

日程表

| 1日目 7月1日 (金) | | | |
|-----------------|---------------------|------------------|-----------------------|
| 第1会場 2F 一橋講堂 | 第2会場 2F 中会議室 3+4 | 第3会場 1F 特別会議室 | ポスター会場 2F 中会議室 1+2 |
| 9:00 | | | |
| 9:50-10:00 | | | 9:30-13:00 |
| 10:00-11:00 | 10:00-10:40 | 10:00-11:00 | |
| 11:00 | 10:50-11:40 | | |
| 12:00 | 12:00-13:00 | 12:00-13:00 | |
| 13:00 | | | 13:00-17:30 |
| 14:00 | | | |
| 15:00 | | | |
| 16:00 | | | |
| 17:00 | | | 17:30-18:30 |
| 18:00 | | | |
| 18:30-20:30 | | | |
| 19:00 | | | |

第1会場
2F 一橋講堂

第2会場
2F 中会議室 3+4

第3会場
1F 特別会議室

ポスター会場
2F 中会議室 1+2

9:00

10:00

11:00

12:00

13:00

14:00

15:00

16:00

17:00

18:00

19:00

9:50-10:00 大会長挨拶
10:00-11:00 一般口演
奨励賞候補1 (EPS1-1~5)
座長：沼部 博直

11:00-11:50 一般口演
奨励賞候補2 (EPS2-1~4)
座長：山中美智子

13:10-13:50 海外特別講演 (動画放映)
Incidental Detection of Maternal Neoplasia Through
non-Invasive cell Free DNA analysis: The NIH IDENTIFY Study
座長：佐村 修 演者：Diana W. Bianchi

14:00-15:40 腫瘍領域シンポジウム
がんゲノム医療で検出される
生殖細胞系列バリエーション
(Secondary findings) を
健康管理において有効利用
するにはどうしたら良いか？
座長：山田 崇弘、井本 逸勢
演者：金井 雅史、植木 有紗
岩泉 守哉、高磯 伸枝

15:45-16:25 教育講演 1
先天異常症候群の包括的・継続的医療ケアについて
座長：大橋 博文 演者：清水 健司

16:30-17:30 保険委員会企画
悪性腫瘍領域遺伝診療における
保険診療の現状と課題
座長：佐村 修
演者：平沢 晃、黒澤 健司

18:30-20:30 日本認定遺伝
カウンセラー協会総会

10:00-10:40 一般口演
染色体異常・先天異常症 (OS-01~04)
座長：徳富 智明

10:50-11:40 一般口演
神経筋疾患 (OS-05~09)
座長：竹内 千仙

12:00-13:00 ランチョンセミナー 1
がんゲノムプロファイリング検査と germline findings
~現場から見えるがん易罹悪性症候群診療における課題と展望~
座長：川目 裕
演者：田辺 記子
共催：コニカミノルタ R E A L M株式会社

15:45-16:35 認定遺伝カウンセラー制度委員会企画
新到達目標に基づく今後の認定
遺伝カウンセラー養成制度のあり方
座長：三宅 秀彦、井本 逸勢

16:40-17:30 ワークショップ
患者・家族・専門家をつなげる
座長：金子実基子、張 香理
演者：浦野 真理、垣内麻由美

10:00-11:00 一般口演
周産期・出生前診断 1 (OS-10~15)
座長：竹下 直樹

12:00-13:00 ランチョンセミナー 2
ゲノムを通して、卵巣がん患者さんの治療を考える
座長：井本 逸勢
演者：志鎌あゆみ
共催：ミリアド・ジェネティクス合同会社

ポスター貼付

ポスター閲覧

ポスター発表
(演題番号「奇数」)

| 2日目 7月2日 (土) | | | |
|---|--|---|--|
| 第1会場 2F 一橋講堂 | 第2会場 2F 中会議室 3+4 | 第3会場 1F 特別会議室 | ポスター会場 2F 中会議室 1+2 |
| 9:00 | | | 9:00-17:30 |
| 9:20-11:20 遺伝カウンセリング・ジレンマセッション 司会進行：川目 裕 田辺 記子 腫瘍領域：MGPで浸透率の低い腫瘍関連 遺伝子のバリエーションが同定された場合の対応 症例提示：浦川 優作 コメンテーター：新井 正美 周産期領域：羊水検査でマーカー 染色体が判明した場合の対応 症例提示：西山 深雪 コメンテーター：大場 大樹 | 9:30-10:20 一般口演 遺伝性腫瘍・がん1 (OS-16~20) 座長：植木 有紗 | 9:30-10:00 一般口演 遺伝学的検査 (OS-26~28) 座長：中山 智祥 | ポスター閲覧 |
| 10:00 | 10:20-11:20 一般口演 遺伝性腫瘍・がん2 (OS-21~25) 座長：檜井 孝夫 | 10:00-11:00 一般口演 周産期・出生前診断2 (OS-29~34) 座長：岡本 陽子 | |
| 11:00 | | | |
| 11:30-12:10 クロストークセッション これからの遺伝人材育成について 医学教育の変遷を基礎とした臨床遺伝専門医教育改革 ～今さら聞けない課題とこれから 演者：蒔田 芳男、井本 逸勢 | | | |
| 12:00 | 12:20-13:20 ランチョンセミナー3 座長：萩野谷和裕 演者：富樫 紀子、佐藤 裕子 共催：中外製薬株式会社 | 12:20-13:20 ランチョンセミナー4 遺伝性疾患における新生児マススクリーニングの 重要性とご家族・患児への心の支援 座長：小林 博司 演者：金子実基子、吉橋 博史 共催：サノフィ株式会社 | |
| 13:00 | | | |
| 13:30-14:10 教育講演2 PGT-Aと遺伝カウンセリング 座長：櫻井 晃洋 演者：倉橋 浩樹 | | | |
| 14:00 | | | |
| 14:20-16:00 周産期領域シンポジウム 妊娠後出生前検査の 遺伝カウンセリングについて考える 座長：福島 明宗、西川 智子 演者：上出 泰山、宗田 聡 福島 明宗、河合 蘭 | | | |
| 15:00 | | | |
| 16:00 | 16:00-17:30 編集委員会企画 遺伝カウンセリングの 研究で論文を書こう！ 座長：古庄 知己、荒川 玲子 演者：河村 理恵、西垣 昌和 山本佳世乃 | | |
| 16:05-16:45 招待講演 ゲノム塩基配列を用いたディープ ラーニングから考察する未来の遺伝カウンセリング 座長：小杉 真司 演者：岡村 浩司 | | | |
| 16:50-17:30 教育講演3 知っておきたい希少な遺伝性腫瘍 座長：檜井 孝夫 演者：赤木 究 | | | |
| 17:00 | | | |
| 18:00 | | | 17:30-18:30 ポスター発表 (演題番号「偶数」) |
| 19:00 | | | |

