

بسمه تعالی



مشخصات:

نام: رضا

نام خانوادگی: علی بخشی

تاریخ تولد: ۱۳۴۴/۱۲/۱۰

محل تولد: نهاوند

تاریخ استخدام در دانشگاه علوم پزشکی: ۱۳۷۴/۰۷/۰۱

تاهل: متاهل دارای سه فرزند

مرتبه فعلی: دانشیار ژنتیک پزشکی پایه فعلی: ۲۶

سوابق تحصیلی دانشگاهی:

| ردیف | مدرک تحصیلی | رشته تحصیلی | نام دانشگاه | محل دانشگاه | | درجه |
|------|--------------------|--------------|------------------|-------------|----------|--------|
| | | | | کشور | شهر | |
| ۱ | کارشناسی | زیست شناسی | رازی | ایران | کرمانشاه | BSc |
| ۲ | کارشناسی ارشد | ژنتیک | تربیت مدرس تهران | ایران | تهران | MSc |
| ۳ | دکترای تخصصی (PhD) | ژنتیک پزشکی | علوم پزشکی تهران | ایران | تهران | PhD |
| ۴ | فلو ژنتیک انسانی | ژنتیک انسانی | لوون بلژیک | بلژیک | لوون | fellow |

Articles:

۱. **Alibakhshi R**, Kianishirazi R, Cassiman JJ, Zamani M, Cuppens H. Analysis of the CFTR gene in Iranian cystic fibrosis patients: Identification of eight novel mutations. J Cyst Fibros. ۲۰۰۸ Mar;۷(۲):۱۰۲-۹. ۳,۱۹ Impact Factor
 ۲. **Alibakhshi R**, Zamani M. Mutation analysis of CFTR gene in ۷۰ Iranian Cystic fibrosis patients. Iran J Allergy Asthma Immunol. ۲۰۰۶ Mar;۶(۱):۳-۸. ۰,۵۱ Impact Factor
 ۳. **Alibakhshi R**, Zamani M, Molecular analysis of CFTR gene mutations in Iranian CF patients. European Journal of Human Genetics ۲۰۰۴; ۱۲(۱),۲۴۰-۲۴۱.
 ۴. **Alibakhshi R**, Zeinali S, NooriDaloiMR.;Molecular analysis of factor α gene mutations in exon ۲ ξ with PCR. Behbood ۱۹۹۷; ۶۵-۷۳ :Persian.(**Corresponding author**)
 ۵. Kiani-Shirazi R, Zainali S, Karimipoor M, Zarbakhsh B , **Alibakhshi R**. PCR Application In Recognition Of Prevalent Deletion Of α Globin Gene In Alpha Thalassemia Carriers. The Journal of Faculty Medicine (Tehran University Medical Journal) ۲۰۰۶; ۶۴(۲): Persian.
 ۶. Moradi K, Alibakhshi R, Ghadiri K, Khatami SR, Galehdari H. Molecular analysis of exons ۶ and ۷ of phenylalanine hydroxylase gene mutations in Phenylketonuria patients in Western Iran. Indian J Hum Genet. ۲۰۱۲ Sep;۱۸(۳):۲۹۰-۳. (**Corresponding author**)
 ۷. Khazaie H, Rezaie L, **Alibakhshi R**, Schwebel DC.Gene and environment interaction in familial suicidal behavior. A single family with ξ committed suicides. Saudi Med J. ۲۰۱۱ Oct;۳۲(۱۰):۱۰۷۳-۷. ۰,۵۲ Impact Factor
 ۸. Vaisi-Raygani A, Ghaneialvar H, Rahimi Z, Tavilani H, Pourmotabbed T, Shakiba E, Vaisi-Raygani A, Kiani A, Aminian M, **Alibakhshi R**, Bartels C. ParaoxonaseArg ۱۹۲ allele is an independent risk factor for three-vessel stenosis of coronary artery disease. Mol Biol Rep. ۲۰۱۱ Nov;۳۸(۸):۵۴۲۱-۸. ۲,۹۳ Impact Factor
-

