

ΠΡΟΣΩΠΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Καλογεράκου Μαρία

✉ markalogerakou@yahoo.gr

Ημερομηνία γέννησης 01/11/1967

Εθνικότητα Ελληνική

ΕΠΑΓΓΕΛΜΑ Τεχνολόγος Ιατρικών Εργαστηρίων, MSc ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΧΟΛΗ ΕΚΠΑ.

ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΚΗ ΕΜΠΕΙΡΙΑ

1-7-2018 έως σήμερα	Τεχνολόγος στην Δ/ση ΕΠΠΕΝ, στο Εργαστήριο Θυρεοειδικών Ορμονών-Επιβεβαίωση Συγγενούς Υποθυρεοειδισμού.
17-8-1989 έως 30-6-2018	Τεχνολόγος Ιατρικών Εργαστηρίων στη Διεύθυνση Ενδογενών Μεταβολικών Νοσημάτων (ΕΠΠΕΝ) του Ινστιτούτου Υγείας του Παιδιού.
10-1988 έως 04-1989	Εξάμηνη πρακτική άσκηση στο Τζάνειο Νομαρχιακό Νοσοκομείο Πειραιά (Βιοχημικό, Αιματολογικό, Παθολογοανατομικό εργαστήριο)
05-1989 έως 06-1989	Άμισθη εργασία στο βιοχημικό εργαστήριο του Τζανείου Νομαρχιακού Νοσοκομείου Πειραιά

ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ ΚΑΙ ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ

2017-2019	Ιατρική Σχολή ΕΚΠΑ <u>Μεταπτυχιακό Πρόγραμμα Σπουδών: Μεταβολικά Νοσήματα των Οστών</u>
Βαθμός Μεταπτυχιακού	Άριστα: 8,7
Διπλωματική Εργασία	ΜΕΛΕΤΗ ΤΗΣ ΣΥΣΧΕΤΙΣΗΣ ΤΗΣ ΦΑΙΝΥΛΚΕΤΟΝΟΥΡΙΑΣ ΚΑΙ ΓΑΛΑΚΤΟΖΑΙΜΙΑΣ ΜΕ ΤΗ ΣΚΕΛΕΤΙΚΗ ΥΓΕΙΑ: ΜΙΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΗ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΗ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ
Επιβλέπων	Γ.Π. ΛΥΡΙΤΗΣ, Ομότιμος καθηγητής Ορθοπαιδικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ
Βαθμός Διπλωματικής Εργασίας	Άριστα: 10
1985 -1988	Τεχνολογικό Εκπαιδευτικό Ίδρυμα Θεσσαλονίκης Σχολή Επαγγελματιών Υγείας και Πρόνοιας Τμήμα Ιατρικών Εργαστηρίων
Πτυχιακή εργασία	«Ουρολοιμώξεις»
Βαθμός Πτυχιακής εργασίας	Άριστα Δέκα (10)
Βαθμός Πτυχίου	«Λίαν Καλώς» επτά και πενήντα τρία (7,53)
Ημερομηνία κτήσης πτυχίου	11/4/1989
1979-1985	Γυμνάσιο-Λύκειο Ιωνίδειος Πρότυπος Σχολή Πειραιά

ΑΤΟΜΙΚΕΣ ΔΕΞΙΟΤΗΤΕΣ

Αγγλικά	(ETS) TOEIC CERTIFICATE OF ACHIEVEMENT, Level C1 (2014)
Γαλλικά	Certificat de la langue Francaise (1983)
Ιταλικά	Certificato Superiore (1994)
Δεξιότητες πληροφορικής	Πολύ καλός χειρισμός των εργαλείων Microsoft Office

ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΚΕΣ ΔΕΞΙΟΤΗΤΕΣ

Στο διάστημα, Απρίλιος 1991 έως Απρίλιος 1992, εργάστηκα ως εκπαιδευόμενη στην Μοριακή Βιολογία στο Χωρέμειο Ερευνητικό Εργαστήριο. Ήταν μια συνεργασία της Διεύθυνσης Ενδογενών Μεταβολικών Νοσημάτων – SCREENING του Ινστιτούτου Υγείας του Παιδιού και της Διεύθυνσης Αιμολυτικών Αναιμιών του Χωρέμειου Ερευνητικού Εργαστηρίου (Νοσοκομείο Παιδών Αγία Σοφία), με σκοπό την ανάλυση του γονιδίου που είναι υπεύθυνο για τη νόσο φαινυλκετονουρία στο Μοριακό επίπεδο, σε παιδιά με κλασική PKU και επίμονη υπερφαινυλαλανιναιμία. Τα αποτελέσματα αυτής της συνεργασίας ανακοινώθηκαν στο περιοδικό Human Genetics.

Δημοσιεύσεις στον διεθνή επιστημονικό τύπο

1. TRAEGER-SYNODINOS J, KANAVAKIS E, KALOGERAKOU M, SCHULPIS K, MISSIOU-TSANGARAKI S, KATTAMIS C. (1994) PRELIMINARY MUTATION ANALYSIS IN THE PHENYLALANINE HYDROXYLASE GENE IN GREEK PKU AND HPA PATIENTS. HUM. GENET. 94(5), 573-575
2. SCHULPIS K., KARIKAS G., BARTZELIOTOU A., PAPAKONSTANTINOU E., KALOGERAKOU M., and TSAKIRIS S. (2007) THE EFFECT OF DIET ON PARAOXONASE 1/ARYLESTERASE ACTIVITIES IN PATIENTS WITH DISORDERS OF GALACTOSE METABOLISM. CLINICAL ENDOCRINOLOGY. 67(5), 687-692.
3. SCHULPIS K., KALOGERAKOU M., GIONI V., PAPASTAMATAKI M., and PAPASSOTIRIOU I. (2011) GLUTAMINE, ORNITHINE, CITRULLINE AND ARGININE LEVELS IN CHILDREN WITH PHENYLKETONURIA: THE DIET EFFECT. CLINICAL BIOCHEMISTRY. 44(10-11), 821-82
4. SCHULPIS K., GIONI V., PLATIS D., KALOGERAKOU M., KARIKAS G., AFORDAKOU D., and PAPASSOTIRIOU I. (2013) THE BENEFICIAL EFFECT OF ADHERENCE TO THE THERAPEUTIC DIET ON THE MAIN PROTEIN-ENERGY WASTING AND SEVERAL OTHER BIOMARKERS IN CHILDREN WITH PHENYLKETONURIA. JOURNAL OF PEDIATRIC BIOCHEMISTRY. 3, 99-106.
5. DOULGERAKI A., MONOPOLIS I., DELIGIANNI D., KALOGERAKOU M., and SCHULPIS K. (2014) BODY COMPOSITION IN YOUNG PATIENTS WITH GALACTOSE METABOLIC DISORDERS: A PRELIMINARY REPORT. J PEDIATR ENDOCR MET. 27(1-2), 81-86
6. SCHULPIS K.; KALOGERAKOU M., and MONOPOLIS I. (2016) INCIDENCE OF GALACTOSE METABOLIC DISORDERS IN GREECE. EDIZIONI MINERVA MEDICA. 68(6), 505-507.
7. KALOGERAKOU M.; SCHULPIS K.; DOULGERAKI A., and LAMBROU G. (2017) BASIC LABORATORY BONE PROFILE IN GREEK PATIENTS WITH GALACTOSE METABOLIC DISORDERS. JOURNAL OF RESEARCH AND PRACTICE ON THE MUSCULOSKELETAL SYSTEM. 1(2) 55-64.

