

العمل الثالث عشر

استخدام مصادر الإنترن特 Using Internet Resources

الأهداف التعليمية

- ١- تحديد مصادر الإنترن特 المناسبة لتزويد المريض بالرعاية.
- ٢- معرفة أوجه القصور الموجودة في هذه المصادر.

الاستخدام لمصادر الإنترن特

تكمّن أكبر التحدّيات للمرشدين الوراثيين في تطوير إستراتيجيات للبقاء على اطلاع على المعلومات الجديدة للتمكن من خدمة المرضى بشكل ملائم وذلك بخيارات فحوصات وتشخيصات متقدّدة. وسوف ترتفع وتيرة هذا التحدّي مع زيادة كم وتعقيدات نمو المعلومات وتطور نطاق التخصصات في هذه المهنة. وبما أن الكفاءة تعتبر المخور الرئيس لتقديم رعاية آمنة للمريض، يحتاج ممارسي الإرشاد الوراثي إلى تطوير بنك للمصادر التي يمكن الرجوع إليها لإيجاد أحدث المعلومات. ويعتبر الإنترن特 أحد المصادر الشّفّية لهذه المعلومات. وإضافة إلى المساعدة في البحث عن المعلومات الطبية الوراثية، تخدم الإنترن特 العملاء الذين يتعاملون مع مرض وراثي كمصدر لدعم المعلومات، وكذلك مصدر

لعلومات الإحالة عند ممارسي الرعاية الصحية الآخرين وكذلك المرضى وعائلاتهم، كما تقدم طريقة للاتصال بالزملاء في مهنة علم الوراثة وفي المهن ذات العلاقة.

تجعل العديد من مواقع الويب المعلومات الوراثية متاحة لكي يتمكن الممارسون من اكتشاف طبيعة الحالات المعينة. وتوجد روابط ممتازة للمعلومات عن الأمراض الوراثية، والأبحاث، والفحوص الوراثية ويتم تحديثها بشكل منتظم. ترعى المجتمعات المتخصصة مواقع الويب التي تخدم كمصدر يساعد ممارسي الرعاية الصحية في الإحالات والاستشارات الطبية. إضافة إلى ذلك، توجد مجموعات دعم ممتازة للمرضى والعائلة توفر معلومات على مستوى العامة وفي بعض الأحيان بلغات متعددة. حيث يدخل المرضى والعائلات ومزودي الرعاية الصحية الآخرين تلك الواقع جنباً إلى جنب مع مزاولي مهنة علم الوراثة.

لذا تذكر، كونك أحد مقدمي الرعاية الصحية الوراثية فأنت مصدر لزملائك، وللمرضى وعائلاتهم، ومزاولي مهنة الرعاية الصحية الآخرين :

- تأكد من وجود معلومات الاتصال بك مدرجة في أدلة مزاولي المهنة في موقع الويب المتتجددة مثل المجتمع الوطني للمرشدين المحترفين (NSGC) والمجتمع الأمريكي لعلم الوراثة الإنساني (ASHG). حتى يعثر عليك المرضى وعائلاتهم ومزاولي الرعاية الصحية الآخرين عند استخدام هذه المصادر للبحث في الإنترت.

- فكر في تطوير موقع خاص بك على الويب أو على موقع للخدمة الوراثية في مركزك. فمثل هذا الموقع يمكن أن يصف خدمتك بحيث يمكن المرضى وعائلاتهم، ومزاولي الرعاية الصحية الآخرين في منطقتك من العثور عليك. إضافة إلى أن هذا الموقع يمكن أن يخدم كمصدر تعليمي للمعلومات عن التطورات في الوراثة الطبية.

- شارك في خدمة النقاش على الإنترت في التخصصات ذات الصلة. حيث يمكنها أن تساعدك على الحصول على معلومات مهمة بأسلوب سريع. ومع ذلك، تعتبر المشاركة في النقاش على الإنترت امتيازاً، لذا تذكر أن تعطي كما تأخذ من هذا المصدر.

إذا شاركت في خدمة النقاش على الإنترنط، فعليك القيام بالمراجعة قبل طلب المساعدة في إحدى حالاتك المرضية. لا تتوقع قيام الآخرين بفحص المعلومات الأساسية لك. شارك بما تعلمه عن المرض/الحالة ودع الآخرين يعرفون مصدر معلوماتك.

- تذكر عندما تطرح موضوعاً عن طريق الكتابة، بأن ظروف التواصل هنا تختلف عن التواصل الشخصي. حيث لا يستطيع الناس رؤية وجهك أو سماع صوتك. فهذه إشارات يستعملها الناس لتحليل المعنى الفعلي لتواصلك مثل أهدافك، ثقتك بنفسك، مستوى الدعم، ... إلخ. لهذا اكتب بعناية واقرأ ما كتبته قبل إرساله. فكر مرتين قبل الشروع في إرسال رسالة أو رد فوضوي. الرسائل على الإنترنط ليست خاصة فكثير من الأشخاص قد يرون رسالتك.

- حافظ دوماً على خصوصية المريض. تذكر عندما ت تعرض حالة للبحث والمناقشة مع زميل أنها لا تحتوي أبداً على معلومات تدل عن المريض أو عائلته. حيث إن الرسائل الإلكترونية هي وسط تواصل كتابي وتصل حالما يتم إرسالها. لذلك اكتب بحرص.