9. **Alibakhshi Reza** , ArashMajid , Akramipour Reza , Nomani Hamid , Farshchi Mohammad-Reza , FathollahiSoheila , Rezaei Mansour. Molecular analysis of alpha globin gene deletions among patients with microcytic hypochromic anemia in Kermanshah-Iran. Behbood. ۲۰۱۱; ۱۴(۴):۳۳۶-۳۴۱:Persian.(**Corresponding author**)
-
۱۰. Mehrabi M, **Alibakhshi R**, Fathollahi S, Farshchi MR.The Spectrum of β -Thalassemia Mutations in Kermanshah Province in West Iran and its Association with Hematological Parameters. Hemoglobin. ۲۰۱۳; ۳۷(۶):۵۴۴-۵۲. (**Corresponding author**)Impact Factor; ۰,۸۹۴
۱۱. **Alibakhshi R**, Moradi K, Mohebbi Z, Ghadiri K. Mutation analysis of PAH gene in patients with PKU in western Iran and its association with polymorphisms:identification of four novel mutations. Metab Brain Dis. ۲۰۱۴ Mar;۲۹(۱):۱۳۱-۸. (**First Author and Corresponding author**) Impact Factor; ۲,۳۳۳
۱۲. Moradi K, **Alibakhshi R**, Khatami S.The proportion of BH ϵ deficiency and PAH deficiency variants among cases with HPA in western Iran. Indian J Hum Genet. ۲۰۱۳ Oct;۱۹(۴):۴۵۴-۸. (**Corresponding author**)
۱۳. Sahami A, **Alibakhshi R**, Ghadiri K, Sadeghi H. *Mutation analysis of exons ۱۰ and ۱۱a of CFTR gene in patients with cystic fibrosis in Kermanshah province.* J Reprod Infertil. ۲۰۱۴ Jan; ۱۵(۱):۴۹-۵۶. (**Corresponding author**)
۱۴. Moradi K, **Alibakhshi R**. High risk of birth defects with PKU in Mast-e Ali village, Kermanshah province. J Kermanshah Univ Med Sci. ۲۰۱۴; ۱۸(۱): ۶۲-۶۵.Persian (**Corresponding author**).
۱۵. Moradi K, **Alibakhshi R**, Alimadadi K. The frequency of the most common Mediterranean mutation in phenylketonuria patients in Kermanshah Province. SJKU ۲۰۱۴, ۱۹(۱): ۵۸-۶۶. Persian (**Corresponding author**).

۱۶. **Alibakhshi R**, Khalegi S, Akramipour R, Kazem Bidoki S. Molecular analysis of alpha globin genes non deletional mutations in alpha thalassemia patients in Kermanshah province. Razi Journal of Medical Sciences Vol. ۲۱, No. ۱۱۸, Mar-Apr ۲۰۱۴. Persian (**First Author and Corresponding author**)

مقالات ارائه شده در مجامع علمی و بین المللی: Congress

۱. Zeinali S, **Alibakhshi R**, Rahmani A, Dilmaghani S, et al (June ۱۹۹۶). Rapid Detection of point mutations in factor ۸ gene using ARMS/PCR: Application for carrier detection and prenatal diagnosis. XXII International congress of the world federation of Haemophilia, Dublin, Ireland, p ۲۷۱.
۲. Zeinali S, Moghbeli M, Dilmaghani S, **Alibakhshi R**, Arjang Z, and Tahmaseb M (June ۱۹۹۷). PCR based detection of Inversion in Factor VIII gene. XVIth Congress of the international Society on thrombosis and Haemostasis, Florence, Italy, PS ۹۳۶.
۳. Zeinali S, Arjang Z, Tahmaseb M, Dilmaghani S, **Alibakhshi R**, Moghbeli M, Kheradkia S (June ۱۹۹۷). The frequencies of two intergenic factor ۸ RFLPs from affected and carriers of haemophilia A in Iran. XVIth Congress of the international Society on thrombosis and Haemostasis, Florence, Italy, PS ۹۴۰.
۴. Rahmani SA, **Alibakhshi R**, Zeinali S, Noori-Dalooi MR. (Sept. ۱۹۹۴). Diagnosis of Hemophilia A Carriers by PCR. Congress of Blood and Related Diseases, Iranian Blood Transfusion Service, Pasteur Institute of Iran and Razi Research Institute, Tehran, I.R. Iran, Blood, P. ۵۶, (Poster).
۵. Rahmani SA, **Alibakhshi R**, Zeinali S, Noori-Dalooi MR. (Oct. ۱۹۹۵). Carrier Diagnosis of Haemophilia A by the ARMS Method of PCR. ۳rd Iranian Conference of Biochemistry and Laboratory Sciences, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, I.R. Iran, p. ۹۸, (presentation).

