

# 江苏省第九次医学遗传学学术会议日程

**2022 年 12 月 2 日**

19:00~20:30 江苏省医学会医学遗传学分会第八届委员会全体委员会议

**2022 年 12 月 3 日**

09:00 ~ 09:30	开幕式领导致辞 江苏省医学会医学遗传学分会主任委员李红 常州市妇幼保健院院长刘志伟 常州市医学会副会长郑培新 江苏省医学会副秘书长杨林	石中华
---------------	---	-----

时 间	讲 者	大 会 报 告	主 持
09:30 ~ 10:10	朱 军 教授	中国出生缺陷防治新动态与新趋势	李 洁
10:10 ~ 10:50	邬玲仟 教授	三代测序的临床应用	黄 武
10:50 ~ 11:00	梁淑君	CNV-seq 助力出生缺陷防控 (卫星会)	张付全
11:00 ~ 11:10	吴 畏	孕前、产前携带者筛查 (卫星会)	
11:10 ~ 11:50	沈亦平 教授	WGS 与 RNAseq 的临床应用	肖建平
11:50 ~ 12:30	邹 琳 教授	新生儿基因筛查的进展与规范	顾茂胜
12:30~13:30	午 休		
13:30 ~ 14:10	李 红 教授	生殖障碍相关遗传咨询	闫洪超
14:10 ~ 14:50	许争峰 教授	遗传病基因诊断到筛查的探索及进展	杨 彦
14:50 ~ 15:00	王 翔	NGS 在产前筛查及产前诊断中的临床应用 (卫星会)	吴 静

15:00 ~ 15:10	李宝玲	CNVPLUS®微阵列芯片在产前的一体化检测(卫星会)	
时 间	讲 者	疑 难 病 例 交 流	主 持
			朱湘玉
			点 评 专 家
15:10~15:50	王 艳	印记染色体相关 ROH/CNV 产前病例分享	李 红 许争峰
15:50~16:30	偶 健	胚胎小片段 CNV 案例分享	
<b>2022 年 12 月 4 日</b>			
时 间	讲 者	大 会 报 告	主 持
09:00 ~ 09:50	沈 彬 教授	线粒体基因编辑初步研究	陈 婷 王锡梅
09:50 ~ 10:30	樊 红 教授	消化系统肿瘤遗传易感与预防	
10:30 ~ 10:40	会 间 休 息		
10:40 ~ 11:20	林承棋 教授	早期胚胎发育与相关疾病研究	赵 纯 胡苏玮
11:20 ~ 12:00	茅彩萍 教授	ART 中母胎安全性研究即诊疗进展	
12:00~13:30	午 休		
时 间	讲 者	大 会 报 告	主 持
13:30 ~ 14:20	虞 斌 教授	CH 的遗传特征及其临床价值	张 玢
14:20 ~ 14:30	赵士良	扩展性携带者筛查的临床应用(卫星会)	

14:30 ~ 14:40	张 烨	基因-表型大数据在遗传病诊断中的应用 ( 卫星会 )	
14:40 ~ 14:50	高 悦	染色体核型智能分析整体解决方案介绍 ( 卫星会 )	
<b>时 间</b>	<b>讲 者</b>	<b>优 秀 论 文 交 流</b>	<b>主 持</b>
14:50~15:00	卢凤英	Residual risk of noninvasive prenatal screening in pregnancies with fetal congenital heart defects	王雷雷
15:00~15:10	偶 健	Improved pregnancy outcomes from mosaic embryos with lower mtDNA content: a single-center retrospective study	
15:10~15:20	王 晶	Prenatal Screening for 22q11.2 Deletion/Duplication Using multiplex ddPCR Based Cell-Free DNA Test	
15:20~15:30	乔龙威	Lipid Metabolism Affects Fetal Fraction and Screen Failures in Non-invasive Prenatal Testing	
15:30~15:40	喻妙梅	长链非编码 RNA NEAT1 通过负性调控 miR-10b-5p 促进宫颈癌细胞侵袭转移	
15:40~15:50	丁 虎	1065 例自然流产组织遗传学病因及其相关因素分析	成 骢
15:50~16:00	张沁欣	Optical genome mapping for detection of chromosomal aberrations in prenatal diagnosis	
16:00~16:10	乔凤昌	A preliminary prospective study of whole genome sequencing as the first-tier test for diagnosing fetal structural anomalies	
16:10~16:20	金春燕	A prenatal diagnosis case of partial trisomy 21 with normal phenotype	
16:20~16:30	刘 双	DUOX2 基因变异的先天性甲状腺功能减退症患儿的基因型-表型相关性分析	
16:30~16:35	优秀论文网络投票评选		
16:35~16:45	闭幕式		
16:35 ~ 16:45	优秀论文颁奖 优秀组织奖颁奖		李 红 许争峰 谢 维