

[首页](#) [学院概况](#) [学院领导](#) [行政机构](#) [教学科研机构](#) [本科教育](#) [研究生教育](#) [科学研究](#) [学科建设](#) [党群之窗](#) [学生天地](#) [名医名家](#)

当前位置：[首页](#)»[研究生教育](#)»[研究生导师](#)»[硕士研究生招生导师](#)

研究生教育

硕士研究生招生导师

通知公告

研究生新闻

管理制度

下载专区

招生学科专业

研究生导师

培养方案

顾卫红

发布日期：2014年09月20日



研究生课程

姓 名：顾卫红

招生就业

性 别：女

出生年月：1969年6月

研究生成果

职 称：副研究员

邮 箱：jane55.gu@vip.sina.com

博 客：<http://blog.sina.com.cn/guwhjane>

网 站：<http://guweihong.haodf.com/>

通讯地址：北京市朝阳区樱花东街中日友好医院临床医学研究所109室

邮 编：100029

学习经历：

1988.9~1993.8 北京大学医学部医疗系 医学学士

1997.9~2000.8 中日友好临床医学研究所 神经病学专业硕士

2001.9~2004.8 中国协和医科大学基础医学研究所 生化与分子生物学专业博士

2005. 11 日本东京大学附属病院神经内科研修

工作经历：

1993.8~1997.9 北京天坛医院神经内科 神经内科临床工作

2000.8~2001.8 中日友好医院神经内科 神经内科临床工作

2004.8至今 中日友好医院神经内科 负责运动障碍与神经遗传病研究中心专病门诊和分子遗传学实验

室工作

招生专业： 中西医结合基础

研究方向： 运动障碍疾病及神经遗传病的临床和基因学研究

学术方向：

2004年底至今主持中日友好医院“运动障碍与神经遗传病研究中心”专病门诊和分子遗传学实验室工作。与北京市多家神经内科会诊中心和三甲医院建立密切合作，“神经遗传病”专病门诊（周三下午）和“运动障碍”专病门诊（周四下午）收诊了来自全国各地大量的遗传性运动障碍疾病患者。近10年来诊治患者近9500人次，病种包括遗传性共济失调、帕金森病、多系统萎缩、腓骨肌萎缩症、遗传性痉挛性截瘫、遗传性舞蹈病、线粒体病、肌张力障碍等。

在科研交流与合作方面，牵头成立中国多系统萎缩研究组（CNMSA-SG），与欧洲、日本和北美多系统萎缩研究组建立了密切合作。与台湾阳明大学荣民总医院、日本东京大学附属病院等建立了神经遗传病科研合作。

为加强医患交流，提高患者的生活质量，并推动相关疾病的临床和科研发展，于2010年筹建了“中国共济失调病友协会” <http://www.webataxia.net>，在共济失调患者中普及疾病知识和科研进展，开展心理疏导，赢得了广大患者的信任和支持。

学会期刊任职：

1. 中华医学会神经病学分会神经遗传病学组委员
2. 北京医学会医学遗传学分会委员

3. 北京医学会神经病学分会运动障碍学组委员
4. 北京药理学学会神经精神药理专业委员会委员
5. 北京自然科学基金评审专家
6. 中华神经科杂志通讯编委
7. 中国现代神经疾病杂志编委
8. 中华医学杂志审稿专家

基金项目：

1. 卫生部临床学科重点项目“遗传性运动障碍疾病的临床和分子生物学研究”（2010年-2012年）申请人
2. 北京市首都特色应用研究专项“遗传性共济失调的临床特征与致病基因突变分析”（2012-2015年）申请人
3. 北京市首都特色应用研究专项“外周血维生素E和辅酶Q10检测在常染色体隐性遗传共济失调诊断中的价值”（2014-2017年）申请人

发表论文：

1. Zhang Jin, Gu Weihong（通信作者）, Hao Ying, et al. Spinocerebellar ataxia 17: Inconsistency between phenotype and neuroimage findings. Ann Indian Acad Neurol. 2013; 16(4):703-4.
2. 郝莹, 顾卫红（通信作者）, 王国相, 陈园园, 张瑾. 共济失调伴选择性维生素E缺乏症患者临床及

基因突变特点. 中华神经科杂志, 2014, 47 (2) :90-95.

