық емес; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: жартысы; Болжам және алдын-алу анықтамасы: жеткіліксіз және толық емес.</p>						
Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)	<p>Анамнез жинағы: фактілерді диагностикалау үшін маңызды емес кездейсоқ жиналған мәліметтер; Физикалық тексеру: қолмен жұмыс жасау дағдылары жок; Алдын ала диагноз қою: қате қойылды; Ауруды зерттеудің зертханалық және аспаптық әдістерін тағайындау: қарсы көрсеткіштер тағайындалды; Науқасты зерттеу нәтижелерін зерттеу (түсіндіру): көп жағдайда дұрыс емес; Дифференциалды диагноз: өнімді;</p>						

<p>ОНДҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p>	<p>П-68/16 бет. 15 беттен 28</p>
<p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	

<p>Тексеру парағы: «360° бағалау» тәлімгердің:</p>	<p>Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: А (4,0; 95-100%) А- (3,67; 90-94%)</p>	<p>Корытынды диагноз және оның негіздемесі: диагноз хаотикалық негізделген, аз сенімді; Емдеуді таңдау: кері әсер ететін препараттар тағайындалды; Тағайындалған емнің әсер ету механизмін түсіну: дұрыс түсіндіре алмайды; Болжам және алдын-алу анықтамасы: анықтай алмады.</p>
<p>Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді:</p>		<p>Дайындық: тұрақты өзін-өзі тәрбиелеу: мысалы, мәлімдемелерді тиісті сілтемелермен бекітеді, қысқаша түйіндеме жасайды; Жауапкершілік: өзінің окуы үшін жауапкершілікті өзіне алады: мысалы, өзінің оқу жоспарын басқарады, жетілдіруге белсенді ұмтылады, ақпараттық ресурстарды сынни бағалайды; Қатысу: топтарды оқытуға белсенді қатысады: мысалы, талқылауға белсенді қатысады, тапсырмаларды мұқият алады; Топтық дағдылар: тиімді топтық дағдыларды көрсетеді, мысалы, бастама көтереді, басқаларға құрмет пен әдептілік танытады, түсінбеушілік пен қақтығыстарды шешуге көмектеседі; Байланыс: құрдастарымен қарым-қатынаста жасанды: мысалы, вербальды емес және эмоционалды сигналдарға бейім, белсенді тындаиды; Кәсібиlíк: жоғары дамыған кәсіби дағдылар: мысалы, керемет қатысу, сенімділік, кері байланысты мұқият қабылдау және одан үйрену мүмкіндігі; Рефлексия: интроспекция жоғары: мысалы, ол өзінің білімі мен қабілеттерінің шектеулі екенін біледі, басқаларды қорғауға немесе ескертуге айналмайды; Сыни тұрғыдан ойлау: жоғары дамыған сыни ойлау: гипотезаларды қалыптастыру, практикан алынған білімді қолдану, ақпаратты сынни бағалау, корытынды жасау, ойлау процесін түсіндіру сиякты негізгі міндеттерді орындау дағдыларын көрсетеді; Оқыту: тиімді оқыту дағдылары: қарастырылатын жағдайға қатысты проблемалық мәселелер бойынша баяндаманы көрсетеді және тиісті түрде құрылымдалған түрде. Басқаларды жақсы есте сактау үшін рефераттарды қолданады немесе материалды жалпылайды; Практикалық дағдылар: орындауға ұмтылады, мүмкіндіктер іздейді, сенімді және білікті.</p>
		<p>Дайындық: Өзін-өзі жетілдіруге деген ұмтылыс жоқ, мысалы, проблемалық мәселелерді жеткіліксіз зерттеу және зерттеу, топтың біліміне шамалы үлес қосу, материал</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p>	<p>П-68/16 бет. 16 беттен 28</p>
<p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	

