

Vi ønsker velkommen til
det 10. nasjonale fagmøte i genetikk
Oslo 14.-15. november 2018

Collaborating to improve variant interpretation

Endelig program og påmeldingsinformasjon kommer i august. Frist for innsending av abstract vil bli 1. oktober. Foreløpig kan vi røpe at følgende foredragsholdere har sagt ja:

- ✓ **Anne O'Donnell-Luria**, Associate Director Rare Disease Genomics ved Center for Mendelian Genomics (CMG), Broad Institute og Massachusetts General Hospital, har vært sentral i etableringen av ExAC /gnomAD databasene.
- ✓ **Matt Might**, Professor of Internal Medicine and Computer Science, Endowed Chair in Personalized Medicine and Director at Hugh Kaul Precision Medicine Institute, er opptatt av presisjonsmedisin og bruk av genomdata for å optimalisere pasientbehandling. Han har en personlig innfallsvinkel til sin interesse for feltet.
- ✓ **Helen Firth**, Consultant Clinical Geneticist ved Cambridge University Hospitals Trust, har vært sentral i utviklingen av DECIPHER databasen og Deciphering Developmental Disorders (DDD) prosjektet.
- ✓ **Ole Johan Borge**, direktør i Bioteknologirådet.

Det blir forelesninger, frie foredrag og parallellsesjoner begge dager.

Sted for konferansen: Meet Ullevaal (på Ullevaal stadion)
Konferansehotell: Thon Hotel Ullevaal Stadion

Vennlig hilsen styrene i NFMG, NSHG og arrangørene i Oslo



Norsk forening for
medisinsk genetikk
DEN NORSKE LEGEFORENING



Norsk Selskap for Human Genetikk