



CROATIAN SOCIETY
OF HUMAN GENETICS



VI. HRVATSKI KONGRES HUMANE GENETIKE

FINALNA OBAVIJEST

HOTEL PRESIDENT, SPLIT 5.-7. STUDENOGA 2015.

Drage kolegice i kolege,

Veliko nam je zadovoljstvo što vas možemo obavijestiti da će se u razdoblju od 5.-7. studenog 2015. u Hotelu President u Splitu održati **Šesti hrvatski kongres iz humane genetike**.

Nastavljamo tako dugogodišnju aktivnost našeg društva s nadom da će se na kongresu okupiti svi hrvatski stručnjaci koji se bave humanom genetikom kako bi prikazali rezultate svog rada, razmijenili iskustva i međusobno se upoznali. Ovo je i izvrsno mjesto za edukaciju mladih zainteresiranih za nova dostignuća iz različitih područja genetike - kliničke genetike, citogenetike, molekularne genetike i antropologije te još jedna prilika da ukažemo na važnost prevencije, dijagnostike i terapije rijetkih bolesti. Grad Split je jedno od najljepših mjesta naše obale koje pored prirodnih ljepota obiluje i nizom kulturnih, rekreacijskih i zabavnih sadržaja pa se nadamo da će vam boravak u Splitu i naše druženje biti ugodno i sadržajno.

Prof. dr. sc. Ingeborg Barišić

Predsjednica

Hrvatsko društvo za humanu genetiku

Hrvatski liječnički zbor

MJESTO ODRŽAVANJA

Hotel President Split

Adresa Starčevićeva 1

21000 Split, Hrvatska

Telefon +385 (0)21 305 222

Fax +385 (0)21 305 225

E-mail info@hotelpresident.hr

www.hotelpresident.hr

ORGANIZACIJSKI ODBOR

Predsjednica lokalnog organizacijskog odbora: Vida Čulić

Članovi: Mirjana Bogdanović, Irena Drmić, Ivana Gunjača, Marko Šimunović, Sunčana Janković, Tea Kaštelan, Mijana Kero, Bernarda Lozić, Silvana Mišković, Leona Morožin-Pohovski, Davor Petrović, Maja Radman, Jadranka Vraneković

ZNANSTVENI ODBOR

Počasna predsjednica: Ljiljana Zergollern-Čupak

Darko Antičević, Ivo Barić, Ingeborg Barišić, Bojana Brajenović-Milić, Vida Čulić, Sanda Huljev Frković, Branka Janičijević, Leona Morožin-Pohovski, Jasminka Pavelić, Ivona Sansović, Nada Božina, Floriana Bulić Jakus, Kristina Crkvenac Gornik, Ksenija Fumić, Koraljka Gall Trošelj, Zvonimir Kaić, Miljenko Kapović, Vjekoslav Krželj, Radenka Kuzmanić Šamija, Saša Ostojić, Dragan Primorac, Biserka Rešić, Damir Roje, Marijan Saraga, Feodora Stipoljev, Janoš Terzić, Tatijana Zemunik

TEME

1. Klinička genetika, citogenetika i molekularna kariotipizacija
2. Molekularna i biokemijska osnova bolesti
3. Genetička epidemiologija, antropologija i populacijska genetika
4. Rijetke bolesti
5. Genetika raka
6. Sekvenciranje nove generacije
7. Prenatalna dijagnostika

SVEČANI PROGRAM

Hrvatsko narodno kazalište, Trg Gaje Bulata 1, Split

ČETVRTAK, 5.11.2015.

