



**Előterjesztés  
a Kari Tanács 2021. május 13-i ülésére**

**Dr. Hadzsiev Kinga  
(PTE KK Orvosi Genetikai Intézet)  
intézetigazgatói pályázatának véleményezése**

Tisztelt Kari Tanács!

Dr. Hadzsiev Kinga 1992-ben szerzett általános orvosi diplomát a Pécsi Orvostudományi Egyetemen. 1997-ben csecsemő- és gyermekgyógyászat, 2000-ben neonatológia, 2003-ban klinikai genetika, 2011-ben gyermekneurológia szakvizsgákat tett. 2018-ban European Diploma in Medical Genetics and Genomics oklevelet szerzett. 2011-ben szerezte meg PhD fokozatát, 2018-ban habilitált.

1992-1993 között a Komlói Kórház Gyermekosztályán, 1993-2001 között a PTE KK Szülészeti és Nőgyógyászati Klinikáján dolgozott. 2001 óta dolgozik a PTE KK Orvosi Genetikai Intézetben különféle beosztásokban, 2019. június óta intézetigazgatóként tevékenykedik.

Tudományos érdeklődési területei: Az agyi működési zavarok hátterében álló genetikai eltérések, genotípus - fenotípus korrelációk, a fenotípusbeli eltérések okai, valamint a terápia hiányában - a betegség természetes lefolyásának vizsgálata.

2011 óta vesz részt a graduális oktatásban. 2015 óta oktat a posztgraduális képzés keretein belül. 3 TDK hallgató munkáját irányította, közülük ketten díjat nyertek. 2 diplomamunka készült el társ- 2 szakdolgozat teljes témavezetése mellett. 1 PhD hallgató témavezetője. 2020 óta kinevezett szakvizsgáztató a klinikai genetika területén, grémium tagként, majd 2020 óta grémiumvezetőként irányítja az intézeti és regionális szakorvos képzést és továbbképzést, klinikai genetika szakirányon.

Angol és német nyelvből komplex felsőfokú nyelvvizsgákkal rendelkezik. Témavezetőként 1, társkutatóként 3 kutatási pályázatban vett részt. Angliában és Olaszországban vesz részt külföldi oktatási tevékenységében.

Saját közleményeinek száma:	64
Független idézeteinek száma:	379
Összesített impakt faktora:	114,911
Hirsch indexe:	11

Közéleti szerepvállalása jelentős: a Magyar Fejlődésneurológiai Társaság, a Magyar Gyermekneurológiai Társaság, a European Society of Human Genetics tagja. A Magyar Humángenetikai Társaság vezetőségi tagja. 2017 óta a Klinikai genetika országos szakfelügyelő főorvosa. Az egyetem Molekuláris onkoteam bizottság titkára, valamint 2021 óta az Egyetemi géntechnológiai bizottság tagja.

2011 óta minden évben megszervezi a Méhes Károly Genetikai Továbbképző Napokat valamint a Ritka Betegségek Világnapja c. rendezvényt. A European Journal of Human Genetics



szaklapnak szerkesztőségi tagja. Számos kutatási pályázatban vállal komoly szerepet témavezetőként és társkutatóként.

Oktatói célkitűzései között szerepel az előadások mellett már elkezdett kiscsoportos oktatás további bővítése, valamint egy orvostanhallgatók számára készített jegyzet kiadása. Fontosnak tartja a posztgraduális oktatás fejlesztését, a Ritka Betegek napjának további szervezését Pécsen. Egy kutatócsoport létrehozását tervezi a Szentágotthai János kutatóközpontban, együttműködésre törekszik a Humán Reprodukciós Nemzeti Laboratóriummal és a SzKK Genomikai és Bioinformatikai Core Facilitásával. A betegellátás területén célja a ritka betegek NEAK által finanszírozott WES, aCGH vizsgálati számának a növelése és egy kardiogenetikai szakrendelés bevezetése. Ezen kívül szakmai célkitűzése még az Orvosi Genetikai Intézet telephelyeinek egyesítése (betegellátás, cytogenetikai laboratórium, molekuláris genetikai laboratórium), a mai kornak megfelelő színvonalú egységes betegellátó, oktató és kutató intézet létrehozása, vezetése.

**Dr. Hadzsiev Kingát** mind az oktatás, mind a kutatás, mind pedig a beteggyógyítás terén nyújtott kimagasló színvonalú munkája, valamint eddigi megbízott intézetigazgatói tevékenysége alkalmassá teszi az intézetigazgatói pozíció betöltésére.

Tisztelettel kérem a Kari Tanácsot, hogy a fentiek alapján az előterjesztést támogatni szíveskedjen!

Pécs, 2021. május 6.

Dr. Nyitrai Miklós  
dékán