<p>FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)</p>	<p>жинамайды; Жауапкершілік: өзін-өзі оқыту үшін жауапкершілікті мойнына алмайды: мысалы, оқу жоспарын орындау кезінде басқалармен байланысты, қателіктерді жасырады, ресурстарды сирек сынни талдайды; Катысу: топты оқыту процесінде белсенді емес: мысалы, талқылау процесіне белсенді емес катысады, тапсырмаларды мұқият қабылдайды; Топтық дағдылар: орынсыз араласу, нашар пікірталас дағдыларын көрсету, кедергі жасау, жауап беруден жалтару немесе басқаларды елемеу, ұstemдік ету немесе төзбеушілік сияқты тиімсіз топтық дағдыларды көрсетеді; Қарым-қатынас: құрдастарымен қарым-қатынас қыын: мысалы, нашар тындау дағдылары қабілетсіз немесе бейвербалды немесе эмоционалды сигналдарға назар аударуға бейім; Кәсіби: кәсіби мінез-құлықтың жетіспеушілігі: мысалы, себепсіз мінез-құлық, сенімсіздік, кері байланысты қабылдау қындықтары; Сыни тұрғыдан ойлау: сыни ойлаудың жетіспеушілігі: мысалы, негізгі міндеттерді орындауда қындықтар туындейді. Әдетте, гипотезаларды ұсынбайды, білімді практикада қолданбайды немесе ақпараттың болмауына немесе ұқыпсыздығына (индукцияның болмауына) байланысты сыни тұрғыдан бағалай алмайды; Оқыту: тиімсіз оқыту дағдылары: жағдайға қарамастан және нашар құрылымдалған стильде проблемалық мәселелер бойынша баяндамалардың төмен деңгейі. Рефераттарды тиімсіз пайдалану, рефераттар дайындауды, материалды жалпылай алмайды, материалды басқаларға түсіндіре алмайды; Практикалық дағдылар: ынғайсыз, қорқады, тіпті негізгі процедураларды орындаудан бас тартады.</p>
<p>Тексеру парағы: «360° бағалау» белімше менгерушісі:</p>	<p>Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 17 беттен 28</p>

		<p>белгілейді; Стресстегі әрекеттер: толық өзін-өзі басқару, сындарлы шешімдер; Топтық дағдылар: жұмысты ұйымдастыра алады немесе тиімді топ мүшесі бола алады; Ауру тарихын жүргізу: сауатты, ұқыпты, уақтылы; Практикалық дағдылар: орындауға ұмтылады, мүмкіндіктер іздейді, сенімді және білікті.</p>
	<p>Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)</p>	<p>Сенімділік: түсініксіз, сенімсіз; Нұсқаулыққа жауап: реакция жоқ, жақсарту жоқ; Оқыту: қалау жоқ, білім жоқ; Науқасқа деген көзқарас: жеке байланысқа түспейді; Әріптестерге деген көзқарас: сенімсіз; Медицина қызметкерлеріне деген көзқарас: сенімсіз, дөрекі; Стресстегі әрекеттер: жеткіліксіз, ступор; Топтық дағдылар: сенімсіз немесе бұлдіргіш; Медициналық тарихты сақтау: ұқыпсыз, дұрыс емес, уақытында емес; Практикалық дағдылар: ынғайсыз, қорқады, тіпті негізгі процедураларды орындаудан бас тартады.</p>
	<p>Тексеру парағы: «360⁰ бағалау» резидент:</p> <p>Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)</p>	<p>Сенімділік: жауапты, пайдалы болуға ұмтылады; Нұсқаулыққа жауап: ол дұрыс жауап береді, дәйекті түрде жетілдіріледі, қателіктерден сабак алады; Оқыту: жақсы білім мен дүниетанымға ие, көп білімге ұмтылады; Науқасқа деген көзқарас: сенімді және тартымды; Әріптестерге деген қарым-қатынас: өзара құрмет пен қадір-қасиеттің тонын белгілейді; Медицина қызметкерлеріне деген көзқарас: өзара құрмет пен қадір-қасиеттің тонын белгілейді; Стресстегі әрекеттер: толық өзін-өзі басқару, сындарлы шешімдер; Топтық дағдылар: жұмысты ұйымдастыра алады немесе тиімді топ мүшесі бола алады; Ауру тарихын жүргізу: сауатты, ұқыпты, уақтылы; Практикалық дағдылар: орындауға ұмтылады, мүмкіндіктер іздейді, сенімді және білікті.</p>
	<p>Бағалауға қанағаттанарлықсыз</p>	<p>Сенімділік: түсініксіз, сенімсіз;</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 18 беттен 28</p>