| 3日目 7月3日 (日) | | | |
|--|---|--|-----------------------|
| 第1会場 2F 一橋講堂 | 第2会場 2F 中会議室 3+4 | 第3会場 1F 特別会議室 | ポスター会場 2F 中会議室 1+2 |
| 9:00 | | | 9:00-13:00 |
| 9:20-10:05 | | | ポスター閲覧 |
| 評議員会 | | | |
| 10:00 | | | |
| 10:10-11:50 | | | |
| 小児科領域・遺伝子治療シンポジウム 遺伝子治療における 遺伝カウンセリング 座長：小林 博司 演者：内山 徹、村松 一洋 大森 司、荒川 玲子 原田 佳奈 | 11:00-11:40 一般口演 遺伝カウンセリング 1 (OS-35~38) 座長：浜之上はるか | 11:00-11:50 一般口演 遺伝カウンセリング 2 (OS-44~48) 座長：小川 昌宣 | |
| 12:00 | 12:00-13:00 ランチョンセミナー 5 疾患修飾療法時代の遺伝カウンセリング ～家系検索、発症前診断、多診療科連携～ 座長：高田 史男 演者：中村 勝哉 共催：アミカス・セラピューティクス株式会社 | 12:00-13:00 ランチョンセミナー 6 遺伝性腫瘍における 遺伝カウンセリングの現在と未来 座長：浦川 優作 演者：浄住 佳美、鈴木 美慧 共催：アクトメッド株式会社 | |
| 13:00 | | | 13:00-14:00 |
| 13:10-14:40 | | | ポスター撤去 |
| 国際交流委員会企画 アジアにおける遺伝カウンセリング 体制の現状と課題 座長：西垣 昌和、堀内 泰江 演者：Juliana Mei-Har Lee Peter James B. Abad Q Annie Hasan Yin-Hsiu Chien | 13:30-14:20 一般口演 遺伝教育・遺伝カウンセリング教育・ その他 (OS-39~43) 座長：佐々木元子 | 13:30-14:30 一般口演 遺伝カウンセリング 3 (OS-49~54) 座長：森崎 裕子 | |
| 14:40-14:50 | | | |
| 15:00 | | | |
| 16:00 | | | |
| 17:00 | | | |
| 18:00 | | | |
| 19:00 | | | |

指定演題・一般口演プログラム

7月1日(金) 第1会場

10:00-11:00 一般口演 奨励賞候補1

座長：沼部 博直 東京都立北療育医療センター

- EPS1-1 難病領域における次世代シーケンサーを用いた網羅的遺伝子解析出検施設の二次的所見開示の現状と困難：アンケート調査
 洪本 加奈 兵庫県立こども病院 臨床遺伝科
 /厚生労働科学研究費補助金倫理的・社会的課題研究事業「国民が安心してゲノム医療を受けるための社会実現に向けた倫理・社会的課題抽出と社会環境整備」研究班
- EPS1-2 がん遺伝子パネル検査後に提案された生殖細胞系列確認検査の実施背景に関する後方視的検討
 川村真亜子 東北大学病院 個別化医療センター
- EPS1-3 がん遺伝子パネル検査で検出されたPGPVの特性および遺伝子医療部門への介入方法の検討
 十川 麗美 岡山大学病院 臨床遺伝子診療科
- EPS1-4 遺伝カウンセリング初回来談時、同伴者有無の理由：遺伝性乳癌卵巣癌疑いで来談した人を対象とした質的研究
 松川 愛未 京都大学大学院医学研究科 医療倫理学・遺伝医療学
 /国立がん研究センター東病院 遺伝子診療部門
 /東京都立多摩総合医療センター ゲノム診療科
- EPS1-5 患者遺伝情報の家系員との共有における倫理的ジレンマの類型化試行
 高島 響子 国立国際医療研究センター

11:00-11:50 一般口演 奨励賞候補2

座長：山中美智子 聖路加国際病院遺伝診療センター/女性総合診療部

- EPS2-1 NIPT陰性確認後に流・死産となった経緯についての検討
 田辺 紋子 名古屋市立大学 産科婦人科 臨床遺伝医療部
 /トヨタ記念病院 ゲノム医療科
- EPS2-2 ドイツの妊娠葛藤相談法を参考にした出生前遺伝学的検査に関連した支援体制
 森本 佳奈 京都大学大学院医学研究科社会健康医学系専攻医療倫理学・遺伝医療学分野
 /厚生労働科学研究費補助金 健やか次世代育成総合研究事業「出生前検査に関する妊産婦等の意識調査や支援体制構築のための研究」研究班
- EPS2-3 NIPTの初回遺伝カウンセリングにおける夫婦の考えと認定遺伝カウンセラーの受け止め方の関係
 林 里紗 大阪大学大学院医学系研究科 保健学専攻
- EPS2-4 出生前検査を検討する妊婦が求める21トリソミーに関する情報内容
 長谷川冬雪 国立成育医療研究センター 周産期・母性診療センター

