



مرکز تحقیقات
باروری و ناباروری صارم
SAREM Fertility & Infertility
Research Center - SAFIR



مرکز تحقیقات سلولی صارم
(سلولی، مولکولی و سلولهای بنیادی)

سومین سمینار یکروزه

ژنتیک پزشکی تشخیصی - تحقیقی

جمعه ۲۴ شهریور ۱۳۹۶

(Fri 15th September 2017)

آدرس محل برگزاری:

تهران - شمیران - تجریش - میدان قدس - ابتدای خیابان دربند
دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

Pishgam
Biotech Co.
Making Science Taste Better

شرکت زیست فناوری پیشگام

ویتکو
ویرا ایده تجارت

شرکت ویتکو / ویرا ایده تجارت

به نام خداوند خرد

سومین سمینار یک روزه ژنتیک پزشکی تشخیصی - تحقیقی

جمعه ۲۴ شهریور ۱۳۹۶

دیران

دبیر علمی: دکتر فرخنده بهجتی

دبیر اجرایی: دکتر جواد کریم زاد حق

کمیته اجرایی

دکتر فرخنده بهجتی

دکتر جواد کریم زاد حق

دکتر رکسانا کریمی نژاد

دکتر آرش پولادی

نعیم احتشام (دانشجوی دکتری ژنتیک پزشکی)

میثم مصلائی (دانشجوی دکتری ژنتیک پزشکی)

سارا تقی زاده (دانشجوی دکتری ژنتیک پزشکی)

مریم حسین پور (دانشجوی دکتری ژنتیک پزشکی)

با تشکر از همکاری

مهشید فتاحی

معصومه سلیمانی

الهام زهره وند

سهیلا خاکساری

مرضیه جاوید

آهورا نوذری

برنامه سومین سمینار یک روزه ژنتیک پزشکی تشخیصی - تحقیقی

جمعه ۲۴ شهریور ۱۳۹۶ (Fri 15th September 2017)

پذیرایی با چای و شیرینی همراه با بازدید از غرفه ها و ثبت نام	۸:۰۰-۸:۴۰
تلاوت آیاتی از قرآن کریم و سرود جمهوری اسلامی ایران	
افتتاح سمینار: رئیس دانشکده پیراپزشکی دانشگاه شهید بهشتی تهران آقای دکتر میر داود عمرانی خیر مقدم گوئی: خانم دکتر فرخنده بهجتی و آقای دکتر جواد کریم زاد حق	۸:۴۰-۹:۰۰

سینوزنتیک کلاسیک، FISH، Array-CGH

اعضای پنل علمی: دکتر فرخنده بهجتی، دکتر حسین مزدارانی، دکتر رکسانا کریمی نژاد، دکتر جواد کریم زاد حق

عنوان ارائه/ مرکز	سخنران	زمان ارائه
مقایسه نتایج هیبریدیزاسیون مقایسه ای ژنومیک با کاربوتایپ در مطالعه محصول بارداری های ناموفق آزمایشگاه پاتوبیولوژی و ژنتیک دکتر کریمی نژاد-نجم آبادی	دکتر رکسانا کریمی نژاد	۹:۰۰-۹:۲۰
بحث آزاد		
CNV analysis in some Iranian Patients with autism using cytogenetic and molecular cytogenetic techniques. دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی تهران/ بیمارستان فوق تخصصی صارم	دکتر فرخنده بهجتی	۹:۲۵-۹:۴۵
بحث آزاد		
کاستی های بررسی ریز حذف کروموزوم Y در لکوسیت های خون محیطی با روش استاندارد Multiplex-PCR. گروه ژنتیک پزشکی دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس	دکتر حسین مزدارانی	۹:۵۰-۱۰:۱۰
بحث آزاد		
تریزومی جزئی بازوی بلند کروموزوم ۱۸ و مونوزومی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۸ همراه با موزائیسزم کروموزوم حلقوی ۱۸: گزارش موردی؛ ارتباط فنوتیپ و ژنوتیپ. دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی تهران	دکتر اکبر محمدزاده	۱۰:۱۵-۱۰:۳۵
بحث آزاد		
A 46,XX baby girl with a 46,XY amnion result: A case of vanished twin or hermaphroditism? بیمارستان فوق تخصصی صارم	فهیمه موسوی	۱۰:۴۰-۱۰:۵۰
بحث آزاد		
گزارش یک مورد بیمار سندرم ترنر با عقب ماندگی ذهنی ملایم و ناهنجاریهای متعدد مادرزادی. بیمارستان فوق تخصصی صارم	اکرم عبدی	۱۰:۵۵-۱۱:۰۵
بحث آزاد		
پذیرایی با چای و شیرینی و ثبت نام		
Molecular Cytogenetic Diagnosis of Low Grade Lymphoma. دانشگاه علوم پزشکی تهران	دکتر مرجان یغمایی	۱۱:۳۰-۱۱:۵۰
بحث آزاد		