11.00-18.00 Registracija, Hotel President, Ante Starčevića 1, Split

13.00-15.30 Svečano otvorenje Šestog hrvatskog kongresa humane genetike i predstavljanje knjige „Genetičko informiranje u praksi“, foyer HNK Split

Zbor Triglav: „Lijepa naša“

Svečano otvorenje, moderator prof. dr. sc. Ivan Urlić, Predsjednik podružnice Split, Akademije medicinskih znanosti Hrvatske

- Pozdravna riječ prof. dr. sc. Vida Čulić i prof. dr. sc. Ingeborg Barišić
- Gradonačelnik Ivo Baldasar
- Župan Zlatko Ževrnja
- HLK podružnica Split, prof. dr. sc. Dušanka Martinović-Kaliterna
- Dekan MFS, prof. dr. sc. Zoran Đogaš
- Rektor Sveučilišta u Splitu, prof. dr. sc. Šimun Anđelinović
- Ministar zdravlja Siniša Varga

Zbor Triglav: „Split moj“

Predstavljanje udžbenika Sveučilišta u Splitu „Genetičko informiranje u praksi“

- Nakladnik: Medicinska naklada (Anđa Raič prof.)
- Urednice (prof. dr. sc. Vida Čulić, prof. dr. sc. Jasminka Pavelić, prof.dr. sc. Maja Radman)
- Recenzenti (prof. dr. sc. emeritus Ljiljana Zergollern Čupak, prof. dr. sc. Vjekoslav Krželj, prof. dr. sc. Miljenko Solter)

Pozdrav skupu prof. dr. sc. Miroslav Radman

Cynthia Hansel Bakić, sopran

Zoran Velić, klavijaturist

E. Tariche: Quando tu quieres

G. Gershwin: Summertime

I. Tijardović: Daleko m'e biser mora

Domjenak

STRUČNI PROGRAM

Hotel President, Ante Starčevića 1, Split

ČETVRTAK, 5.11.2015.

3. DANI HUMANE GENETIKE PROF. DR. SC. LJILJANA ZERGOLLERN ČUPAK

16.00-19.30 KLINIČKA GENETIKA, CITOGENETIKA I MOLEKULARNA KARIOTIPIZACIJA

Moderatori: Ingeborg Barišić, Sanda Huljev Frković, Kristina Crkvenac Gornik

16.00-16.20 Albert Schinzel: Clinical cytogenetics. Past – Presence – Future

16.20-16.40 Igor Lebedev: Molecular cytogenetic and cell technologies for deciphering
of pathogenesis of genomic disorders related to intellectual disability

16.40-17.00 Marijan Saraga: Ciliopatije - klinički korelati

17.00-17.15 Silvija Pušeljić, Višnja Tomac, Ivana Lovrić, Jasenka Wagner, Ivana
Škrlec: Prikaz kliničkih i etioloških obilježja djece s autističnim spektrom
poremećaja u Klinici za pedijatriju KBC Osijek

17.15-17.30 Mijana Kero: Novosti u dijagnostici autističnog spektra poremećaja

17.30-17.45 Rasprava

17.45-18.15 Pauza za kavu

18.15-18.30 Biserka Rešić, Jasminka Rešić Karara, Radenka Kuzmanić Šamija, Anita
Ursić: Genetic risk factors in developing cerebral palsy

18.30-18.45 Irena Drmić-Hoffman: Molekularna analiza gena SRY u bolesnica sa
sindromom Turner

18.45-19.00 Ivona Sansović, Ingeborg Barišić: Novi metodološki pristupi u dijagnostici
nasljednog oštećenja sluha

19.00-19.15 Matea Pirša, Ozren Kubat, Igor Šmigovec, Tomislav Đapić, Darko
Antičević: Eight plate epiphyseodesis in children with sick physes

19.15-19.30 Rasprava

PETAK, 6.11.2015.

08.30-12.00 MOLEKULARNA I BIOKEMIJSKA OSNOVA BOLESTI

Moderatori: Gordan Lauc, Nada Božina

08.30-08.50 Eric Boerwinkle, Christine M Eng, Donna M Muzny, James R Lupski, Jennifer E Posey, Alanna Morrison, Richard A Gibbs: The continuous spectrum of mutations spanning pediatric and adult disease

08.50-09.10 Gordan Lauc: Precision medicine beyond individual genes: glycans as integrators of genes and environment

