

THỨ HAI NGÀY 10 THÁNG 3/ MONDAY 10TH MARCH

WORKSHOP 1

(Chỉ dành cho các đại biểu đã đăng ký trước/
Only to pre-registered delegates)

Hội trường Hà Nội, tầng 3, nhà A, Bệnh viện Nhi Trung ương
Ha Noi Hall, 3rd floor, Building A, Vietnam National Children's Hospital

14.00 - 16.30 | **Chủ đề: Phiên giải/Tư vấn kết quả giải trình tự gen thế hệ mới**
Topic: Genetic counseling/interpretation of Next Generation Sequencing

THỨ BA NGÀY 11 THÁNG 3/ THURSDAY 11TH MARCH

HỘI NGHỊ DI TRUYỀN Y HỌC VÀ BỆNH HIẾM THƯỜNG NIÊN ANNUAL CONFERENCE FOR MEDICAL GENETICS AND RARE DISEASES

Hội trường Hồ Chí Minh, tầng 3, Nhà A, Bệnh viện Nhi Trung ương
Ho Chi Minh Hall, 3rd floor, Building A, Vietnam National Children's Hospital

8.00 - 8.30 | **Đón tiếp đại biểu/Registration**

Ban tổ chức/Organizing Committee

8.30 - 8.45 | **Phát biểu khai mạc/Opening remarks**

*PGS.TS Trần Minh Điển - Giám đốc Bệnh viện Nhi Trung ương,
Chủ tịch Hội Nhi khoa Việt Nam
A.Prof. Tran Minh Dien - Director of Vietnam National Children's
Hospital, Chairman of Vietnam Pediatric Association*

8.45 - 9.30 | **Chẩn đoán Di truyền trước sinh: Ứng dụng giải trình tự exome/
genome vào thực hành lâm sàng**
*Prenatal Genetic Diagnosis: Integrating whole exome/
genome sequencing into clinical practice*

*TS. Teodora Kolarova - Đại học Washington
Dr. Teodora Kolarova - Univeristy of Washington*

9.30- 10.15	<p>Cơ sở phân tử và lâm sàng bệnh ty thể ở Nhật Bản Thách thức trong phát triển thuốc cho bệnh ty thể <i>Clinical and molecular basis of mitochondrial diseases in Japan</i> <i>Challenges in Mitochondrial diseases Drug Discovery</i></p>
	<p>GS. Kei Murayama - Đại học Juntendo <i>Prof. Kei Murayama - Juntendo University Faculty of Medicine</i></p>
10.15- 10.30	Nghỉ giải lao/Break time
10.30 - 11.00	<p>Giá trị của các xét nghiệm tế bào mầm và khối u cho bệnh nhân ung thư <i>The benefits of Somatic and Germline testing for patients with cancer</i></p>
	<p>GS. Kathleen Ann Leppig - Giám đốc Di truyền Y khoa tại Viện Ung thư Fred Hutchinson, Đại học Washington <i>Prof. Kathleen Ann Leppig - Director of Medical Genetics at the Fred Hutchinson Cancer Institute University of Washington</i></p>
11.00 - 11.30	<p>Hội chứng Marfan, Loeys-Dietz, Ehlers Danlos mạch máu: Chẩn đoán và Điều trị <i>Marfan syndrome, Loeys-Dietz syndrome and vascular Ehlers Danlos syndrome: Diagnosis and Treatment</i></p>
	<p>TS. Dianna M. Milewicz Chủ tịch Hội Y học Tim Mạch George H.W. Bush, Trường Đại học Y McGovern Trung tâm khoa học Y học, Đại học Y khoa Texas <i>Dr. Dianna M. Milewicz - George H.W. Bush Chair of Cardiovascular Medicine, McGovern Medical School</i> <i>University of Texas Health Science Center at Houston</i></p>
11.30 - 12.00	Thảo luận/Discussions
12.00 - 13.30	Nghỉ trưa/Lunch time
13.30 - 14.00	<p>Cập nhật về sàng lọc sơ sinh các bệnh dự trữ thể tiêu bào (LSD) và ERT (liệu pháp enzym thay thế) <i>LSD Newborn Screening and ERT update</i></p>
	<p>TS. Cán Thị Bích Ngọc - Bệnh viện Nhi Trung ương <i>Dr. Can Thi Bich Ngoc - Vietnam National Children's Hospital</i></p>