٦. Moghadam ZK, Alibakhshi R, Sedighi SH, Dilmaghani S, ZeinaliM ,ZeinaliS(٢٠٠١). β _Globin Gene mutation among β -thalassemia patients from Kermanshah province. ٦th Iranian Conference of Biochemistry, Iran University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran., p.٣٣٥-٣٣٦.
٧. Arjang Z, **Alibakhshi R**, Dilmaghani S, Yousefi M, Moghbeli M, Zeinali,S (١٩٩٦). Common RFLPs related to factor Λ gene in haemophillia A patients. Conference of Blood and Related Diseases, Iranian Blood Transfusion Service, Pasteur Institute of Iran and Razi Research Institute, Tehran, I.R.Iran, Blood,P.١٣٠-١٣١(Poster).
٨. Soleimani S, Zeinali S, **Alibakhshi R**, Dilmaghani S, Arjang Z, Tahmaseb M(١٩٩٦). Frequency detection of BCL1 and HINDII restriction enzymes sites in factor Λ gene. Conference of Blood and Related Diseases, Iranian Blood Transfusion Service, Pasteur Institute of Iran and Razi Research Institute, Tehran, I.R.Iran, Blood,P.١٤٢-١٤٣(Poster).
٩. ZeinaliM ,ZeinaliS, Khodaei H, Aghakhan M, Dilmaghani S, **Alibakhshi R**, Kohtnaroï H, Sadatmazangi M, Moghadam Z, Sanei E (١٩٩٩). Molecular structure of beta globin gene in thalassemia patients in Iran.The first Iranian Conference of Biotechnology National Institute of Genetic Engineering and Biotechnology, p.٦١٧.
١٠. **Alibakhshi R**, Zamani M, Kianishirazi R ,Cassiman j, Cuppens H(٢٠٠٨). CFTR haplotypes associated with p.S٤٦٦X mutation among Iranian CF patients.European Conference of Human Genetics ٢٠٠٨, Barcelona, Spain(P٠١,٠٢٧).
١١. **Alibakhshi R**, Zamani M(٢٠٠٨). Molecular Analysis of CFTR gene mutations in Iranian CF patients. European Human Genetics Conference ٢٠٠٤, Munich,Germany

۱۲. **Alibakhshi R**, Hatamimoghadam R, SayadB(۲۰۱۱) Comparison of two HCV genotyping methods; RT-PCR and direct sequencing Core region. First International and ۱۲th Iranian Congress of Microbiology. Kermanshah University of Medical Sciences
۱۳. Arash M, **Alibakhshi R**, Farshchi MR, Fatholahi S, Nomani H. (۲۰۰۹) Molecular Analysis of alpha globin gene mutations among individuals with hypochromic microcytic anemia in Kermanshah. European Human Genetics Conference ۲۰۰۹ Vienna ,Austria

۱۴- رضا علی بخشی. معرفی ژن فاکتور ۸ انعقادی (سخنرانی). اولین کنگره هموفیلی (شناخت. شیوه های درمان و پیشگیری از آن) در ایران. تهران ۱۳۷۳.

۱۵- رضا علی بخشی. اصول ژنتیک پزشکی (سخنرانی). اولین همایش ژنتیک بیماری ها در ایران. تهران ۱۳۸۳. رضا علی بخشی. ژنتیک بیماری ها ، بیماری فیروز

کیستی (سخنرانی). دومین همایش ژنتیک بیماری ها در ایران. تهران ۱۳۸۵

۱۶- رضا علی بخشی . معرفی ژن بتا گلوبین وجهش های آن ، تشخیص مبتلایان و حاملین بیماری بتا تالاسمی با استفاده از تکنیک های ژنتیک ملکولی (سخنرانی).