- استعمل نفس الحذر عندما ترد على رسائل إلكترونية من مرضى يطلبون معلومات كالتي تستخدمنها عندما تناقش مواضيع على الهاتف. تذكر أن الإرشاد الوراثي قد يكون غير مجدي، وفي الواقع يمكن أن يكون ضاراً، إذا كانت المعلومات المعطاة تخص التشخيص الخطأ. وبما أنه لا يمكن التأكد من التشخيص عبر الإنترنط، كن حريصاً عندما تعطي معلومات طبية حرجة يمكن أن يستخدمها مريض لتخاذل قرارات حياتية مهمة.

- استخدم محامي مستشفاك/مؤسسوك كمصدر. استشر محاميك إذا كان لديك أي أسئلة عن رسالة استلمتها، أو هل ترد أو لا ترد، أو كيف ترد على الرسالة.

القيود المتعلقة بمصادر الإنترنط

بالرغم من أن الإنترنط مصدر ثمين للمعلومات، إلا أنه كذلك مصدر لكثير من المعلومات المضللة. حيث يجب أن تستخدم نفس المهارات التي تقيم بها الأعمال

المنشورة عندما تبحث في الإنترن特 عن المعلومات. كن حذراً عند الاعتماد على المعلومات المستخلصة من الإنترن特؛ فسهولة الوصول إليها تجعلها مصدراً مغرياً لجميع معلوماتك ومن ثم قد يكون من السهل أن تغفل عن جودة المعلومات ومدى صحتها. وكذلك لأن الفهم الكامل للنواحي الطبية الوراثية وكذلك التأثير النفسية الاجتماعية للاعتلالات الجسدية وخيارات الفحوصات المتوفرة للمرض تتطلب الكثير من الوقت والجهد. حيث نادراً ما تجدي المقاطع المختصرة.

يجب عند استخدام الإنترن特 كمصدر أن تتأكد من النقاط التالية:

- فكر في مصدر معلومات موقع الويب. هل هي موثوقة؟ حيث إن بيانات مقالة منشورة في مجلة محترمة يقوم بتحكيمها خبراء موثوقة أكثر من بيانات مجلة شعبية، وعلى سبيل المثال، وبينس الطريقة فالملونة الموجودة في موقع ويب تابعة لمجموعة أو مركز يتضمن خبراء محترمين في مجالهم تكون موثوقة أكثر من المعلومات في موقع ويب شعبي.
- انظر إلى من يكتب في موقع الويب. وانظر دائماً لقوائم المهنيين في موقع الويب. اتصل أو أرسل رسالة إلكترونية بأسئلتك، وابداً الشعور بالقلق إذا لم تتوفر طريقة سهلة للاتصال بالشخص الذي تريد الاتصال به.
- عندما تبحث عن معلومة تقنية، انظر إلى البيانات المؤيدة. هل المعلومة نفسها متوفرة في أكثر من مصدر؟ هل تم نشرها في مكان آخر، وإذا كان كذلك فأين؟ إذا وجدت أكثر من مصدر موثوق ينشر نفس المعلومة، فعلى الأرجح أن المعلومة جيدة.
- انتبه للمعلومات المتضاربة. إذا وجدت معلومات متضاربة، قم بفحصها مع المعلومات المنشورة في مجلة محكمة أو مرجع حديث.
- اتصل بالخبراء في المجال عندما تكون المعلومات المطلوبة غير واضحة. فغالباً يوجد بضعة باحثين (وفي بعض الأحيان باحث واحد فقط) الذين يعتبرون خبراء في حالات معينة. اعرف موقع هؤلاء الأشخاص عن طريق السؤال عن من نشر أغلب المعلومات المتوفرة. اتصل بهؤلاء الأشخاص مباشرة للحصول على أفضل المعلومات. غالباً تفتقر المعلومات المعاد نشرها إلى الدقة.

- عند استخدام الإنترنـت لاستكشاف خيارات الفحوص، اتصل بأكثر من مختبر. في حالة وجود مختبر واحد فقط لإجراء الفحص الذي ترغب فيه، اسأل لما ذلك؟ هل هو بسبب عدم وجود مختبر آخر؟ ما مدى الاعتماد على الفحص في هذه الحالة؟ هل الفحص سريري أم لأغراض البحث؟ هل يتوفـر خبراء يمكن التحدث معهم؟
- توقع بجيء المزيد من المرضى والعائلات المزودين بالمعلومات من مصادر الإنترنـت. وفي العـديد من الحالـات، سوف تتضـمن معلومات غير دقيقـة. عالـج هـذه الحالـة كما تعالـج المرضـى والعـائلـات الذين يـأتـون بـمعلومات مـغلـوـطة من مـصـادـر أخـرى. يجب أن تـتضـمن إـسـتـراتـيـجـيـتك اـمـتـلاـك مـعـلـومـات تـعتـقـد بـأنـها مـوثـوقـة، وـمنـاقـشـة طـرـيقـتك في تقـيـيم المـعـلـومـات المتـوفـرة.
- لا تخـيل مـريـضاً، أو عـائـلة، أو زـمـيلاً إـلـى مـصـدر إنـترـنـت لمـتقـيمـه بـعـد. حيث يجب عدم افتراض أن كل مصدر إنـترـنـت هو مصدر جـيد.