13:10-13:50 海外特別講演 (動画放映)

座長：佐村 修 東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座

Incidental Detection of Maternal Neoplasia Through non-Invasive cell Free DNA analysis: The NIH IDENTIFY Study

Diana W. Bianchi Eunice Kennedy Shriver National Institute of Child Health and Human Development, National Institutes of Health, USA

14:00-15:40

腫瘍領域シンポジウム

がんゲノム医療で検出される生殖細胞系列バリエーション (Secondary findings) を健康管理において有効利用するにはどうしたら良いか？

座長：山田 崇弘 京都大学医学部附属病院 遺伝子診療部／倫理支援部

井本 逸勢 愛知県がんセンター 研究所

腫瘍検体のみを用いたがんゲノムプロファイリング検査における真の二次的所見の割合に関する調査

金井 雅史 京都大学医学部附属病院 腫瘍内科

がんゲノム診療における Germline findings の頻度と開示意義：がん専門病院での取り組み

植木 有紗 がん研有明病院 臨床遺伝医療部

主目的ではない検査所見が認められた患者や家族に地域で連携して寄り添う

岩泉 守哉 浜松医科大学 臨床検査医学講座

当院での認定遺伝カウンセラーの関わり

高磯 伸枝 愛知県がんセンター リスク評価センター

15:45-16:25 教育講演 1

座長：大橋 博文 埼玉県立小児医療センター 遺伝科

先天異常症候群の包括的・継続的医療ケアについて

清水 健司 静岡県立こども病院 遺伝染色体科 (ゲノム医療センター)

16:30-17:30 保険委員会企画

座長：佐村 修 東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座

悪性腫瘍領域遺伝診療における保険診療の現状と課題

平沢 晃 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 病態制御科学専攻 腫瘍制御学講座 (臨床遺伝子医療学分野)

