

بسمه تعالی

مشخصات:

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

مرتبه فعلی : استاد تمام دکترای تخصصی Ph.D ژنتیک پزشکی

گروه بیوشیمی دانشکده پزشکی

عضو مرکز تحقیقات دارورسانی نانو

عضو پژوهشکده فناوری سلامت



سوابق تحصیلی:

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

Articles

- 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
- Alibakhshi R, Zamani M. Mutation analysis of CFTR gene in ۷۰ Iranian Cystic fibrosis patients. *Iran J Allergy Asthma Immunol.* ۲۰۰۶ Mar;۵(۱):۳-۸, ۰, ۵۱ Impact Factor
- Alibakhshi R, Zamani M. Molecular analysis of CFTR gene mutations in Iranian CF patients. *European Journal of Human Genetics* ۲۰۰۴; ۱۲(۱):۲۴۰-۲۴۱
- Alibakhshi R, Zeinali S, Noori Daloi MR.; Molecular analysis of factor ۸ gene mutations in exon ۲۴ with PCR. *Behbood* ۱۹۹۷; ۶۵-۷۳: Persian. (Corresponding author)
- Kiani-Shirazi R. Zainali S. Karimipoor M. Zarbakhsh B, Alibakhshi R. PCR Application In Recognition Of Prevalent Deletion Of a Globin Gene In Alpha Thalassemia Carriers. *The Journal of Faculty Medicine (Tehran University Medical Journal)* ۲۰۰۶; ۶۴(۲): Persian
- 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)
- Khazaie H, Rezaie L, Alibakhshi R, Schwebel DC. Gene and environment interaction in

familial suicidal behavior. A single family with 4 committed suicides. Saudi Med J. 2011

Oct;32(10):1073-7, 0,52 Impact Factor

Vaisi-Raygani A, Ghaneialvar H, Rahimi Z, Tavidani H. Pourmotabbed T, Shakiba E, Vaisi-Raygani A, Kiani A, Aminian M. Alibakhshi R, Bartels C. Paraoxonase Arg 192 allele is an independent risk factor for three-vessel stenosis of coronary artery disease. Mol Biol Rep.

Nov;38(8):5421-8, 2,93 Impact Factor 2011

Alibakhshi Reza, ArashMajid, Akramipour Reza, Nomani Hamid, Farshchi Mohammad-Reza, Fathollahi Soheila, 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)

Mehrabi M, Alibakhshi R, Fathollahi S, Farshchi MR. The Spectrum of B-Thalassemia Mutations in Kermanshah Province in West Iran and its Association with Hematological Parameters. Hemoglobin. ۲۰۱۳; ۳۷(۶):۵۴۴-۵۵۲, (Corresponding author) Impact Factor; ۰,۸۹۴

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

Moradi K, Alibakhshi R, Khatami S. The proportion of BH₄ deficiency and PAH deficiency variants among cases with HPA in western Iran. Indian J Hum Genet. ۲۰۱۳ Oct; ۱۹(۴):۴۵۴-۸, (Corresponding author)

Sahami A, Alibakhshi R, Ghadiri K, Sadeghi H. Mutation analysis of exons ۱۰ and ۱۷a of CFTR gene in patients with cystic fibrosis in Kermanshah province. J Reprod Infertil. ۲۰۱۴ Jan; ۱۵(۱):۴۹-۵۶, (Corresponding author)

Moradi K, Alibakhshi R. High risk of birth defects with PKU in Mast-e Ali village, ۱۴

Kermanshah province. J Kermanshah Univ Med Sci. ۲۰۱۴; ۱۸(۱): ۶۲-۶۵, Persian

(Corresponding author)

Moradi K. Alibakhshi R, Alimadadi K. The frequency of the most common Mediterranean ۱۵

mutation in phenylketonuria patients in Kermanshah Province. SJKU ۲۰۱۴, ۱۹(۱): ۵۸-۶۶,

Persian (Corresponding author)

Alibakhshi R, Khalegi S. Akramipour R, Kazem Bidoki S. Molecular analysis of alpha ۱۶

