

Ausgabe 01/11– 1.9.2011

Liebe GfH-Mitglieder, liebe Kolleginnen und Kollegen,

wie schon in den letzten Jahren möchten wir Sie mit unserem Newsletter auf aktuelle Entwicklungen in unserem Fach hinweisen.

Wir begrüßen in unserer soeben veröffentlichten **Stellungnahme** den Beschluss des Bundestags zur Zulassung der **Präimplantationsdiagnostik**. Nichtzuletzt war dies auch ein Ergebnis erfolgreicher Beratungen von Abgeordneten durch den GfH-Vorstand. Wir werden die geplante interdisziplinäre Ethikkommission in ihrer Arbeit unterstützen.

Des Weiteren möchten wir Sie auf die **europäisch konsentierten Clinical Utility Gene Cards** (CUGCs) aufmerksam machen, die im Auftrag der GfH ins Deutsche zurückübersetzt wurden. [Ab sofort sind folgende CUGCs verfügbar:](#)

- DiGeorge-Syndrom
- Ehlers-Danlos-Syndrom
- Hereditäre Hämochromatose
- Hereditäre motorische und sensorische Neuropathien
- HNPCC
- Holoprosenzephalie
- Lesch-Nyhan-Syndrom
- Marfan-Syndrom Typ 1
- MUTYH-assoziierte Polyposis

Unsere Kommission für Grundpositionen und Ethische Fragen hat **Einwilligungserklärungs-/Patientenaufklärungsformulare** GenDG-konform überarbeitet.

Diese können gerne über die [GfH-Geschäftsstelle](#) angefordert werden.

Die Förderung junger Wissenschaftler ist ein besonderes Anliegen der GfH. Um so mehr freut es uns, Ihnen mitteilen zu können, dass der diesjährige **GfH-Travel-Award** in Höhe von jeweils 1.200 Euro für die Annahme eines Vortrags auf dem International Congress of Human Genetics (ICHG) in Montreal 2011 an drei junge deutsche Wissenschaftler geht: **Eva Klopocki, Berlin** ("Non-Mendelian inheritance in split-hand/foot malformation associated with CNVs on chromosome 17p"), **Kerstin Ludwig, Bonn** ("A common variant in Myosin-18B contributes to mathematical performance in children with dyslexia and intraparietal ducus variability") und **Frank Kaiser, Lübeck** ("Mutations in RAD21 as a cause of a new cohesinopathy"). Wir gratulieren und wünschen viel Erfolg!

Wie jedes Jahr vergibt die GfH auch **4 Reisestipendien** für junge deutsche Wissenschaftler, deren Abstracts als Vorträge auf europäischen Tagungen angenommen worden sind. Im Jahr 2011 ging ein Stipendium in Höhe von 500 Euro an **Irina Stefanova, Lübeck** für Ihren Vortrag auf der Tagung der European Society of Human Genetics (ESHG) in Amsterdam über: "Clinical and molecular findings in 91 patients with the clinical diagnosis of Cornelia de Lange Syndrome".

Informieren Sie Ihre jungen Mitarbeiter über unsere "GfH Förderungen für junge Wissenschaftler". Weitere Details erfahren Sie [hier](#).

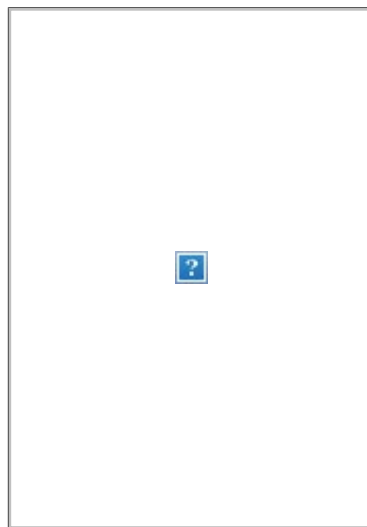
 Nachfolgend noch einige wichtige Termine für Ihre Merkliste:

Die **GfH-Tagung 2012** findet gemeinsam mit der ESHG in Nürnberg vom 23.-26.6.2012 statt. Die GfH beteiligt sich aktiv an der Gestaltung des ESHG-Tagungsprogramms. Genauere Informationen hierüber erhalten Sie in Kürze über die [ESHG-Website](#).