遺伝カウンセリングの保険適用を目指して

黒澤 健司 日本遺伝カウンセリング学会保険委員会 / 神奈川県立こども医療センター 遺伝科

7月1日(金) 第2会場

10:00-10:40 一般口演 染色体異常・先天異常症

座長：徳富 智明 岩手医科大学医学部 臨床遺伝学科

OS-01 自閉症スペクトラム障害様の症状を呈したダウン症の14歳女児例

西久保敏也 奈良県立医科大学附属病院 遺伝カウンセリング室
／東大寺福祉療育病院

OS-02 KMU統合型アプリケーションの到達点

尾崎 守 金沢医科大学総合医学研究所先端医療研究所 先端医療研究領域ゲノム疾患研究分野

OS-03 57歳時に確定診断に至った2型コラーゲン異常症の一例

津幡 真理 東北大学病院 遺伝子診療部

OS-04 新生児マススクリーニング検査説明時期の現状と助産師の考え

山越 貴水 藤田医科大学大学院 保健学研究科 臨床検査学領域 遺伝カウンセリング分野

10:50-11:40 一般口演 神経筋疾患

座長：竹内 千仙 東京都立北療育医療センター 脳神経内科

OS-05 出生前診断実施後に多施設多職種連携を推進したことで早期治療と予後改善に結び付いた脊髄性筋萎縮症I型の2例

加藤 環 東京女子医科大学 ゲノム診療科

OS-06 脊髄性筋萎縮症(SMA)の出生前診断からオナセムノゲンアベパルボベック治療までの認定遺伝カウンセラー®の役割

小川 真紀 宮城県立こども病院 成育支援局

OS-07 PCDH19関連症候群と診断された難治てんかん症例に対する遺伝カウンセリング

服部 有香 愛仁会高槻病院 小児科

OS-08 遺伝性神経疾患における発症前診断 ～トランスサイレチン型遺伝性アミロイドーシスを中心に～

中村 勝哉 信州大学医学部附属病院遺伝子医療研究センター
／信州大学医学部 脳神経内科、リウマチ・膠原病内科

OS-09 ATTRvアミロイドーシスの遺伝学的検査に関わる遺伝カウンセリング

村島 京子 京都府立医科大学附属病院 遺伝相談室

12:00-13:00 ランチョンセミナー1

共催：コニカミノルタREALM株式会社

座長：川目 裕 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

がんゲノムプロファイリング検査と germline findings
～現場から見えるがん易罹患者性症候群診療における課題と展望～

田辺 記子 国立がん研究センター中央病院 遺伝子診療部門

15:45-16:35

認定遺伝カウンセラー制度委員会企画 新到達目標に基づく今後の認定遺伝カウンセラー養成制度のあり方

座長：三宅 秀彦 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース/領域

井本 逸勢 愛知県がんセンター 研究所

公衆衛生大学院認証評価の経験から考える養成制度のあり方

羽田 明 ちば県民保健予防財団調査研究センター
／千葉大学予防医学センター

認定遺伝カウンセラー到達目標の改訂について

山本佳世乃 岩手医科大学大学院医学研究科 臨床遺伝学分野

認定遺伝カウンセラー養成制度改革の必要性

三宅 秀彦 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース/領域

指定発言

櫻井 晃洋 札幌医科大学 医学部 遺伝医学

16:40-17:30

ワークショップ 患者・家族・専門家をつなげる

座長：金子実基子 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

張 香理 東京大学医学部附属病院 ゲノム診療部

診療と日常生活のつながり～遺伝カウンセリングでの心理・社会的支援から～

浦野 真理 東京女子医科大学病院 ゲノム診療科

地域に生きる難病のある患者・家族とのつながり～訪問看護師の立場から～

垣内麻由美 まごころ訪問看護リハビリステーション

7月1日(金) 第3会場

10:00-11:00

一般口演 周産期・出生前診断1

座長：竹下 直樹 東邦大学医療センター佐倉病院 臨床遺伝診療センター

OS-10 遺伝性疾患に対する着床前検査 (PGT-M) の遺伝子解析結果

中岡 義晴 IVFなんばクリニック

OS-11 片親に14番と22番のロバートソン転座を認める胎児の羊水染色体検査の遺伝カウンセリングを行った1例

前田 英子 京都府立医科大学大学院 女性生涯医科学
／京都府立医科大学附属病院 遺伝子診療部 遺伝相談室

OS-12 重篤な遺伝性疾患を対象とした着床前遺伝学的検査 (PGT-M) 申請時の児の病状確認に関する報告

庵前美智子 医療法人三慧会 IVFなんばクリニック

OS-13 NIPT陽性を契機に偶然判明した胎児エマヌエル症候群の1例

早田 桂 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 産科婦人科学

- OS-14 当院でのNIPT判定保留症例の原因の検討
佐藤 亜美 聖路加国際病院 遺伝診療センター
- OS-15 当院の出生前検査外来におけるオンライン遺伝カウンセリング
富永 牧子 昭和大学横浜市北部病院 臨床遺伝・ゲノム医療センター
／昭和大学横浜市北部病院 こどもセンター

12:00-13:00 ランチョンセミナー2

共催：ミリアド・ジェネティクス合同会社

座長：井本 逸勢 愛知県がんセンター 研究所

ゲノムを通して、卵巣がん患者さんの治療を考える

志鎌あゆみ 筑波大学附属病院 産科・婦人科

7月2日(土) 第1会場

9:20-11:20 遺伝カウンセリング・ジレンマセッション

司会進行：川目 裕 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

田辺 記子 国立がん研究センター中央病院 遺伝診療部門

腫瘍領域：MGPで浸透率の低い腫瘍関連遺伝子のバリエントが
同定された場合の対応

症 例 提 示：浦川 優作 神戸市立医療センター中央市民病院 腫瘍内科
／岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 臨床遺伝子医療学分野

