

湖北省医学会遗传学分会 2025 年学术年会 在汉成功举办



2025 年 9 月 13 日，由湖北省医学会主办，湖北省医学会遗传学分会、武汉大学中南医院承办的“湖北省医学会遗传学分会 2025 年学术交流研讨会”在汉召开。湖北省医学会秘书长宋咏堂、秘书长助理张云华、湖北省医学会遗传学分会主任委员郑芳教授出席会议。省内外医学遗传学、检验医学、妇产科等多领域专业领域，近 30 家医疗机构从事医学遗传学教学、科研和临床服务的专家学者、临床医生及研究生等 100 余人参会。

开幕式上，湖北省医学会遗传学分会主任委员郑芳教授致辞。她表示医学遗传学是交叉性、前沿性很强的学科之一，

肩负着出生缺陷防控、精准诊疗与科研创新的重要使命。本次年会特别邀请英国帝国理工学院 Beata 教授、各医学院校及其附属医院等单位专家进行授课。希望通过本次学术交流，让所有代表了解医学遗传学领域最新研究成果及遗传性疾病的诊疗方案的更新，促进省内各地区临床医务工作者共享临床资源、关注临床科研、加强协同合作。

湖北省医学会宋咏堂秘书长在讲话中表示，湖北省医学会遗传学分会在郑芳主任的大力推动下重新激活，重新复活，始终坚持学会办会宗旨，严格遵守学会章程及管理规定，紧紧团结我省遗传学专家，专业人员讲学术、讲团结、讲奉献，通过积极组织学术活动，弘扬学术，推广技术，为湖北省遗传学会的发展，为湖北省医学学术繁荣，乃至为湖北省卫生健康事业高质量发展，做出了积极贡献。相信通过本次年会的召开，一定会进一步推动湖北省医学会遗传学发展。

在学术报告环节，英国帝国理工学院 Beata 教授讲授组织芯片在肺动脉高压精准诊疗中的应用，华中科技大学同济医学院附属同济医院陈素华教授讲授产前诊断的遗传学问题，武汉大学医学研究院蒋卫教授讲授糖尿病易感位点的功能和机制研究，武汉大学泰康医学院（基础医学院）王家明教授分享了遗传代谢病的 AAV 基因治疗，武汉大学中南医院张元珍教授分享了产前诊断中遗传咨询的困惑与对策，华中科技大学同济医学院附属协和医院孙宇教授讲授 GJB2 基

因突变基于机制干预，华大基因杨昀博士讲授无创单基因病筛查—预防显性单基因病首次发生。

湖北省医学会遗传学分会主任委员郑芳教授进行全外报告“6步”解读法与表型精细化管理以及 WES 阴性结果重分析和 VUS 学术价值挖掘的精彩讲解。



除学术报告环节外，年会还特别设置了“优秀论文及病例比赛”环节，来自湖北省市州及多家医疗机构的工作者和研究生们围绕医学遗传学前沿进展、相关技术热点话题进行优秀论文及病例比赛。



从学术报告环节到优秀论文及病例比赛环节，年会形式不断创新，会议现场气氛热烈和谐。武汉市儿童医院何学莲主任、武汉大学人民医院沈吟主任、华中科技大学同济医学院何西淼主任、湖北省妇幼保健院宋婕萍主任、同济医院吴媛媛教授，十堰市太和医院彭春艳主任，武汉大学中南医院马玲主任等先后主持学术报告和优秀论文及病例比赛和闭幕式环节。

最后，郑芳主委总结指出：通过这次会议，大家不仅分享最新研究成果，还探讨了未来研究方向和合作机会，希望参会者能将会议收获应用到实际工作，推动医学遗传学领域进一步发展，为促进医疗资源合理利用作出更大的贡献。