| **Temat / Prowadzący**  | **Zagadnienia**  |
| --- | --- |
| **II (09.10. – 10.10.2025; 13.10 - 14.10.2025)**Gametogeneza, transport gamet, zapłodnienie, bruzdkowaniedr Katarzyna Nowińska | 1. Wczesne etapy gametogenezy – pierwotne komórki płciowe – gonocyty, mejoza przebieg i znaczenie.
2. Zarys budowy histologicznej jąder i przebieg spermatogenezy, regulacja hormonalna.
3. Zarys budowy histologicznej jajników i przebieg oogenezy, regulacja hormonalna.
4. Podobieństwa i różnice oogenezy i spermatogenezy (w dojrzewaniu gamet, zatrzymaniu podziałów).
5. Zapłodnienie – przebieg i znaczenie (kapacytacja, reakcja akrosomalna), powstanie zygoty
6. Zapłodnienie in vitro.
7. Rozpoznawanie wad płodu, Zespół Downa, Edwardsa, Pataua.
 |
| **III (16.10. – 17.10.2025; 20.10 -21.10.2025)**  Powstawanie listków zarodkowychdr Aleksandra Piotrowska, Prof. uczelni  | 1. Powstawanie blastocysty – proces kompakcji i kawitacji zarodka.
2. Zagnieżdżenie zarodka, dwulistkowa tarczka zarodkowa.
3. Proces powstawania zewnątrzzarodkowej jamy ciała (pęcherzyk żółtkowy pierwotny) i pęcherzyka żółtkowego wtórnego.
4. Mezoderma pozazarodkowa i proces jej różnicowania.
5. Etapy procesu gastrulacji, powstawanie smugi pierwotnej.
6. Proces powstawania struny grzbietowej.
 |
| **IV (23.10. – 24.10.2025; 27.10 - 28.10.2025)**  Różnicowanie listków zarodkowychdr Karolina Jabłońska | 1. Pochodne ektodermalnego listka zarodkowego (neurulacja, komórki grzebienia nerwowego).
2. Pochodne mezodermalnego listka zarodkowego (mezoderma przyosiowa, mezoderma pośrednia).
3. Mezoderma boczna (mezoderma ścienna, mezoderma trzewna; jamy ciała).
4. Pochodne endodermalnego listka zarodkowego (cewa jelitowa).
5. Wytwarzanie pozazarodkowych naczyń krwionośnych. Podstawy molekularnej regulacji wytwarzania naczyń krwionośnych.
6. Podstawy molekularnej regulacji różnicowania listków zarodkowych.
7. Podsumowanie kluczowych wydarzeń w okresie zarodkowym.
8. Przykłady wad strukturalnych i wrodzonych powstałych między 3, a 8 tygodniem rozwoju zarodkowego.
 |
| **V (30.10. – 31.11.2025)** Łożysko, błony płodowedr Agnieszka Gomułkiewicz, Prof. uczelni | 1. Definicja i rodzaje błon płodowych. **Pęcherzyk żółtkowy**: powstawanie, rozwój i budowa w kolejnych dniach/tygodniach rozwoju zarodkowego, funkcje. **Omocznia**: powstawanie, rozwój i budowa w kolejnych dniach/tygodniach rozwoju zarodkowego, funkcje.
2. **Owodnia**: powstawanie, rozwój i budowa w kolejnych dniach/tygodniach rozwoju zarodkowego, funkcje, nieprawidłowości owodni. **Sznur pępowinowy**: rozwój, budowa, nieprawidłowości sznura pępowinowego.
3. **Płyn owodniowy**: powstawanie, skład, prawidłowa objętość i rola płynu owodniowego, zaburzenia objętości płynu owodniowego w czasie ciąży, wykorzystanie płynu owodniowego w diagnostyce prenatalnej.
4. **Kosmówka**: powstawanie, rozwój i budowa w kolejnych dniach/tygodniach rozwoju zarodkowego (procesy zachodzące w obrębie trofoblastu; blaszka/płyta kosmówki; kosmki palowe i kosmki wolne; kosmki pierwszo-, drugo- i trzeciorzędowe; kosmówka kosmata, kosmówka gładka). Zaburzenia rozwoju trofoblastu.
5. **Łożysko**: rozwój i budowa łożyska, krążenie łożyskowe, bariera łożyskowa, czynność łożyska.