コメンテーター：新井 正美 順天堂大学大学院医学研究科 臨床遺伝学

周産期領域：羊水検査でマーカー染色体が判明した場合の対応

症 例 提 示：西山 深雪 国立成育医療研究センター 周産期・母性診療センター

コメンテーター：大場 大樹 埼玉県立小児医療センター 遺伝科

11:30-12:10 クロストークセッション これからの遺伝人材育成について 医学教育の変遷を基盤とした臨床遺伝専門医教育改革 ～今さら聞けない課題とこれから

演者：蒔田 芳男 旭川医科大学病院 遺伝子診療カウンセリング室

井本 逸勢 愛知県がんセンター 研究所

13:30-14:10 教育講演2

座長：櫻井 晃洋 札幌医科大学 医学部 遺伝医学

PGT-Aと遺伝カウンセリング

倉橋 浩樹 藤田医科大学 総合医科学研究所 分子遺伝学研究部門

14:20-16:00

周産期領域シンポジウム 妊娠後出生前検査の遺伝カウンセリングについて考える

座長：福島 明宗 岩手医科大学大学院医学研究科 臨床遺伝学分野
西川 智子 神奈川県立こども医療センター

出生前検査に関する最近の動向

上出 泰山 厚生労働省 子ども家庭局母子保健課

開業医の立場からNIPTを考える

宗田 聡 広尾レディース／茨城県立医療大学

遺伝カウンセリングにおけるオンライン診療

福島 明宗 岩手医科大学大学院医学研究科 臨床遺伝学分野

出生前検査について妊婦が考えていること——ジャーナリストの立場から

河合 蘭 出産ジャーナリスト

16:05-16:45

招待講演

座長：小杉 眞司 京都大学 医療倫理学・遺伝医療学

ゲノム塩基配列を用いたディープラーニングから考察する
未来の遺伝カウンセリング

岡村 浩司 国立成育医療研究センター システム発生・再生医学研究部

16:50-17:30

教育講演3

座長：檜井 孝夫 広島大学病院 遺伝子診療科

知っておきたい希少な遺伝性腫瘍

赤木 究 埼玉県立がんセンター がんゲノム医療センター／腫瘍診断・予防科

7月2日(土) 第2会場

9:30-10:20

一般口演 遺伝性腫瘍・がん1

座長：植木 有紗 がん研有明病院 臨床遺伝医療部

OS-16 若年トリプルネガティブ乳癌発症を契機に確定診断のついたFAPの1例

箕浦 祐子 北海道がんセンター がんゲノム医療センター

OS-17 乳癌発症後に遺伝性乳癌卵巣癌と診断された女性のリスク低減卵管卵巣摘出術選択に関する質的調査

福本 純子 東京医科歯科大学歯医学総合研究科 先進倫理医科学分野 遺伝カウンセリングコース

OS-18 女性膵癌患者におけるHBOC診療の課題

藤本 康二 神鋼記念病院 消化器外科

OS-19 当院における婦人科悪性腫瘍の遺伝関連検査実施症例の後方視的検討

水野 泉 湘南藤沢徳洲会病院

OS-20 数年先のリスク低減卵管卵巣摘出術も見据えた当院の遺伝カウンセリングについての検討

石堂 佳世 茨城県立中央病院・茨城県地域がんセンター 遺伝子診療部

10:20-11:20 **一般口演 遺伝性腫瘍・がん2**

座長：檜井 孝夫 広島大学病院 遺伝子診療科

OS-21 HBOC 診断目的の保険適用 BRCA 遺伝学的検査の受検に関する検討:後視的コホート研究

太治 智愛 兵庫県立尼崎総合医療センター

OS-22 濃厚な卵巣癌家族歴を有するが発端者の検査ができない癌未発症クライアントに対する遺伝カウンセリング

原田 佳奈 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

OS-23 神経線維腫症 1 型に合併する腫瘍性病変に対するサーベイランス

二川 摩周 岡山大学病院 臨床遺伝子診療科
/岡山大学大学院医歯薬学研究所 臨床遺伝子医療学

OS-24 HBOC 診療にあたって家族歴評価の重要性と限界

菅原 宏美 兵庫県立がんセンター 遺伝診療科

OS-25 卵巣癌のコンパニオン診断としての BRCA 遺伝学的検査

渡邊こころ 東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座

12:20-13:20 **ランチョンセミナー3**

共催：中外製薬株式会社

座長：萩野谷和裕 宮城県立こども病院 神経科

SMAのお子さん、家族へのサポート —治療の変遷に伴う変化について—

富樫 紀子 宮城県立こども病院 神経科

SMAの日常ケアと遺伝カウンセリングについて

佐藤 裕子 東京女子医科大学病院 ゲノム診療科・看護部

16:00-17:30 **編集委員会企画 遺伝カウンセリングの研究で論文を書こう！**

座長：古庄 知己 信州大学 医学部遺伝医学教室

荒川 玲子 国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院 臨床ゲノム科
/国立研究開発法人 国立国際医療研究センター研究所 メディカルゲノムセンター
/東京女子医科大学病院遺伝子医療センター ゲノム診療科

日本遺伝カウンセリング学会誌からのご案内
(投稿規定、投稿から採用までのプロセス)

河村 理恵 藤田医科大学 総合医科学研究所 分子遺伝学研究部門
/日本遺伝カウンセリング学会誌編集委員会

遺伝カウンセリングに関する研究の基礎 (研究立案から投稿まで)

西垣 昌和 国際医療福祉大学大学院 遺伝カウンセリング分野

質的研究における論文執筆の基礎 (研究立案から投稿まで)

山本佳世乃 岩手医科大学大学院医学研究科 臨床遺伝学分野

7月2日(土) 第3会場

9:30-10:00 一般口演 遺伝学的検査

座長：中山 智祥 日本大学医学部 病態病理学系臨床検査医学分野

OS-26 希少疾患確定診断後に生じた新たな課題

鹿田佐和子 九州大学病院 臨床遺伝医療部

OS-27 マイクロアレイ染色体検査で染色体不均衡型転座を見逃さないために—G分染法で未検出の不均衡型転座を確認した症例から考察する

涌井 敬子 信州大学医学部 遺伝医学教室
／信州大学医学部附属病院 遺伝子医療研究センター

OS-28 MODYにおける遺伝カウンセリングと遺伝子診断の重要性

樋口 真司 大阪市立総合医療センター 小児代謝・内分泌内科
／大阪市立総合医療センター 遺伝子診療部

10:00-11:00 一般口演 周産期・出生前診断2

座長：岡本 陽子 大阪母子医療センター 産科

OS-29 前児染色体異常症がde novo発生と判明しながらも次子に出生前診断を希望する両親への遺伝カウンセリング

衛藤英理子 岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 周産期医療学講座

OS-30 連続して胎児がMeckel-Gruber症候群と診断された1例

児玉 美穂 広島赤十字・原爆病院

OS-31 原因不明の重症新生児を対象とするゲノム診断体制の構築：現状と課題

西田千夏子 慶應義塾大学医学部臨床遺伝学センター

OS-32 NIPTが18トリソミー胎児の妊娠転帰に及ぼす影響

井野元 茜 国立成育医療研究センター 周産期・母性診療センター

OS-33 出生前検査の結果説明におけるデジタルVS対面による情報提供

青木 美保 帝京大学医学部附属病院 帝京がんセンター

OS-34 出生前遺伝学的検査受検後に妊娠継続を断念したクライアントへの継続的な遺伝カウンセリングの意義の検討

黄瀬恵美子 信州大学医学部附属病院 遺伝子医療研究センター
／信州大学医学部附属病院 看護部12:20-13:20 ランチョンセミナー4
遺伝性疾患における新生児マススクリーニングの重要性と
ご家族・患児への心の支援

共催：サノフィ株式会社

座長：小林 博司 東京慈恵会医科大学 総合医科学研究センター
遺伝子治療研究部

遺伝性疾患のNBSにおける本人と家族への心理社会的側面

金子実基子 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

小児遺伝医療における先天異常をもつ子と家族に対するトータルケア

吉橋 博史 東京都立小児総合医療センター 遺伝診療部 臨床遺伝センター 臨床遺伝科

7月3日(日) 第1会場

10:10-11:50

小児科領域・遺伝子治療シンポジウム
遺伝子治療における遺伝カウンセリング

座長：小林 博司 東京慈恵会医科大学 総合医科学研究センター 遺伝子治療研究部

原発性免疫不全症に対する「遺伝子医療」の開発

内山 徹 国立成育医療研究センター 成育遺伝研究部/遺伝子細胞治療推進センター

小児遺伝性疾患に対する遺伝子治療の現状と課題

村松 一洋 自治医科大学 小児科・遺伝子治療研究センター

血友病に対する遺伝子治療・ゲノム編集治療

大森 司 自治医科大学 医学部生化学講座病態生化学部門

脊髄性筋萎縮症に対する遺伝子治療の実際

荒川 玲子 国立研究開発法人 国立国際医療研究センター病院 臨床ゲノム科
/国立研究開発法人 国立国際医療研究センター研究所 メディカルゲノムセンター
/東京女子医科大学病院遺伝子医療センター ゲノム診療科

遺伝子治療における遺伝カウンセリングとは

原田 佳奈 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

13:10-14:40

国際交流委員会企画
アジアにおける遺伝カウンセリング体制の現状と課題座長：西垣 昌和 国際医療福祉大学大学院 遺伝カウンセリング分野
堀内 泰江 東京都医学総合研究所

Professional Development of Genetic Counselors in Malaysia

Juliana Mei-Har Lee Genetic Counselling Asia, Kuala Lumpur, Malaysia
/ National University of Malaysia, Kuala Lumpur, Malaysia
/ Genetic Counselling Society Malaysia, Subang Jaya, Malaysia
/ Professional Society of Genetic Counselors in Asia, Singapore
/ Asia Pacific Society of Human Genetics, Singapore

Opportunities and Future Directions for Genetic Counseling in the Philippines

Peter James B. Abad College of Nursing and College of Medicine (Department of Pediatrics),
University of the Philippines Manila / Philippine Society of Genetic
Counselors, Inc.

