

به نام خدا

نقش کتابخانه در رفع نیاز اطلاعاتی پرستاران



منابع درسی بر اساس سرفصل وزارتخانه را بشناسیم.

در جستجوی منابع معتبر و روزآمد از طریق پایگاه‌های اطلاعاتی موثق باشیم.

بایدهای خواندنی رشته خود را بشناسیم.

از لذت استفاده از نمایه غافل نشویم.

کتاب و اهمیت آن در پژوهش

انواع منابع اطلاعاتی

دیدگاه سنتی

کتاب، مجله، روزنامه

دانش پایه

کتاب

دانش روزآمد

مقالات

تصمیم گیری بالینی

اولیه

PubMed, Medline Google scholar

ثانویه

Cochran Library, BMJ

ثالث

UpToDate, Daynamed Plus

ردیف اول

شاهدان عینی یک رویداد، مقالات اورجینال و ...

ردیف دوم

چکیده نامه ها، نمایه نامه ها، پایگاه های اطلاعاتی و...

ردیف سوم

دایره المعارف ها و کتاب های درسی

غیرکتابی

منابع الکترونیکی، منابع جغرافیایی، منابع چند رسانه ای، منابع گرافیکی و ...

کتابی

کتاب و مجله

برگرفته از کارگاه ایران برای ایران



Medical Subject Headings 2023

The files are updated each week day Monday-Friday by 8AM EST

Search MeSH... FullWord **Exact Match** All Fragments Any Fragment

- All Terms
 - Main Heading (Descriptor) Terms
 - Qualifier Terms
 - Supplementary Concept Record Terms
- MeSH Unique ID
- Search in all Supplementary Concept Record Fields
 - Heading Mapped To
 - Indexing Information
- Pharmacological Action
- Search Related Registry and CAS Registry/EC Number/UNII Code/NCBI Taxonomy ID Number (RN)
 - Related Registry Search
 - CAS Registry/EC Number/UNII Code/NCBI Taxonomy ID Number (RN)
- Search in all Free Text Fields
 - Annotation
 - ScopeNote
 - SCR Note

Sort by: Relevance

Results per Page: 20

Connect with NLM



National Library of Medicine
8600 Rockville Pike
Bethesda, MD 20894

Web Policies
FOIA
HHS Vulnerability Disclosure

NLM Support Center
Accessibility
Careers

سرعنوان‌های موضوعی
پزشکی

آشنایی با ساختار
درختی مش



Marfan Syndrome MeSH Descriptor Data 2023

Details Qualifiers MeSH Tree Structures Concepts

MeSH Heading	Marfan Syndrome
Tree Number(s)	C05.116.099.674 C14.240.400.725 C14.280.400.725 C16.131.077.550 C16.131.240.400.720 C16.320.540 C17.300.500
Unique ID	D008382
RDF Unique Identifier	http://id.nlm.nih.gov/mesh/D008382
Scope Note	An autosomal dominant disorder of CONNECTIVE TISSUE with abnormal features in the heart, the eye, and the skeleton. Cardiovascular manifestations include MITRAL VALVE PROLAPSE ; AORTIC ANEURYSM ; and AORTIC DISSECTION . Other features include lens displacement (ectopia lentis), disproportioned long limbs and enlarged DURA MATER (dural ectasia). Marfan syndrome (type 1) is associated with mutations in the gene encoding FIBRILLIN-1 (FBN1) , a major element of extracellular microfibrils of connective tissue. Mutations in the gene encoding TYPE II TGF-BETA RECEPTOR (TGFB2) are associated with Marfan syndrome type 2.
Entry Term(s)	Marfan Like Connective Tissue Disorder Marfan Syndrome Type 1 Marfan Syndrome Type 2 Marfan Syndrome, Type I Marfan Syndrome, Type II Marfan's Syndrome
NLM Classification #	QZ 192
See Also	Loeys-Dietz Syndrome Weill-Marchesani Syndrome
Public MeSH Note	1985; see ARACHNODACTYLY 1963-1984
History Note	1985; use ARACHNODACTYLY 1963-1984
Date Established	1985/01/01
Date of Entry	1999/01/01
Revision Date	2022/05/23

راهکارهای جستجو و بازیابی کتاب

بر روی راهنما کلیک فرمایید.



با سپاس از حضور شما