

Corelarea aspectelor clinice, genetice și epigenetice implicate în etiologia sindroamelor Prader-Willi/ Angelman: model de abordare multidisciplinară a bolilor rare în România

Coordonator: Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timișoara

Director de proiect **Prof. Univ. Dr. Maria Puiu**

Parteneri:

- Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii "Louis Țurcanu", Timișoara
- Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila” din București
- Institutul Național de Virusologie „Ștefan Nicolau” București
- Universitatea de Medicină și Farmacie „Grigore T. Popa” Iași
- Universitatea de Medicină și Farmacie „Iuliu Hațieganu” Cluj Napoca
- Asociația Prader-Willi Romania
- Institutul Național de Endocrinologie „C. I. Parhon” București

Proiectul își propune investigarea multidisciplinară integrată a Sindroamelor Prader-Willi și Angelman, boli genetice care ridică probleme complexe de diagnostic, tratament și îngrijire.

Proiectul va asigura prin partenerii din întreaga țară studiile clinice, genetice și epigenetice în aceste boli, stabilind schema standard pentru diagnosticarea precoce și pentru o mai bună practică în sistemul de sănătate și social privind persoanele cu aceste afecțiuni.

Perioada de desfășurare 2008 – 2011.

Program finanțat de ministerul Educației, Cercetării, tineretului și Sportului prin intermediul centrului Național de Management de Programe.

www.cnmp.ro

www.uefiscdi.gov.ro