Genetic Counseling Moving Ahead - Indian Scenario

Q Annie Hasan President - Board of Genetic Counseling - India
/ Sr Consultant & HOD, Dept of Genetics and Molecular Medicine
/ Kamineni Hospitals, Hyderabad, India

Current Status and Challenges of the Genetic Counseling System in Taiwan

Yin-Hsiu Chien Department of Medical Genetics and Pediatrics, National Taiwan University Hospital,
Taipei, Taiwan

7月3日(日) 第2会場

11:00-11:40 一般口演 遺伝カウンセリング1

座長：浜之上はるか 横浜市立大学附属病院 遺伝子診療科

- OS-35 反復着床不全患者に対し、遺伝カウンセリング後に着床前診断を施行し臨床的妊娠が確認された症例
田口 早桐 医療法人オーク会 オーク住吉産婦人科
- OS-36 義務教育で伝達されるクライアントの基盤知識：教科書における記述の質的探索的研究
酒井 恵利 京都大学大学院医学研究科 医療倫理学・遺伝医療学分野
- OS-37 Prader-Willi症候群の診断を考慮する児における遺伝診療についての検討
中田 有紀 愛仁会高槻病院 小児科
- OS-38 本学でのリスク低減乳房切除術とリスク低減卵巣卵管摘出術を受けた乳癌患者の意思決定要因の検討
佐藤 智佳 関西医科大学附属病院 臨床遺伝センター
／関西医科大学 産科学婦人科学講座

12:00-13:00 ランチョンセミナー5

共催：アミカス・セラピューティクス株式会社

座長：高田 史男 北里大学大学院 医療系研究科 臨床遺伝医学

疾患修飾療法時代の遺伝カウンセリング
～家系検索、発症前診断、多診療科連携～中村 勝哉 信州大学医学部 遺伝医学教室
／信州大学医学部附属病院 遺伝子医療研究センター

13:30-14:20 一般口演 遺伝教育・遺伝カウンセリング教育・その他

座長：佐々木元子 お茶の水女子大学大学院 人間文化創成科学研究科
ライフサイエンス専攻 遺伝カウンセリングコース/領域

- OS-39 遺伝看護委員会による第2回遺伝の初歩セミナーの開催報告
佐々木規子 日本遺伝カウンセリング学会 遺伝看護委員会
- OS-40 当院における認定遺伝カウンセラー[®] (CGC) の卒後教育についての取り組み
武田 恵利 名古屋市立大学病院 産科婦人科 臨床遺伝医療部
- OS-41 中学生を対象としたがん教育授業の実践：教材における問題点
柏田 知美 佐賀県医療センター好生館
- OS-42 難病をもつ患者・家族が有する遺伝的課題・遺伝医療への要望に関する実態調査
関屋 智子 金沢大学附属病院 遺伝診療部
- OS-43 日本における家族性高コレステロール血症の遺伝子診断による治療最適化の費用対効果分析
花岡 秀樹 順天堂大学大学院医学研究科 臨床遺伝学
／イルミナ株式会社

7月3日(日) 第3会場

11:00-11:50 一般口演 遺伝カウンセリング2

座長：小川 昌宣 九州大学医学研究院 周産期・小児医療学

OS-44 軽度知的障害を伴う脆弱X症候群をもつ女性に対する遺伝カウンセリング
—出生前診断および妊娠継続に関する意思決定支援—

大住 理沙 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース

OS-45 AYA世代の血友病推定保因者女性に対する遺伝カウンセリングの重要性

神谷 亮雄 関西医科大学 産科学婦人科学講座

OS-46 遺伝性乳癌卵巣癌患者の血縁者を遺伝カウンセリングに導くために克服すべき課題

大高 理生 京都大学大学院医学研究科 社会健康医学系専攻遺伝医療学分野

OS-47 出生前検査に関するオンライン遺伝カウンセリング（テレジェネティクス）の実践
評価

深野 智華 聖路加国際病院 遺伝診療センター

OS-48 当院における遺伝性乳がん卵巣がん(HBOC)のat risk者に対する遺伝医療提供の現
状と課題

田中 柚妃 札幌医科大学 医学部医学科

12:00-13:00 ランチョンセミナー6
遺伝性腫瘍における遺伝カウンセリングの現在と未来

共催：アクトメッド株式会社

座長：浦川 優作 神戸市立医療センター中央市民病院 腫瘍内科
／岡山大学大学院医薬学総合研究科 臨床遺伝子医療学遺伝学的検査の適切な普及に向けた体制構築について考える
～認定遺伝カウンセラーが果たす役割～

浄住 佳美 静岡県立静岡がんセンター ゲノム医療推進部 遺伝カウンセリング室

鈴木 美慧 聖路加国際病院 遺伝診療センター

13:30-14:30 一般口演 遺伝カウンセリング3

座長：森崎 裕子 公益財団法人榊原記念財団附属榊原記念病院

OS-49 血管型エーラス・ダンロス症候群における動脈破綻の家族内連続発症の経験

神吉佐智子 大阪医科薬科大学

OS-50 遺伝性疾患のある子どもをもつ親のコーテシースティグマ尺度の作成

渡辺 基子 順天堂大学大学院医学研究科
／お茶の水女子大学ヒューマンライフイノベーション研究所OS-51 遺伝診療部が中心となり他科とのよりよい連携へとつなげた関節型エーラスダンロ
ス症候群の1例