6. **Błony płodowe u bliźniąt**: bliźnięta dizygotyczne, bliźnięta monozygotyczne, nieprawidłowości związane z ciążami bliźniaczymi.

[Sugestia podziału zagadnień dla grupy 8-osobowej: punkty 1-2 – po 2 os. / każde zagadnienie, punkty 3-6 – 1 os. / każde zagadnienie]  |
| **VI (06.11. – 07.11.2025; 12.11 – 13.11.2025)**Molekularne podstawy rozwojudr Aleksandra Partyńska/ dr Katarzyna Haczkiewicz-Leśniak | 1. Procesy rozwojowe regulowane przez geny szlaku sygnalizacyjnego Sonic Hedgehog z uwzględnieniem rozwoju kończyn i cewy jelitowej.
2. Szlak WNT/β-katenina oraz geny PAX - rola i efekt zaburzenia sygnalizacji z uwzględnieniem molekularnych mechanizmów rozwoju oka.
3. Ustanowienie osi ciała oraz lateralizacja wraz z odniesieniem klinicznym.
4. Molekularne mechanizmy rozwoju mózgowia oraz komórki grzebieni nerwowych wraz z odniesieniem klinicznym.
5. Geny szlaku sygnalizacyjnego Notch-Delta oraz białka nadrodziny TGF-β i procesy rozwojowe przez nie regulowane.
 |
| **VII (17.11. – 21.11.2025)**Narząd skrzelowy i zaburzenia jego rozwojudr Mateusz Olbromski,Prof Uczelni | 1. Pochodne łuków skrzelowych i ich unaczynienie, włączając struktury tworzone przez chrząstki i mięśnie.
2. Struktury formowane przez różne bruzdy gardłowe i kieszonki. Defekty czaszkowo-twarzowe.
3. Rozwój języka i tarczycy oraz ich anomalie.
4. Wyniosłości twarzowe, które uczestniczą w tworzeniu twarzy, włączając segment międzyszczękowy, podniebienie wtórne i jamę ustną.
5. Rozwój jamy nosowej i ślinianek.
6. Rozwój ucha.
 |
| **VIII (24.11. – 28.11.2025)**Rozwój układu moczowo-płciowegodr Jędrzej Grzegrzółka | 1. Narządy nerkowe + molekularna regulacja rozwoju nerek.
2. Położenie i funkcja nerek + pęcherz i cewka moczowa.
3. Rozwój i różnicowanie gonad.
4. Różnicowanie przewodów płciowych, molekularne podstawy rozwoju układu płciowego.
5. Pochwa i narządy płciowe zewnętrzne (męskie i żeńskie).
6. Anomalie płciowe. Zstępowanie jąder i jajników.
 |
| **IX (01.12. – 05.12.2025)**Rozwój układu oddechowego i pokarmowego dr Sylwia Borska | 1. Rozwój układu oddechowego (oddzielanie uchyłka od jelita przedniego, rozwój drzewa oskrzelowego, etapy dojrzewania płuc, wady wrodzone).
2. Rozwój cewy jelitowej i jam ciała (powstawanie pierwotnej cewy jelitowej, jamy brzusznej, krezki i przepony).
3. Rozwój jelita przedniego (odcinki, wady rozwojowe).
4. Rozwój jelita środkowego (odcinki, przepuklina fizjologiczna, obrót jelita, wady rozwojowe).
5. Rozwój jelita tylnego (odcinki, wady rozwojowe).
6. Molekularne podstawy rozwoju układu pokarmowego.
 |
| **X (08.12 – 12.12.2025)**Rozwój układu szkieletowegoi mięśniowego dr Urszula Ciesielska,Prof. uczelni  | 1. Pochodzenie i rozwój układu szkieletowego (pojęcia – somity, somitomery, dermomiotom, sklerotom). Rodzaje kostnienia.
2. Rozwój szkieletu osiowego – powstawania kręgosłupa, rozwój kręgów (stadium chrzęstne, kostne); wady wrodzone kręgosłupa.