أمثلـة لـمـصـادـر الإنـترـنـت في الإـرـشـاد الـورـاثـي

فيما يلي عـبـارـة عن مـجمـوعـة مـلـوـعـقـ وـيـبـ تـسـتعـمل عمـومـاً في مـارـسـة الإـرـشـاد الـورـاثـي. تـذـكـر أـنـها مـوـاـقـع وـيـبـ مـثـلـها مـثـلـ المـصـادـر الأـخـرى لـلـمـعـلـومـات المـشـورـة، تـصـبـح قـديـمة بـسرـعة إـذـا لمـ يـتم تـجـديـدهـا وـتـطـوـيرـها بـصـفـة مـسـتـمـرـة. استـخدـم هـذـه المـعـلـومـات بـحـكـمة وـتـذـكـر أـنـ أـفـضـل مـصـدر لـلـمـعـلـومـة يـسـتـنـد عـلـى بـيـانـات مـشـورـة حـدـيثـاً في مجلـة مـوـثـقـة وـمـحـكـمة.

الأـكـادـيـمـيـة الـأمـريـكـيـة لـطـبـ الـأـطـفـال (AAP)

عنـوانـ المـوـقـع : <http://www.aap.org/>

الـجـهةـ المـشـرـفةـ : الأـكـادـيـمـيـةـ الـأمـريـكـيـةـ لـطـبـ الـأـطـفـالـ.

الـجـمـهـورـ : فيـ الغـالـبـ أـطـبـاءـ الـأـطـفـالـ وـلـكـنـ يـوجـدـ أـيـضـاًـ مـعـلـومـاتـ كـثـيرـةـ لـلـعـامـةـ.

الـقـيـودـ : غالـباًـ سـهـلـ الـوـصـولـ مـعـ وجـودـ رـابـطـ لـلـأـعـضـاءـ فـقـطـ.

بيان المهمة: "مهمة الأكاديمية الأمريكية لطب الأطفال هي الوصول إلى صحة مثالية جسدية عقلية واجتماعية لجميع الرضع، الأطفال، المراهقين، والشباب. وتكرس الأكاديمية الأمريكية لطب الأطفال وأعضاؤها جهودهم ومصادرهم لهذا الغرض"

المحتويات: يحمل الموقع العديد من البيانات الصحفية وتحافظ على صيانة صفحة خاصة تدرج مصادر الإنترن特 لأطباء الأطفال، تشمل إدراجاً خاصاً لموقع الويب في علم الوراثة. يقع هذا تحت قسم تعليم المهنيين. تحت عنوان الويب:

<http://www.aap.org/bpi/genetics.html>

الكلية الأمريكية لعلم الوراثة الطبية (ACMG)

عنوان الموقع : <http://www.faseb.org/genetics/acmg>

الجهة المشرفة : الكلية الأمريكية لعلم الوراثة الطبية.

الجمهور : أخصائيو الوراثة الطبية.

القيود : غالباً سهل الوصول إليه مع وجود رابط للأعضاء فقط.

بيان المهمة: "توفر الكلية الأمريكية لعلم الوراثة الطبية للتعليم مصادر وصوتاً لهنـة علم الوراثة الطـبـية لتقديـم الخـدمـات الـورـاثـية وتحـسـين الصـحة العـامـة، كـما تـهـدـف الكلـيـة الـأـمـريـكـيـة لـعـلـم الـورـاثـة لـتـطـوـير وـتـطـبـيق طـرـق التـشـخـص، والـعـلاـج، وـمـنـع الأمـارـض الـورـاثـية"."

المحتويات: يحتوي الموقع على عدة مقاييس عميقة تصف المعايير الحالية لممارسة المعرفة، اتفاقيات الفحوص، وسياسة التوصيات بخصوص الفحوصات الوراثية. وهي غير تفاعلية، ولكنها جداً عميقة. هذا الموقع مفيد لمزاولي مهنة علم الصحة الوراثية أو الموظفين الصحيين الذين لديهم فهم أساسـي في علم الوراثـة.

الكلية الأمريكية للتوليد والطب النسائي (ACOG)

Obstetrics and Gynecology

عنوان الموقع : <http://www.acog.org>

الجهة المشرفة : الكلية الأمريكية للتوليد والطب النسائي

الجمهور: أطباء التوليد والطب النسائي، مزاولي الرعاية الصحية الآخرين، عامة الناس.

القيود: في الغالب سهل الوصول مع وجود رابط للأعضاء فقط.

بيان المهمة: "الكلية الأمريكية للتوليد والطب النسائي هي منظمة عضوية للتوليد والطب النسائي كرست نفسها لتحسين صحة المرأة من خلال التعليم، والدفاع، والممارسة، والبحث".

المحتويات: غالباً يقوم الموقع بتقديم معلومات عن المنظمة لأطباء التوليد والطب النسائي عن المنظمة، الاجتماعات، ... إلخ. ومع ذلك، يوجد القليل من المعلومات لعامة الناس عن قضايا الحمل ونسبة خطورة العيوب الولادية. أيضاً ينشر هذا الموقع موقف ACOG في بيانات عن قضايا مثل المسح السكاني للتليف الرئوي التكسيي.

الجمعية الأمريكية الطبية لعلم الوراثة والطب الجزيئي American Medical Associated Genetics and Molecular Medicine

عنوان الموقع : <http://www.ama-assn.org/ama/pub/category/1799.html>

الجهة المشرفة: الجمعية الطبية الأمريكية

الجمهور: غالباً الأطباء وأيضاً مزاولي الرعاية الصحية الآخرين والمرضى.

القيود: في الغالب سهل الوصول مع وجود رابط للأعضاء فقط.

