

برنامه نهمین سمینار ژنتیک پزشکی (تشخیص - تحقیق)
 ۲۵ آبان ماه ۱۴۰۲ - مجموعه تالار های گسترش - دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

عنوان پنل	اعضا پنل	عنوان سخنرانی
افتتاحیه و سخنرانی دبیر علمی	دکتر محمد امین طباطبائی فر استاد تمام گروه ژنتیک دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، رئیس آزمایشگاه هارمونیک	سرود، قرآن و افتتاحیه
پنل ژنتیک بالینی و مشاوره ژنتیک	دکتر محمدرضا نوری دلویی استاد تمام دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران	تاریخچه ژنتیک پزشکی
	دکتر سید محمد اکرمی استاد تمام دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران	وضعیت ژنتیک پزشکی ایران: فرصت‌ها و تهدیدها
	دکتر سید مهدی کلانتر استاد تمام دانشگاه شهید صدوقی یزد	Heterozygous ANKRD17 loss-of-function variants cause neurodevelopmental delay, learning difficulties, seizures, microcephaly, and poor speech
	دکتر صادق ولیان استاد تمام ژنتیک دانشگاه اصفهان از سال ۱۳۹۰ و موسس اولین آزمایشگاه تشخیص قبل از تولد بیماری های ژنتیک در اصفهان	Exome sequencing identifies novel variants associated with non-syndromic hearing loss in the Iranian population
	دکتر بتول آزاده متخصص بیماری های کودکان، اصفهان	ژنتیک بالینی و مشاوره ژنتیک
	دکتر محمد جواد ملک نیا دکترای حرفه ای پزشکی، مشاور ژنتیک و بیماری های ارثی	مشاوره ژنتیک در بیماریهای شایع عصب شناختی
		پذیرایی و استراحت و بازدید از پوسرها
		بزرگداشت زحمات پروفسور فقید محمد حسن کریمی نژاد

کاربرد میکرو آرایه های کروموزومی در تشخیص قبل از تولد و تجربه ۵۹۰۰ مورد انجام شده در مرکز پاتولوژی و ژنتیک کریمی نژاد نجم آبادی	دکتر رکسانا کریمی نژاد دکترای تخصصی ژنتیک پزشکی، مرکز پاتولوژی و ژنتیک کریمی نژاد-نجم آبادی	۱۰:۳۰-۱۰:۴۵	پنل نازایی و سقط های مکرر & غربالگری و تشخیص قبل از تولد
Introduction to Harmony Testing and Analysis of the First 1000 Tests performed in Iran	دکتر محمد امین طباطبایی فر استاد تمام و عضو هیات علمی گروه ژنتیک دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، رئیس آزمایشگاه هارمونیک	۱۰:۴۵-۱۱:۰۰	
Perry syndrome combined with 22q11.2-microduplication-syndrome in a large Dutch family: the challenge of ethical dilemmas and PGD	دکتر جواد کریمزاد حق متخصص ژنتیک پزشکی دوسلدورف - آلمان، موسس آزمایشگاه ژنتیک واتسون	۱۱:۰۰- ۱۱:۱۵	
Prenatal karyotype analysis of 8245 amniotic fluid samples of Iranian women and report of their chromosomal abnormalities based on maternal age of above and less than 35 years: A 15-year single-center study	دکتر فرخنده بهجتی استاد تمام ژنتیک پزشکی، دانشگاه علوم توانبخشی و خدمات اجتماعی و بیمارستان فوق تخصصی صارم	۱۱:۱۵-۱۱:۳۰	
مشاوره ژنتیک در ارزیابی سلامت جنین	دکتر سید محمد سید حسینی استاد ژنتیک پزشکی، موسس مرکز ژنتیک پزشکی، یزد	۱۱:۳۰-۱۱:۴۵	
Identifying Screening Cut-Off for Amniocentesis in Down Syndrome Patients	دکتر پرهام مردی دکترای حرفه ای پزشکی، بیمارستان فوق تخصصی صارم	۱۱:۴۵-۱۲:۰۰	
Genetic Factors Associated with Recurrent Pregnancy Loss	دکتر منصور صالحی استاد و عضو هیئت علمی گروه ژنتیک و بیولوژی مولکولی دانشکده علوم پزشکی اصفهان، مدیر آزمایشگاه ژنتیک پزشکی ژنوم اصفهان	۱۲:۰۰-۱۲:۱۵	
Preimplantation Genetic Diagnosis/Testing (PGD/PGT): A multi-potential technology Rasoul Salehi,	دکتر رسول صالحی استاد تمام ژنتیک پزشکی، رییس مرکز تحقیقات بیماری های ارثی کودکان، استاد و عضو هیئت علمی گروه ژنتیک و بیولوژی مولکولی دانشکده علوم پزشکی اصفهان	۱۲:۱۵-۱۲:۳۰	
Clinical importance of fetal examination in abortion, stillbirth and perinatal deaths	دکتر امید ایروانی متخصص ژنتیک پزشکی، موسس کلینیک چند تخصصی خدمات ژنتیک نوژن	۱۲:۳۰-۱۲:۴۵	

