

Curriculum Vitae

Agnes E.Schwieger-Briel

Medizinische Ausbildung

Medizinstudium Albert-Ludwigs Universität Freiburg 1992-1999

Promotion im virologischen Institut, Universität Freiburg 1996-1998

Internationale Studienaufenthalte:

- Université de Grange Blanche, Lyon, Frankreich 1995-1996
- Charing Cross-Hospital, Imperial College London, England 1998-1999
- Spital des Seebezirks, Murten, Schweiz 1999

Facharztausbildung/ weiterer Werdegang

Facharztausbildung für Kinderheilkunde 1999-2005
Universitätsklinikum Freiburg i.Br. (D)

Fachärztin am Zentrum für Kinderheilkunde und Jugendmedizin
Freiburg i.Br. (D) 2005-2006

“Oberservership” am Hospital for Sick Children, Toronto (Ca) 2006-2007

Fellowship am Hospital for Sick Children, Toronto (Ca) 2008-2009

Facharztausbildung für Dermatologie und Venerologie 2008-2017

- University of Toronto, Kanada;
- Universitätsklinikum Freiburg i.Br.
- Universitätsklinikum Zürich, Schweiz

Oberärztin Pädiatrie Schwerpunkt Dermatologie/ 2015-aktuell

Assistenzärztin Dermatologie am Kinderspital Zürich, Abteilung Dermatologie

Teilnahme an verschiedenen Studien als Principal and Sub-Investigator

Schwerpunkte:

- Allgemeine pädiatrische Dermatologie
- Epidermolysis bullosa
- Genodermatosen

Wichtigste Publikationen A. Schwieger-Briel

- **Schwieger-Briel A**, Kiritsi D, Schempp C, Has C, Schumann H. Betulin- based oleogel to improve wound healing in dystrophic epidermolysis bullosa- a prospective controlled proof of concept study. 2017. *Accepted for publication*
- **Schwieger.Briel A, Has C**..Update Genodermatosen. hautnah dermatologie. Jan 2017. 33 (1):36–45.
- He Y, Maier K, Leppert J, Hausser I, **Schwieger-Briel A**, Weibel L, Theiler M, Kiritsi D, Busch H, Boerries M, Hannula-Jouppi K, Heikkilä H, Tasanen K, Castiglia D, Zambruno G, Has C. Monoallelic Mutations in the Translation Initiation Codon of KLHL24 Cause Skin Fragility. *Am J Hum Genet.* 2016 Dec 1;99(6):1395-1404.
- Has C, **Schwieger-Briel A**, Schlipf N, Hausser I, Chmel N, Rösler B, Technau K, Jakob T, Zimmer A, Fischer J. Target-sequence Capture and High Throughput Sequencing Identify a De novo CARD14 Mutation in an Infant with Erythrodermic Pityriasis Rubra Pilaris. *Acta Derm Venereol.* 2016 Nov 2;96(7):989-990.
- **Schwieger-Briel A**, Weibel L, Chmel N, Leppert J, Kernland-Lang K, Grüninger G, Has C. A COL7A1 variant leading to in-frame skipping of exon 15 attenuates disease severity in recessive dystrophic epidermolysis bullosa. *Br J Dermatol.* 2015 Nov;173(5):1308-11.
- **Schwieger-Briel A**, Bast T, Technau-Hafsi K, Kern JS. Vegetating plaques in a patient with a seizure disorder. *J Dtsch Dermatol Ges.* 2015 Jun;13(6):585-6.
- Pigors M, **Schwieger-Briel A**, Cosgarea R, Diaconeasa A, Bruckner-Tuderman L, Fleck T, Has C. Desmoplakin mutations with palmoplantar keratoderma, woolly hair and cardiomyopathy. *Acta Derm Venereol.* 2015 Mar;95(3):337-40.
- **Schwieger-Briel A**, Chakkittakandiyil A, Lara-Corrales I, Aujla N, Lane AT, Lucky AW, Bruckner AL, Pope E. Instrument for scoring clinical outcome of research for epidermolysis bullosa: a consensus-generated clinical research tool. *Pediatr Dermatol.* 2015;32(1):41-52.
- **Schwieger-Briel A**, Moellmann C, Mattulat B, Schauer F, Kiritsi D, Schmidt E, Sitaru C, Ott H, Kern JS. Bullous pemphigoid in infants: characteristics, diagnosis and treatment. *Orphanet J Rare Dis.* 2014 Dec 10;9:185.
- Pigors M, **Schwieger-Briel A**, Leppert J, Kiritsi D, Kohlhase J, Bruckner-Tuderman L, Has C. Molecular heterogeneity of epidermolysis bullosa simplex: contribution of EXPH5 mutations. *J Invest Dermatol.* 2014 Mar;134(3):842-5.
- **Schwieger-Briel A**, Balma-Mena A, Ngan B, Dipchand A, Pope E. Trichodysplasia spinulosa-a rare complication in immunosuppressed patients. *Pediatr Dermatol.* 2010 Sep-Oct;27(5):509-13.