همایش تالاسمی با تاکید بر تشخیص و مراقبت های پرستاری. کرمانشاه ۱۳۷۸.

۱۸- زهرا کائینی مقدم، رضا علی بخشی، شهرام صدیقی، صدیقه دیلمقانی. تعیین موتاسیون های ژن بتا گلوبین در بیماران بتا تالاسمی استان کرمانشاه. ششمین

کنگره سراسری بیوشیمی تهران ۱۳۸۰

۱۹- سیروس زینلی، مهناز زینلی، حسین خدایی، مانلی آقاخان، صدیقه دیلمقانی، رضا علی بخشی، حسن کهت نارویی، سادات مزنگی، زهرا کائینی مقدم، اسماعیل

صانعی. وضعیت ساختار مولکولی موتاسیون های زن بتا گلوبین در بیماران تالاسمی در ایران. نخستین همایش ملی بیوتکنولوژی تهران ۱۳۷۸

فعالیت های اجرایی-دکتر رضا علی بخشی

| ردیف | نوع فعالیت | محل | مشخصات ابلاغ | |
|------|---|--------------------------------|------------------------|------------|
| | | | شماره | تاریخ |
| ۱ | مدیر امور فرهنگی دانشگاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | پ/۳۳/۷/۵۲۵۸ | ۷۵/۰۵/۲۴ |
| ۲ | معاون دانشجویی و فرهنگی دانشگاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | پ/۶۲۵/۷/ک/۱۶۰۴۵ | ۱۳۸۴/۱۰/۲۶ |
| ۳ | عضو کمیته اسلامی شدن دانشگاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | پ/۷/۵/۲/۱۳۸۰ | ۱۳۷۵/۰۶/۱۷ |
| ۴ | رئیس کارگروه ترویج فضائل اخلاقی و معارف اسلامی دانشگاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | ک/۲۸/۴۲۵۸۳ | ۱۳۸۶/۱۱/۲۷ |
| ۵ | معانت اداری و مالی دانشکده پزشکی | دانشکده پزشکی | پ/۷/۷۰۱/۱۰/۱۷۸۷۵ | ۱۳۷۶/۱۱/۱۱ |
| ۶ | عضو اصلی هیات تجدید نظر استان های کرمانشاه، کردستان، همدان، ایلام | دانشگاه های استانهای غربی کشور | ۶۹۰۹ وزیر محترم بهداشت | ۱۳۷۷/۰۵/۲۵ |
| ۷ | معاون دانشجویی و فرهنگی دانشگاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | ۱۷۴۶۹ | ۱۳۹۳/۰۵/۲۲ |

فعالیت‌های آموزشی و پژوهشی

| مدت | تاریخ شروع | محل | نوع فعالیت | |
|---------|------------|-----------------|--|----|
| ۲ | ۸۷/۲/۱۰ | دانشگاه | عضو شواری پژوهشی دانشگاه | ۱ |
| ۱ | ۸۹/۲/۱۰ | دانشگاه | عضو شواری پژوهشی دانشگاه | ۲ |
| ۲ | ۸۹/۱۱/۱۱ | دانشگاه | عضو شواری پژوهشی مرکز تحقیقات نانو | ۳- |
| تا کنون | ۱۳۹۱/۰۷/۱۲ | دانشگاه | عضو شواری پژوهشی مرکز تحقیقات دارو رسانی نانو | ۴ |
| ۲ | ۱۳۸۷/۰۹/۱۴ | دانشگاه | عضو کمیسیون موارد خاص حوزه معاونت آموزشی دانشگاه | ۵ |
| | ۱۳۸۸/۱۲/۱۰ | دانشگاه | عضو کمیته علمی دفتر همکاری های دانشگاه، صنعت و جامعه | ۶ |
| تا کنون | ۱۳۸۹/۰۹/۱۹ | دانشگاه | عضو تمام وقت مرکز تحقیقات نانو | ۷ |
| تا کنون | ۹۱/۱۱/۲۱ | دانشگاه | عضو شورای جامعه علمی آزمایشگاهیان دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | ۸ |
| تا کنون | ۹۱/۱۲/۰۲ | دانشگاه و استان | رئیس واحد کرمانشاه جامعه علمی آزمایشگاهیان ایران | ۹ |

