

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده :دانشجو آقای مهدی هاشمی	تاریخ: ۱۴۰۰/۷/۲۵
Transcriptomic landscape of early age onset of colorectal cancer identifies novel genes and pathways	عنوان مقاله
ارائه دهنده :دانشجو خانم غزل شایان کیا	تاریخ: ۱۴۰۰/۸/۹
Variant PNLD1, defective piRNA processing and azoospermia	عنوان مقاله
ارائه دهنده :دانشجو خانم مونا پیروز	تاریخ: ۱۴۰۰/۸/۱۶
Susceptibility to ischaemic heart disease :Focusing on genetic variants for ATP-sensitive potassium channel beyond traditional risk factors	عنوان مقاله
ارائه دهنده :دانشجو خانم نرگس طاهری	تاریخ: ۱۴۰۰/۸/۲۳
EPB41L4A and LEP gene polymorphisms are associated with antipsychotic-induced QTc interval prolongation in Han Chinese	عنوان مقاله
ارائه دهنده :آقای دکتر میثم یوسفی	تاریخ: ۱۴۰۰/۸/۳۰
Clinical significance of circulating tumor cell related markers in patients with epithelial ovarian cancer before and after chemotherapy	عنوان مقاله

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده :آقای دکتر اسکندر تقی زاده	تاریخ: ۱۴۰۰/۹/۷
CRISPR-Cas9 Gene Editing for Sickle Cell Disease and β-Thalassemia	عنوان مقاله
ارائه دهنده :خانم دکتر مریم طهماسبی	تاریخ: ۱۴۰۰/۹/۱۴
Identification of deleterious variants in patients with male infertility due to idiopathic non-obstructive azoospermia	عنوان مقاله
ارائه دهنده :خانم دکتر پگاه قندیل	تاریخ: ۱۴۰۰/۹/۲۱
Performance of non-invasive prenatal testing for foetal chromosomal abnormalities in 1048 twin pregnancies	عنوان مقاله
ارائه دهنده :آقای دکتر مهدی بیژن زاده	تاریخ: ۱۴۰۰/۹/۲۸
Rapid acute care genomics :challenges and opportunities for genetic counselors	عنوان مقاله
ارائه دهنده :آقای دکتر علی حسین صابری	تاریخ: ۱۴۰۰/۱۰/۵
Homozygous pathogenic variants in ACTL9 cause fertilization failure and male infertility in humans and mice	عنوان مقاله
ارائه دهنده :دانشجو آقای مهدی هاشمی	تاریخ: ۱۴۰۰/۱۱/۸

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

عنوان مقاله	SLC25A32 sustains cancer cell proliferation by regulating flavin adenine nucleotide(FAD) metabolism	ارائه دهنده : دانشجو خانم غزل شایان کیا	تاریخ: ۱۴۰۰/۱۲/۱۵
عنوان مقاله	Association of ESX1 gene variants with non-obstructive azoospermia in Chinese male		
تاریخ: ۱۴۰۰/۱۲/۲۲	ارائه دهنده : دانشجو خانم مونا پیروز	Susceptibility to ischaemic heart disease focusing on genetic variants for ATP-sensitive potassium channel beyond traditional risk factor	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۱/۲۱	ارائه دهنده : دانشجو خانم نرگس طاهری	Testing the role of genetic variation of the MC4R gene in Chinese population in antipsychotic-induced metabolic disturbance	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۱/۲۸	ارائه دهنده : دانشجو خانم رویا سینایی	Biallelic mutations in spermatogenesis and centriole-associated 1 like (SPATC1L) cause acephalic spermatozoa syndrome and male infertility	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۲/۴	ارائه دهنده : دانشجو خانم فریما صیدعلی سامانی		

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

عنوان مقاله	Idiopathic male infertility and polymorphisms in the DNA methyltransferase genes involved in epigenetic marking	ارائه دهنده :دانشجو خانم پریسا صفری	تاریخ: ۱۴۰۱/۲/۱۱
عنوان مقاله	Silencing circular RNAPTPN12 promoted the growth of keloid fibroblast by activating wnt signaling pathway via targeting microRNA-21-5p		
تاریخ: ۱۴۰۱/۲/۱۸	ارائه دهنده :دانشجو آقای امیرحسین مهدی زاده	miR-32 promotes MYC-driven prostate cancer	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۲/۲۵	ارائه دهنده :دانشجو خانم فاطمه عزیزی	Identification and Characterization of BTD gene mutations in Jordanian Children with Biotinidase Deficiency	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۳/۱	ارائه دهنده :دانشجو زهره غیبی پور	Association between the HER2 Ile655val polymorphism and response to trastuzumab in women with operable primary breast cancer	عنوان مقاله
تاریخ: ۱۴۰۱/۳/۸	ارائه دهنده :آقای دکتر میثم یوسفی	PD-1 Blockade in mismatch repair-deficient ,locally advanced rectal cancer	عنوان مقاله