		<p>сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)</p>	<p>Нұсқаулыққа жауап: реакция жоқ, жақсарту жоқ; Оқыту: қалау жоқ, білім жоқ; Науқасқа деген көзқарас: жеке байланысқа түспейді; Әріптестерге деген көзқарас: сенімсіз; Медицина қызметкерлеріне деген көзқарас: сенімсіз, дөрекі; Стресстегі әрекеттер: жеткіліксіз, ступор; Топтық дағдылар: сенімсіз немесе үзілген; Медициналық тарихты сактау: ұқыпсыз, дұрыс емес, уақытында емес; Практикалық дағдылар: ынғайсыз, қорқады, тіпті негізгі процедуralарды орындаудан бас тартады.</p>	
<p>Тексеру паралықтары: «360° бағалау» кезекші дәрігер:</p>	<p>Бағалауға ете жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)</p>	<p>Сенімділік: жауапты, пайдалы болуға ұмтылады; Нұсқаулыққа жауап: ол дұрыс жауап береді, дәйекті түрде жетілдіріледі, қателіктерден сабак алады; Оқыту: жақсы білім мен дүниетанымға ие, көп білімге ұмтылады; Науқасқа деген көзқарас: сенімді және тартымды; Әріптестерге деген қарым-қатынас: өзара құрмет пен қадір-қасиеттің тонын белгілейді; Медицина қызметкерлеріне деген көзқарас: өзара құрмет пен қадір-қасиеттің тонын белгілейді; Стресстегі әрекеттер: толық өзін-өзі басқару, сындарлы шешімдер; Топтық дағдылар: жұмысты ұйымдастыра алады немесе тиімді топ мүшесі бола алады; Ауру тарихын жүргізу: сауатты, ұқыпты, уақтылы; Практикалық дағдылар: орындауға ұмтылады, мүмкіндіктер іздейді, сенімді және білікті.</p>	<p>Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)</p>	<p>Сенімділік: түсініксіз, сенімсіз; Нұсқаулыққа жауап: реакция жоқ, жақсарту жоқ; Оқыту: қалау жоқ, білім жоқ; Науқасқа деген көзқарас: жеке байланысқа түспейді; Әріптестерге деген көзқарас: сенімсіз; Медицина қызметкерлеріне деген көзқарас: сенімсіз, дөрекі; Стресстегі әрекеттер: жеткіліксіз, ступор; Топтық дағдылар: сенімсіз немесе үзілген;</p>

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 19 беттен 28</p>

			Mедициналық тарихты сақтау: ұқыпсыз, дұрыс емес, уақытында емес; Практикалық дағдылар: ынғайсыз, қорқады, тіпті негізгі процедураларды орындаудан бас тартады.
Ағымдағы бақылауды бағалауға (АББ) арналған тексеру параграфы. Ауызша жауапқа арналған тексеру параграфы:	Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)	Резидент жауап беру кезінде ешқандай қателіктер, дәлсіздіктер жасаған жоқ. Ол соңғы жылдардағы монографиялар мен нұсқаулықтарды қолдана отырып, оқытылатын пән бойынша теорияға, тұжырымдамалар мен бағыттарға бағдарланған, интернетten сыни баға береді, басқа пәндердің ғылыми жетістіктерін қолданады. Куратормен бірге дәрігерлік тексерулерге, консилиумдарға, аурулар тарихын рецензиялауға және жаңа туған нәрестелерге неонаталдық көмек көрсетуге белсене қатысты.	
			Резидент жауап беру кезінде өрескел қателіктер жібермәді, принципиалды емес дәлсіздіктер жасады, окулықтың көмегімен бағдарламалық материалды жүйелендіре алды. Куратормен бірге медициналық тексерулерге, консилиумдарға, ауру тарихын рецензиялауға және жаңа туған нәрестелерге неонатальдық көмек көрсетуге аз қатысты.
	Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: C (2,0; 65-69%); C- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%)	Резидент жауап беру кезінде дәлсіздіктер мен негіzsіз қателіктер жіберді, тек танымал әдебиеттермен шектелді және материалды жүйелеуде үлкен қыындықтарға тап болды. Куратормен медициналық тексерулерге, консилиумдарға, аурулар тарихын рецензиялауға және жаңа туған нәрестелерге неонаталдық көмек көрсетуге сирек қатысты.	
	Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)	Резидент жауап беру кезінде түбегейлі қателіктер жіберді, сабак тақырыбы бойынша әдебиеттерді пысықтамады; пәннің ғылыми терминологиясын қалай қолдануды білмәді, өрескел стилистикалық және логикалық қателіктермен жауап берді. Куратормен бірге дәрігерлік тексерулерге, консилиумдарға, аурулар тарихын рецензиялауға және жаңа туған нәрестелерге неонаталдық көмек көрсетуге қатыспаған.	
БӨЖ-ге арналған тексеру параграфы:			
БӨЖ-ге арналған тексеру параграфы.	Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)	Медицина саласындағы зерттеулердің білімі мен түсінігін көрсетеді: Білім жүйелі, медицина саласындағы зерттеулердің түсінігін толық көрсетеді; Ғылыми тәсілдер негізінде өз біліктілігі шенберінде міндеттерді шешуге қабілетті: дұрыс шешім;	