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

1. Zeinali S, Alibakhshi R, Rahmani A, Dilmaghani S, et al (June ۱۹۹۶), Rapid Detection of point mutations in factor VIII gene using ARMS/PCR: Application for carrier detection and prenatal diagnosis. XXII International congress of the world federation of Haemophilia, Dublin, Ireland, p۲۷۱
2. 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
3. Zeinali S, Arjang Z, Tahmaseb M. Dilmaghani S, Alibakhshi R, Moghbeli M, Kheradkia S (June ۱۹۹۷), The frequencies of two intergenic factor VIII RFLPs from affected and carriers of haemophilia A in Iran. XVIth Congress of the international Society on thrombosis and Haemostasis, Florence, Italy, PS ۹۴۰
4. 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)
5. Rahmani SA, Alibakhshi R, Zeinali S. Noori-Dalooi MR. (Oct. ۱۹۹۵), Carrier Diagnosis of Haemophilia A by the ARMS Method of PCR.,3rd Iranian Conference of Biochemistry and Laboratory Sciences, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz.I.R.Iran.,p.۹۸.

(presentation)

Moghadam ZK, Alibakhshi R, Sedighi SH, Dilmaghani S, ZeinaliM, ZeinaliS(۲۰۰۱), ۶

B_Globin Gene mutation among B-thalassemia patients from Kermanshah province. ۶th

Iranian Conference of Biochemistry, Iran University of Medical Sciences, Tehran,

I.R.Iran,,p.۳۳۵-۳۳۶

- Arjang Z, Alibakhshi R, Dilmaghani S, Yousefi M, Moghbeli M, Zeinali, S (۱۹۹۶), Common Δ RFLPs related to factor Δ gene in haemophilia 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.۱۳۰-۱۳۱ (Poster)
- Soleimani S, Zeinali S, Alibakhshi R. Dilmaghani S. Arjang Z, Tahmaseb M(۱۹۹۶), Δ Frequency detection of BCL1 and HINDII restriction enzymes sites in factor Δ 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.۱۴۲- ۱۴۳(Poster)
- Zeinali M, Zeinali S, Khodaei H, Aghakhan M. Dilmaghani S, Alibakhshi R, Kohtnaroj H, Sadatmazangi M, Moghadam Z. Sanei E (۱۹۹۹), 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.۶۱۷
- Alibakhshi R. Zamani M. Kianishirazi R, Cassiman J, Cuppens H(۲۰۰۸), CFTR haplotypes associated with p.S۴۶۶X mutation among Iranian CF patients. European Conference of Human Genetics ۲۰۰۸, Barcelona, Spain (P.۱, ۲۷)
- Alibakhshi R, Zamani M(۲۰۰۸), Molecular Analysis of CFTR gene mutations in Iranian CF patients. European Human Genetics Conference ۲۰۰۴, Munich, Germany
- Alibakhshi R. Hatamimoghadam R. Sayad B(۲۰۱۱) Comparison of two HCV genotyping

methods; RT-PCR and direct sequencing Core region. First International and 12th Iranian

Congress of Microbiology. Kermanshah University of Medical Sciences

Arash M, Alibakhshi R, Farshchi MR, Fatholahi S, Nomani H. (۲۰۰۹) Molecular Analysis of α 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 شیوه‌های درمان و پیشگیری از آن در ایران تهران ۱۳۷۳

۱۵- رضا علی بخشی اصول ژنتیک پزشکی (سخنرانی) اولین همایش ژنتیک بیماری‌ها در ایران تهران ۱۳۸۳ رضا علی بخشی

ژنتیک بیماری‌ها، بیماری فیروز کیستی (سخنرانی) دومین همایش ژنتیک بیماری‌ها در ایران تهران ۱۳۸۵

۱۶- رضا علی بخشی معرفی ژن بتا گلوبین و جهش‌های آن، تشخیص مبتلایان و حاملین بیماری بتا تالاسمی با استفاده از تکنیک‌های

ژنتیک ملکولی (سخنرانی) همایش تالاسمی با تاکید بر تشخیص و مراقبت‌های پرستاری کرمانشاه ۱۳۷۸

۱۸- زهرا کائینی مقدم رضا علی بخشی شهرام صدیقی صدیقه دیلمقانی تعیین موتاسیون‌های 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 کهنهت، نارویی سادات

