

Pan **Prof. Michał Witt** urodził się w 1956 r. Ukończył biologię na Uniwersytecie im. Adama Mickiewicza w Poznaniu oraz Wydział Lekarski Akademii Medycznej w Poznaniu. Odbył kilkakrotne staże zagraniczne w Narodowych Instytutach Zdrowia, Bethesda, USA, w Uniwersytecie Michigan, Ann Arbor, USA oraz w Instytucie Genetyki Człowieka Uniwersytetu w Berlinie. W latach 1999–2015 pełnił funkcję zastępcy dyrektora do spraw naukowych Międzynarodowego Instytutu Biologii Molekularnej i Komórkowej w Warszawie. Obecnie jest dyrektorem Instytutu Genetyki Człowieka PAN w Poznaniu.

W dorobku naukowym posiada ponad 100 publikacji naukowych, ponad 20 rozdziałów w książkach, był współredaktorem trzech książek. Cytowany w piśmiennictwie światowym. Główne zainteresowania naukowe to genetyka molekularna chorób dziedzicznych układu oddechowego (mukowiscydoza, zespół nieruchomych rzęsek), molekularne aspekty chorób hematoonkologicznych i transplantacji szpiku. Prof. Witt jest specjalistą genetyki klinicznej oraz laboratoryjnej genetyki medycznej, aktywnie zaangażowanym w poradnictwo genetyczne.

Prof. Michał Witt jest członkiem wielu towarzystw naukowych, rad naukowych, rad redakcyjnych dwóch czasopism naukowych oraz przewodniczącym dwóch grup eksperckich do spraw nauki. W latach 1996–2002 był członkiem Naukowego/Medycznego Komitetu Doradczego przy Międzynarodowym Stowarzyszeniu do spraw Mukowiscydozy.

Wyróżniony Nagrodą im. Jędrzeja Śniadeckiego Wydz. Nauk Medycznych PAN i odznaczony Złotym Krzyżem Zasługi.