

广东省医学会

粤医会[2016]213号

关于召开 2016 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:

我会定于 2016 年 9 月 2 日~4 日在韶关风度华美达广场酒店召开 2016 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。本次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,韶关市医学会、韶关市妇幼保健院协办,将邀请医学遗传学及人类遗传学领域的知名专家做学术报告,并采用大会报告、分组报告等形式进行交流。欢迎广大医务人员踊跃投稿并出席会议。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 3 日-4 日,会期 2 天。报到时间: 2016 年 9 月 2 日 14: 30, 撤离时间 4 日 12: 00。

三、会议地点: 韶关市浈江区解放路 1 号 韶关风度华美达广场酒店 3 楼国际会议厅。酒店总机: 0751-8208888。

四、参会对象: 医学遗传学分会全体委员、专题报告者、论文作者(姓名及题目附后), 欢迎从事本专业及相关专业医务人员参加。

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: 标双 185 元/天/人, 标单 370 元/天/人, 会议统一安排食宿, 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: 单基因遗传病(遗传性眼病、耳聋、皮肤病、肾病、先心病、神经性疾病、血液性疾病等), 出生缺陷, 复杂疾病遗传, 细胞遗传, 分子遗传, 生化遗传, 肿瘤遗传, 药物遗传, 临床遗传诊断, 遗传咨询, 群体遗传, 法医遗传, 医学伦理学, 产前诊断, 个体化用药以及基因治疗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：①要求论文摘要400字以内，应包括目的、方法、结果、结论四部分，数据准确、重点突出、文字精练；②论题鲜明、醒目，作者姓名在文题下按序依次排列，同时脚注作者单位全称及邮政编码。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。4、论文统一采用word文档编排，并在论文的右上角详细注明姓名、工作单位、邮政编码和联系移动电话。（三）**截稿时间8月15日**。

八、会期其它会议信息：2016年9月2日下午17时在酒店3楼M3+5号会议室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2016年8月25日前登录大会唯一报名网站：<http://2016gdmaycx.medmeeting.org/>（与征文地址一致，技术支持咨询：蒋亮亮：13058418292;020-85250366-828 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：

广东省医学会学术管理与组织管理部 庞莹：020-81845763；

分会秘书 广州医科大学附属第三医院黎青：18928916621。

协办单位联系人 韶关市妇幼保健院 陈亚军：18933728595

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

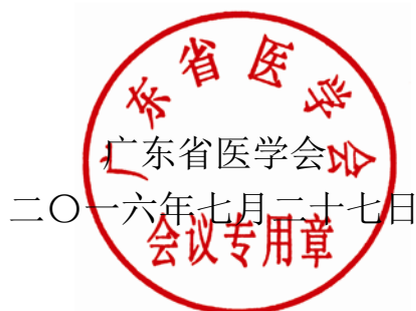


医学遗传年会微官网



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



主题词：学术交流 医学遗传学 会议及学习班 通知 第二轮
签发：李国营 核稿：刘仕杰 拟稿：庞莹
发送：各有关单位 共印：1000 份

附件：

会议主要讲课专家及发言题目

- 1、临床遗传学的三大原则（中国医学科学院基础医学研究所北京协和医学院基础学院医学遗传学系张学）
- 2、中国出生缺陷现状及防治策略（北京大学生殖健康研究所中国妇幼保健协会出生缺陷防治分会主委任爱国教授）
- 3、精准医学的遗传咨询（美国南卡大学医学院美国德州大学 MD Anderson 肿瘤中心陆国辉教授）
- 4、智力障碍综合症的遗传学诊断（中南大学医学遗传学国家重点实验室邬玲仟教授）
- 5、基因诊断结果解读（山东大学医学院医学遗传学研究所龚瑶琴教授）
- 6、遗传咨询的原则与技巧（复旦大学代谢分子医学教育部重点实验室马端教授）
- 7、靶向基因治疗研究（中南大学医学遗传学国家重点实验室梁德生教授）
- 8、遗传性视网膜变性：突变频谱与表型变异（中山大学中山眼科中心张清炯教授）
- 9、基因编辑技术在单基因病治疗中的应用（广州医科大学附属第三医院孙筱放教授）
- 10、多基因遗传病的表观遗传调控（南方医科大学基础医学院医学遗传学教研室赵存友教授）