09.10-09.30 Tatijana Zemunik, Antonela Boljat, Nikolina Vidan, Ivana Gunjača, Vesela Torlak, Dubravka Brdar, Ante Punda, Bernarda Lozić, Vesna Boraska Perica, Ozren Polašek, Maja Barbalić, Caroline Hayward: Genetic loci implicated in regulation of thyroid function

09.30-09.45 Nada Božina, Nikica Mirošević Skvrce, Lana Ganoci, Mila Lovrić, Tamara Božina, Viola Macolić Šarinić: Integrating pharmacogenomics with pharmacovigilance - Croatian experience

09.45-10.00 Rasprava

10.00-10.30 Pauza za kavu

10.30-10.45 Katarina Vukojević, Merica Glavina Durdov, Marijan Saraga, Mirna Saraga-Babić: Role of receptor interacting protein kinase 5 (*RIP5*) and fibroblast growth factor receptor 1 (*FGFR1*) in the normal human kidney development

10.45-11.00 Patrick Willems: Non invasive screening for Down Syndrome (NIPT) or cancer (ctDNA)

11.00-11.15 Sergej Nadalin, Suzana Jonovska, Miljenko Kapović, Alena Buretić-Tomljanović: Polimorfizmi gena *PLA2G6* i *PLA2G4C* za kalcij-neovisnu i citosolnu fosfolipazu A2 u shizofreniji i shizoafektivnom poremećaju: utjecaj na etiologiju, kliničku ekspresiju i oslabljenu niacinsku reakciju kože

11.15-11.30 Hana Ljubić, Kalauz M., Srđana Telarović, Ana Acman Barišić, Ana Merkler, Domagoj Caban, Jadranka Sertić: Genotip i fenotip u bolesnika s Wilsonovom bolesti u Hrvatskoj

11.30-12.00 Nicole Fleischer: Recognition of syndrome phenotypes with facial dysmorphology novel analysis

12.00-12.15 Rasprava

12.15-13.45 Pauza za ručak

13.45-15.10 MOLEKULARNA I BIOKEMIJSKA OSNOVA BOLESTI - nastavak

Moderatori: Ljerka Cvitanović Šoljat, Ivona Sansović

13.45-14.00 Ljerka Cvitanović-Šoljat, Dolores Petrović, Lucija Lujčić, Vlasta Đuranović, Sanja Delin, Matilda Kovač-Šišgorić, Zlatko Sabol: The molecular analysis proved the diagnosis of Dravet syndrome before the clear clinical picture - case report

14.00-14.15 Nevena Krnić, Anita Špehar Uroić, Katja Dumić Kubat, Nataša Rojnić Putarek: Bolesnica s prijevremenom insuficijencijom ovarija i premutacijom *FMR1* gena

14.15-14.35 Dean Nižetić: Mehanizmi klonalne evolucije genskih promjena kod leukemija u djece

14.35-14.55 Dean Nižetić: Modeliranje genetičkih uzroka starenja i vezanih bolesti, uz pomoć inducirano-pluripotentnih matičnih stanica

14.55-15.10 Rasprava

15.10-16.40 GENETIČKA EPIDEMIOLOGIJA, ANTROPOLOGIJA I POPULACIJSKA GENETIKA

Moderatori: Branka Janićijević, Vedrana Škaro

15.10-15.25 Ana Barešić, Željka Tomas, Branka Janićijević, Marijana Peričić Salihović: Linkage disequilibrium analysis of Xq13 in Croatian Roma populations

15.25-15.40 Jasminka Krištić, Dajana Hmura, Snježana Džijan, Gordan Lauc, Vedrana Škaro: Genski polimorfizmi za pretilost i sport

15.40-15.55 Snježana Džijan, Jasminka Krištić, Marija Glasovac, Felix Jähne, Lucija Klarić, Natalija Novokmet, Veronique Vitart, Ozren Polašek, Gordan Lauc, Vedrana Škaro: Intolerancija laktoze u populaciji Republike Hrvatske

15.55-16.10 Tatjana Škarić-Jurić, Martin Jakopec, Željka Tomas, Matea Zajc Petranović, Marijana Peričić Salihović, Branka Janićijević, Nina Smolej