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 20 беттен 28</p>

Ғылыми мақалаларды талдау:	<p>Өзінің біліктілігі шенберінде дамыту үшін дәлелді медицинаның ғылыми ақпараты мен қағидаттарын пайдаланады: толық көлемде негіздеме берілді;</p> <p>Өзін-өзі талдау дағдыларын көрсетеді: толық көлемде қолданады;</p> <p>Ауруханаішілік конференцияларда, семинарларда, талқылауларда шешендік өнерді және көпшілік алдында сөз сөйлеуді толық көлемде, барабар қолданады;</p> <p>Зерттеу жүргізуге және ғылыми нәтижеге жұмыс істеуге қабілетті: қатысады және әңгімелейді, аудиторияны жауап алады, өзінің;</p> <p>Медицина саласындағы зерттеулер білім мен түсінікті көрсетеді: зерттеулер жүргізеді, зерттеулердің қорытындысын шығарады, жариялады.</p>
	<p>Бағалауға жақсы сәйкес келеді:</p> <p>B+ (3,33; 85-89%)</p> <p>B (3,0; 80-84%)</p> <p>B- (2,67; 75-79%)</p> <p>C+ (2,33; 70-74%)</p>
	<p>Медицина саласындағы зерттеулердің білімі мен түсінігін көрсетеді: зерттеудің мәні туралы толық түсінік бермейтін фактілерді анықтай отырып білім;</p> <p>Ғылыми тәсілдер негізінде өз біліктілігі шенберінде міндеттерді шешуге қабілетті: дұрыс шешім;</p> <p>Ғылыми ақпаратты және дәлелді медицина принциптерін өзінің біліктілігі шенберінде дамыту үшін пайдаланады;</p> <p>Интроспекция дағдыларын көрсетеді: ішінара қолданады;</p> <p>Ауруханаішілік конференцияларда, семинарларда, талқылауларда шешендік және көпшілік алдында сөйлеуді қолданады: жеткілікті, бірақ шамалы қателіктермен;</p> <p>Зерттеу жүргізуге және ғылыми нәтижеге жұмыс істеуге қабілетті: маңызды емес баяндамалар мен баяндамалар;</p> <p>Медицина саласындағы зерттеулер білім мен түсінушілікті көрсетеді: зерттеулер жүргізеді, тұжырымдар ішінара, талдау толық емес.</p>
	<p>Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді:</p> <p>C (2,0; 65-69%);</p> <p>C- (1,67; 60-64%);</p> <p>D+ (1,33; 55-59%)</p> <p>D (1,0; 50-54%)</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 21 беттен 28</p>

	<p>Бағалауға қанағаттанарлықсyz сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)</p>	<p>Зерттеулер жүргізуге және ғылыми нәтижеге жұмыс істеуге қабілетті: зерттеулер жүргізеді, бірақ оларды; Медицина саласындағы зерттеулер білім мен түсінуді көрсетеді: маңызды емес фактілерді нақтылаумен.</p>
	<p>Тақырып бойынша презентация дайындауға арналған тексеру парағы:</p> <p>Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)</p>	<p>Медицина саласындағы зерттеулердің білімі мен түсінігін көрсетеді: көрсетпейді; Ғылыми тәсілдер негізінде өз біліктілігі шенберінде міндеттерді шешуге қабілетті: проблемаларды шеше алмайды; Өзінің біліктілігі шенберінде дамыту үшін дәлелді медицинаның ғылыми ақпараты мен қағидаттарын пайдаланады: пайдаланбайды; Интроспекция дағыларын көрсетеді: көрсетпейді; Ауруханаішілік конференцияларда, семинарларда, талқылауларда шешендік өнерді және көпшілік алдында сөз сөйлеуді қолданады: қатыспайды; Зерттеулер жүргізуге және ғылыми нәтижеге жұмыс істеуге қабілетті: зерттеулер жүргізбейді; Медицина саласындағы зерттеулер білім мен түсінуді көрсетеді: көрсетпейді.</p>
	<p>Бағалауға жақсы сәйкес келеді: B+ (3,33; 85-89%) B (3,0; 80-84%) B- (2,67; 75-79%) C+ (2,33; 70-74%)</p>	<p>Презентация көлемі 20 слайдтан кем емес, белгіленген мерзімде дербес орындалды. Кем дегенде 5 әдеби дерек пайдаланылды. Слайдтар мазмұнды және қысқа. Корғау кезінде автор тақырып бойынша терең білім көрсетеді. Талқылау кезінде сұраптарға жауап беру кезінде қателіктер жібермейді.</p>
	<p>Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: C (2,0; 65-69%); C- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%)</p>	<p>Презентация көлемі 20 слайдтан кем емес, белгіленген мерзімде дербес орындалды. Кем дегенде 5 әдеби дерек пайдаланылды. Слайдтар мазмұнды емес. Корғау кезінде автор сұраптарға жауап беру кезінде тубегейлі қателіктер жібереді.</p>

