

DAN ODPRTIH VRAT LABORATORIJA ZA FARMAKOGENETIKO



07. 12. 2019



09.00 – 13.00



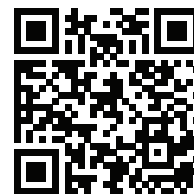
Mala predavalnica
Medicinske fakultete
Korytkova 2

Ob tednu Univerze v Ljubljani želimo raziskovalci Laboratorija za farmakogenetiko skupaj s kliničnimi sodelavci s področjem farmakogenomike ter z našim delom in dosežki seznaniti strokovno in tudi širšo javnost.

Letos bomo predstavili evropski projekt UPGx ter izzive in možnosti, ki jih prinašata personalizirana in genomska medicina. Navezali se bomo tudi na letošnjo Nobelovo nagrado za področje fiziologije in medicine in predstavili klinični pomen in naše raziskovalno delo na področju hipoksije.

Lepo vabljeni, da se nam pridružite!

Vstop je prost, zaželena je predhodna prijava na spletni strani
<https://forms.gle/H3yNr1pVELxQVzpT9> ali preko QR kode.



Organizator srečanja

Laboratorij za farmakogenetiko,
Inštitut za biokemijo, UL MF

Univerza v Ljubljani
Medicinska fakulteta



Organizacijski odbor

Vita Dolžan, vodja Laboratorija za farmakogenetiko

Katja Goričar

Tanja Blagus

Sara Redenšek

Jasna Klen



U-PGx | Ubiquitous Pharmacogenomics



DAN ODPRTIH VRAT LABORATORIJA ZA FARMAKOGENETIKO

7. december 2019

09.00 – 13.00

Mala predavalnica Medicinske fakultete, Korytkova 2

PROGRAM

08.45–09.00 Registracija

09.00–09.15 **Uvodne besede**

Vita Dolžan, vodja Laboratorija za farmakogenetiko, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

Igor Švab, dekan, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

Marko Goličnik, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

09.15–09.50 Projekt H2020: Ubiquitous Pharmacogenomics (U-PGx)

09.15–09.25 **Predstavitev Laboratorija za farmakogenetiko**

Vita Dolžan, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

09.25–09.40 **Evropske izkušnje s projektom U-PGx**

Vita Dolžan, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

09.40–09.50 **Slovenske izkušnje s projektom U-PGx**

Tanja Blagus, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

09.50–10.00 Razprava

10.00–11.00 Pogled v prihodnost: personalizirana in genomska medicina

10.00–10.15 **Od personalizirane medicine do mobilnega upravljanja zdravja**

Gorazd Hladnik, Provita d.o.o., Ljubljana

10.15–10.30 **Slovenski genomski projekt**

Aleš Maver, Klinični inštitut za medicinsko genetiko, UKC Ljubljana

10.30–10.40 **Funkcionalne farmakogenetske različice v slovenski genomski bazi**

Keli Hočevar, Klinični inštitut za medicinsko genetiko, UKC Ljubljana

10.40–11.00 Razprava

11.00–11.30 Odmor za kavo

11.30–13.00 Klinični pomen in raziskave hipoksije: refleksija na Nobelovo nagrado za fiziologijo in medicino 2019

11.30–11.50 **HIF1: glavni regulator celičnega odziva na hipoksijo**

Tanja Kunej, Biotehniška fakulteta, Univerza v Ljubljani

11.50–12.05 **Obravnava otrok s hipoksično-ishemično okvaro**

Zvonka Rener Primec, Pediatrična klinika, UKC Ljubljana

12.05–12.15 **Genetski označevalci zapletov po neonatalni hipoksično-ishemični okvari**

Katarina Esih, Pediatrična klinika, UKC Ljubljana

12.15–12.25 **Polimorfizmi HIF1A in tveganje za nastanek epilepsije ter cerebralne paralize po neonatalni hipoksično-ishemični okvari**

Eva Kukec, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

12.25–12.40 **Izzivi pri zdravljenju raka dojke z obsevanjem**

Tanja Marinko, Onkološki inštitut Ljubljana

12.40–12.50 **Molekularni napovedni dejavniki odgovora na zdravljenje z obsevanjem pri raku dojke**

Katja Goričar, Medicinska fakulteta, Univerza v Ljubljani

12.50–13.00 Razprava in zaključne besede