



۱. اطلاعات شخصی و تماس:

نام و نام خانوادگی: حمیدرضا خدادادی

مرتبه علمی: استادیار

ایمیل شخصی: Khodadadi.Hamidreza@gmail.com

ایمیل آکادمیک: Khodadadi.Hamidreza@gmail.com

تلفن همراه: 09143105033

تلفن محل کار: ۰۶۶۳۳۲۱۸۰۴۲

فکس:

تاریخ تولد: ۱۳۵۷/۴/۵

وضعیت تأهل: متاهل

۲. سوابق تحصیلی:

کارشناسی (رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

علوم آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، ۱۳۸۶

پایان نامه کارشناسی (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

کارشناسی ارشد (رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

ژنتیک انسانی دانشگاه علوم پزشکی بابل، ۱۳۹۲

پایان نامه کارشناسی ارشد (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

آنالیز مولکولی پلی مورفیسم های شایع ژن گیرنده ویتامین D در افراد مبتلا به بیماری بهجت

اساتید راهنما: دکتر سید محمد حسین قادریان، دکتر ابراهیم سخی نیا

اساتید مشاور: دکتر علیرضا خبازی

دکتری تخصصی (PhD) (رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

ژنتیک پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران،

پایان نامه دکتری تخصصی (PhD) (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

آنالیز ژنتیکی خانواده های ایرانی مبتلا به ناتوانی ذهنی همراه با اختلالات حرکتی

اساتید راهنما: دکتر حسین درویش، دکتر میر داود عمرانی

اساتید مشاور: دکتر مسعود گرشاسبی، دکتر عباس تفاعری

دکترای عمومی (رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

پایان نامه دکترای عمومی (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

دکتری تخصصی بالینی (رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

پایان نامه دکتری تخصصی بالینی (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

دکتری فوق تخصصی بالینی (عنوان رشته، دانشگاه، سال فارغ التحصیلی):

پایان نامه دکتری فوق تخصصی بالینی (عنوان، استاد راهنما، اساتید مشاور):

۳. جوایز و افتخارات:

۴. سوابق علمی:

مربی (دانشکده، دانشگاه، در طول سال های): مدرس (حق التدریس) دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی استان لرستان از سال ۹۶

استادیاری (دانشکده، دانشگاه، در طول سال‌های): استادیار دانشگاه علوم پزشکی استان لرستان از سال ۹۸

دانشیاری (دانشکده، دانشگاه، در طول سال‌های):

استادی (دانشکده، دانشگاه، در طول سال‌های):

۵. سوابق اجرایی و مدیریتی:

موسس و مسئول فنی مرکز تشخیص ژنتیک پزشکی مادر از سال ۱۳۹۷

۶. سوابق تدریس:

تدریس درس ژنتیک پزشکی در دانشگاه علوم پزشکی استان لرستان از سال ۱۳۹۶

۷. سوابق بالینی:

موسس و مسئول فنی مرکز تشخیص ژنتیک پزشکی مادر از سال ۱۳۹۷

۸. زمینه تحقیقاتی:

۹. گزینت‌ها:

۱۰. استاد راهنمای پایان‌نامه‌ها:

۱۱. استاد مشاور پایان‌نامه‌ها:

شناسایی جهش‌های ژن فنیل آلانین هیدروکسیلاز در بیماران مبتلا به فنیل کتونوری در استان لرستان

۱۲. مقالات:

مقالات انگلیسی:

