

Základní údaje o školiteli doktorského studia v biomedicině na 3. LF UK

| | | |
|---|---|---|
| Oborová rada: | <i>Fyziologie a patofyziologie člověka</i> | |
| Příjmení, jméno, tituly: | Votava Felix, doc. MUDr. Ph.D. | |
| Adresa pracoviště: | Klinika dětí a dorostu UK 3. LF a FNKV, Šrobárova 50, 10034 Praha 10 Vinohrady | |
| Telefon: | 267 162 530 | |
| E-mail: | votava@fnkv.cz | |
| Odborné zaměření: (maxim. 254 znaků) | Pediatrie, endokrinologie, kongenitální adrenální hyperplazie, novorozenecký screening. | |
| Výzkumné zaměření: (maxim. 254 znaků) | Vývoj celoplošného novorozeneckého screeningu. | |
| Jména doktorandů, kteří ukončili úspěšně studium pod vedením školitele (odborný konzultant): | Jméno | Název doktorské práce |
| | 1. K. Strnadová: | Syndrom náhlého úmrtí kojenců. 2008 |
| | 2. M. Balaščíková: | Novorozenecký screening cystické fibrózy. 2010 |
| | 3. J. Malíková: | Analýza CYP21 genu v druhém stupni novorozeneckého screening kongenitální adrenální hyperplazie. 2013 |
| Témata doktorských prací pro akademický rok 2013/14 (odb konzultant): | 1. V. Krulišová: Protein asociovaný s pankreatidou (PAP) v novorozeneckém screeningu cystické fibrózy. Předpokládaná obhajoba 2014. | |
| Klinický kontext: (pro uchazeče o kombinovaný klinický výcvik) | Obory chirurgické: | |
| | Obory vnitřního lékařství: | |
| | Obory preventivní: | |
| | Obory další: | Pediatrie |
| Kontext programů rozvoje UK (PRVOUK) | <input checked="" type="checkbox"/> P31 - Iničiální stadia diabetes mellitus, metabolických a nutričních poruch | |
| Seznam publikací v časopisech s IF od roku 2008 : | | |
| <p>Balascaková M, Holubová A, Skalická V, Zemková D, Kracmar P, Gonsorcikova L, Camajová J, Piskáčková T, Lebl J, Drevínek P, Gregor V, Vávrová V, Votava F, Macek M Jr.: Pilot newborn screening project for cystic fibrosis in the Czech Republic: defining role of the delay in its symptomatic diagnosis and influence of ultrasound-based prenatal diagnosis on the incidence of the disease. <i>J Cyst Fibros.</i> 2009 May;8(3):224-7. IF 1,555</p> <p>Vrzalová Z, Hrubá Z, Štáhllová Hrabincová E, Pouchlá S, Votava F, Koloušková S, Fajkusová L: Identification of CYP21A2 mutant alleles in Czech patients with 21-hydroxylase deficiency. <i>Int J Mol Med.</i> 2010 Oct;26(4):595-603. IF 1,980</p> <p>Zuna J, Zališová M, Muzikova K, Meyer C, Lizcova L, Zemanova Z, Brezinova J, Votava F, Marschalek R, Stary J, Trka J: Acute leukemias with ETV6/ABL1 (TEL/ABL) fusion: poor prognosis and prenatal origin. <i>Genes Chromosomes Cancer.</i> 2010 Oct;49(10):873-884. IF 3,858</p> <p>Vrzalová Z, Hrubá Z, Hrabincová ES, Vrabelová S, Votava F, Koloušková S, Fajkusová L: Chimeric CYP21A1P/CYP21A2 Genes Identified in Czech Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia. <i>Eur J Med Genet</i> 2011;54(2):112-117. IF 1,568</p> <p>Votava F, Novotna D, Kracmar P, Vinohradská H, Štáhllová Hrabincová E, Vrzalová Z, Neumann D, Malíkova J, Lebl J, Matern D. Lessons learned from 5 years of newborn screening for congenital adrenal hyperplasia in the Czech Republic: 17-hydroxyprogesterone, genotypes, and screening performance. <i>Eur J Pediatr.</i> 2012 Jun;171(6):935-40. IF 1,879</p> <p>Malíkova J, Votava F, Vrzalová Z, Lebl J, Cinek O. Genetic analysis of the CYP21A2 gene in neonatal dried blood spots from children with transiently elevated 17-hydroxyprogesterone. <i>Clin Endocrinol.</i> 2012 Aug, 77(2), 187-194 IF 3,323</p> <p>Krulišová V, Balaščíková M, Skalická V, Piskáčková T, Holubová A, Paděrová J, Křenková P, Dvořáková L, Zemková D, Kracmar P, Chovancová B, Vávrová V, Stambergová A, Votava F, Macek M Jr. Prospective and parallel assessments of cystic fibrosis newborn screening protocols in the Czech Republic: IRT/DNA/IRT versus IRT/PAP and IRT/PAP/DNA. <i>Eur J Pediatr.</i> 2012 Aug 17; 1(8): 1223-1229. IF 1,879</p> <p>Sommerburg O, Krulisova V, Hammermann J, Lindner M, Stahl M, Muckenthaler M, Kohlmüller D, Happich M, Kulozik AE, Votava F, Balascakova M, Skalicka V, Stopsack M, Gahr M, Macek M Jr, Mall MA, Hoffmann GF: Comparison of different IRT-PAP protocols to screen newborns for cystic fibrosis in three central European populations. <i>J Cyst Fibros.</i> 2014 Jan;13(1): 15-23. IF 3,190</p> | | |