

عناوین مطالب ارائه شده دوره کارورزی دانشجویان مقطع کارشناسی ارشد باکتری شناسی
پزشکی

سرفصل مطالب ارائه شده	عنوان
<p>۱. اهداف استخراج RNA</p> <p>۲. نمونه های مورد استفاده جهت استخراج RNA</p> <p>۳. نحوه جمع آوری نمونه از جمله نمونه بافت تازه ، کشت سلول و سلول های خون محیطی (PBMCs)</p> <p>۴. مواد مورد نیاز و فرایند استخراج RNA از کشت سلول</p>	<p>استخراج RNA از رده سلولی با استفاده از روش Trizol</p>
<p>۱. نحوه کار با دستگاه Nano Drop</p> <p>۲. بررسی کمی RNA با استفاده از دستگاه Nano Drop و تفسیر نتایج</p> <p>۳. بررسی کیفی RNA با استفاده از الکتروفورز بر روی ژل آگاروز</p> <p>۴. مشکل یابی استخراج RNA</p>	<p>بررسی کیفی و کمی استخراج شده RNA</p>
<p>۱. معرفی مواد مورد نیاز و انواع پرایمر و کارآیی آنها در ساخت cDNA</p> <p>۲. فرایند ساخت cDNA و پروفایل دمایی آن</p> <p>۳. معرفی DNases ها و نحوه استفاده از آنها جهت حذف آلودگی RNA استخراج شده با DNA</p>	<p>ساخت cDNA</p>

<p>۱. آشنایی با مفاهیم پایه PCR ، اصول و کاربردهای آن</p> <p>۲. مواد مورد نیاز برای انجام PCR</p> <p>۳. آشنایی با پروفایل دمایی PCR</p> <p>۴. آشنایی با دستگاه PCR Thermocycler و نحوه کار با آن</p> <p>۵. نحوه آماده سازی PCR Master Mix و انجام PCR</p> <p>۶. نحوه آماده سازی ژل آگاروز برای الکتروفورز محصولات PCR</p> <p>۷. الکتروفورز محصولات PCR و تفسیر نتایج</p> <p>۸. PCR Troubleshooting</p>	<p>PCR</p>
<p>۱. تعریف Real-time PCR ، مزایا و کاربردهای آن</p> <p>۲. ارائه مفاهیم پایه ، اصول نور و فلورسانس در Real-time PCR</p> <p>۳. روش های سنجش در Real-time PCR</p> <p>۴. معرفی انواع روش های تعیین کمیت با Real-time PCR و کاربردهای آن</p> <p>۵. آشنایی با دستگاه های مورد استفاده جهت انجام Real-time PCR</p> <p>۶. انجام Real-time PCR با روش Relative Quantification با استفاده از سایبرگرین جهت ارزیابی بیان ژن ها</p> <p>۷. بررسی نتایج و اهمیت بررسی Melting curve</p> <p>۸. آنالیز بیان ژن ها با استفاده از روش $\Delta\Delta Ct$</p>	<p>Real-time PCR</p>

<p>۱. معرفی مفاهیم پایه ، اهمیت و کاربردهای کلونینگ</p> <p>۲. معرفی انواع وکتورهای مورد استفاده در کلونینگ و انتخاب وکتور مناسب</p> <p>۳. طراحی پرایمر با استفاده از نرم افزار Gene Runner جهت PCR برای ژن مدنظر جهت کلونینگ</p> <p>۴. بررسی توالی نوکلئوتیدی ژن مدنظر جهت کلونینگ از نظر وجود سایت های برش توسط Restriction enzymes با استفاده از نرم افزار</p> <p>۵. انتخاب Restriction enzymes مورد استفاده بر اساس چندین معیار از جمله عملکرد آنها در یک بافر مشترک و حضور آنها در multiple cloning site وکتور مدنظر</p> <p>۶. Digestion وکتور با Restriction enzymes و تایید کارآیی آنزیم های برش دهنده با استفاده از الکتروفورز بر روی ژل آگاروز</p> <p>۷. تعیین غلظت وکتور و ژن برای Ligation ، مواد مورد نیاز و مراحل انجام آن</p> <p>۸. ترانسفورم کردن محصول Ligation به باکتری با روش کلرید کلسیم و شوک حرارتی</p> <p>۹. کشت باکتری های ترانسفورم شده بر روی پلیت</p> <p>۱۰. برداشت کلنی ، کشت و تخلیص آن با استفاده از روش جوشاندن برای انجام PCR برای ژن کلون شده جهت تایید کلونینگ</p>	<p>کلونینگ</p>
---	----------------

بررسی توان حیاتی سلول ها

با استفاده از MTT assay

۱. اهمیت و کاربردهای MTT assay

۲. مواد مورد نیاز و روش انجام MTT assay

۳. تفسیر و آنالیز نتایج MTT assay