



Dr Kairit Joost

Meditsiinigeneetik

Töökeeled

- eesti
- inglise
- vene

Olen oma esmase hariduse poolest lastearst ning kuna paljud pärilikud haigused on klassikaliselt kirjeldatud just lapseeas, on sealt pärit ka minu sügavam huvi geneetika vastu. Geneetikaõpingud aitasid mõista, et kindlasti ei piirdu pärilike terviseprobleemide avaldumine vaid lapseeaga. Küsimus on sageli meie võimalustes ja arusaamas mõista haiguste geneetilist tausta. Oma 15-aastase tööaja jooksul olen kogunud geneetiliste haiguste diagnostikavõimaluste plahvatuslikku arengut ning võimaluste piires seisnud selle eest, et ka patsiendid sellest osa saaksid.

Pean oma töös oluliseks võimalikult individuaalset lähenemist iga patsiendi probleemidele ning olen kindel, et ka päriliku haiguse korral peab patsient saama parima võimaliku abi ka siis kui spetsiifilist ravi tema haiguse suhtes olemas ei ole. Armastan oma tööd, sest see pole kunagi igav.

HARIDUS

2007 – 2012	Tartu Ülikool, neuroteaduste kool, doktorantuur
2000 – 2004	Tartu Ülikool, arstiteaduskond, meditsiinigeneetika residentuur
1986 – 1992	Tartu Ülikool, arstiteaduskond pediatraia eriala
1975 – 1986	Jõgeva Keskkool

TÖÖKOGEMUS

2018 –	Confido Erameditsiinikeskus, meditsiinigeneetik
2017 –	Ida-Tallinna Keskhaigla, meditsiinigeneetik
2009 –	Asper Biogene Ltd., meditsiinikonsultant
2011 – 2017	TÜ Kliinikum, Geneetikakeskus, meditsiinigeneetik
2004 – 2011	Tallinna Lastehaigla, meditsiinigeneetik
2000 – 2002	Eesti Geenivaramu, projektijuht
1997 – 2000	Glaxo Wellcome, ravimiesitleja
1996 – 1997	Krka Slovenia, ravimiesitleja
1994 – 1996	Tallinna Lastehaigla, pediaater
1993 – 1994	Tallinna Lastehaigla, epidemioloogiline uuring ISAAC, andmekoguja
1992 – 1993	Tallinna Lastehaigla, internatuur

OLULISED ERIALASED TÄIENDKOOLITUSED

Olen regulaarselt osalenud pärilike haiguste diagnostikat, geneetilist konsultatsiooni ning laboratoorseid meetodeid käsitlevatel rahvusvahelistel kursustel. Oma doktoritöös keskendusin uute meetodite rakendamisele pärilike ainevahetushaiguste diagnostikasse Eestis ning selle raames olin väljaõppel mitmes Euroopa juhtivas laboris.

2016. aastal osalesin kaasaegse sünnieelse diagnostika põhimõtteid käsitleval täiendkursusel, kus muu hulgas käsitleti ka preimpatatsiooni diagnostika printsiipe.

Iga-aastaselt osalen üle-euroopalisel pärilike ainevahetushaiguste konverentsil ning hoian erialakirjandust lugedes end kursis värskemate suundumustega kliinilises geneetikas.

KUULUMINE ERIALAORGANISATSIOONIDESSE

- Eesti Arstide Liidu liige
- Pärilike Ainevahetushaiguste Uuringute Ühingu (SSIEM) liige

ISEENDAST

Naudin reisimist ja maaelu, kuid ära ei ütle ka teatrist, kinost ja kontserdist. Jõudumööda spordin tenniseväljakul ja sulgpalliplatsil.