Narančić: The interaction of leptin system genes and nutritional status biomarkers in specific population of Croatian Roma

16.10-16.25 Ivana Škrlec, Milić J., Marija Heffer., Steiner R., Borut Peterlin, Jasminka Wagner: Genetička varijabilnost gena cirkadijanog ritma i infarkt miokarda

16.25-16.40 Rasprava

16.40-17.00 Pauza za kavu

17.00-19.00 OKRUGLI STOL O RIJETKIM BOLESTIMA

17.00-17.20 Aikaterini Moraiti: "Orphan Designation" of medicinal products in EU - the role of the Committee for Orphan Medicinal Products (COMP)

17.20-17.40 Radka Tincheva, Mojca Žerjav Tanšek, Maja Đorđević, Camelia Al-Khzouz, Ingeborg Barišić: Smjernice za liječenje sindroma Hunter - preporuke istočnoeuropske radne skupine

17.40-17.50 Anja Kladar: *Orphanet* Hrvatska: kako unaprijediti bilježenje rijetkih bolesti

17.50-18.00 Tomislav Benjak, Vesna Štefančić: Registar za rijetke bolesti

18.00-18.10 Ksenija Fumić: Laboratorijska dijagnostika nasljednih metaboličkih bolesti u Hrvatskoj

18.10-18.20 Ingeborg Barišić: Dijagnostika genetičkih bolesti u Hrvatskoj

18.20-18.30 Neven Obradović Kuridža, Kristina Kolar, Agata Škunca, Valentina Marinović, Anja Barač, Dušan Rašić, Tamara Tačigin, Anja Martić: Suradnja studenata medicine i Hrvatskog saveza za rijetke bolesti u organizaciji rada linije pomoći za oboljele od rijetkih bolesti

18.30-18.40 Vlasta Zmazek: Umrežavanje institucija uključenih u organizaciju zbrinjavanja obitelji s rijetkim bolestima

18.40-19.00 Usklađena rasprava i zaključci

19.00-19.45 Boris Poljak: „Dan po dan“ dokumentarni film o rijetkim bolestima

21.00 Gala večera u hotelu President Split

SUBOTA, 7.11.2015.

09.00-10.00 GENETIKA RAKA

Moderatori: Jasminka Pavelić, Koraljka Gall Trošelj

09.00-09.15 Koraljka Gall Trošelj, Nina Dabelić, Renata Novak Kujundžić: Učestalost nasljednih mutacija u protoonkogenu *RET* u oboljelih od medularnog karcinoma štitnjače

09.15-09.30 Tanja Matijević Glavan, Ana Cipak Gašparović, Benjamin Vérillaud, Pierre Busson, Jasminka Pavelić: Uloga *Toll-like* receptora 3 u metaboličkom reprogramiranju stanica tumora ždrijela čovjeka

09.30-09.45 Maja Radman: Genetic influence and correlation between acromegaly and cancer

09.45-10.00 Rasprava

10.00-11.30 SEKVENCIRANJE NOVE GENERACIJE - NEXT GENERATION SEQUENCING

Moderatori: Borut Peterlin, Igor Lebedev

10.00-10.20 Naomichi Matsumoto: Next generation sequencing dissecting human "genetic" diseases

10.20-10.35 Dragan Primorac: Genetika kao temelj personalizirane medicine

10.35-10.55 Borut Peterlin: Next generation sequencing in diagnosis of rare diseases - experience of Slovenian centre for Mendelian genomics

10.55-11.10 Sonja Pavlović, Jelena Kostić, Irena Glumac, Nada Suvajdžić Vuković, Milena Todorović-Balint, Dragana Janić, Lidija Dokmanović, Nataša Tošić: Utvrđivanje genetičkog profila hematoloških maligniteta metodom sekvenciranja nove generacije (NGS)