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 22 беттен 28</p>

		Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)	Презентация белгіленген мерзімде тапсырылмаған, көлемі 20 слайдтан кем. 5-тен аз әдеби дерек пайдаланылды. Слайдтар мазмұнды емес. Қорғау кезінде автор сұрақтарға жауап беру кезінде өрсекел қателіктер жібереді. Өз материалында бағдарланбайды.
Аралық бақылауга арналған тексеру параграфы:			
Аралық бақылауга арналған тексеру параграфы. Тест:	Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)	Сабактың тақырыбын негізгі және қосымша көздерден толық білу. Сабак тақырыбын стилистикалық сауатты баяндау. Нысанды сақтау, баяндамамен кезекшіліктеге, конференцияларға белсенді қатысу. * Тест тапсырмасына 13-15 дұрыс жауап. * Ситуациялық есептерге толық толық жауап. Науқастарды курациялауга, бөлімше жұмысына белсенді қатысу.	
	Бағалауға жақсы сәйкес келеді: B+ (3,33; 85-89%) B (3,0; 80-84%) B- (2,67; 75-79%) C+ (2,33; 70-74%)	* Сабактың тақырыбын жақсы білу. Кезекшіліктеге, конференцияларға қатысу. Тест тапсырмаларына 10-12 дұрыс жауап. * Ситуациялық есептерге диагноз қоюға және емдеу тактикасына толық жауап берілмейді. Науқасқа жақсы жетекшілік ету, бөлімше жұмысына қатысу, науқасты дұрыс баяндау.	
	Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді: C (2,0; 65-69%); C- (1,67; 60-64%); D+ (1,33; 55-59%); D (1,0; 50-54%)	Тақырыпты толық білмеу, кезекшілік пен конференцияларға белсенді қатыспау. * Тест тапсырмаларына 8-9 дұрыс жауап. * Ситуациялық есептерге диагноз және емдеу тактикасын толық жарияламау. * Курация кезінде науқастың толық баяндамасы, толық емес емдеу схемасы.	
	Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді: FX (0,5; 25-49%) F (0; 0-24%)	Сабактың тақырыбын нашар білу. Сирек кездесулерге, конференцияларға қатысу. Тест тапсырмаларына 0-7 дұрыс жауап. * Ситуациялық есептерге қате жауап. Дұрыс емес диагноз және емдеу тактикасы. Науқастың сапасыз курациясы. Жиі болмауы аралай профессор, бөлім менгерушісі.	
Портфолионы бағалауға арналған тексеру	Бағалауға өте жақсы сәйкес келеді: A (4,0; 95-100%) A- (3,67; 90-94%)	Бұл деңгейдегі портфолиолар негізгі категориялар мен бағалау критерийлерін көрсетудің жан-жақтылығымен сипатталады. Мұнданың портфолионың мазмұны білім алушының үлкен күш-жігер жұмсағанын және айқын алға жылжуын айфактайды. Осы деңгейдегі портфолионың мазмұны мен дизайнында өзіндік ерекшелік пен тапқырлық	

<p>ОҢТҮСТІК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 23 беттен 28</p>

парағы:		айқын көрінеді.
	<p>Бағалауға жақсы сәйкес келеді:</p> <p>B+ (3,33; 85-89%)</p> <p>B (3,0; 80-84%)</p> <p>B- (2,67; 75-79%)</p> <p>C+ (2,33; 70-74%)</p>	Бұл деңгейдегі Портфолио білім алушының берік білімі мен дағдыларын көрсетеді, бірақ алдыңғы деңгейден айырмашылығы, онда қосымша санаттардың кейір элементтері болмауы мүмкін, сонымен қатар мазмұнның өзіндік ерекшелігі жеткіліксіз болуы мүмкін және дизайндағы шығармашылық элемент болмауы мүмкін.
	<p>Бағалауға қанағаттанарлық сәйкес келеді:</p> <p>C (2,0; 65-69%);</p> <p>C- (1,67; 60-64%);</p> <p>D+ (1,33; 55-59%)</p> <p>D (1,0; 50-54%)</p>	Осы деңгейдегі портфолиода негізгі назар бағдарламалық білім мен дағдылардың қалыптасу деңгейін бағалауға болатын міндетті санатқа аударылады. Зерттеушілік, шығармашылық ойлаудың, қолданбалы дағдылардың, мағыналы қарым-қатынас қабілетінің (ауызша да, жазбаша да), әлеуметтік бастамашылықтың және кәсіпкерліктің даму деңгейін көрсететін дәлелдер жок.
	<p>Бағалауға қанағаттанарлықсыз сәйкес келеді:</p> <p>FX (0,5; 25-49%)</p> <p>F (0; 0-24%)</p>	Білім алушының жетістіктері туралы жалпы түсінік қалыптастыру қыын Портфолио. Әдетте, ол әр түрлі санаттағы эскиздік ақпаратты ұсынады. Мұндай портфолио бойынша оқытудағы прогрессі және негізгі жалпы мәдени және кәсіби құзыреттіліктерді көрсететін қасиеттердің қалыптасу деңгейін анықтау мүмкін емес.