金子実基子 東京慈恵会医科大学附属病院 遺伝診療部

- OS-52 Duchenne型筋ジストロフィー家系における発端者家族以外の血縁者を中心とした
遺伝カウンセリング
松浦 公美 静岡県立こども病院
／静岡県立総合病院
- OS-53 遺伝学的家系図作成ソフトウェアの開発と評価
坂上 博俊 プラクス株式会社
- OS-54 遺伝カウンセリングにおける効率的な家系情報の収集／活用を目指したシステム開
発と臨床実装後の課題評価
橋本 美沙 富士通Japan株式会社 ヘルスケアデリバリー本部 第一ヘルスケアデリバリー事業部

一般演題 (ポスター)

染色体異常

- P-01 高度乏精子症と inv(1)(p13.3q42.1) を認めて来談された遺伝カウンセリング1例
渡辺 夏未 千葉大学医学部附属病院 遺伝子診療部
- P-02 ダウン症候群に伴うアルツハイマー型認知症の前駆症状に関する系統的レビュー
清水 絵理 順天堂大学大学院医学研究科 臨床遺伝学
/加須しみず歯科クリニック
- P-03 急激退行を発症した AYA 世代ダウン症の一例
石黒 浩毅 山梨大学医学部附属病院遺伝子疾患診療センター
- P-04 妊娠全期間における流死産絨毛染色体検査の有用性
田浦裕三子 国立病院機構九州医療センター
- P-05 STEEP1 遺伝子の部分欠失を認めた発達遅滞をもつ兄弟例
二川 弘司 東京都立小児総合医療センター 遺伝診療部 臨床遺伝科

先天異常症・先天異常症候群

- P-06 14 番染色体長腕微細欠失による brain-lung-thyroid syndrome の同胞例
坂本 晴子 大阪赤十字病院 小児科
/大阪赤十字病院附属大手前整肢学園
- P-07 当院で経験した Gorlin 症候群 14 症例の検討
中村真悠子 千葉大学大学院医学薬学府 修士課程医科学専攻
- P-08 IRUD 解析前のレントゲン所見の照会が契機となり、その後診断に至ったムコ多糖症 IV 型 (モルキオ症候群) の 1 例について
高橋 里奈 横浜市立大学附属病院 遺伝子診療科

神経筋疾患

- P-09 母娘でベッカー型筋ジストロフィーの保因者診断を希望した症例
佐藤菜津美 日本大学医学部病態病理学系臨床検査医学分野
- P-10 診療科連携により反復発作性運動失調症の遺伝学的診断に至った一例
保坂 千秋 横浜市立大学附属病院 遺伝子診療科
- P-11 MLPA 遺伝子解析により異なる欠失領域が判明したジストロフィン異常女性の症例
中田恵美里 千葉大学医学部附属病院 遺伝子診療部
/千葉大学医学部附属病院 周産期母性科

循環器・呼吸器疾患

- P-12 LQT1 病的バリエントと体細胞モザイク疑いの LQT2 バリエントが検出された症例
利田明日香 広島大学病院 遺伝子診療科

- P-13 小児期における先天性QT延長症候群患者の疾患受容過程およびアドヒアランス維持にかかる支援ニーズ

ミューラー志乃 札幌医科大学 大学院 医学研究科

眼科疾患

- P-14 RB1 遺伝子バリエーションを低頻度で検出した網膜芽細胞腫の症例

渡辺 智子 国立がん研究センター 中央病院 遺伝子診療部門

遺伝性腫瘍・がん

- P-15 高一中等度リスク乳癌関連遺伝子GPVの保有とその臨床情報の特性について

仙田 典子 京都大学医学部附属病院 遺伝子診療部
／京都大学医学部附属病院 乳腺外科

- P-16 当院におけるがん遺伝子パネル検査二次的所見対応の現状と課題

下山 麻友 浜松医療センターゲノム診療センター
／浜松医療センター患者支援室

- P-17 婦人科検診時に家族歴から遺伝性腫瘍のリスクを示唆されたクライアントにおける遠隔遺伝カウンセリングの後方視的研究

吉田 晶子 京都大学大学院 医学系研究科 ゲノム医療学講座
／京都大学医学部附属病院 遺伝子診療部

- P-18 組織のみを対象としたがん遺伝子パネル検査結果から二次的所見が疑われた1例

玉置 優子 東邦大学医療センター大森病院 臨床遺伝診療部

- P-19 健診（検診）施設における遺伝性腫瘍サーベイランス体制の構築と遺伝外来の役割と課題についての考察

渡邊 綾子 公益財団法人ちば県民保健予防財団

- P-20 当院のがんゲノム医療外来におけるがん遺伝子パネル検査の現状

西澤千津恵 長野赤十字病院

- P-21 当院のBRCA1/2 遺伝子検査の現状と課題について

森 千子 水戸医療センター 乳腺外科

- P-22 myChoice 診断システムの現状と陽性例への対応

佐道 俊幸 奈良県総合医療センター産婦人科
／同遺伝カウンセリング室

- P-23 がんゲノムプロファイリング検査でATM 遺伝子に病的バリエーションを認め家族への介入につながった遺伝性膵癌の一家系

村上 遥香 国立病院機構東京医療センター 臨床遺伝センター

- P-24 家系内での情報共有について困難を経験した遺伝性乳癌卵巣癌症候群 (HBOC) の1症例

小原 令子 国保直営総合病院君津中央病院 遺伝カウンセリング室

- P-25 遺伝性乳がん卵巣がん診療におけるチーム医療構築の取組み

野々下晃子 佐世保市総合医療センター

- P-26 当院における、卵巣癌患者のBRCA 遺伝学的検査実施状況とカウンセリング体制の現状
三浦 生子 長崎大学 産婦人科
／長崎大学病院 遺伝カウンセリング部門
- P-27 当院における未発症のBRCA 病的バリエント保持者のマネージメントの現状
利川 千絵 新潟大学大学院医歯学総合研究科 消化器・一般外科