بيان المهمة: "تهدف الجمعية إلى نشر علوم وفنون الطب وكذلك تحسين الصحة العامة. وقد أسست منذ أكثر من ١٥٠ سنة، وتمتد جذور أجندتها إستراتيجية AMA في التزامنا التاريخي للمعايير، والأخلاق، والبراعة في التعليم الطبي، الممارسة، والدفاع نيابة عن المهنة الطبية والمرضى الذين تخدمهم".

المحتويات: يقدم الموقع مبادئ تعليمية في علم الوراثة الأساسي، السياسات المتبعة، الأبحاث الجديدة، الإعلانات الجديدة، ووحدة التعليم المستمر على الإنترن特 (CME) التي تستكشف بعض القضايا في فحص سرطان الثدي.

المجتمع الأمريكي لعلم الوراثة الإنساني (ASHG) American Society of Human Genetics

عنوان الموقع : <http://www.ashg.org/genetics/ashg/ashgmenu.htm>

الجهة المشرفة : المجتمع الأمريكي لعلم الوراثة الإنساني.

القيود : لا يوجد.

الجمهور : أعضاء المجتمع.

بيان المهمة : "يخدم ASHG العلماء الباحثين، المهنيين الصحيين، وعامة الناس

عن طريق توفير منتديات في :

- المشاركة بنتائج الأبحاث في الاجتماع السنوي وفي المجلة الأمريكية لعلم الوراثة الإنسانية.

- بحث وراثي متقدم عن طريق الدعوة لدعم البحث.

- تحسين التعليم في علم الوراثة عن طريق تهيئة مزاولي المهنة المستقبليين وتعليم العامة.

- الرقي بالخدمات الوراثية ودعم السياسات المسؤولية من اجتماعية وعلمية."

تم تأسيس المجتمع الأمريكي لعلم الوراثة الإنسانية (ASHG) في عام ١٩٤١م، وهي منظمة أساسية للأعضاء المحترفين في الوراثة الإنسانية في أمريكا الشمالية. وهي تضم أكثر من ٥٠٠٠ عضو بما فيهم باحثون، أكاديميون، أطباء سريريون، ومزاولي ممارسة المختبرات، مرشدون وراثيون، مرضى ومرضيات، وغيرهم من المشمولين في الوراثة الإنسانية. إن الأهداف الأساسية للمجتمع الأمريكي لعلم الوراثة الإنسانية هو تجميع المحققين من جميع المجالات ذات الجهد المتعلقة بالوراثة الإنسانية، وتشجيع وتوحيد جهودهم عن طريق تزويدهم بم المنتدى للتعاون في نتائج الأبحاث. ويتحقق ذلك بشكل أساسي من خلال الاجتماع السنوي للمجتمع، والنشرة الشهرية الرسمية للمجلة الأمريكية لعلم الوراثة الإنسانية.

المحتويات: تتضمن معلومات عن المهن في علم الوراثة، بيانات السياسة العامة للقضايا الحالية، دليل للأعضاء قابل للبحث، المعلومات المهمة للأعضاء. ويربط هذا الموقع المستخدم مع أطباء الوراثة، الباحثين في علم الوراثة، أو المرشدين الوراثيين.

مؤسسة الإرشاد والتعليم الوراثي
Foundation for Genetics Education and Counseling

عنوان الموقع : <http://www.fgec.org>

الجهة المشرفة: مؤسسة الإرشاد والتعليم الوراثي.

الجمهور: عامة الناس وجميع موظفي الرعاية الصحية (غير الوراثة).

القيود: لا يوجد.

بيان المهمة: "تهدف مؤسسة الإرشاد والتعليم الوراثي لنشر تعليم الوراثة لعامة الناس وموظفي الرعاية الصحية. وسوف تطور هذه المؤسسة، وتقييم، وتنشر برامج تعليمية للأشخاص المصابين أو للذين لديهم نسبة عالية خطر الإصابة بالأمراض الشائعة والمعقدة وسوف تقوم بتقديم معلومات ومصادر لتعليم الإرشاد الوراثي"

المحتويات: وحدتان غير تفاعلتين. أحدهما عبارة عن شرح عميق لوراثة الأمراض المعقدة. والأخرى عبارة عن دراسة حالة عن علم الوراثة ومرض ذي القطبين. كما تتضمن توضيحات عن الإرشاد الوراثي. ويتوفر في هذا الموقع مواد تعليمية ممتازة.

التحالف الوراثي
Genetics Alliance

عنوان الموقع على الويب : <http://www.geneticalliance.org>

الجهة المشرفة: التحالف الوراثي

الجمهور: أي شخص يهتم بالمعلومات عن الأمراض الوراثية.

القيود: لا يوجد

بيان المهمة: "التحالف الوراثي هو تحالف دولي مكون من أفراد، مهنيين، ومنظمات دعم وراثي. والذين يعملون سوياً لرفع الحياة الصحية لكل فرد متأثر بالوراثة"

المحتويات: السياسة العامة، المبادرات، المنشورات، روابط للعديد من مجموعات الدفاع والدعم، ومراجع للمرضى. مما يجعل من هذا الموقع مصدرًا ثمينًا للمرشدين الوراثيين ولأي شخص يعمل مع عائلات مصابة بمرض وراثي.

علم وراثة السرطان The Genetics of Cancer

عنوان الموقع : <http://www.cancergenetics.org/>

الجهة المشرفة : الكلية الطبية الشمالية الغربية

الجمهور: غالباً من العامة، ولكن يوجد رابط لمزاولي الرعاية الصحية.