| | | | | |
|---------|---|--|--|----|
| تا کنون | ۱۳۸۸/۰۸/۰۴ | دانشگاه | عضو ستاد دانشجویان شاهد و ایثارگر دانشگاه | ۱۰ |
| ۱۳۸۶ | ۱۳۸۴ | دانشگاه | دبیر ستاد شاهدو ایثارگر دانشجویان دانشگاه | ۱۱ |
| | ۱۳۹۲ | دریافت لوح | پژوشگر برتر | ۱۲ |
| | مدرس درس ژنتیک دانشجویان | دریافت چهار لوح تقدیر | کسب رتبه های برتر دانشجویان در درس ژنتیک امتحان جامع علوم پایه پزشکی و دندانپزشکی | ۱۳ |
| | استاد نمونه در سال ۱۳۹۰ | لوح و هدیه | استاد نمونه | ۱۴ |
| | کسب رتبه اول و ممتاز در دانشگاه علوم پزشکی تهران در طی دوره دکترای تخصصی PhD | لوح و درج در نشریه دانشگاه علوم پزشکی تهران | دانشجوی ممتاز دوره دکترای تخصصی PhD | ۱۵ |
| | علوم آزمایشگاهی، بهداشت، کارشناسی ارشد بیوشیمی، فیزیک پزشکی و.. | دانشجویان پزشکی، دندانپزشکی، داروسازی، مامای (کارشناسی و کارشناسی ارشد) | مدرس درس های ژنتیک ، ژنتیک پزشکی، ژنتیک انسانی، ژنتیک مولکولی ، بیولوژی ملکولی ، سلولی و ملکولی، مشاوره ژنتیک | ۱۶ |
| | سالیان متمادی | تهران | عضو انجمن ژنتیک ایران | ۱۷ |
| | سالیان متمادی | تهران | عضو انجمن ژنتیک پزشکی ایران و مدت به عنوان بازرس انجمن | ۱۸ |

طرحهای پژوهشی ، راه اندازی آزمایشگاه و مرکز -دکتر رضا علی بخشی

| ردیف | نام و موضوع اثر | محل عرضه | | | تاریخ تکمیل | تاریخ ارائه | سمت در ارتباط با فعالیت |
|------|--|-----------------------------|--------|-----|---|-------------|-------------------------|
| | | مؤسسه | استانی | ملی | | | |
| ۱ | بررسی ملکولی جهش های نقطه ای ژن آلفاگلوبین در بیماران با کم خونی هیپوکرومی میکروسیتی در کرمانشاه و رابطه آن با بعضی از شاخصه های خونی | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | * | | کد طرح ۸۸۰۵۱ نابندیه نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | مجري | |
| ۲ | بررسی ملکولی جهش های ژن بتا گلوبین و شناسایی حاملین بتا تالاسمی با استفاده از روش های PCR/ARMS,RFLP | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | * | | کد طرح ۷۴۰۱۶ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | مجري | |
| ۳ | بررسی ملکولی جهش های ژن فنیل آلانین هیدروکسیلاز در بیماران فنیل کتونوری در استان کرمانشاه و رابطه آن با شدت بیماری | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | * | | کد طرح ۸۹۱۸۴ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | مجري | |
| ۴ | بررسی ملکولی جهش های ژن آلفاگلوبین در بیماران با کم خونی هیپوکرومی میکروسیتی در کرمانشاه و رابطه آن با بعضی از شاخصه های خونی | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | * | | کد طرح ۸۷۰۰۵ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | مجري | |
| ۵ | بررسی فراوانی جهش های ژن کانکسین ۲۶ (GJB۲) Gap Junction B۲ و پیوستگی ژنتیکی جایگاههای ژنی DFNB۹, DFNB۴ با ناشنوایی اتوزومی مغلوب غیر سندرومی در کرمانشاه | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | * | | کد طرح ۹۰۲۳۵ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | مجري | |

