

ΣΥΝΤΟΜΟ ΒΙΟΓΡΑΦΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΧΑΤΖΗΓΕΩΡΓΙΟΥ
ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΗΣ ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ Π.Γ.Ν.ΛΑΡΙΣΑΣ
ΤΜΗΜΑ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΘΕΣΣΑΛΙΑΣ



ΠΡΟΣΩΠΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

Ιούνιος 2015

ΟΝΟΜΑΤΕΠΩΝΥΜΟ: Γεώργιος Χατζηγεωργίου του Μιχαήλ
ΤΟΠΟΣ ΚΑΤΑΓΩΓΗΣ / ΗΜ. ΓΕΝ.: Παλαιομέτοχο, Λευκωσία, Κύπρος / 15 Απριλίου 1963
ΕΘΝΙΚΟΤΗΤΑ / ΥΠΗΚΟΟΤΗΤΑ: Ελληνική / Ελληνοκυπριακή
ΟΙΚΟΓΕΝ. ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ / ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: Έγγαμος – 2 παιδιά / Τερψιθέα, Λάρισα 41500
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΕΡΓΑΣΙΑΣ: Νέο Κτίριο Ιατρικής, Μεζούρλο, Λάρισα 41110
E-mail: gmsadji@med.uth.gr - gmsadji@yahoo.com

ΤΗΛΕΦΩΝΑ: Κινητό: 6972862909, 2410-282246 (οικία), 2413-502790 (νοσοκομείο), Fax: 2413-502301

ΑΚΑΔΗΜΑΪΚΕΣ ΣΠΟΥΔΕΣ – ΤΙΤΛΟΙ

1. Πτυχίο Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών - Άριστα, 1989
2. Διδάκτωρ Ιατρικής Σχολής Πανεπιστημίου Αθηνών - Άριστα, 1998
3. Λέκτορας Νευρολογίας Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, 2000-2002
4. Επίκουρος Καθηγητής Νευρολογίας Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, 2002-2008
5. Αναπληρωτής Καθηγητής Νευρολογίας Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, 2008-2012
6. Καθηγητής Νευρολογίας Ιατρικού Τμήματος Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, 2012- σήμερα
7. Διευθυντής Πανεπιστημιακής Νευρολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Λάρισας, 2013-σήμερα

ΜΕΤΑΠΤΥΧΙΑΚΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ

- Istituto di Clinica Neurologica, "Centro Dino Ferrari" Università di Milano, Italy (Research Fellow).
- Research Center for Muscular Dystrophy and Related Diseases, Columbia University, New York, (Research Fellow).

ΜΕΛΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΩΝ ΕΤΑΙΡΕΙΩΝ και ΟΜΑΔΩΝ ΜΕΛΕΤΗΣ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ

Ελληνική Νευρολογική Εταιρεία, European Academy of Neurology, European Federation of Neurological Societies, Mitochondrial Interest Group, Mitochondrial Research Society, Mitochondrial Medicine Society, Movement Disorder Society, European and International RLS Study Group (Executive Committee, Vice-President), Cyprus Society of Human Genetics, World Association of Sleep Medicine, GEO-PD (site PI), ECTRIMS (Member of Council).

ΣΗΜΑΝΤΙΚΟΤΕΡΕΣ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΘΕΣΕΙΣ

1. Ενεργή και συνεχή συμμετοχή στην οργάνωση και έναρξη λειτουργία της Πανεπιστημιακής Νευρολογικής Κλινικής του Π.Θ. Το Τμήμα Ιατρικής του Π.Θ. και λόγω απουσίας του Καθ. Νευρολογίας και Παπαδημητρίου σε εκπαιδευτική άδεια, ανέλαβα τη διεύθυνση της Πανεπιστημιακής Νευρολογικής Κλινικής του Π. Γ. Ν. Λάρισας από το 2013.
2. Οργάνωση Εργαστηρίου Νευρογενετικής (σε ερευνητικό και διαγνωστικό επίπεδο) στο Π.Θ.
3. Εκλεγμένο από την Γ.Σ. του Τμήματος Ιατρικής ως Τακτικό Μέλος Συγκλήτου Π.Θ. 2009-2010.
4. Μέλος της Γενικής Συνέλευσης του Τμήματος Ιατρικής του Π.Θ. για αρκετά έτη.
5. Συν-διοργανωτής του Συμποσίου "International symposium on recent advances on neuromuscular disorders in honor of Professor S. DiMauro. Athens 13-14 Nov 2009.
6. Εκλεγμένος Δ/ντης Τομέα Νευρολογίας και Αισθητηρίων Οργάνων του Ιατρικού Τμήματος Π.Θ. 2008-2012.
7. Μέλος του International Scientific Committee του WASM 2011 (World Association of Sleep Medicine) and abstract Reviewer, Quebec Canada 10-15 Sept 2011. (<http://www.wasm2011.org/>).
8. Ιδρυτικό Μέλος της Ελληνικής Ακαδημίας Νευροανοσολογίας 2012.
9. Μέλος του European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis (ECTRIMS) 2012- σήμερα
10. Εκλεγμένο Μέλος και αντιπρόεδρος τα τελευταία 2 έτη της Executive Committee του European Restless Legs Syndrome Study Group (EURLSSG, <http://www.eurlssg.org>), 2012-σήμερα.

11. Μέλος και κύριος ερευνητής (site Principal Investigator) στη διεθνή κοινοπραξία για τη γενετική επιδημιολογία της νόσου Πάρκινσον (Genetic Epidemiology of Parkinson's Disease – GEO-PD – www.geopd.org) 2005-σήμερα.

ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΑ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΑ ΠΟΓΡΑΜΜΑΤΑ

1. Τίτλος: «Mediterranean Diet and Alzheimer's disease in the Mediterranean Region». Alzheimer's Association, USA 2010. Θέση: Subcontract-PI.
2. Τίτλος: “Μεσογειακή Δίαιτα και νόσος Αλτσχάιμερ στην Ελλάδα”. Υπουργείο Υγείας και Πρόνοιας. 2008 Θέση: Επιστημονικός Υπεύθυνος.
3. Τίτλος: “Μελέτη επίδρασης τροποποιητικών γονιδίων στη βαρύτητα της πολλαπλής σκλήρυνσης”. Ινστιτούτο Νευρολογίας & Γενετικής Κύπρου 2010. Θέση: site PI.
4. Τίτλος: A study of modifier genes on disease severity in Multiple Sclerosis. Ίδρυμα Προώθησης Έρευνας της Κυπριακής Κυβέρνησης & European Regional Development Fund under the Framework programme for Research, Technological Development and Innovation 2009. Θέση: site PI.
5. Τίτλος: Identification of genes for Parkinson's disease in an isolated Greek community and a Greek population cohort. Parkinson's disease Foundation (USA) 2011. Θέση: Co-PI.
6. Τίτλος: Μηχανισμοί παθογένειας της νόσου Πάρκινσον. Πρόγραμμα ΘΑΛΗΣ: 2012. Θέση: Μέλος κύριας ερευνητικής ομάδας.
7. Τίτλος: Νόσος Πάρκινσον: Ανίχνευση γενετικών παραλλαγών και περιβαλλοντικών παραγόντων που σχετίζονται με τη νόσο και λειτουργική ανάλυσή τους σε πρότυπα συστήματα. Πρόγραμμα ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑ 2011. Θέση: Υπεύθυνος Ερευνητικής Ομάδας.
8. Τίτλος: Heterogeneity of autoimmune diseases: understanding of disease-specific and patient-specific mechanisms. Πρόγραμμα ΘΑΛΗΣ. Θέση: Μέλος Ερευνητικής Ομάδας.
9. Τίτλος: Diet and Alzheimer's disease in the Mediterranean (MeDi and AD). Πρόγραμμα: Δράση ΑΡΙΣΤΕΙΑ 2012. Θέση: PI.
10. Τίτλος: EUROMAC (European registry of patients with McArdle disease and very rare muscle glycogenolytic disorders (MGD) with exercise intolerance as the major symptom (PR-MDMGD)”. Πρόγραμμα Grant from European Union through the Health Call for proposals 2012. Θέση: Site-PI

ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΣΕ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΕΙΣ ΣΕ ΠΕΡΙΟΔΙΚΑ ΜΕ ΣΥΝΤΕΛΕΣΤΗ ΑΠΗΧΗΣΗΣ > 10

- Large-scale meta-analysis of genome-wide association data identifies six new risk loci for Parkinson's disease. *Nat Genet* 2014;46:989
- Collaborative analysis of alpha-synuclein gene promoter variability and Parkinson disease. *JAMA* 2006;296:661
- Lack of replication of thirteen single-nucleotide polymorphisms implicated in Parkinson's disease: a large-scale international study. *Lancet Neurol* 2006;5:917
- Association of LRRK2 exonic variants with susceptibility to Parkinson's disease: a case-control study. *Lancet Neurol* 2011;10:898
- Mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy: An autosomal recessive disorder due to thymidine phosphorylase mutations. *Ann Neurol* 2000;47:792
- Independent and Joint Effects of the MAPT and SNCA Genes in Parkinson Disease. *Ann Neurol* 2011;69:778
- A nonsense mutation (G15059A) in the cytochrome b gene in a patient with exercise intolerance and myoglobinuria. *Ann Neurol* 1999;45:127
- Exercise intolerance due to a nonsense mutation in the mtDNA ND4 gene. *Ann Neurol* 1999;45:820

ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΣΕ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΕΙΣ ΠΟΥ ΔΕΧΘΗΚΑΝ >100 ΑΝΑΦΟΡΕΣ

- Collaborative analysis of alpha-synuclein gene promoter variability and Parkinson disease. *JAMA* 2006;296:661
- Mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy: An autosomal recessive disorder due to thymidine phosphorylase mutations. *Ann Neurol* 2000;47:792
- Familial cerebellar ataxia with muscle coenzyme Q10 deficiency. *Neurology* 2001;56:849
- Maternally inherited hearing loss in a large kindred with a novel T7511C mutation in the mitochondrial DNA tRNA(Ser(UCN)) gene. *Neurology* 1999;52:1905
- Delusions and hallucinations are associated with worse outcome in Alzheimer disease. *Arch Neurol* 2005;62:1601

ΠΡΟΣΚΕΚΛΗΜΕΝΟΣ ΚΡΙΤΗΣ ΠΕΡΙΟΔΙΚΩΝ

American Journal of Medical Genetics Part B: Neuropsychiatric Genetic, Sleep Medicine, Cancer Detection and Prevention, Neuroscience Letters, European Journal of Neurology, Molecular Biology Reports, Annals of Human Genetics, Arthritis & Rheumatism, Neuro Molecular Medicine, Pharmacogenomics, Neurogenetics, Journal of Neurological Sciences, European Neurology, Journal of Neuroinflammation, PLoS ONE, Human Immunology, Neurological Sciences, Movement Disorders, Journal of Neurological Disorders (editorial board).

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΕΣ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΕΙΣ - ΒΙΟΔΕΙΚΤΕΣ

Μέχρι Ιούνιο 2015: PubMed publications = 160, Total Impact Factor = 670, Citations = 3400, H-Index = 32