القيود: لا يوجد

بيان المهمة: "علم وراثة السرطان هو مركز مصادر صمم لمساعدتك على فهم أساس وراثة السرطان وتفسير الاكتشافات الجديدة في مجال علم وراثة السرطان. ستجد هنا المعلومات الأساسية والسريرية للسرطان، التوريث، والدور الذي يمكن أن تلعبه المورثات في تطور العديد من السرطانات. كذلك يمكنك أن تبحث عن موضوع معين، وتتقدم صفحة بعد الأخرى خلال المادة بالنقر على زر "التالي" الموجود في أسفل الشاشة، أو مشاهدة الروابط وسيأخذك فضولك إلى هناك."

المحتويات: نظرة عامة مفصلة جداً عن مواضع الفحص الوراثي للسرطان. مع وجود ثلاثة مستويات مختلفة للشرح. كما يناقش مجموعة من المواضيع والتي تشمل كيفية طرح الأسئلة على المرضى، وكيفية أخذ التاريخ الطبي العائلي، وكيفية تقديم الإرشاد الوراثي. كما يقدم توضيح للقضايا عن طريق 11 حالة دراسية. كما يوجد روابط للحصول على مصادر إضافية.

الصحة الوراثية Genetics Health

موقع الويب : <http://www.genetichealth.org/>

الجهة المشرفة : شركة خاصة أنشأت من قبل موظفي شركة سيليرا Celera

للوراثة وموظفي شركة العلوم الحيوية التطبيقية.

الجمهور: عامة الناس.

القيود: لا يوجد (يوجد خيار لكي تصبح عضواً حتى يرسل لك تحديثات شخصية في علم الوراثة - استناداً على نسبة الخطورة الشخصية كما يحددها هذا الموقع).

بيان المهمة: "مهمتنا في الصحة الوراثية هي تقديم منتجات وخدمات عن طريق الإنترنـت والتي تمكن الشركات الصحية، المنظمات البحثية، ومزاولي الرعاية الصحية لنقل التقدم في البحث الوراثي للخروج من المختبر والدخول إلى حياة الناس".

المحتويات: هذا الموقع في الأساس أداة لعامة الناس لفهم الخطورة الوراثية ولتقييم أخطارهم الخاصة للأمراض مثل السرطان، مرض الزهايمير، والأمراض الشائعة الأخرى. كما يوفر أدوات لعامة الناس لإنشاء شجرتهم العائلية الخاصة. وبعد توفير ميزة جديدة تمكن من حساب نسبة خطورة الإصابة بالسرطان للشخص عن طريق الموقع. يمكن للأشخاص العاديين أن يصبحوا أعضاء ويستقبلوا تحديثات عن الحالات التي لديها خطر الإصابة.

مركز تعليم علم الوراثة Genetics Education Center

عنوان الموقع : <http://www.kumc.edu/gec>

الجهة المشرفة: جامعة كنساس

الجمهور: المعلمون (المدارس الثانوية)، عامة الناس.

القيود: لا يوجد

بيان المهمة: "للمعلمين المهتمين في علم الوراثة الإنسانية ومشروع الجينيوم البشري".

المحتويات: روابط لخطط دروس عبر الإنترنـت والتي تغطي كل النواحي التي يمكن تخيلها في علم الوراثة، والفحص الوراثي، ومشروع الجينيوم البشري. حيث تغطي خطط الدروس النواحي التقنية، والنواحي القانونية، والنواحي الاجتماعية للوراثة. وهذا الموقع بحد ذاته لا يوجد فيه الكثير من المعلومات لكنه يقدم روابط

متعددة إلى خطط الدروس. إضافة إلى أن الموقع يوفر روابط للعديد من مجموعات الدعم للمرضى في الولايات المتحدة الأمريكية وحول العالم. يعتبر هذا الموقع مصدراً ممتازاً للمرشدين الوراثيين الممارسين الذين يبحثون عن معلومات الإحالة الدافعية للمرضى، وكذلك مراجع لأي شخص يهتم بتدريس أساسيات علم الوراثة.

برنامج تعليم علم الوراثة والإرشاد Genetics Education of Counseling Program (GECP)

عنوان الموقع : <http://www.pitt.edu/~edugene/>

الجهة المشرفة : جامعة بيتسبرغ (تمويل من شركة NCI ، Genzyme ، وآخرين)

الجمهور : عامة الناس ، ممارسي الرعاية الأولية.

القيود : لا يوجد

بيان المهمة : "برنامج تعليم علم الوراثة والإرشاد هو جهد مشترك بين جامعة بيتسبurg ونظام صحة UPMC المكرس للتزويد بأحدث المعلومات حول الأمراض الوراثية والخدمات ذات العلاقة للأفراد والعائلات وكافة المجتمع".

صمم هذا البرنامج لغرض : نقل التقدم في علم الوراثة إلى الخدمات الصحية العامة ، التعليم ، الوعي ، والسياسة. رفع الوعي بين أفراد المجتمع عن الوراثة والأمراض الوراثية وبما فيهم المهنيون الصحيون. تقديم معلومات عن إحالة الأفراد للعيادات وخدمات الفحوص الوراثية. تقديم معلومات مهمة عن التشخيص ، العلاج ، والمصادر المتاحة للأشخاص لتحمل الأعباء الطبية ، المالية ، العاطفية ، والاجتماعية للأمراض للذين لديهم خطورة للإصابة بها. تقديم دليل عن الخدمات للأشخاص المصابين والعائلات. حماية الخصوصية الوراثية. الخدمة كدليل ونموذج لتطوير البرامج الصحية العامة الأخرى.

تشمل خدمات البرنامج : ورش عمل تعليمية وبرامج مصممة خصيصاً لاهتمامات وحاجات معينة للمنظمات والأفراد المهتمين بعلم الوراثة ، الأمراض

الوراثية، وجموعة من الخدمات الوراثية المتوفرة في بيسبرغ وبنسلفانيا الغربية (وفي أي مكان آخر). معلومات إحالة للأفراد والعائلات الذين يبحثون عن التقييم والاستشارة الوراثية، إضافة للفحص الوراثي عندما يكون ذلك ملائماً.

مصادر/مواد معلوماتية

مطويات ونشرات حقائق

موقع على الشبكة العالمية

خطوط هاتفية ساخنة

وحدات شاملة تفاعلية للتعليم عبر الإنترنت حول العديد من الأمراض الوراثية بما فيها العائلية، وتشمل السرطانات العائلية؛ الاستعداد لسرطان الثدي الوراثي و/أو سرطان البيض؛ وأمراض تي ساك، وجوشير، وكانا凡ان.

"الناس الذين بإمكانهم الاستفادة من البرنامج هم أي شخص يبحث عن معلومات عن مرض وراثي معين أو مرض عائلي، خدمات وراثية، فحوصات وراثية، أو علاج، وكذلك مزاولي الرعاية الصحية العامة الذين يريدون البقاء على اطلاع مع التطورات الجديدة في علم الوراثة الطبية إلى جانب القضايا الأخلاقية والاجتماعية المصاحبة للتغيرات الجديدة".

المحتويات: يقدم العديد من الروابط لموقع الويب في مجال التعليم الوراثي، وكذلك العديد من المطويات ونشرات الحقائق عن الأمراض الوراثية. حيث تستهدف المطويات عامة الناس.

فحوصات المورثة/عيادات المورثة Gene test/Gene Clinics

عنوان الموقع : <http://www.geneclinics.org>

الجهة المشرفة: جامعة واشنطن (منحة من المعهد القومي للصحة).

الجمهور: مزاولو مهنة الوراثة، مزودي الرعاية الصحية الأولية الباحثين عن معلومات وراثية.

القيود: مفتوح للجميع ولكن يشترط عملية تسجيل مجاني مرة واحدة.

بيان مهم: "مصدر معلومات سريري يربط بين الفحص الوراثي والتشخيص، المعالجة، والإرشاد الوراثي للأفراد والعائلات المصابين بأمراض مورثة معينة".

المحتويات: ملخصات منظمة بشكل جيد عن العديد من الأمراض الوراثية. هذه المعلومات تتضمن التشخيص، تطور المرض، الفحص الوراثي، والإرشاد الوراثي. كما يشتمل الموقع على روابط إلى مجتمعات مهنية محترفة (ASHG, NSGC) وروابط إلى مصادر للمرضى.

معهد السرطان الوطني (NCI)

عنوان الموقع : <http://www.cancer.gov>

الجهة المشرفة: معهد السرطان الوطني

الجمهور: أي شخص يهتم بالمعلومات حول أمراض السرطان، بروتوكولات الأبحاث، فرص التمويل، والتجارب الطبية.

القيود: لا يوجد

بيان الهمة: "يقوم معهد السرطان الوطني بتنسيق البرنامج الوطني للسرطان، والذي يقوم بإجراء البحوث ودعمها، والتدريب، ونشر المعلومات الصحية، والبرامج الأخرى المتعلقة بمبادرات وتشخيص ومنع وعلاج السرطان، وإعادة التأهيل، وكذلك العناية المستمرة لمرضى السرطان وعائلاتهم".

المحتويات: وصف لبرامج الأبحاث التي تدار من قبل معهد السرطان الوطني، فرص تمويل البحوث، معلومات عن جميع أنواع السرطانات والتجارب السريرية المتاحة للأشخاص المصابين بالأنواع المختلفة للسرطان.

المركز الوطني للعيوب الولادية والإعاقات التطورية

Defects and Development Disabilities

عنوان الموقع : <http://www.cdc.gov/ncbdd/default.htm>

الجهة المشرفة : مركز مكافحة الأمراض CDC

الجمهور : أي شخص يهتم بالمعلومات حول أمراض السرطان، بروتوكولات الأبحاث، فرص التمويل، والتجارب الطبية.

القيود : لا يوجد

بيان المهمة : "يهدف المركز الوطني للعيوب الولادية و الإعاقات التطورية (NCBDDD) في مراكز مكافحة ومنع الأمراض (CDC) إلى رفع تطورات الجنين، الرضيع، والطفل؛ منع العيوب الولادية والإعاقات التطورية في الطفولة؛ وتحسين نوعية الحياة ومنع الأمراض الثانوية بين الأطفال، والراهقين، والبالغين المصابين بإعاقات. وذكرنا أدناه فقط بعض المواضيع التي يعمل عليها مركزنا حالياً في مجال العيوب الولادية، الإعاقات التطورية، والإعاقات مع الحياة".

المحتويات : يقدم الموقع معلومات لعامة الناس عن أمراض الطفولة، العيوب الولادية، والإعاقات التطورية. ولهذا الموقع رابط للشباب ومزاولي المهن الصحية.

