

# 第十二次全国医学遗传学学术会议 (中华医学会 2013 年医学遗传学年会) 第二轮通知

2013 年 4 月 18 日-21 日 中国·郑州

第十二次全国医学遗传学学术会议(中华医学会 2013 年医学遗传学年会)定于 2013 年 4 月 18 日-21 日召开,由于特殊原因原定于河南省洛阳市现改为河南省**郑州市**。本次会议经中华医学会批准,为中华医学会一类学术年会(项目编号**2013-01-03-008 国家 I 类学分**)。会议由中华医学会医学遗传学分会、中国遗传学会人类和医学遗传学委员会主办,河南省人民医院承办。会议主题是“新技术与临床遗传学进步”。会议将围绕基因组疾病、单基因病、基因组病、染色体病、复杂疾病和临床遗传学等领域的新进展开展广泛学术交流。本次会议将邀请国内外医学遗传学及人类遗传学领域的知名专家做学术报告,并采用大会报告和分组报告形式进行交流。欢迎从事医学遗传学科研、教学工作者和临床遗传学服务的广大医师踊跃参加会议并投稿。现将会议相关事项说明如下:

一、**会议时间:** 2013 年 4 月 18 日报到, 2013 年 4 月 19 至 21 日开会。

二、**报到及住宿地点:** 河南省军区紫荆山宾馆(四星级宾馆), **郑州市金水路 8 号**。

三、**会议地点:** 河南省军区紫荆山宾馆二号楼六楼会议室。

四、**邀请嘉宾及拟报告题目:**

1. 曾溢滔院士: 唐氏综合征的细胞分子遗传学
2. 贺林院士: 我国出生缺陷的核心问题与可能对策
3. 杨焕明院士: 基因组学和二十一世纪医学
4. 张学教授:
5. 龚瑶琴教授: 智力低下综合征致病基因的发现及功能研究
6. 邬伶仟教授: 新一代测序技术在遗传病诊断中的应用
7. 王明荣教授: 食管癌细胞凋亡抵抗的分子基础
8. 戴朴教授: 重度感音性耳聋致病机制及出生缺陷干预研究
9. 杨正林教授: 视网膜单基因病研究现状及基因诊断的临床应用
10. 王红艳教授: 深度测序所鉴定的神经管畸形胎儿特有遗传变异特征
11. 杨元教授: Y 染色体变异与男性不育

五、**会议征稿:**

会议征文主要领域：单基因病，复杂疾病遗传学，细胞遗传学，分子遗传学，生化遗传学，临床遗传学，肿瘤遗传学，药物遗传学，分子诊断和遗传咨询，群体遗传学，法医遗传学，医学伦理学，生殖遗传以及基因治疗等。请参会代表于2013年3月30日前将报告或论文摘要发送至yichuansuo@126.com，或提交至网址<http://www.hnprenatdiagn.com/>。

#### 六、会议费用：

1. 注册费：代表每位1200元，学生代表每位800元，含注册费、资料费和会议餐费。
2. 住宿费：会议统一安排住宿，费用自理，标准间会议价每日290元/间。

#### 七、报名方式：

1. 网络报名：请登录网站<http://www.hnprenatdiagn.com/>，在“注册报名”栏提交个人信息。
2. 电邮报名：请将回执发送邮件至yichuansuo@126.com。
3. 电话报名：0371-65580927

#### 八、会务组联系方式：

联系人：康冰 吴东

电话：0371-65580927 手机：13503836316 15038318290

邮箱：yichuansuo@126.com

#### 九、附件

- 1、 报名回执
- 2、 交通图与参观考察路线



中华医学会学术会务部  
中华医学会医学遗传学分会  
中国遗传学会人类和医学遗传学委员会  
2013年3月1日