11.10-11.30 Rasprava

11.30-11.45 Pauza za kavu

11.45-13.30 PRENATALNA DIJAGNOSTIKA

Moderatori: Bojana Brajenović-Milić, Vida Čulić, Feodora Stipoljev

- 11.45-12.00 Ivana Babić Božović, Aleksandra Stanković, Maja Živković, Jadranka Vraneković, Bojana Brajenović-Milić: LINE-1 metilacija u majki djece sa sindromom Down i prirođenom srčanom grješkom
- 12.00-12.15 Feodora Stipoljev: Postupci procjene kliničkog značaja mozaičnih oblika kromosomskih poremećaja
- 12.15-12.30 Bernarda Lozić: Polimorfizmi gena *HOXA1*, *FOXF1*, *OSR1* i *MTRR* kao čimbenici rizika prirođenih malformacija
- 12.30-12.45 Ljubica Boban, Ingeborg Barišić, Maria Loane, Ester Garne, Diana Wellesley, Elisa Calzolari, Helen Dolk, Radna skupina EUROCAT: Prenatalna dijagnostika rijetkih genetičkih sindroma u Europi
- 12.45-13.00 Vida Čulić: Ponavljajući pobačaji ili neuspjele trudnoće - genetika i praksa
- 13.00-13.15 Bojana Brajenović-Milić, Tamara Martinac Dorčić, Karin Kuljanić, Jadranka Vraneković, Ivana Babić Božović: Psihosocijalni aspekti prenatalnog probira za sindrom Down iz perspektive majki i očeva
- 13.15-13.30 Rasprava
- 13.30 Zatvaranje Kongresa** - Dodjela nagrade Zaklade Ljiljana r. Zergollern i Krešimir Čupak znanstveniku mlađem od 35 godina za najbolje izlaganje/poster prezentaciju

13.45-16.45 Izlet na Klis s ručkom

POPIS POSTERA:

CITOGENETIKA I MOLEKULARNA KARIOTIPIZACIJA

1. Crkvenac Gornik K., Tonković Đurišević I., Belužić R., Huljev Frković S., Vugrek O., Lovrečić L.: Uvođenje metode molekularne kariotipizacije u laboratorijsku i kliničku praksu
2. Kero M., Morožin Pohovski L., Barišić I.: Sindrom Down: parcijalna duplikacija 21q22.13q22.2 - prikaz bolesnika
3. Kero M., Morožin Pohovski L., Barišić I.: Duplikacija 15q11.2 - prikaz bolesnika
4. Kero M., Morožin Pohovski L., Barišić I.: Parcijalna delecija 2q i trisomija 10q *de novo* - prikaz bolesnika
5. Lozić B., Nonković M., Vuletić A., Mladineo Brničević M., Krželj V.: Konstitucijske kromosomske aberacije kao čimbenici rizika zloćudnih bolesti hematološkog sustava
6. Rincic M., Krsnik Z., Gotovac K., Liehr T., Borovecki F., Brecevic L.: Customized high resolution array CGH for neurodevelopmental disorders - our experience
7. Rincic M., Krsnik Z., Sedmak G., Ahmed B.H., Galic I., Borovecki F., Liehr T., Brecevic L.: Neurodevelopmental genes in new microdeletion/microduplication region in chromosome 1p21
8. Rincic M., Rados M., Krsnik Z., Gotovac K., Nelle H., Liehr T., Borovecki F., Brecevic L.: Complex intrachromosomal rearrangement in 1q leading to 1q32.2 microdeletion: a potential role of *SRGAP2* in the gyrification of cerebral cortex
9. Sansović I., Vikić Topić M., Malčić I., Kero M., Barišić I.: MLPA metoda u probiru bolesnika s prirođenim srčanim grješcima - prikaz bolesnika s delecijom 8p23.1
10. Wagner J., Škrlec I., Pušeljić S., Tomac V., Lovrečić L., Peterlin B.: Djelomična tetrasomija 16p *de novo*

