

16. ŘÍJNA 2019 v 17:00

VELKÝ SÁL AKADEMIE VĚD ČR, NÁRODNÍ 3, PRAHA 1

**MITOCHONDRIÁLNÍ
ONEMOCNĚNÍ**

**HLEDÁNÍ GENŮ ZODPOVĚDNÝCH ZA ROZVOJ
DĚDIČNÝCH METABOLICKÝCH PORUCH**

BIOCHEMICKÉ MECHANISMY A JEJICH STUDIUM NA EXPERIMENTÁLNÍCH MODELECH
PRO MOŽNÝ PŘENOS DO KLINICKÉ PRAXE
PŘEDSTAVÍ

TOMÁŠ MRÁČEK A TOMÁŠ HONZÍK



RNDr. Tomáš Mráček, Ph.D.

- vedoucí oddělení Bioenergetiky Fyziologického ústavu AV ČR
- zabývá se výzkumem mitochondriální fyziologie
- specializuje se na biogenezi enzymů mitochondriálního dýchacího řetězce a ATP syntázy
- vyučuje na Přírodovědecké fakultě Univerzity Karlovy



doc. MUDr. Tomáš Honzík, Ph.D.

- přednosta Kliniky dětského a dorostového lékařství 1. LF UK a VFN v Praze
- věnuje se výzkumu patofyziologických mechanismů vzácných dědičných poruch metabolismu, zejména mitochondriálních onemocnění a dědičných poruch glykosylace
- vyučuje na 1. lékařské fakultě Univerzity Karlovy

POŘÁDÁ FYZIOLOGICKÝ ÚSTAV AV ČR JAKO **X. PŘEDNÁŠKU** V RÁMCI CYKLU „**LIDSKÉ TĚLO VE ZDRAVÍ I NEMOCI**”

REZERVACE MÍST K SEZENÍ: diana.moosova@fgu.cas.cz, tel. 241 062 413