

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

Oborová rada:	<i>Preventivní medicína</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, sekundární prevence v pediatrii formou celoplošného novorozeneckého screeningu.	
Výzkumné zaměření: (maxim. 254 znaků)	Sekundární prevence v pediatrii formou celoplošného novorozeneckého screeningu.	
Jména doktorandů, kteří ukončili úspěšně studium pod vedením školitele (odborný konzultant):	Jméno	Rok obhajoby
	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 pankreatitidou (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 :		
Balascaková M, Holubová A, Skalická V, Zemková D, Kracmar P, Gonsorcikova L, Camajová J, Piskáčková T, Lebl J, Drevínek P, Gregor V, Vávrová V, <b>Votava F</b> , 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. <span style="float: right;">IF 1,555</span>		
Vrzalová Z, Hrubá Z, Šťahlová Hrabincová E, Pouchlá S, <b>Votava F</b> , 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. <span style="float: right;">IF 1,980</span>		
Zuna J, Zaliová M, Muzikova K, Meyer C, Lizcova L, Zemanova Z, Brezinova J, <b>Votava F</b> , Marschalek R, Štary 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. <span style="float: right;">IF 3,858</span>		
Vrzalová Z, Hrubá Z, Hrabincová ES, Vrabelová S, <b>Votava F</b> , Koloušková S, Fajkusová L: Chimeric CYP21A1P/CYP21A2 Genes Identified in Czech Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia. <i>Eur J Med Gen</i> 2011,54(2):112-117. <span style="float: right;">IF 1,568</span>		
<b>Votava F</b> , Novotna D, Kracmar P, Vinohradská H, Šťahlova-Hrabincova E, Vrzalova Z, Neumann D, Malikova 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. <span style="float: right;">IF 1,879</span>		
Malikova J, <b>Votava F</b> , Vrzalova 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 <span style="float: right;">IF 3,323</span>		
Krulišová V, Balaščíková M, Skalická V, Piskáčková T, Holubová A, Paděrová J, Křenková P, Dvořáková L, Zemková D, Kračmar P, Chovancová B, Vávrová V, Stambergová A, <b>Votava F</b> , 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. <span style="float: right;">IF 1,879</span>		
Sommerburg O, Krulisova V, Hammermann J, Lindner M, Stahl M, Muckenthaler M, Kohlmüller D, Happich M, Kulozik AE, <b>Votava F</b> , 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. <span style="float: right;">IF 3,190</span>		