

广东省医学会

粤医会[2017]180号

关于召开 2017 年广东省医学会医学遗传学学术年会 暨基因组新技术与人类遗传性疾病学习班的通知 (第二轮)

各有关单位:

今年喜逢省医学会 100 年大庆, 国家科技重点研发在精准医疗创新技术、生殖健康与重大疾病及遗传病治疗新方法的高度投入, 以及建设高水平大学、高水平医院及特色专科和精准医学创新平台的需求, 我会定于 2017 年 9 月 22~24 日在广州华泰宾馆召开 2017 年广东省医学会医学遗传学学术年会。大会由广东省医学会主办、广东省医学会医学遗传学分会承办、广州医科大学附属第三医院贺林院士工作站协办, 大会主题是“基因组学在临床遗传中的机遇和挑战”。

大会将邀请贺林院士及团队、周琪院士等国内外及港澳医学遗传学领域的知名专家做学术演讲, 并采用大会报告、专题研讨、分组报告、壁报等多形式进行交流。我们期待您踊跃参加会议并投稿, 并诚挚邀请全国各省份的同行参与投稿和参会, 现将有关事项通知如下:

一、**会议内容:** 医学遗传学分会全体委员会议、专题报告、论文交流、专题讨论等。

二、**会议时间:** 开会时间 9 月 22 日下午-24 日, 会期 3 天。报到时间: 2017 年 9 月 22 日 09: 30, 撤离时间 24 日 12: 00。

三、**会议地点:** 广州市先烈南路 23 号 广州华泰宾馆 6 楼广州厅, 总机: 020-87789888。

四、**参会对象:** 医学遗传学分会全体委员、拟成立的青年委员会委员、专题报告者、论文作者, 欢迎从事本专业及相关专业医务人员参加。特别诚邀兄弟省市同行参加指导!

五、**收费标准:** 注册培训费(含资料费、授课费、会场使用费等)总计 800 元/人, 住宿费标准: 380 元/天/间(双标, 含双早)。大会统一安排食宿, 费用回单位报销。

六、**学分授予:** 与会者均可获得国家级 I 类继续医学教育学分。**请携带医疗教育一卡通登记学分, 会议现场授分, 会后不予补录。**

七、**会议征文:** (一)**征文内容:** 基因组学及基础遗传学研究、生殖遗传学及生殖医学新技术、基因检测及单基因遗传病、染色体疾病、多基因遗传病、临床遗传咨询、遗传数据分析与解读、法医遗传、胎儿医学及产前诊断、肿瘤遗传及个性化治疗、基因治疗及干细胞治

疗、医学伦理学等领域相关研究成果，除“专题报告”全文刊登外，其它论文均以“摘要”形式刊登。（二）**征文要求**：1、凡具有科学性，实用性，论点明确，资料可靠的论文，均可投稿。2、论文版式要求：论文摘要统一 word 排版，400 字以内，不含图表，编排顺序为题目、作者、名字、单位、正文。摘要正文格式应包括目的、方法、结果、结论四部分，论题鲜明、醒目，作者姓名在文题下按序依次排列，同时脚注通讯作者单位全称及电子邮箱。3、为了保证投稿后的通讯效率，请第一作者或通讯作者尽可能直接投稿，不要请他人代为投递，尽量避免一个科研单位或科室的稿件通过一个用户名投递；（三）**截稿时间 8 月 20 日**。

八、会期其它会议信息：2017 年 9 月 22 日 20 时在酒店 6 楼（具体会议室另行通知）召开医学遗传学分会全体委员会议，请各委员届时参加，会议内容另见通知。委员有责任和义务组织好本地区人员参加本次大会。

九、报名方式：请 2017 年 9 月 15 日前登录大会唯一报名网站：<http://2017gdmaycx.medmeeting.org/>（与征文地址一致，技术支持咨询：信息技术部 冼河桃：13650873062 020-85250366-826；邮箱：kunboad@vip.163.com）预注册报名，不接受来自其它渠道的注册报名。

十、联系方式：1、广州医科大学附属第三医院 黎青 18928916621。2、广东省医学会学术管理与组织管理部 庞莹 18620252675。

备注：您的论文_____已被大会采用。

附：已被大会录用的论文题目及作者姓名：

1.
2.

有关会议最新消息欢迎浏览广东省医学会网站：www.gdma.cc 或关注微信公众平台



医学遗传年会微官网



广东省医学会学术交流

附件：会议主要讲课专家及发言题目



附件：会议专题讲课专家及发言题目

23 号上午：（题目初定）

贺林：《新医学在医学转化中的推动作用》上海交通大学教授、Bio-X 中心主任、中国科学院院士

蔡光伟：《产前诊断及生殖医学中遗传咨询的方法和技巧》香港中文大学妇产科学系主任

高绍荣：《遗传病的表观遗传》上海同济大学生命科学与技术学院院长

唐道林：《肿瘤遗传与精准医学》广医三院“青年千人”、DAMP 研究室主任

许琪：《精神分裂症甲基化标志物筛查》北京协和医学院基础医学院生化与分子生物学系教授

徐湘民：《二代测序用于血红蛋白病遗传检测的临床效果》南方医科大学遗传学教研室主任

24 号上午：（题目初定）

周琪：《医学遗传与细胞治疗》中国科学院动物研究所副所长、干细胞与生殖生物学国家重点实验室主任、中国科学院院士

魏文胜：《基因编辑在单基因遗传病中的应用》北京大学生命科学院研究员

陈子江：《胚胎基因组计划及线粒体疾病》山东大学副校长

王威：《深度测序在遗传病中的应用及结果解读》华大基因研究院首席科学家

林戈：《男性不育的遗传学》中信湘雅副院长、生殖与遗传中心主任

王可鉴：《生物信息学在遗传病诊断中的应用》广医三院贺林院士工作站特聘教授