KLINIČKA GENETIKA

1. Boban Raguž A., Rešić B.: Rana epileptička encefalopatija s mutacijom *SPTAN1* i *SCN2A* gena - prikaz bolesnika
2. Boljat A., Gunjaca I., Vidan N., Torlak V., Brdar D., Punda A., Boraska Perica V., Polasek O., Barbalic M., Zemunik T.: Influence of selected environmental factors on thyroid function
3. Gunjaca I., Boljat A., Vidan N., Torlak V., Punda A., Boraska Perica V., Polasek O., Zemunik T., Barbalic M.: Identification of new genetic loci associated with serum level of the thyroid hormone T4 in thyroid gland
4. Huljev Frković S., Barbarić Babić V., Sršen Medančić S., Frković M., Begović D.: Dijagnostika i kirurško liječenje malrotacije crijeva u bolesnika sa sindromom Cornelia de Lange
5. Huljev Frković S., Lemac M., Crkvenac Gornik K., Kochhan L., Tonković Đurišević I., Letica Lj., Mikloš M.: Sindrom Townes Brocks - prikaz bolesnika
6. Kero M., Morožin Pohovski L., Barišić I.: Sindrom Smith Magenis - prikaz bolesnika

7. Kovačević T., Vuletić A., Polić B., Markić J., Meštrović J., Krželj V., Lozić B.: Nova mutacija gena *SH2D1A* s vrlo teškim fenotipom X-vezane limfoproliferativne bolesti - prikaz bolesnika
8. Lozić B., Unic Sabasov I., Skrabić V., Simunović M., Krželj V., Refetoff S.: Three years follow up of child with a rare mutation of thyroid hormone receptor
9. Mihovilović Prajz L., Ribičić R., Borošak J., Tumbri J., Šarlić N.: Kongenitalna aplazija kože oglavka - prikaz bolesnika
10. Parlov A., Unic Sabasov I., Skrabić V., Culic V.: Thyroid disorders in children with Down syndrome
11. Roganović J., Rimac M., Ružman L., Balić M., Lah Tomulić K., Nikolić H., Jonjić N.: Sakrokocigealni teratom - prikaz bolesnika
12. Sabova J.: Molecular genetic examinations of the most frequent genetic syndromes associated with deafblindness - Usher and Stickler syndrome in Czech patients
13. Serec T., Antičević D., Tae-Joon C., Dumić M.: Mikrocefalični osteodisplastični primordijalni smanjeni rast tipa II
14. Swiderek-Asayed Z.: Vojta therapy in rare diseases
15. Simunović M., Lozić B., Lovrić Kojundžić S., Krželj V.: Infantile hemangiomas associated with spondylocostal dysostosis syndrome: a case report
16. Tomac V., Pušeljčić S., Posavec A., Wagner J., Škrlec I.: Najčešći uzroci intelektualnih poteškoća djece u Klinici za pedijatriju KBC Osijek
17. Vlačić J., Bojčić D., Anticević D., Dumić M.: Loeys Dietz syndrome
18. Žigman T., Kirac I., Vlahović V., Žarković M., Vrdoljak V.D.: Bolesnica s familijarnom adenomatoznom polipozom kolona (FAP) i dezmoidnim tumorom - prikaz bolesnika

PRENATALNA DIJAGNOSTIKA

1. Pereza N., Ostojić S., Volk M., Kapović M., Peterlin B.: Insercijsko - delecijski polimorfizmi *ACE*, *NOS3* i *VEGFA* gena u žena s idiopatskim ponavljajućim spontanim pobačajima
2. Tonković Đurišević I., Crkvenac Gornik K., Mikloš M., Huljev Frković S., Ivanišević M., Begović D.: Kimerizam u ploda
3. Vicić A., Hafner T., Drmić Hofman I., Stipoljević F.: Prenatal detection of two cases with trisomy 16 confined to placenta

MOLEKULARNA I BIOKEMIJSKA OSNOVA BOLESTI

1. Bazina A, Antonija Mišmaš A, Lovrić T, Poljaković Z, Miličić D, Merkler A, Ljubić H, Tamara Božina, Sertić J: PPAR γ and IL-6 -174G>C gene variants in Croatian patients with ischemic stroke
2. Dodova R., Mitkova A., Dacheva D., Vlahova A., Dikov T., Valev S., Taushanova M., Timcheva C., Christova S., Mitev V., Dimitrov R., Kaneva R.: Molecular - genetic analysis of *BRCA1* and *BRCA2* mutations in Bulgarian patients with Hereditary Breast Ovarian Cancer (HBOC) syndrome