14.00 - 14.30	Sàng lọc sơ sinh để phát hiện bệnh teo cơ tủy sống (SMA) <i>Newborn Screening for SMA (Spinal Muscular Atrophy)</i>
	PGS.TS.BS Vũ Chí Dũng - Bệnh viện Nhi Trung ương <i>A.Prof. Vu Chi Dung - Vietnam National Children's Hospital</i>
14.30 - 14.50	Tư vấn Di truyền trong kỷ nguyên hệ gen <i>Genetic Counselling in the genomic era</i>
	Bà Katie Battese Ellis - Chủ tịch Nhóm Tư vấn Di truyền, Đạo đức và Giáo dục Bệnh nhân của Hiệp hội Chẩn đoán trước sản Quốc tế ISPD <i>Ms. Katie Battese Ellis - Chair of the Genetic Counselling, Ethics and Patient Education Group of the International Society for Prenatal Diagnosis</i>
14.50 - 15.00	Nghỉ giải lao/Break time
15.00 - 15.30	Tư vấn di truyền và tư vấn di truyền viên trong xét nghiệm Di truyền <i>Genetic Counselor, Genetic Counseling in the Laboratory</i>
	Bà Darci Lise Sternen - Bệnh viện Nhi Seattle <i>Ms. Darci Lise Sternen - Seattle Children's Hospital</i>
15.30 - 16.00	U xơ thần kinh type 1: cập nhật chẩn đoán và điều trị <i>Neurofibromatosis type 1: updated diagnosis and treatment</i>
	TS. Nguyễn Ngọc Khánh - Bệnh viện Nhi Trung ương <i>Dr. Nguyen Ngoc Khanh - Vietnam National Children's Hospital</i>
16.00 - 16.30	Tỷ lệ chẩn đoán của giải trình tự exome và phân bố di truyền của bệnh hiếm ở trẻ em Việt Nam <i>Diagnostic rates of exome sequencing and the genetic landscape of rare diseases among children in Vietnam</i>
	BS. Tăng Hùng Sang - Phó Giám đốc Viện Di truyền Y học <i>Dr. Tang Hung Sang - Deputy Director of Medical Genetics Institute</i>
16.30 - 17.00	Thảo luận/Discussions
17.00	Bế mạc/Closing remarks

NGÀY 12-13 THÁNG 3/12TH - 13TH MARCH

WORKSHOP 2, 3

(Dành cho những đại biểu có thư mời riêng)

**Hội trường Trung tâm Nội tiết, Chuyển hóa di truyền và Liệu pháp phân tử,
tầng 11, Nhà A, Bệnh viện Nhi Trung ương**

11th floor, Building A, Vietnam National Children's Hospital

8.00 - 16.30

Chủ đề: Tư vấn/phiên giải kết quả WES/WGS cho nhóm bệnh nhân bệnh hiếm/chưa có chẩn đoán

Topic: WES/WGS counseling/interpretation for Rare/Unknown Diseases

CÁC ĐƠN VỊ TÀI TRỢ CHƯƠNG TRÌNH

NHÀ TÀI TRỢ VÀNG

sanofi

K-Labtech
KOREA LABORATORY TECHNOLOGY

NHÀ TÀI TRỢ BẠC



NOVARTIS



CytoGen



**MITALAB
GROUP**

illumina

AUTHORISED
CHANNEL PARTNER

ĐỒNG TÀI TRỢ



**GENE
SOLUTIONS**



GENOME
Unlocking Genomes • Enriching Lives



Quét mã QR để cập nhật
chương trình và tài liệu Hội nghị