3. Rozwój czaszki, wady w rozwoju czaszki.
4. Rozwój kończyn oraz zaburzenia w rozwoju kończyn.
5. Układ mięśniowy – pochodzenie i rozwój mięśni szkieletowych, gładkich i mięśnia sercowego.
6. Zaburzenia w rozwoju mięśni.
 |
| **XI (15.12. – 19.12.2025)**Rozwój ośrodkowego i obwodowego układu nerwowego prof. dr hab. Paweł Surowiak | 1. Profilaktyka wad układu nerwowego.
2. Grzebienie nerwowe.
3. Powstawanie i różnicowanie komórek glejowych.
4. Najczęstsze wady wrodzone układu nerwowego.
5. Synaptogeneza.
6. Mielinizacja.
 |
| **XII (12.01. – 16.01.2026)** Rozwój serca i naczyń krwionośnychdr Aneta Popiel-Kopaczyk | 1. Zarys budowy serca.
2. Początek rozwoju serca i przekształcenia cewy sercowej (okres 19 do 26 dni, wady rozwojowe).
3. Rozwój serca czterokomorowego – podział kanału przedsionkowo komorowego (okres 27 do 37 dni).
4. Rozwój zatoki żylnej i podział pierwotnego przedsionka (powstanie otworu owalnego, zmiana krążenia po narodzeniu powodująca zamknięcie otworu, wady rozwojowe).
5. Podział pierwotnej komory (część błoniasta i mięśniowa, wady rozwojowe), opuszki serca i pnia tętniczego (przegroda aortalno-płucna, wady rozwojowe).
6. Powstanie zastawek w sercu.
7. Układ krążenia płodu i noworodka (zmiany krążenia po narodzinach).
8. Okres powstania wad rozwojowych serca, czynniki wpływające na ich powstanie i diagnostyka wad rozwojowych serca.
 |
| **XIII (19.01. – 23.01.2026)** Wady rozwojowedr hab. Małgorzata Drąg-Zalesińska, Prof. uczelni | **UWAGA: Temat jest bardzo obszerny, dlatego proszę zastosować się do poniższych zaleceń tak, aby prezentacja nie była zbyt długa.****1. Wyjaśnić pojęcia:** wada wrodzona, teratologia, teratogen. Podać częstość występowania wad wrodzonych (bez określania czynników).Typy wad rozwojowych (4 główne) – krótka charakterystyka i przykłady.Wyjaśnić pojęcia (krótko!): agenezja, aplazja, hypoplazja, hypertrofia. hyperplazja.Podać przykłady (wymienić – nie opisywać szczegółowo) wad wynikających z zaburzeń w procesach łączenia się, zamykania się, rozdzielania się, rekanalizacji, niepełnego obrotu, zwielokrotnienia zawiązków, przetrwania w pierwotnym położeniu, przetrwania struktur istniejących okresowo (co najmniej 4 wymienić).**2. Przyczyny powstawania wad wrodzonych** – podział na 2 duże grupy: zaburzenia genetyczne i czynniki środowiskowe. Jak często pojawiają się wady z określonych grup? (udział w %).Wady wynikające z uszkodzenia pojedynczego genu – podział, wymienić przykłady chorób (kilka 2-3). JEDEN przykład omówić dokładniej (zdjęcia) i uzasadnić dlaczego ten został wybrany. Aberracje chromosomowe – podział – przykłady. JEDNA choroba opisana dokładnie. **3. Czynniki teratogenne środowiska zewnętrznego:**- co ma zasadnicze znaczenie przy zadziałaniu czynnika środowiska zewnętrznego?Czynniki infekcyjne: wirusy, bakterie, pierwotniaki – wymienić, które mogą mieć działanie teratogenne.Opisać dokładnie JEDEN przykład (dlaczego ten został wybrany?)Znaczenie szczepień ochronnych. Czy lekarz może być antyszczepionkowcem?**4. Związki chemiczne jako czynniki teratogenne.**Przedstawić FAS. Podać minimalną dozwoloną ilość alkoholu w ciąży.Wymienić pozostałe związki chemiczne (krótko wymienić defekty, które powodują) – używki oraz narażenie środowiskowe.**5. Leki jako czynniki teratogenne.**Przedstawić historię thalidomidu („pokolenie” talomidowe). Wymienić inne leki – kilka przykładów.Czynniki fizyczne o działaniu teratogennym.**6. Diagnostyka prenatalna** – wskazania i metody. Przy każdej z metod określić ryzyko poronienia oraz podać, od którego tygodnia ciąży ma zastosowanie. |