3. Gašparović I., Starčević-Čizmarević N., Perković O., Lovrečić L., Kapović M., Peterlin B., Ristić S.: Polimorfizmi gena matriks metaloproteinaze-2 i matriks metaloproteinaze-9 u multiploj sklerozi
4. Merkler A, Mitrović Z, Hana Ljubić H, Bazina A, Sertić J: Mutacije gena GJB1u bolesnika s neuropatijom Charcot-Marie-Tooth u Hrvatskoj
5. Mihova K., Pavlova R., Mehrabian S., Zhelev Y., Skelina S., Kaneva R., Jordanova A., Mitev V., Traykov L.: LRRK2 genetic defects in Bulgarian patients with Parkinson disease
6. Sansović I., Barišić I.: MLPA u otkrivanju delecija u *CFTR* genu - prikaz bolesnice s cističnom fibrozom
7. Stojiljković M., Đorđević M., Klaassen K., Skakić A., Sarajlija A., Kecman B., Pavlović S.: Genetička osnova prirođenih bolesti metabolizma u Srbiji

EPIDEMIOLOGIJA, POPULACIJSKA GENETIKA I ANTROPOLOGIJA

1. Barišić I., Boban Lj., Loane M., Garne E., Wellesley D., Calzolari E., Dolk H., EUROCAT Working Group: Sindrom Ellis van Creveld - prikaz 42 bolesnika iz europske mreže registara EUROCAT
2. Beltcheva O., Dzhebir G., Popov I., Nikolov M., Mitev V., Kremensky I., Todorov A., Kaneva R.: Association study of heroin addiction reveals susceptibility loci in Roma population
3. Boban Lj., Mahulja Stamenković V., Vondraček N., Magaš K., Milevoj-Ražem M., Jurković M., Kmet R., Barišić I.: Desetogodišnje praćenje pojavnosti kongenitalnih anomalija u Hrvatskoj
4. Boban Lj., Barišić I., Mahulja Stamenković V., Vondraček V., Magaš K., Milevoj-Ražem M., Jurković M., Kmet R.: Epidemiološko praćenje bolesnika s hipospadijom u Hrvatskoj
5. Bozina T., Sertić J., Lovrić J., Merkler A., Ljubić H., Jelaković B., Reiner Z.: Influence of AT1R 1166A>C polymorphism on food preferences
6. Brcić L., Barić A., Gračan S., Brdar D., Torlak Lovrić V., Vidan N., Zemunik T., Polasek O., Barbalic M., Punda A., Boraska Perica V.: Hashimoto's thyroiditis and thyroid peroxidase autoantibody levels share genetic background
7. Kirac I., Žigman T., Orešić T., Major A., Kovačević D., Vrdoljak V.D.: Registar za solidne nasljedne tumore
8. Vondraček N., Magaš K.: Bolesnici s polidaktilijom u sjeverozapadnoj Hrvatskoj

GENETIKA RAKA

1. Cokarić Brdovčak M., Bursać S., Oršolić I., Jurada D., Volarević S.: Ribosomal proteins L5 and L11 play major role in p53 activation upon ribosomal and genotoxic stresses
2. Ibrulj S., Mačkić-Đurović M., Jurić N., Delić T.: Mikronukleusi u nenormalnim skvamoznim stanicama

3. Kachakova D., Mitkova A., Stancheva G., Marinova D., Kostadinov D., Mitev V., Slavova Y., Kaneva R: Expression analysis of miR-21 in Bulgarian patients with non-small cell lung cancer
4. Velickova N., Milev M., Petrova B., Ruskovska T., Sumanov G., Nedeljkovic B., Gorgieva P.: An increased micronucleus frequency predict the risk of cancer in healthy workers exposed to ionization

