

Vážené kolegyně, vážení kolegové,

dovoluji si kandidovat do výboru SLG ČLS JEP. Pracuji ve Fakultní nemocnici Brno, kde se věnuji molekulárně genetické diagnostice vzácných geneticky podmíněných onemocnění a zavádění genomických metod do rutinní praxe.

Za klíčovou prioritu považuji podporu kvalitní, dostupné a napříč pracovišti srovnatelné diagnostiky. Metody jako cílené panely, WES/WGS či RNA-seq zásadně zkracují diagnostickou odyseu, současně však kladou vysoké nároky na správnou indikaci, jednotnou interpretaci variant, standardizovanou komunikaci výsledků a mezioborovou spolupráci.

Moje publikační činnost odráží dlouhodobý zájem o tuto problematiku. Pokud budu zvolena, ráda se zapojím do tvorby a aktualizace doporučených postupů pro jednotlivá vyšetření a podpořím sdílení zkušeností mezi pracovišti. Součástí této práce bude také odborná komunikace s plátcí zdravotní péče s cílem nastavit transparentní indikace, dostupnost a udržitelné úhrady.

Děkuji za zvážení mé kandidatury.

S úctou

doc. RNDr. Lenka Fajkusová, CSc.