3. 段晓慧, 顾卫红 (通信作者), Christopher J. Klein, 郝莹, 王国相, 汪仁斌, 樊东升 (通信作者). 线粒体融合蛋白2基因突变致夏科-马里-图斯病2A2亚型的临床表型研究. 中华神经科杂志, 2014, 47 (2) :77-83.
4. 陈园园, 郝莹, 顾卫红 (通信作者), 张瑾, 王国相, 王康, 金淼, 段晓慧. 脊髓小脑共济失调2型临床和神经影像学特征分析. 中国现代神经疾病杂志, 2013,13(6): 525-532.
5. 张瑾, 顾卫红 (通信作者). 脊髓小脑共济失调17型的研究进展. 中华医学遗传学杂志, 2014, 31 (1): 44-47.
6. 张麟伟, 顾卫红 (通信作者), 王国相. 多系统萎缩患者FMR1基因前突变分析. 中华医学杂志, 2013, 93(47): 3744-3747.
7. 张麟伟, 顾卫红 (通信作者). 1例典型多系统萎缩病例临床和影像学特征分析. 中日友好医院学报, 2011, 25(4): 251-252.
8. 张鑫, 郝莹, 顾卫红 (通信作者), 陈园园, 张瑾, 王国相, 王康, 金淼, 段晓慧. 齿状核红核苍白球路易氏体萎缩症家系的临床和基因突变分析. 中华医学遗传学杂志, 2013, 30 (1): 31-35.
9. 郝莹, 陈园园, 顾卫红 (通信作者), 王国相, 王康. 近亲婚配的脊髓小脑共济失调3型家系的临床特征与基因突变分析. 中华神经科杂志, 2013, 46(5):329-333.
10. 张瑾, 郝莹, 顾卫红 (通信作者), 陈园园, 王国相, 王康, 金淼, 段晓慧. 脊髓小脑共济失调17型临床特征和基因突变分析. 中华神经科杂志, 2012, 45 (12): 861-865.

11. 郝莹, 陈园园, 顾卫红 (通信作者), 王国相, 马惠姿, 李丽林, 王康, 金淼, 段晓慧. 少年型亨廷顿病临床与基因突变分析. 中国现代神经疾病杂志, 2012, 12(3):288-293.
12. 张鑫, 顾卫红 (通信作者), 王国相. Atrophin-1全长基因稳定转染和瞬时转染真核细胞系的表达分析. 中国现代神经疾病杂志, 2011, 11(1): 76-81.
13. 郝莹, 顾卫红 (通信作者), 王国相等. 齿状核红核苍白球路易体萎缩一例:临床表型与基因突变分析. 中国现代神经疾病杂志, 2010, 10(6): 637-641.
14. 段晓慧, 顾卫红 (通信作者), 王国相等. 周围髓鞘蛋白22基因重复突变致夏科-马里-图斯病1A亚型的临床变异性. 中华神经科杂志 2010, 43(5): 335-340.
15. 杨斯柳, 顾卫红 (通信作者), 王国相等. 多系统萎缩患者143例临床和影像学特征分析. 中华神经科杂志 2010, 42(10): 656-659.

参编医学专著:

1. 《神经遗传病学》刘焯霖, 梁秀龄, 张成主编, 人民卫生出版社 2011年, 第四章 脊髓-小脑-脑干疾病.
2. 《小儿神经系统疾病基础与临床》(第二版) 吴希如主编, 人民卫生出版社2009年, 第37章 三联密码重复异常性疾病.
3. 《实验病理学技术图鉴》(第一版) 潘琳主编, 科学出版社 2012年, 第18章 细胞培养形态学技术第六节Atrophin-1全长基因真核表达细胞模型.
4. 《神经病学》(第

版权所有?北京中医药大学 | 地址: 北京市朝阳区北三环东路11号 学校方位| 邮编: 100029 | <http://www.bucm.edu.cn>

京ICP备05004623号 | 京公网安备110402430041号