## عنوانین مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده: آقای دکتر اسکندر تقی زاده	تاریخ: ۱۴۰۱/۳/۲۲
عنوان مقاله Integrative bioinformatics analysis of miRNA&mRNA expression profile identified some potential biomarkers for breast cancer	
ارائه دهنده: خانم دکتر مریم طهماسبی	تاریخ: ۱۴۰۱/۳/۲۹
عنوان مقاله Identification of deleterious variants in patients with male infertility due to idiopathic non-obstructive azoospermia	
ارائه دهنده: خانم دکتر پگاه قندیل	تاریخ: ۱۴۰۱/۴/۵
عنوان مقاله Attitudes of sperm ,egg and embryo donors and recipients towards genetic information and screening of donors	
ارائه دهنده: آقای دکتر مهدی بیژن زاده	تاریخ: ۱۴۰۱/۴/۱۲
عنوان مقاله Sperm DNA methylation epimutation biomarker for paternal offspring autism susceptibility	
ارائه دهنده: آقای دکتر علی حسین صابری	تاریخ: ۱۴۰۱/۷/۱۰
عنوان مقاله Recurrent de novo missense variants across multiple histone H4 genes underlie a neuro developmental syndrome	
ارائه دهنده: دانشجو خانم رویا سینایی	تاریخ: ۱۴۰۱/۷/۱۷

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

عنوان مقاله	Homozygous variant in PANX1 cause human oocyte death and female infertility
تاریخ:	۱۴۰۱/۷/۲۴
ارائه دهنده :	دانشجو خانم غزل شایان کیا
عنوان مقاله	A human infertility- associated KASH5 variant promotes mitochondrial localization
تاریخ:	۱۴۰۱/۸/۱
ارائه دهنده :	دانشجو خانم مونا پیروز
عنوان مقاله	Clinical and genetic spectrum of neonatal Arrhythmia in NICU
تاریخ:	۱۴۰۱/۸/۱۵
ارائه دهنده :	دانشجو آقای مهدی هاشمی
عنوان مقاله	Folat pathway genes linked to mitochondrial biogenesis and respiration are associated with outcome of patients with stageIII colorectal cancer
تاریخ:	۱۴۰۱/۸/۲۲
ارائه دهنده :	دانشجو خانم فریما صید علی سامانی
عنوان مقاله	A homozygous missense variant in DND1 causes non-obstructive azoospermia in heman
تاریخ:	۱۴۰۱/۸/۲۹
ارائه دهنده :	دانشجو خانم نرگس طاهری

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

The association between BDNF levels and risperidone-induced weight gain is dependent on the BDNF val166met polymorphism in antipsychotic naive first episode schizophrenia patients :a 12 week prospective study

عنوان مقاله

ارائه دهنده: دانشجو خانم فاطمه عزیزی نژاد

تاریخ: ۱۴۰۱/۹/۶

High frequency of biotinidase deficiency in Italian population identified by newborn screening molecular genetics and metabolism report

عنوان مقاله

ارائه دهنده: دانشجو خانم پریسا صفری

تاریخ: ۱۴۰۱/۹/۱۳

Genome-wide analysis of Chinese keloid patients identifies novel causative genes

عنوان مقاله

ارائه دهنده: دانشجو آقای امیرحسین مهدی زاده

تاریخ: ۱۴۰۱/۹/۲۰

Differential gene expression of BCL2 , ZWB-AS1 and BALR2 in prostate cancer and benign prostatic hyperplasia

عنوان مقاله

ارائه دهنده: دانشجو خانم زهره غیبی پور

تاریخ: ۱۴۰۱/۹/۲۷

Impacts of clinicopathological factors on efficacy of trastuzumab deruxtecan in patients with HER2-positive metastatic breast cancer

عنوان مقاله

ارائه دهنده: آقای دکتر میثم یوسفی

تاریخ: ۱۴۰۱/۱۰/۴

Combining exome/genome sequencing data repository analysis reveals novel gene disease associations for a wide range of genetic diseases

عنوان مقاله

## عنوانین مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده : آقای دکتر اسکندر تقیزاده	تاریخ : ۱۴۰۱/۱۰/۱۱
Conventional and genetic evidence on alcohol and vascular disease aetiology :a prospective study of 500000 men and women in china .	عنوان مقاله