Unser diesjährige **Syndromtag** (7.-8.10.2011, Bonn) hat zum Thema: "Isoliert oder syndromal. Gleiches Symptom – unterschiedliche genetische Ätiologie?" Weitere Informationen und die Möglichkeit zur Anmeldung finden Sie unter www.syndromtag.de.

Bitte versäumen Sie nicht, sich an den **DFG-Fachkollegienwahlen** (7.11.-5.12.2011) zu beteiligen. Die GfH hat etliche Kandidaten vorgeschlagen. Wir bitten um rege Beteiligung.



Mit den besten Grüßen

Ihr André Reis
(Vorsitzender der Deutschen Gesellschaft für Humangenetik)

 Wir möchten Sie auch auf unsere Jobbörse und Veranstaltungen unter www.gfhev.de hinweisen:

GfH-Jobbörse für Weiterbildungsstellen: Das GfH-Online-Portal für Ihre kostenlosen Anzeigen für Weiterbildungsstellen und -gesuche. Sie finden hier tagesaktuell die neuesten Anzeigen. Spielend leicht zum Selbsteintragen können Sie dort Ihre Anzeigen platzieren.

Tagungen 2011

- 14.–16. September, Würzburg
Annual Conference of the German Genetics Society (GfG)
www.conventus.de/genetics2011
- 21.–25. September, Bielefeld
107. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin
www.dgkj2011.de
- 23.–24. September, Rostock
11. Tagung der Arbeitsgemeinschaft Akkreditierter Laboratorien (AAL)
www.conventus.de/aal2011/
- 11.–15. Oktober, Montréal
12th ICHG 2011
www.ichg2011.org/
- 15.–21. Oktober, Goldrain
3rd Goldrain Course in Prenatal Genetic Diagnosis
[Programm](#)
- 27.–29. Oktober, Erlangen
Neurogenetik-Tagung
www.dgnkongress.org/

Weitere Veranstaltungen finden Sie in unserem [Tagungskalender](#).

Aktuelle Kursangebote der Akademie Humangenetik

- 30.9.–1.10.2011, Würzburg
[Klinik und Diagnostik](#) genetisch bedingter Krankheiten mit Bewegungsstörungen

- 28.–30. 10.2011, Würzburg
[Erfolgreicher Umgang](#) mit schwierigen Situationen in der genetischen Beratung
- 11.–12.11.2011, Würzburg
[Erbliche Tumorsyndrome](#): Genetik, Pathologie, Differentialdiagnostik
- 25.–26.11.2011, Würzburg
[Molekulare Syndromologie](#): Erfolgreiche Anwendung neuer Sequenzierungstechnologien zur Genidentifizierung

Machen Sie unsere [GfH-Website](#) zu Ihrer Internet-Startseite,
dann erhalten Sie die aktuellen GfH-Informationen
direkt und bleiben so auf dem Laufenden.

Impressum

Deutsche Gesellschaft für Humangenetik e.V.

Geschäftsstelle

Inselkammerstr. 5

82008 München-Unterhaching

Telefon: +49 (0) 89/ 55 02 78 55

Telefax: +49 (0) 89/ 55 02 78 56

organisation@gfhev.de

Inhaltlich Verantwortlicher gemäß § 10 Absatz 3 MDStV:

GfH-Vorsitzender: Prof. Dr. André Reis

Universität Erlangen-Nürnberg

Schwabachanlage 10

91054 Erlangen

Tel 0049 (0)9131-852 2318

Fax 0049 (0)9131-209297

Andre.Reis@uk-erlangen.de

Eingetragen ins Vereinsregister beim Amtsgericht München (Registergericht) unter AZ: VR 12341

Haftungshinweis: Trotz sorgfältiger inhaltlicher Kontrolle übernehmen wir keine Haftung für die Inhalte externer Links. Für den Inhalt der verlinkten Seiten sind ausschließlich deren Betreiber verantwortlich.