به روز رسانی دستورالعمل اجرایی ماده ۵۶ قانونی حمایت از خانواده و جوانی جمعیت	دکتر آسیه جعفری متخصص پزشکی قانونی و مسمومیتها، سازمان پزشکی قانونی کشور، تهران	۱۳-۱۲:۴۵	
ناهار و نماز		۱۳:۰۰-۱۴:۳۰	
Simultaneous Preimplantation Genetic Diagnosis for spinal muscular atrophy and sex determination	دکتر مجید خیراللهی دانشیار گروه ژنتیک و بیولوژی مولکولی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان ، موسس آزمایشگاه ژن آزما	۱۴:۳۰-۱۴:۴۵	پنل بیماری های ارثی و ژنتیکی
Leveraging consanguinity in neuromuscular inherited diseases	دکتر احسان غیور متخصص ژنتیک پزشکی ، مدیر عامل کلینیک و رئیس تیم تخصصی ژنتیک کلینیک نسل فردا	۱۴:۴۵- ۱۵:۰۰	
New advancements in CRISPR based gene therapy of Duchenne muscular dystrophy	دکتر مجید مجرد دانشیار گروه ژنتیک و مدیر گروه ژنتیک پزشکی و پزشکی مولکولی دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مدیرعامل شرکت پارس سیمرخ دارو دماوند	۱۵:۰۰-۱۵:۱۵	
The Eighth Case with Mucopolidosis II/III Result from Mutation in TMEM251 in the World	دکتر فرزانه پویا متخصص ژنتیک پزشکی، مرکز ژنتیک کریمی نژاد-نجم آبادی	۱۵:۱۵-۱۵:۳۰	
Expanding the phenotypic, genotypic, and functional spectrum of <i>CNPY3</i> -associated DEE	دکتر ناصر عجمی متخصص ژنتیک پزشکی ، دانشگاه علوم پزشکی مشهد	۱۵:۳۰-۱۵:۴۵	
پرسش و پاسخ		۱۵:۴۵-۱۶:۰۰	
پذیرایی و استراحت و بازدید از پوسرها		۱۶:۰۰-۱۶:۳۰	
Knockdown of lncRNA FLVCR1-AS1 and evaluation of its inhibitory effects on proliferation and induction effects on apoptosis of Colorectal Cancer cell line	دکتر محمد کاظمی استادیار پزشکی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان	۱۶:۳۰-۱۶:۴۵	پنل ژنتیک
Low risk and high risk CLL patients by genetic feature: prognosis, future plan and response to therapy	دکتر مرجان یغمایی دکترای تخصصی ژنتیک پزشکی و موسس آزمایشگاه ژنتیک پزشکی دکتر یغمایی، دانشیار گروه ژنتیک، دانشگاه تهران	۱۶:۴۵-۱۷:۰۰	سرطان

Developing a Gene Delivery System as a vehicle in Gene Therapy: MCM-Co-Polymerized based Nano system Functionalized with MUC-1 Aptamer against Breast Cancer	دکتر لاله شریعتی استادیار پزشکی مولکولی گروه بیومواد، نانوتکنولوژی و مهندسی بافت، دانشکده فناوری‌های نوین علوم پزشکی مرکز تحقیقات بیوسنسور دانشگاه علوم پزشکی اصفهان	۱۷:۰۰-۱۷:۱۵	
Familial non-medullary thyroid cancer: a case series in Iranian patients with a meta-review of case series	دکتر مهرداد زینلیان استادیار دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان	۱۷:۱۵-۱۷:۳۰	
Cytogenetically Balanced Translocation in a Newborn Diagnosed with VACTERL Association	دکتر احمدرضا صالحی دکترای تخصصی ژنتیک پزشکی، مرکز ژنتیک مام	۱۷:۳۰-۱۷-۴۵	
Complex hypodiploidy karyotype in acute myeloid leukemia at diagnosis	دکتر رضا صدریا دکتری تخصصی ژنتیک پزشکی، سوپروایزر آزمایشگاه پیوند	۱۷:۴۵-۱۸	
اختتامیه و اهداء تندیس و جوایز			