Білімді бағалаудың қонбалдық жүйесі:

Әріптік жүйе бойынша бағалау	Баллдардың сандық баламасы	Пайыздық мазмұны	Дәстүрлі жүйе бойынша бағалау
A	4,0	95-100	Оте жақсы
A -	3,67	90-94	
B +	3,33	85-89	Жақсы
B	3,0	80-84	
B -	2,67	75-79	Қанағаттанарлық
C +	2,33	70-74	
C	2,0	65-69	Жақсы
C -	1,67	60-64	
D+	1,33	55-59	Жақсы
D-	1,0	50-54	

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 24 беттен 28</p>

FX	0,5	25-49	Қанағаттанарлықсыз
F	0	0-24	

11.

Электрондық ресурстар, оның ішінде, бірақ олармен шектелмей: дерекқорлар, анимациялар симуляторлар, кәсіби блогтар, веб-сайттар, басқа да электрондық анықтамалық материалдар (мысалы, бейне, аудио, дайджестер):

- Оқу ресурстары:**
1. Электронная библиотека ЮКМА - <https://e-lib.skma.edu.kz/genres>
 2. Республикаанская межвузовская электронная библиотека (РМЭБ) – <http://rmebrk.kz/>
 3. Цифровая библиотека «Aknurpress» - <https://www.aknurpress.kz/>
 4. Электронная библиотека «Эпиграф» - <http://www.elib.kz/>
 5. Эпиграф - портал мультимедийных учебников <https://mbook.kz/ru/index/>
 6. ЭБС IPR SMART <https://www.iprbookshop.ru/auth>
 7. Информационно-правовая система «Зан» - <https://zan.kz/ru>
 8. Cochrane Library - <https://www.cochranelibrary.com/>

Электрондық оқулықтар:

1. Детские болезни. Т.1 [Электронный ресурс] : учебник / А. М. Запруднов, К. И. Григорьев, Л. А. Харитонова. - 2-е изд. - Электрон. текстовые дан. (108Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2013. - 768 с.
2. Детские болезни. Т. 2 [Электронный ресурс] : учебник / А. М. Запруднов, К. И. Григорьев, Л. А. Харитонова. - 2-е изд., перераб. и доп. - Электрон. дан. (Обайт). - М. :ГЭОТАР - Медиа, 2013. -752 с.
3. Жолдыбаева А.М., Р.Р. Елеуова. Балалар аурулары: Оқу құралы. 2015. <https://aknurpress.kz/reader/web/2473>
4. Бала дәрігерінің серігі. (Анықтама) Е.Т. Дадамбаев. – Алматы, 2020. – 292. Б https://www.elib.kz/ru/search/read_book/3046/
5. К. Аскамбай. Балалар аурулары: Оқулық.–Алматы, ЖШС «Эверо», 2020 ж. Том 1, 416 б https://www.elib.kz/ru/search/read_book/201/
6. Б. Ж. Құлтанов Генетика және жеке даму. Алматы. ЖШС «Эверо». 2020. - 120 бет https://www.elib.kz/ru/search/read_book/2938/
7. Гаврилова, Н. В. Детские болезни : учебное пособие / Н. В. Гаврилова. — 2-е изд. — Саратов : Научная книга, 2019. — 159 с. <https://www.iprbookshop.ru/80981.html>

Журналдар (электрондық журналдар):

Әдебиет:

- негізгі:**
1. Қуандыков, Е. Ә. Жалпы және медициналық генетика негіздері : дәрістер жинағы / Е. Ә. Қуандыков, Ұ. Ә. Нұралиева. - Алматы : Эверо, 2016. - 216 бет. с.

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 25 беттен 28</p>

2. Бочков, Н. П. Клиническая генетика : учебник / Н. П. Бочков, В. П. Пузырев, С. А. Смирнихина ; под ред. Н. П. Бочкова. - 4-е изд., доп. и перераб. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2011. - 592 с. +эл. опт. диск (CD-ROM).
3. Мутовин, Г. Р. Клиническая генетика. Геномика и протеомика наследственной патологии 3-е изд., перераб. и доп : учеб. пособие / Г. Р. Мутовин. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2010. - 832 с.
4. Генетика негіздері. : т.2 : оқулық / С. Уильям Клаг[және т.б.]. - 11-басылым. - Алматы : ЖШС РПБК "Дәуір", 2017. - 820 б. с.
5. ҚР ДСМ клиникалық хаттамалары.
- қосымша:**
1. Акильжанова, А. Р. Молекулярно-генетические подходы к организации профилактики и прогнозирования мультифакториальных заболеваний : монография / А. Р. Акильжанова. - Астана, 2014. - 200 с.
2. Акуленко, Л. В. Дородовая профилактика генетической патологии плода : монография / Л. В. Акуленко, Т. В. Золотухина, И. Б. Манухин. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 304 с.