مزنگی زهرا کائینی مقدم، اسماعیل صانعی وضعیت ساختار مولکولی موتاسیون‌های ژن 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		تاریخ انجام فعالیت		مدت	
			شماره	تاریخ	از تاریخ	تا تاریخ	سال	سال
۱	مدیر امور فرهنگی دانشگاه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	پا/۳۳/۷/۵۲۵۸	۷۵/۰۵/۲۴	۱۳۷۵/۰۵/۲۴		۱	
۲	معاون دانشجویی و فرهنگی دانشگاه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	پ/۱/۷/۱۶۰۴۵/ک۶۲۵	۱۳۸۴/۱۰/۲۶	۱۳۸۴/۱۰/۲۶	۱۳۸۷/۱۲/۱۵	۳	۱
۳	عضو کمیته اسلامی شدن دانشگاه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	۱۳۸۰۲/۲/۵/۶/۷	۱۳۷۵/۰۶/۱۷	۱۳۷۵/۰۶/۱۷			
۴	رئیس کارگروه ترویج فضائل اخلاقی و معارف اسلامی دانشگاه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	ک/۲۸/۴۲۵۸۳	۱۳۸۶/۱۱/۲۷	۱۳۸۶/۱۱/۲۷			
۵	معانت اداری و مالی دانشکده پزشکی	دانشکده پزشکی	پ/۱۷۸۷۵/۱/۱۰/۷۷۰	۱۳۷۶/۱۱/۱۱	۱۳۷۶/۱۱/۱۱	۱۳۷۹/۰۶/۳۱	۲	Y
۶	عضو اصلی هیات تجدید نظر استان های کرمانشاه کردستان همدان ایلام	دانشگاه های استانهای غربی	۶۹۰۹ وزیر محترم بهداشت	۱۳۷۷/۰۵/۲۵	۱۳۷۷/۰۵/۲۵	۷۹/۰۷/۰۵	۲	۱
۷	معاون دانشجویی و فرهنگی دانشگاه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	۱۷۴۶۹	۱۳۹۳/۰۵/۲۲	۱۳۹۳/۰۵/۲۲			
۸	مسئول آزمایشگاه ژنتیک	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه						

فعالتهای آموزشی و پژوهشی

مدت	تاریخ شروع	محل	نوع فعالیت	
۲	۸۷/۳/۱۰	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	۱۳۹۱/۰۷/۱۳	دانشگاه	عضو شواری پژوهشی مرکز تحقیقات	۴
۲	۱۳۸۷/۰۹/۱۴	دانشگاه	عضو کمیسیون موارد خاص حوزه	۵
	۱۳۸۸/۱۲/۱۰	دانشگاه	عضو کمیته علمی دفتر همکاری های	۶
تا کنون	۱۳۸۹/۰۹/۱۹	دانشگاه	عضو تمام وقت مرکز تحقیقات نانو	۷
تا کنون	۹۱/۱۱/۲۱	دانشگاه	عضو شورای جامعه علمی	۸
تا کنون	۹۱/۱۲/۰۲	دانشگاه و استان	رئیس واحد کرمانشاه جامعه علمی	۹
تا کنون	۱۳۸۸/۰۸/۰۴	دانشگاه	عضو ستاد دانشجویان شاهد و ایثارگر	۱۰
۱۳۸۶	۱۳۸۴	دانشگاه	دبیر ستاد شاهد و ایثارگر دانشجویان	۱۱
	۱۳۹۲	دریافت لوح	پژوهشگر برتر	۱۲

۱۳	کسب رتبه های برتر دانشجویان در درس ژنتیک امتحان جامع علوم پایه	دریافت چهار لوح تقدیر	مدرس درس ژنتیک دانشجویان
۱۴	استاد نمونه	لوح و هدیه	استاد نمونه در سال ۱۳۹۰
۱۵	دانشجوی ممتاز دوره دکترای تخصصی PhD	لوح و درج در نشریه دانشگاه علوم پزشکی	کسب رتبه اول و ممتاز در دانشگاه علوم پزشکی تهران در
۱۶	مدرس درس های ژنتیک، ژنتیک پزشکی ژنتیک انسانی، ژنتیک مولکولی	دانشجویان پزشکی دندانپزشکی داروسازی	علوم آزمایشگاهی بهداشت کارشناسی ارشد بیوشیمی
۱۷	عضو انجمن ژنتیک ایران	تهران	سالیان متمادی
۱۸	عضو انجمن ژنتیک پزشکی ایران و مدت به عنوان بازرس انجمن	تهران	سالیان متمادی