التحالف الوطني لتعليم الوراثة للمهنيين الصحيين National Coalition for Health Professional Education in Genetics (NCHPEG)

عنوان الموقع : <http://www.nchpeg.org/>

الجهة المشرفة : NCHPEG

الجمهور : جميع أنواع مزاولي المهن الصحية.

القيود : لا يوجد.

بيان المهمة : "تم إنشاؤه في عام 1996 من قبل الجمعية الطبية الأمريكية، والجمعية الأمريكية للتمريض، ومعهد بحوث الوراثة الإنساني الوطني. مهمة التحالف الوطني لتعليم الوراثة للمهنيين الصحيين هو الرفع من مستوى تعليم المهنيين الصحيين والحصول على معلومات عن التطور في الوراثة الإنسانية لتحسين الرعاية الصحية للأمة".

المحتويات: الموقع في الأساس عبارة عن تعاون بين أنظمة متعددة وهو مصمم لتحسين التعليم الوراثي في جميع مجالات الصحة. ويقوم بتعريف الكفاءات الأساسية لكل مهني الصحة، ويزودهم بمصادر تعليمية. وهذه المصادر التعليمية بشكل أساسى عبارة عن روابط ملقة أخرى تحتوى على معلومات، دراسات حالة، وأدوات (رسم شجرة عائلة) ... إلخ.

معهد بحوث الجينوم البشري الوطني Research (NHGRI)

عنوان الموقع : <http://www.nhgri.nih.gov>

الجهة المشرفة : المعهد القومي للصحة (NIH)

الجمهور : أي شخص يهتم بمشروع الجينوم البشري.

القيود : لا يوجد.

بيان المهمة: أسس معهد بحوث الجينوم البشري الوطني (NHGRI) في عام ١٩٨٩ م وكان في الأساس يسمى المركز الوطني لبحوث الجينوم البشري (NCHGR). ومهمته هي ترأس مشروع الجينوم البشري في المعهد القومي للصحة NIH.

المحتويات: تقديم معلومات عن مشروع الجينوم البشري، فرص المنح، برامج البحث، السياسة والشؤون العامة، المصادر، وورش العمل. لهذا الموقع أيضاً روابط إلى القضايا الشرعية المتعلقة بعلم الوراثة مثل الحافظة على الخصوصية والتمييز الوراثي.

المجتمع الوطني للمرشدين الوراثيين National Society of Genetics Counselors (NSGC)

عنوان الموقع : <http://www.nscc.org/>

الجهة المشرفة : المجتمع الوطني للمرشدين الوراثيين.

الجمهور : المرشدون الوراثيون، الأشخاص المهتمون بالإرشاد الوراثي كمهنة، والأشخاص الباحثون عن الإرشاد الوراثي، الاتصال بين المحترفين.

القيود: غالباً سهل الوصول مع وجود رابط للأعضاء فقط.

بيان المهمة: "المجتمع الوطني للمرشدين الوراثيين هو الصوت القيادي والمرجع المؤيد لهيئة الإرشاد الوراثي. يهدف المجتمع إلى الرقى بهيئة الإرشاد الوراثي كجزء معترف به وعنصر مكمل لإيصال الرعاية الصحية والتعليم والأبحاث والسياسة العامة".

المحتويات: معلومات للمرشدين الوراثيين، والأشخاص المهتمين بالإرشاد الوراثي، والأشخاص الباحثين عن الإرشاد الوراثي. مستجدات الأخبار في علم الوراثة وهناك قسم يدعى "أنت والإرشاد الوراثي" يقوم بتزويد الأشخاص المهتمين بأرقام هواتف وعناوين البريد الإلكتروني للمرشدين الوراثيين، حتى يتمكنوا من الاتصال بمحترف في منطقتهم.

الوراثة mendelian على الإنترن트 Online Mendelian Inheritance in Man

(OMIM)

عنوان الموقع : <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>

الجهة المشرفة : جامعة جون هوبكنز.

الجمهور: محترفو علم الوراثة بشكل أساسي.

القيود: لا يوجد.

بيان المهمة: "مرحباً بكم في الوراثة mendelian على الإنترن트 OMIM™. قاعدة البيانات هذه هي دليل للمورثات البشرية والأمراض الوراثية حررت وعدلت من قبل الدكتور فيكتور وأ. مكيوسك وزملائه في جامعة جون هوبكنز وجهات أخرى ، وطورت كموقع عالمي للإنترن特 من قبل المركز الوطني للمعلومات التقنية الحيوية (<http://ncbi.nlm.nih.gov>) ."

المحتويات: تحتوي قاعدة المعلومات على معلومات نصية وصور ومعلومات مرجعية. كما تحتوي أيضاً على روابط غزيرة إلى قاعدة NCBI ومقالات MEDLINE

والمعلومات المتسلسلة. وهو أحدث موقع عن معلومات الأمراض الوراثية المعروفة. هذا الموقع ثمين جداً للمرشدين الوراثيين وجميع مقدمي الرعاية الصحية.

التعليقات الختامية

الإنترنت هي أداة قوية، يمكن أن تساعد المرشد الوراثي في سعيه اللامتناهي للبقاء على اطلاع مع التقدم الحالي في المجال. وهي أيضاً وسيلة قيمة للمحافظة على الارتباطات الضرورية مع الزملاء. ومع ذلك، من الضروري تذكر قيود هذا المصدر واستعماله بحكمة.