A case report of apparently normal female with 46X,dup(X)(q28) Karyotype. A case report of apparently normal male with 46, XY, 9qh+ karyotype and an extra G-positive band. آزمایشگاه ژنتیک بیمارستان شهید اکبرآبادی	بهناز کریمی - نسیم رحمانی	۱۱:۵۵-۱۲:۱۵
بحث آزاد		۱۲:۱۵-۱۲:۲۰
گزارش یک نمونه با سندرم مضاعف شدگی ۲۲q۱۱.۲: چالش ها در تشخیص و مدیریت. بیمارستان فوق تخصصی صرم/آزمایشگاه پاتوبیولوژی و ژنتیک پارسه	دکتر جواد کریم زاد حق	۱۲:۲۰-۱۲:۳۰
بحث آزاد		۱۲:۳۰-۱۲:۳۵

ژنتیک بالینی

اعضای پنل علمی: دکتر یوسف شفقتی، دکتر آفاق علوی، دکتر فاطمه هادی پور، دکتر آریانا کریمی نژاد، دکتر آرش پولادی		
موکوپلی ساکاریدوز در ایران. بیمارستان فوق تخصصی صرم	دکتر یوسف شفقتی	۱۲:۳۵-۱۲:۵۵
استئولیز محیطی در بالغین در اثر جهش اسید سرامیداز یک تظاهر جدید از بیماری فاربر. آزمایشگاه پاتوبیولوژی و ژنتیک دکتر کریمی نژاد-نجم آبادی	دکتر آریانا کریمی نژاد	۱۲:۵۵-۱۳:۱۵
بحث آزاد		۱۳:۱۵-۱۳:۲۰
نماز و نهار		۱۳:۲۰-۱۴:۰۰
LGMD2E، شایع ترین نوع سارکوگلیکانوپاتی ها در ایران. دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی تهران	دکتر آفاق علوی	۱۴:۰۰-۱۴:۲۰
بحث آزاد		۱۴:۲۰-۱۴:۲۵
Genetic counselors' scope of practice and challenges in IRAN. بیمارستان فوق تخصصی صرم	دکتر فاطمه هادی پور	۱۴:۲۵-۱۴:۴۵
بحث آزاد		۱۴:۴۵-۱۴:۵۰
Williams-Beuren-Syndrome (WBS); Chromosome 7q11.23 deletion syndrome. بیمارستان فوق تخصصی صرم	دکتر زهرا هادی پور	۱۴:۵۰-۱۵:۰۰
بحث آزاد		۱۵:۰۰-۱۵:۰۵

NGS

اعضای پنل علمی: دکتر محمد کرامتی پور، دکتر مسعود گرشاسبی، دکتر حمید قائدی		
شناسایی جهش جدید در ژن های PDZD7 و CDH23 در دو بیمار مبتلا به سندرم آشر. دانشکده پزشکی دانشگاه اصفهان، دپارتمان ژنتیک	دکتر مجید خیرالهی	۱۵:۰۵-۱۵:۲۰
بحث آزاد		۱۵:۲۰-۱۵:۲۵
Complex immunodeficiency phenotype caused by a somatic mutation in STAT3 gene. آزمایشگاه ژنتیک واتسون	محمد صابری	۱۵:۲۵-۱۵:۴۰
بحث آزاد		۱۵:۴۰-۱۵:۴۵
پذیرایی چای و شیرینی و بازدید از غرفه ها		۱۵:۴۵-۱۶:۱۰

ژنتیک مولکولی کلاسیک

اعضای پنل علمی: دکتر مجید خیرالهی، دکتر الهام داوودی، دکتر محمد سلیمی، دکتر آزاده شجاعی

پپچیدگی تشخیص ژنتیکی در یک خانواده ناشنوا. انستیتوپاستور ایران - بخش پزشکی مولکولی	دکتر الهام داوودی	۱۶:۱۰-۱۶:۳۰
بحث آزاد		۱۶:۳۰-۱۶:۳۵
Human Neurodegenerative Disease Models in Drosophila melanogaster and the Role of the Fly in Therapeutic Interventions. گروه زیست شناسی دانشکده علوم زابل	دکتر محمد حدادی	۱۶:۳۵-۱۶:۵۵
بحث آزاد		۱۶:۵۵-۱۷:۰۰
گزارشی از بیماری CADASIL (Cerebral Autosomal Dominant Arteriopathy with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy) با یک جهش جدید در ژن NOTCH3. آزمایشگاه ژنتیک دکتر فاضلی-دکتر صنعتی	زهرا میرزایی	۱۷:۰۰-۱۷:۱۰
بحث آزاد		۱۷:۱۰-۱۷:۱۵
بحث های آزاد صنفی-علمی، پذیرایی با چای و شیرینی و بازدید از غرفه ها		۱۷:۱۵-۱۷:۴۵