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

ردیف	نام و موضوع اثر	محل عرضه			تاریخ تکمیل	تاریخ ارائه	ممت در ارتباط با فعالیت
		مؤسسه	استانی	ملی			
۱	بررسی ملکولی جهشهای نقطه ای ژن آلفا گلوبین در بیماران با کم خونی هیپوکرومی میکروسینی در کرمانشاه و رابطه آن با بعضی از شاخصه های خونی	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	ع		کد طرح ۸۸۰۵۱ تأییدیه نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	مجری	
۲	بررسی ملکولی جهشهای زن بتا گلوبین و شناسایی حاملین بتا تالاسمی با استفاده از روشهای	دانشگاه پزشکی کرمانشاه	*		کد طرح ۷۴۰۱۶ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	مجری	
۳	بررسی ملکولی جهش های ژن فنیل آلانین هیدروکسیلاز در بیماران فنیل کتونوری در استان کرمانشاه و رابطه آن با شدت	دانشگاه پزشکی کرمانشاه	*		کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ	مجری	
۴	بررسی ملکولی جهشهای زن آلفا گلوبین در بیماران با کم خونی هیپوکرومی میکروسینی در کرمانشاه و رابطه آن با بعضی از شاخصه	دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه	د		کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۸۷۰۰۵	مجری	
۵	بررسی فراوانی جهشهای زن کانکسین ۲۶ (GB۲) Gap Junction B۲ و پیوستگی ژنتیکی جایگاههای زنی DFNB۹ و DFNB۴ با ناشنایی اتوزومی مغلوب غیر سندرومی در کرمانشاه	دانشگاه پزشکی کرمانشاه	ه		کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ کد طرح نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۹۰۲۳۵ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	مجری	
۶	بررسی رابطه بین جهشهای ۱۹۲ گلوتامین آرژنین، ۵۵ لوسین متیونین و فعالیت آنزیم پاراکسوناز و فعالیت و فنوتایپ های آنزیم	دانشگاه پزشکی کرمانشاه			کد طرح ۹۰۲۸۴ نامه شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	همکار	

همکار	نامہ شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	کد طرح ۸۳۰۵۹			دانشگاه پزشکی کرمانشاه	تلاوات ژنتیک PML/RARA,CBF?ETO,CBFB?MYHII بزرگسال مبتلا به لوسمی حاد میلوبلاستیک مراجعه کننده به	۷
همکار	نامہ شماره ۳۷۸۷۴ مورخ ۱۳۹۲/۰۹/۱۱	کد طرح ۸۲۰۱۸			دانشگاه پزشکی کرمانشاه	بررسی ژنوتیپ های آپو لیپو پروتئین تابعنوان یک خطر ژنتیکی در ابتلا به بیماری عروق در کرمانشاه	۸
همکار اصلی	نامہ شماره ۱۰۲۷۲ انستیتو پاستور ایران		3		انستیتو پاستور ایران	۲۰۰ بررسی مولکولی زن فاکتور A و RFLP های وابسته به آن در بیمار مبتلا به هموفیلی جهت بالا بردن توانایی تشخیص ناقلین و قبل	۹
مجری دوم					دانشگاه پزشکی تهران	مطالعه جهشهای زن CFTR در بیماران فیروز کیستس ایرانی	۱۰
مسئول راه اندازی	نامہ ۱۳۸۹/۰۳/۸ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/۱ معاونت آموزشی	۱۳۸۹/۰۳/۸ نامہ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/۱				راه اندازی آزمایشگاه سیتوژنتیک پزشکی	۱۱
مسئول راه اندازی	نامہ ۱۳۸۹/۰۳/۸ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/۱ معاونت آموزشی	نامہ ۱۳۸۹/۰۳/۸ ۲۶۶۷/۴۳۱/۷/۱				راه اندازی مرکز تشخیص قبل از تولد و آزمایشگاه ژنتیک مولکولی پزشکی	۱۲