Ανακοινώσεις σε
επιστημονικά συνέδρια

1. TRAEGER-ΣΥΝΟΔΙΝΟΥ J., ΚΑΝΑΒΑΚΗΣ Ε., ΚΑΛΟΓΕΡΑΚΟΥ Μ., ΣΟΥΛΠΗ Κ., ΤΣΑΓΚΑΡΑΚΗ Σ., ΚΑΤΤΑΜΗΣ Χ. (1993) ΜΕΛΕΤΗ ΤΗΣ ΜΟΡΙΑΚΗΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΗΣ ΤΗΣ ΦΑΙΝΥΛΟΚΕΤΟΝΟΥΡΙΑΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ. 31ο ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ, ΠΕΡΙΛΗΨΕΙΣ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ 189Α.
2. SCHULPIS K., GEORGALA S., MICHAS T., PAKONSTANTINOU E., CHADJIDAKIS J., KALOGERAΚΟΥ Μ., STRATIGOS J. (1994) RAISED GALACTOSE PLUS GALACTOSE-1-PHOSPHATE BLOOD LEVELS IN PATIENTS UNDER PUVA THERAPY. 5th CONGRESS OF THE EUROPEAN ACADEMY OF DERMATOLOGY AND VENEREOLOGY. BOOK OF ABSTRACTS.
3. GRIGORIADOU M., KOKOTAS H., SCHULPIS K.H., SKARPALEZOU A., PAKONSTANTINOU E.D., KALOGERAΚΟΥ Μ., GIANNOULIA-KARANTANA A., and PETERSEN M.B. (2009) MUTATION SCREENING OF THE PAH GENE CAUSING PHENYLALANINE HYDROXYLASE DEFICIENCY IN GREEK PATIENTS WITH PHENYLKETONURIA AND HYPERPHENYLALANINEMIA. 59th ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS. BOOK OF ABSTRACTS.
4. DOULGERAKI A., MONOPOLIS I., DELIGIANNI D., KALOGERAΚΟΥ Μ., and SCHULPIS K. (2013) THE RELATIONSHIP BETWEEN BONE HEALTH AND BODY COMPOSITION PROFILE IN PATIENTS WITH GALACTOSE METABOLIC DISORDERS: IMPLICATIONS FOR PRACTICE. 6th INTERNATIONAL CONFERENCE ON CHILDREN'S BONE HEALTH. BOOK OF ABSTRACTS.
5. ΒΑΣΙΛΑΚΟΣ Δ., ΚΑΛΟΓΕΡΑΚΟΥ Μ., ΓΟΥΝΑΡΟΠΟΥΛΟΥ Μ., ΓΚΙΩΝΗ Β., ΣΟΥΛΠΗ Κ. (2013) ΕΘΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΠΡΟΛΗΠΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ ΝΕΟΓΝΩΝ (Ε.Π.Ε.Ν.): ΕΠΙΔΗΜΙΟΛΟΓΙΚΗ ΔΙΕΡΕΥΝΗΣΗ ΕΝΖΥΜΙΚΩΝ ΤΥΠΩΝ ΓΑΛΑΚΤΟΖΑΙΜΙΑΣ 2006-2012. REGIONAL EUROPEAN CONGRESS OF BIOMEDICAL LABORATORY SCIENCE & 4th GREEK MEDICAL LABORATORY TECHNOLOGISTS CONFERENCE.
6. GAVRILI S.; KALOGERAΚΟΥ Μ.; BAROUTIS G.; SEVASTIADOU S.; VASILAKOS D.; GOUNAROPOULOU M., and SCHULPIS K. (2015) THE BENEFICIAL OF GALACTOSEMIA SCREENING PROGRAM IN PERINATOLOGY: A NEWBORN WITH DUARTE 2 AND UDP-GALACTOSE EPIMERASE DEFICIENCY. WORLD ASSOCIATION OF PERINATAL MEDICINE. 12th WORLD CONGRESS OF PERINATAL MEDICINE.
7. ΜΑΡΟΥΛΗ Β.; ΚΑΛΟΓΕΡΑΚΟΥ Μ.; ΠΑΠΑΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΥ Β.; ΠΑΠΑΔΑΚΗΣ Μ.; ΓΑΒΡΙΛΗ Σ; ΣΟΥΛΠΗ Κ. (2018) ΜΟΡΙΑΚΗ ΑΝΑΛΥΣΗ ΑΣΘΕΝΩΝ ΜΕ ΓΑΛΑΚΤΟΖΑΙΜΙΑ. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΔΥΟ ΣΠΑΝΙΩΝ ΠΕΡΙΠΤΩΣΕΩΝ. ΝΕΟΓΝΟΛΟΓΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ. 7ο ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ ΝΕΟΓΝΟΛΟΓΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ.
8. ΚΑΛΟΓΕΡΑΚΟΥ Μ.; ΣΟΥΛΠΗ Κ., ΛΑΜΠΡΟΥ Γ. (2019) ΣΥΣΧΕΤΙΣΗ ΤΗΣ ΦΑΙΝΥΛΚΕΤΟΝΟΥΡΙΑΣ ΜΕ ΤΗ ΣΚΕΛΕΤΙΚΗ ΥΓΕΙΑ ΤΩΝ ΠΑΣΧΟΝΤΩΝ. Η ΕΜΠΕΙΡΙΑ ΤΟΥ ΚΕΝΤΡΟΥ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ. ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΑ ΕΝΩΣΗ ΤΕΧΝΟΛΟΓΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ. 6ο ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΣΥΝΕΔΡΙΟ ΤΕΧΝΟΛΟΓΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ & 1ο ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΣΥΜΠΟΣΙΟ ΒΙΟΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΩΝ ΕΠΙΣΤΗΜΩΝ; ΑΘΗΝΑ. ΠΡΑΚΤΙΚΑ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Συμμετοχή σε συνέδρια-
σεμινάρια

- Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM) Innsbruck, Austria 2-5 September 2014
- 14th Εκπαιδευτική Διημερίδα «Πρακτικά Παιδιατρικά Θέματα» 3-4 Μαΐου 2014 Συνεδριακό και Πολιτιστικό Κέντρο του Πανεπιστημίου Πατρών, υπό την αιγίδα του Πανελληνίου Ιατρικού Συλλόγου

- 1^η Εκπαιδευτική Ημερίδα Ενδογενών Μεταβολικών Νοσημάτων με θέμα «Διαταραχές Μεταβολισμού Αμινοξέων» Αίγλη Ζαπτείου 9 Νοεμβρίου 2013
- 2nd European congress of Nutritional Medicine Athens 30 November 2013
- 12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism ICIEM Barcelona 3-6 September, 2013
- Regional European Congress of Biomedical Laboratory Science & 4th Greek Medical Laboratory Technologists Conference. Athens, Greece 5-7 December, 2013
- 25^ο Πανελλήνιο Συνέδριο της Ελληνικής Εταιρίας Κοινωνικής Παιδιατρικής & Προαγωγής της Υγείας με θέμα: «Η Κοινωνική Παιδιατρική στο δρόμο για την Ιθάκη: αγωγή υγείας και περίθαλψη στις απομονωμένες νησιωτικές περιοχές» Βαθύ Ιθάκης, 29 Αυγούστου – 1 Σεπτεμβρίου 2013
- Μετεκπαιδευτικό σεμινάριο με θέμα «Οι μέθοδοι: Denaturing Gradient Gel Electrophoresis (DGGE) & Constant Denaturing Gel Electrophoresis (CDGE) στην ανάλυση μεταλλάξεων DNA» που πραγματοποιήθηκε στο ξενοδοχείο «ΧΙΛΤΟΝ» στις 26 Σεπτεμβρίου 1995, και πρακτική εφαρμογή με το σύστημα DGene System της εταιρείας BIO-RAD, στο Κέντρο Μεσογειακής αναιμίας, στις 27 Σεπτεμβρίου 1995