ارائه دهنده : دکتر پگاه قندیل	تاریخ : ۱۴۰۱/۱۰/۲۵
Application of Prenatal Whole Exome Sequencing for Structural Congenital Anomalies—Experience from a Local Prenatal Diagnostic Laboratory	عنوان مقاله

ارائه دهنده : آقای دکتر مهدی بیژن زاده	تاریخ : ۱۴۰۱/۱۱/۰۲
Familial transmission of chromoanagenesis leads to unpredictable unbalanced rearrangements through meiotic recombination	عنوان مقاله

ارائه دهنده : آقای دکتر علی حسین صابری	تاریخ : ۱۴۰۱/۱۱/۳۰
A Retrospective Review of Copy Number Variants and Ultrasound-Detected Soft Markers	عنوان مقاله

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

تاریخ:	۱۴۰۱/۱۲/۷	ارائه دهنده: آقای مهدی هاشمی
عنوان مقاله		
YAP inhibits autophagy and promotes progression of colorectal cancer via upregulating Bcl-2 expression.		

تاریخ:	۱۴۰۲/۱/۲۰	ارائه دهنده: آقای دکتر میثم یوسفی
عنوان مقاله		
Detection of		
تاریخ:	۱۴۰۲/۱/۲۷	ارائه دهنده : خانم فاطمه عزیزی نژاد
عنوان مقاله		
Molecular Background and Disease Prevalence of Biotinidase Deficiency in a Polish Population—Data Based on the National Newborn Screening Programme		
تاریخ:	۱۴۰۲/۲/۱۰	ارائه دهنده : خانم رویا سینایی
عنوان مقاله		
Novel loss-of-function mutation in MCM8 causes premature ovarian insufficiency		

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

تاریخ:	۱۴۰۲/۲/۱۷	ارائه دهنده: خانم فریماصید علی سامانی
عنوان مقاله		Association of methylenetetrahydrofolate reductase polymorphism and male infertility in type 2 diabetes mellitus patients

تاریخ:	۱۴۰۲/۲/۲۴	ارائه دهنده: خانم پریسا صفری فروشانی
عنوان مقاله		Identification of nanoparticle-mediated siRNA-ASPN as a key gene target in the treatment of keloids

تاریخ:	۱۴۰۲/۲/۳۱	ارائه دهنده: خانم مونا پیروز
عنوان مقاله		First report of genetic variants detected in Argentinian patients with clinical Long QT Syndrome diagnosis

تاریخ:	۱۴۰۲/۳/۷	ارائه دهنده: آقای امیرحسین مهدی زاده
عنوان مقاله		MicroRNA-32 Suppression: its Effects on Prostate Cancer Cells' Capability to Proliferate and Migrate

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده : خانم زهره غیبی پور	۱۴۰۲/۳/۲۱	تاریخ:
PTEN rs701848 Polymorphism is Associated with Trastuzumab Resistance in HER2-positive Metastatic Breast Cancer and Predicts Progression-free Survival		عنوان مقاله
ارائه دهنده : خانم دکتر مریم طهماسبی بیرگانی	۱۴۰۲/۳/۲۸	تاریخ:
Autosomal recessive variants c.953A>C and c.97-1G>C in NSUN2 causing intellectual disability: a molecular dynamic simulation study of loss-of-function mechanisms		عنوان مقاله
ارائه دهنده : خانم نسترن رضایی	۱۴۰۲/۴/۴	تاریخ:
Detection of p53 codon 72 polymorphisms among Sudanese women with recurrent spontaneous abortion		عنوان مقاله

ارائه دهنده : آقای دکتر اسکندر تقی زاده	۱۴۰۲/۴/۱۱	تاریخ:
Inherited deletion of 9p22.3-p24.3 and duplication of 18p11.31-p11.32 associated with neurodevelopmental delay: Phenotypic matching of involved genes		عنوان مقاله

## عنوان مقالاتی که در ژورنال کلاب های گروه ژنتیک ارائه شده

ارائه دهنده: خانم دکتر پگاه قندیل	۱۴۰۲/۴/۱۸	تاریخ:
عنوان مقاله		
ارائه دهنده: آقای دکتر مهدی بیژن زاده	۱۴۰۲/۴/۲۵	تاریخ:
Development and validation of a novel nomogram to predict the impact of the polymorphism of the ICAM-1 gene on the prognosis of ischemic cardiomyopathy		عنوان مقاله