12.

Пәннің саясаты:

Білім алушыларға қойылатын талаптар, сабакқа қатысу, мінез-құлық, бағалау саясаты, айыппұлдар, ынталандыру шаралары және т. б.

1. Сабакқа форма (халат, қалпак) киіп келу;
2. Ұқыпты және міндетті болу;
3. ТРӘЖ сабактарына қатысу міндетті болып табылады. Білім алушылар БӘЖ-де болмаған жағдайда, оқу және электрондық журналда «ож» белгісі қойылады;
4. Оқу процесіне белсенді қатысу;
5. Кешікпеу, дәрістер мен сабактарды өткізіп алмау. Ауырған жағдайда деканаттан алған сәттен бастап 30 күн ішінде жарамды тапсыру мерзімі көрсетілген анықтама мен жұмыс парагын ұсыну;
6. Себепсіз себептермен өткізіп алынған сабактар өтелмейді. Сабакты дәлелсіз себептермен өткізіп алған білім алушыларға электрондық журналда «ож» белгісінің жаңында «0» бағасы қойылады және айыппұл баллдары шегеріледі:

 - 1 дәрісті өткізіп алғаны үшін айыппұл баллы аралық бақылау бағасынан 1,0 баллды құрайды;
 - ТРӘЖ 1 сабағын өткізіп алғаны үшін айыппұл баллы БӘЖ бағаларынан 2,0 баллды құрайды;
 - 7. Эр білім алушы БӘЖ тапсырмаларының барлық түрлерін орындан, кесте бойынша тапсыруы керек.
 - 8. Эрбір практикалық сабак пен БӘЖ үшін барлық білім алушылар тақырыпты талқылауға уақытында және нақты дайындаудың, белсенді қатысусы керек.
 - 9. Білім алушылардың жазбаша жұмыстарының барлық түрлері (реферат, эссе, тест тапсырмаларын құрастыру және т.б.) плагиат мәніне тексеруден етеді.
 - 10. Өз жұмыс орнының санитарлық жағдайы мен жеке гигиенасы үшін жауапты болу.
 - 11. Аудиторияларда тамақтануға қатаң тыйым салынады.

ОҢТҮСТІК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Педиатрия-2» кафедрасы	П-68/16
«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).	бет. 26 беттен 28

12. Оқу бөлмелеріндегі қауіпсіздік ережелерін сақтау.
13. Академияның ішкі тәртіп ережелерін және мінез-құлық этикасын сақтау.
14. Курстастар мен оқытушыларға шыдамды, ашық және мейірімді болу.
15. Кафедра мүлкіне ұқыпты қарау.
16. Оқу уақытында үялды телефондарды өшіру;

13. Академияның моральдық және этикалық құндылықтарына негізделген академиялық саясат:	
Академиялық саясат. 4-т. Білім алушының ар-намыс кодексі.	<p>Пән бойынша баға қою саясаты:</p> <p>Саясат және ресімдер: оқу процесінде білім алушыға қойылатын кафедраның жалпы талаптары, жұмыс бөлімдері орындалмаған кезде айыппұл шаралары және т. б.</p> <p>Мысалы:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. тәжрибелік сабакта санитарлық кітапша болмаған жағдайда; 2. медициналық нысанды қатаң сақтау (халаттар, маскалар, қалпақтар, косымша аяқ киім); 3. стационарда жеке гигиенаны, қауіпсіздік техникасын қатаң сақтау; 4. қабылдау бөліміндегі кезекшілік; 5. ішкі тәртіпті қатаң сақтау, науқастармен, дәрігерлермен, кафедра қызметкерлерімен жылы қарым-қатынас. <p>Айыппұл санкциялары:</p> <p>3 сабакты дәлелсіз себеппен жіберіп алған білім алушыға резидентура деканатына баянат беріледі.</p> <p>Жіберілген сабактар стационардағы кезекшілікпен, әдеби шолумен және рефератпен өтеледі.</p> <p>Корытынды бақылау: емтихан 2 кезеңде өткізіледі: тестілеу / әңгімелесу және практикалық әдістерді бақалау.</p> <p>Емтиханға пән бағдарламасын толық менгерген және шекті рейтинг жинаған білім алушылар жіберіледі.</p> <p>Өту рейтингін есептеу:</p> <p>Білім алушылардың білімін бақалау баллдық-рейтингтік әріптік жүйе бойынша жүргізіледі, оған сәйкес 60% ағымдағы бақылау, 40% корытынды бақылау.</p> <p>Пәннің корытынды бағасы ағымдағы бақылаудың орташа бағасы, аралық бақылаудың орташа бағасы және корытынды бақылау бағасы негізінде автоматты түрде есептеледі:</p> <p>Корытынды баға (100%) = Төзімділік рейтингі (60%) + Корытынды бақылау (40%).</p> <p>Төзімділік рейтингі (60%) = Аралық бақылаулардың орташа баллы (20%) + Ағымдағы бақылаудың орташа баллы (40%).</p> <p>Аралық бақылаудың орташа баллы = Аралық бақылау 1 + Аралық бақылау 2 / 2</p> <p>Ағымдағы бақылаудың орташа баллы = БӘЖ бойынша орташа баллды ескере отырып, ағымдағы баллдар сомасының орташа арифметикалық мәні.</p>

ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Педиатрия-2» кафедрасы	П-68/16
«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).	бет. 27 беттен 28

Қорытынды балл (100%) = АБ_{орт} x 0,2 + АғБ_{орт} x 0,4 + КБ x 0,4

АБ_{орт} – аралық бақылаудардың орташа бағасы;

АғБ_{орт} – ағымдағы бақылаудың орташа бағасы;

КБ – қорытынды бақылауды бағалау.

Қорытынды аттестацияға оқу бағдарламасын аяқтаған және жеке оқу жоспарын аяқтаған білім алушылар жіберіледі. Қорытынды аттестаттаудың мақсаты резидентура бағдарламасын аяқтаған кезде қол жеткізілген оқу нәтижелері мен құзыреттерді бағалау болып табылады.

Қорытынды аттестаттау оқудың соңғы нәтижелеріне сәйкес жүргізіледі және екі кезеңді қамтиды:

- 1) білімді бағалау** (компьютерлік тестілеу);
- 2) дағыларды бағалау.**

Қорытынды аттестаттаудың мақсаты – резидентураның білім беру бағдарламасы бойынша оқуды аяқтаған кезде бітірушілердің кәсіби дайындығын бағалау. Бағдарлама бойынша білім мен дағыларды бағалаудың он нәтижелерін алғаннан кейін білім алушыға резидентураны бітіргені туралы куәлік беріледі. Сондай-ақ, бұл деректер маман сертификатын беруге негіз болып табылады.

Қорытынды бағага апелляция беру ережелері:

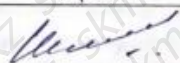
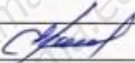
- Білім алушы емтиханда немесе тест бақылаудында алған бағаларына көнілі толмаса;
- Оқытушы мен білім алушы арасында кейбір мәселелер бойынша келіспеушілік болса (тесттер мен билеттер);
- Емтихан жұмыстары немесе тест сұрақтары қате жазылса және тақырыпқа сәйкес келмесе. Қорытынды бақылау нәтижесімен келіспеген білім алушы емтихан нәтижелері жарияланғаннан кейін келесі жұмыс күні сағат 13:00-ден кешіктірмей апелляциялық шағым береді.

Апелляциялық комиссия өтінішті бір күн ішінде қарап, бағалауды қайта қарау немесе бастапқы бағаны сақтау туралы тиісті шешім қабылдауы тиіс.

Апелляциялық комиссияның шешімі білім алушының жұмысын қайта саралтау негізінде қабылданады.

Апелляциялық комиссияның шешімі емтихан парағымен бірге жазбаша түрде тіркеуаші кеңесіне беріледі.

<p>ОНТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Педиатрия-2» кафедрасы</p> <p>«Неонатологиядағы медициналық генетика негіздері» пәннің Жұмыс оқу бағдарламасы (Силлабус).</p>	<p>П-68/16 бет. 28 беттен 28</p>

Бекіту және қайта қарau:			
Бекітілген күні	Хаттама №	Кафедра менгерушісі, ББ АҚ төрағасының аты-жоні	Колы
Кітапханалық-акпараттық орталықпен келісу күні	Хаттама № <u>2</u> <u>14. 06 2024</u>	Дарбичева Р.И.	
Кафедрада бекітілген күні	Хаттама № <u>11</u> <u>28. 06 2024н</u>	Бектенова Г.Е.	
ББ АҚ мақұлдаған күні	Хаттама № <u>5</u> <u>28. 06 2024н</u>	Бектенова Г.Е.	
Қайта қарau күні	Хаттама №	Бектенова Г.Е.	
ББ АҚ қайта қарau күні	Хаттама №	Бектенова Г.Е.	