خذ في اعتبارك النقاط الملخصة التالية:

- قم بتأسيس علاقة مستمرة مع الزملاء. تذكر أن الوراثة فريق رياضة، ومن المستحيل مجارة كل شيء في الطب الوراثي لوحده.
- كن ناقداً لمصادر الإنترت للمستهلك. استخدم موقع الويب كالتي ذكرناها في هذا الفصل وكن مدركاً لقيودها.
- تذكر بأن تتأكد من أي معلومات متعارضة. قارن هذه المعلومات مع البيانات المشورة.
- تعلم من المصادر المتاحة للاتصال الطبي عن بعد. حيث تمكن هذه التقنية الأخصائيين من تقديم خدمات واستشارات للمرضى والعائلات إلى جانب مقدمي الرعاية الصحية في المناطق البعيدة في البلاد وربط الزملاء.
- كن ملماً بالسياسات المشورة للمنظمات المحترفة. حيث تقوم أغلب المنظمات المحترفة بنشر سياسات تعرف بالقضايا المعقدة مثل الفحص الوراثي للأطفال، والمسح السكاني وقضايا أخرى. اعرف تلك السياسات واتصل بهم عندما تواجهك حالات صعبة.
- حافظ على مرجع كتابي يتم تحديثه باستمرار. ففي ميدان الطب الوراثي تكون النصوص في أغلب الأحيان قديمة بعد فترة قليلة من نشرها.

أنشطة صحفية

النشاط ١ : تمثيل أدوار في مجموعات صغيرة

قسم الطلاب إلى مجموعات من ٢ إلى ٣ طلاب. بحيث يلعب كل طالب دور مرشد وراثي وعميل (وكشريك ، أم ، شقيق ، ... إخ). حيث يأتي العميل للعيادة ومعه معلومات مستقاة من مصادر على الإنترنط تحتوي على معلومات مضللة كثيرة. ويجب على المرشد إيجاد طريقة لتقديم المعلومات الملائمة للعميل وتوضيح لماذا تتعارض المعلومات الصحيحة مع المعلومات المستقاة من الإنترنط. يجب أن يستمر تمثيل كل دور لمدة ١٥ إلى ٢٠ دقيقة.

التحضير

قد يحتاج الطلاب إلى جمع معلومات صحيحة قبل الدرس عن أمراض معينة لمناقشتها أثناء لعب الدور.

العملية

يناقش الطلاب طرق متعددة للتعامل مع هذه الحالة الصعبة.
الوقت المتوقع : ٩٠ دقيقة.

النشاط ٢ : ثانيات و/أو مجموعة صغيرة

يفكر الطالب بإسهاب في إستراتيجيات للرد على طلبات رسائل إلكترونية ملعومات طبية وراثية من المرضى. دع الطلاب يفكرون في طلب معلومة من مريض وبعد ذلك دع المجموعات تكتب ردًا مناسباً للرسالة الإلكترونية.

العملية

تناقش المجموعة بكمالها الردود التي كتبوها.
الوقت المتوقع : ٤٥ دقيقة.

أنشطة كتابية**التمرين ١**

اجمع معلومات طبية ووراثية وبخثرة من عدد من الواقع عن الحالات المدرجة أدناه. لخص المعلومات المتوفرة من كل موقع والمساهمات الفريدة للواقع المختلفة.

مصدر المعلومة	المرض
	• متلازمة داون
	• بيلة الفينيل كيتون
	• التصلب الليفي العصبي
	• متلازمة مارfan
	• التليف التكسي الرئوي
	• مرض الناعور (الهيماوفوليا)
	• سرطان الثدي
	• الزوائد المخاطية للقولون العائلي

التمرين ٢

هذا تغيير للتمرين ١ ، قارن المعلومات الوراثية والطبية التي استطعت الحصول عليها من مصادر الإنترنت عن الأمراض المذكورة أعلاه بالمعلومات المنشورة في أعداد حديثة من مجلات محكمة. اذكر كيف كانت المقارنة؟ ما هي أوجه الاختلاف إذا وجدت؟ الشابة؟

المراجع

- American Medical Association (posted 3-17-2000). Guidelines for medical and health information sites on the Internet. <http://www.ama-assn.org/ama/pub/category/1905.html>.
- [Discusses AMA guidelines for Web sites including principles for content, advertising and sponsorship, Web site privacy and confidentiality, and E-commerce.]
- National Alliance of Breast Cancer Organizations. (2002). Evaluating Medical Information about Breast Cancer. <http://www.nabco.org/index.php/8/index.php/149>.
- [Provides key questions to ask about a medical site.]
- Tillman, H. N. (May 30, 2000). Evaluating quality on the Net. <http://www.hopetillman.com/findqual.html>
- [This piece was originally created in 1995 with the title, "Evaluating the Quality of Information on the Internet or Finding a Needle in a Haystack" as a presentation delivered at the John F. Kennedy School of Government, Harvard University, Cambridge, Massachusetts, September 6, 1995.]
- The World Wide Web Virtual Library. (October 2, 2002). <http://www.vuw.ac.nz/~agsmith/evaln/evaln.htm>
- [“This page contains pointers to criteria for evaluating information resources, particularly those on the Internet. It is intended to be particularly useful to librarians and others who are selecting sites to include in an information resource guide, or informing users as to the qualities they should use in evaluating Internet information.”]
- Wyatt, J. C. (1997). Commentary: measuring quality and impact of the World Wide Web. British Medical Journal, 314, 1879-1881.