| | | | | | | |
|------------------|--|-----------------|---|-----------------------------|---|----|
| همکار | نامۀ شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | کد طرح ۹۰۲۸۴ | | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | بررسی رابطه بین جهش های ۱۹۲ گلوتامین-آرژنین , ۵۵ لوسین-متیونین و فعالیت آنزیم پاراکسوناز و فعالیت و فنوتایپ های آنزیم بوتیریل کولین استراز با شدت بیماری آرتريت روماتوئيد | ۶ |
| همکار | نامۀ شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | کد طرح ۸۳۰۵۹ | | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | بررسی اخیـــــــــــــــــتلاطات ژنتیکــــــــــــــــی PML/RARA,CBF?ETO,CBFB?MYHII در بیمــــــــــــــــاران بزرگسال مبتلا به لوسمی حاد میلوبلاستیک مراجعه کننده به بیمارستان طالقانی کرمانشاه طی سال های ۸۳-۸۵ | ۷ |
| همکار | نامۀ شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱ | کد طرح ۸۲۰۱۸ | | دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه | بررسی ژنوتیپ های آپو لیپو پروتئین E بعنوان یک خطر ژنتیکی در ابتلا به بیماری عروق در کرمانشاه | ۸ |
| همکار اصلی | نامۀ شماره ۱۰۲۷۲ انستیتو پاستور ایران | | * | انستیتو پاستور ایران | بررسی مولکولی ژن فاکتور ۸ و RFLP های وابسته به آن در ۲۰۰ بیمار مبتلا به هموفیلی جهت بالا بردن توانایی تشخیص ناقلین و قبل از تولد | ۹ |
| مجری دوم | | | * | دانشگاه علوم پزشکی تهران | مطالعه جهش های ژن CFTR در بیماران فیبروز کیستس ایرانی | ۱۰ |
| مسئول راه اندازی | نامۀ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/آ معاونت آموزشی | ۱۳۸۹/۰۳/۸ | | | راه اندازی آزمایشگاه سیتوژنتیک پزشکی | ۱۱ |
| مسئول راه اندازی | نامۀ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/آ معاونت آموزشی | ۱۳۸۹/۰۳/۸ | | | راه اندازی مرکز تشخیص قبل از تولد و آزمایشگاه ژنتیک مولکولی پزشکی | ۱۲ |

شناسایی جهش جدید-دکتر رضا علی بخشی

| ردیف | نام و موضوع اختراع یا اکتشاف | محل انجام اختراع یا اکتشاف | | تاریخ ثبت | سمت در ارتباط با فعالیت |
|------|--|----------------------------|----------------|-----------|-------------------------|
| | | داخل کشور | نام کشور | | |
| ۱ | Novel mutation شناسایی هفت جهش جدید در ژن CFTR در بیماران فیبروز کیستی ایرانی | تهران | بلژیک | ۲۰۰۸ | مجری طرح تحقیقاتی |
| ۲ | Novel mutation شناسایی چهار جهش جدید در ژن PAH در بیماران فنیل کتنوری استان کرمانشاه | کرمانشاه | www.biopku.org | ۲۰۱۳ | مجری طرح تحقیقاتی |
| | | | | | |

تالیف کتاب دکتر رضا علی بخشی

| ردیف | عنوان کتاب به زبان اصلی | نوع فعالیت | | | | | ناشر | تاریخ انتشار یا قبولی برای چاپ توسط هیئت موسسه مورد تأیید هیات ممیزه | اسامی همکاران به ترتیب اولویت (شامل نام متقاضی) |
|------|-------------------------|------------|-------|-----------|-----------|---------------|---------------------------|--|---|
| | | تالیف | ترجمه | تجدید چاپ | ویراستاری | تصحیح انتقادی | | | |
| ۱ | ژنتیک بیماری ها | * | | | | | انتشارات علوم پزشکی تهران | ۱۳۸۳ | مهدی زمانی رضا علی بخشی |