- 1- **Khodadadi H**, Azcona LJ, Aghamollaii V, Omrani MD, Garshasbi M, Taghavi S, Tafakhori A, Shahidi GA, Jamshidi J, Darvish H, Paisán-Ruiz C ,PTRHD1 (C2orf79) Mutations Lead to Autosomal-Recessive Intellectual Disability and Parkinsonism., *Movement Disorders*, Vol. 32, No. 2, 2017
- 2- Inlora J, Sailani MR1, **Khodadadi H**, Teymurinezhad A, Takahashi S, Bernstein JA, Garshasbi M, Snyder MP6 . Identification of a novel mutation in APTX gene associated with Ataxia-oculomotor apraxia..*Cold Spring Harb Mol Case Stud*. 2017 Jun 26. pii: mcs.a002014. doi: 10.1101/mcs.a002014.
- 3- Hosseini A, Shanehbandi D, Estiar MA, Gholizadeh S, Khabbazi A, **Khodadadi H**, Sakhinia E, Babaloo Z . A Single Nucleotide Polymorphism in the FOXP3 Gene Associated with Behçet's Disease in an Iranian Population.*Clin Lab*. 2015;61(12):1897-903.
- 4- Kolahi, A Khabbazi, **H Khodadadi**, MA Estiar, H Hajjaliloo, L Emrahi, E Sakhinia, *Scand J . Vitamine D receptor gene polymorphisms in Iranian Azary patients with Behcet's Disease.S Rheumatol ; 2014,1-5*
- 5- **H Khodadadi**, A Khabazi, S Ghaderian, H Niaki, M Estiar, L Emrahi, , Ebrahim Sakhinia . Molecular analysis of vitamin D receptor gene polymorphisms rs2228570 (FokI) and rs1544410 (BsmI) in patients with Behcet's Disease, ; *Life Science Journal* 2013;10(4)
- 6- **H Khodadadi**, L Emrahi, M Estiar, E Sakhinia, S Ghaderian . Expression of Human Toll-Like Receptor Genes and Vitamin D Receptor Gene Variants in Behçet's Disease, , *NATIONALPARK-FORSCHUNG IN DER SCHWEIZ (Switzerland Research Park Journal)*, Vol 102, No 12 (2013)

مقالات فارسی:

۱۳. کتابها (تألیف، ترجمه، گردآوری):

سلول های بنیادی رده زایشی مذکر: پتانسیل تکامل و ترمیم

زیر نظر دکتر میرداود عمرانی

دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران

مترجمین و مولفین: حمیدرضا خدادادی، رومینا دستمالچی، سمیه زمانی، سارا عمرانی

۱۴. مقالات ارائه شده در کنگره ها و همایش های ملی و بین المللی (سخنرانی، پوستر):

آنالیز مولکولی پلی مورفیسم های شایع ژن گیرنده ویتامین D در افراد مبتلا به بیماری

بهجت

۱۵. کارگاه ها (تدریس، شرکت):

برگزاری (تدریس) کارگاه سیستم عامل لینوکس در دانشگاه علوم پزشکی لرستان

شرکت در کارگاه های:

Gene Cloning

روش تحقیق

تور تابستانی مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی-مولکولی دانشگاه علوم پزشکی بابل

متدولوژی تحقیق

ترسیم شجره نامه ژنتیکی با استفاده از نرم افزار progeny

۱۶. ابداعات و اختراعات:

شناسایی ژن جدید PTRHD1 عامل ناتوانی ذهنی همراه با پارکینسونیزم

۱۷. طرح های تحقیقاتی (مجری، همکار):

۱. مجری طرح تحقیقاتی بررسی ارتباط میزان NT با ناهنجاری های کروموزومی جنین در مادران باردار استان

لرستان

۲. مجری طرح تحقیقاتی بررسی ژن های تاخیر تکاملی در یک خانواده ایرانی بوسیله توالی یابی نسل جدید

۳. مجری طرح تحقیقاتی شناسایی ژن و واریانت های بیماری زای جدید در بین ۱۰ خانواده با ناشنوایی سندرومی و غیر سندرومی

۴. همکار در طرح شناسایی جهش های ژن فنیل آلانین هیدروکسیلاز در بیماران مبتلا به فنیل کتونوری در استان لرستان

۱۸. داوور مجلات علمی ملی یا بین المللی:

۱۹. عضو هیأت تحریریه مجلات علمی:

۲۰. عضویت در انجمن های علمی:

۲۱. مهارت های عمومی:

۲۲. علایق عمومی: