

GfH-Kurznachrichten

27.8.2019

Die Online-Anmeldung für den Syndromtag 2019 endet am 30.8.2019

Hier kommen Sie zur [Anmeldung](#) und weiteren [Informationen](#)



Aufruf zur Teilnahme an den Fachkollegienwahlen

21.10.- 18.11.2019

In der [Kandidierendenliste](#) finden Sie auch die Vertreter unseres Faches:
FK 205-03 (S. 84) und FK 205-23 (S. 104) → [weitere Informationen](#)

From genomic discoveries to therapeutic targets

September 16 - 20, 2019 ([Polaris Technology Park](#), Pula (Sardinia, Italy))

Registration to the 8th Sardinian International Summer School has been extended until September 5, 2019

Don't miss the chance to participate to this unique course that offers each day a combination of lectures and demonstrations with a heavy emphasis on hands-on data analysis. For applications and to find out more [visit the school website](#).

For questions: info_school@irgb.cnr.it

Rare Diseases: From mechanisms to therapy and beyond

35. Ernst-Klenk-Symposium vom 15-17. September 2019 in Köln

[Registrierung](#) erforderlich; keine Registrierungsgebühren

Symposium „ Seltene Skeletterkrankungen kennen lernen“

26. Oktober 2019, München

Weitere [Informationen](#)

2. Li-Fraumeni-Syndrom-Familientreffen

14. -15. September 2019, Hannover

<http://www.krebs-praedisposition.de/lfs-familientreffen-2019/>

Stellenausschreibungen

Im Institut für Humangenetik in Ulm ist zu besetzen:

- [W3 Professur \(ohne Leitungsfunktion\) für Molekulare Humangenetik](#)
→ Ausschreibungstext [dt.](#) / [engl.](#)

Die neue Arbeitsgruppe am NCT Dresden bietet 2 Stellen:

- [MTA/BTA-Stelle](#) – Genetic Tumor Risk Syndromes
- [Wissenschaftlichen Mitarbeiter](#) (m/w/d) im Bereich Biologie

Das Institut für Humangenetik der Universität Köln bietet 2 Stellen:

- [W2-Professur für Klinische Genetik](#)
- [Nachwuchsgruppenleiter](#)

Die GfH-Geschäftsstelle in München bietet 1 Stelle:

- [Media & Communication Management Specialist](#)

Akademie Humangenetik

Next Generation Sequencing Diagnostik

Dozenten:

Prof. Dr. med. Peter Bauer, Rostock
Dr. rer. nat. Arif Ekici, Erlangen
Dr. med. Ute Grasshoff, Tübingen
Dr. rer. nat. Marc Sturm, Tübingen

Zeit

Freitag, 20. September 2019, 14.00 – 19.00 Uhr
Samstag, 21. September 2019, 9.00 – 15.00 Uhr

Veranstaltungsort

GHOTEL hotel & living Würzburg
Schweinfurter Straße 1-3
97080 Würzburg
Telefon 0931 - 359 62 - 0

Lerninhalte

Der Einsatz von Next Generation Sequencing (NGS) in der molekulargenetischen Diagnostik wird das Tätigkeitsfeld in der Humangenetik nachhaltig verändern.

Dieser Kurs gibt zunächst einen aktuellen Überblick über die Grundlagen und neueste Entwicklungen bei NGS. Anschließend werden relevante Elemente einer diagnostischen Bioinformatik-Pipeline vorgestellt und diskutiert. Breiten Raum finden die Anpassung der Technologie an die diagnostischen Erfordernisse und die Vorstellung der aktuellen Leitlinien. Zudem werden Klassifizierung und Validierung von Varianten, die klinische Interpretation und Befundung sowie der Beratung und Befundmitteilung erarbeitet.

Zielgruppe

Der Kurs richtet sich an FachärztInnen, ÄrztInnen in Weiterbildung, NaturwissenschaftlerInnen in Weiterbildung zum/zur Fachhumangenetiker/in (GfH).