OPĆE OBAVIJESTI

REGISTRACIJA

Registracija sudionika odvijat će se u predvorju hotela President. Prijava je moguća u

- četvrtak, 5. studeni, 2015. 11.00 – 18.00
- petak, 6. studeni, 2015. 08.00 – 18.00
- subota, 7. studeni 2015. 08.00 – 12.00

ili preko naših mrežnih stranica <http://hdhg.info/hr/REGISTRACIJA/>

Prilikom registracije svaki sudionik uz Kongresne materijale dobiva bedž (akreditaciju) koji treba nositi tijekom Kongresa. Molimo sudionike da se što prije registriraju jer pristup kongresnim sadržajima neće biti moguć bez bedža.

KOTIZACIJA

Kotizacija za specijaliste i sve ostale sudionike je 1300 kn, a za specijalizante, znanstvene novake i osobe u pratnji 500 kn.

Kotizacija uključuje nazočnost stručnom programu (usmena predavanja, poster izlaganja, izlagački prostori), kongresne materijale (zbornik radova, kongresna torba), nazočnost svečanom programu (otvaranje Kongresa, gala večera, izlet na Klis).

POTVRDA O SUDJELOVANJU

Hrvatska liječnička komora, temeljem Pravilnika o trajnom usavršavanju, vrednovat će prisustvo na Kongresu sa bodovima.

NAGRADA SPECIJALIZANTIMA

Zaklada Ljiljana r. Zergollern i Krešimir Čupak dodjeljuje nagradu znanstveniku mlađem od 35 godina za najbolje izlaganje / poster prezentaciju.

SLUŽBENI JEZICI

Službeni jezici kongresa su hrvatski i engleski. Simultano prevođenje nije osigurano.

TEHNIČKI SERVIS

USMENA IZLAGANJA

Predavači trebaju predati svoje prezentacije (.pptx) tehničkom osoblju najkasnije 1 sat prije početka njihove sekcije.

POSTERI

Maksimalna dimenzija portretnog postera je A0 - 841 x 1189 mm (ISO standard).

Može biti na hrvatskom ili engleskom jeziku. Materijali za postavljanje postera će biti dostupni u poster sali. Poster će biti izloženi u poster sali Kongresa tijekom cijelog trajanja Kongresa. Organizator ne odgovara za postere.

FILM

„Dan po dan“ prvi je dokumentarni film o rijetkim bolestima, nastao kao projekt Hrvatskog saveza za rijetke bolesti, krovne organizacije za rijetke bolesti u Hrvatskoj. Film koji je režirao Boris Poljak donosi istinite priče oboljelih od rijetkih bolesti i članova njihovih obitelji.

IZLOŽBA

U okviru Kongresa organizirana je izložba fotografija Hrvatskog saveza za rijetke bolesti. Izložba je postavljena tijekom čitavog trajanja Kongresa.

DRUŠTVENA ZBIVANJA

Domjenak dobrodošlice, HNK Split

Gala večera, hotel President Split

Izlet na Klis s ručkom

OSIGURANJE

Organizacijski odbor Kongresa ne preuzima odgovornost za slučaj pretrpljenih ozljeda, gubitak stvari ili moguće štete za sudionike Kongresa.

PRIJAVA SUDJELOVANJA I SMJEŠTAJ

WeberTravel d.o.o.

Brke 11, 21432 Stomorska, Šolta

IBAN – HR3123400091110111030 PBZ d.d.

OIB - 01601816622

Tel. +385 995430543

webertravel@mail.com

INFORMACIJE O PROGRAMU

LOKALNI ORGANIZATOR

Prof.dr.sc. Vida Čulić, dr.med.

Klinika za dječje bolesti, KBC Split

21000 Split Hrvatska

Tel. +385 21556301

vida.culic@gmail.com

TAJNIŠTVO HRVATSKOG DRUŠTVA HUMANE GENETIKE

HRVATSKI LIJEČNIČKI ZBOR

Ljubica Boban dr.med.

ljubica.odak7@gmail.com