周産期・出生前診断

- P-28 当院の羊水検査施行症例における検査希望の推移—NIPT 開始前後の比較—
高本 真弥 国立国際医療研究センター病院 産婦人科
／国立国際医療研究センター病院 臨床ゲノム科
- P-29 妊娠中に胎児無脳症と診断され、正期産に至った一例
植村 遼 泉大津市立病院 産婦人科
- P-30 奄美大島における出生前検査の現状：離島の視点から
折田 有史 鹿児島県立大島病院
- P-31 NIPT 無認可施設で46,XY との結果判明後、胎児外性器異常を認め、遺伝カウンセリングを行った一例
日下田大輔 群馬大学医学部附属病院 産科婦人科
- P-32 3D-CT 検査を行い周産期管理した胎児左下腿短縮および足関節以遠の骨化欠損の1例
川邊 絢香 医療法人慈桜会 瀬戸病院
- P-33 高度生殖補助医療におけるクラインフェルター症候群の治療成績の報告
中原 恵理 英ウィメンズクリニック
- P-34 不妊治療施設におけるNIPT 受検者への遺伝カウンセリングの在り方
原口真里子 俵IVFクリニック
- P-35 34歳以下妊婦における出生前遺伝学的検査の受検動向調査：単一三次施設における後方視的検討
島田 咲 関西医科大学附属病院 臨床遺伝センター
／関西医科大学 産科学婦人科学講座
- P-36 当院における単一遺伝子疾患を対象とした出生前診断の現状
入月 浩美 新潟大学医歯学総合病院 ゲノム医療部遺伝医療センター
- P-37 胎児の病気や障がいに向き合う方を対象とした支援冊子に関する活動報告
原田 奈美 NPO 法人親子の未来を支える会
／東邦大学
- P-38 当院の不育症患者の染色体分析の実施状況とその転帰
田野島美城 横浜市立大学附属市民総合医療センター 総合周産期母子医療センター
／横浜市立大学附属市民総合医療センター 遺伝子診療科
- P-39 当院における8年間の無侵襲的出生前遺伝学的検査 (NIPT)
長尾 健 東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座
- P-40 胎児水腫を呈しNIPT で診断し得なかった13番染色体構造異常の一例
石川 源 宮城県立こども病院 産科

P-41 着床前胚染色体異数性検査 (PGT-A) 後のNIPT実施症例

佐原 知子 日本医科大学付属病院 遺伝診療科

遺伝カウンセリング

P-42 同一家系内の両側乳がんの2例におけるBRCA1/2遺伝子検査で経験した倫理的葛藤

鈴木みづほ 東海大学医学部 基盤診療学系 医療倫理学
／東海大学医学部付属病院 遺伝子診療科

P-43 HBOCのフォローアップとしての遺伝カウンセリングに関する全国調査

仲間 美奈 岐阜大学医学部附属病院 ゲノム疾患・遺伝子診療センター
／近畿大学 理工学部生命科学科

P-44 患者と代諾者における意思の一致についての文献検討および遺伝カウンセリングへの応用

石原恵依子 東京医科歯科大学大学院修士課程 医歯学総合研究科 医歯理工保健学専攻 先進倫理
医科学分野 遺伝カウンセリングコース

P-45 遺伝カウンセリングを契機にクライアントが疾患理解を深めた先天性第XIII因子欠乏症合併妊娠の1例

辻 俊一郎 滋賀医科大学 母子女性診療科

P-46 幼い子供に常染色体優性多発性嚢胞腎の遺伝学的検査を希望し来談した1家族例

階堂三砂子 堺市立総合医療センター ゲノムセンター
／堺市立総合医療センター 遺伝診療科

P-47 家系内で初めて常染色体優性遺伝性疾患と診断された患者が抱く遺伝性疾患への認識と課題

安部 東子 京都大学大学院医学研究科 社会健康医学系専攻 医療倫理学・遺伝医療学

P-48 反復する骨系統疾患罹児妊娠を経験した夫婦に対する遺伝カウンセリングと出生前診断：呼吸不全型胸郭異形成症 (ATD) の一家系

金杉 知宣 岩手県立大船渡病院

P-49 がん遺伝子パネル検査二次的所見遺伝カウンセリングへの一考察
—クライアントと家族の間の希望に相違があった一例より—

勝元さえこ 滋賀医科大学医学部附属病院 臨床遺伝相談科

P-50 妊娠中に発症した両側自然気胸からBirt-Hogg-Dube症候群を疑い遺伝カウンセリングを行なった1例

森内 芳 近畿大学病院 産婦人科

P-51 当院におけるウィーデマン・スタイナー症候群8症例の遺伝カウンセリングと継続フォロー

西村夕美子 大阪母子医療センター

P-52 「手紙」が奏功した遺伝カウンセリングの1症例

皆本 敏子 島根大学

P-53 模擬遺伝カウンセリングにおけるクライアントの被共感体験—対人プロセス想起法後に収集した自由記述のSCATを用いた分析—

友澤 周子 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科 ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース
／国立がん研究センター東病院 遺伝子診療部門

- P-54 2つの疾患を有する家族に対する長期的な遺伝カウンセリング
川戸 和美 大阪母子医療センター 遺伝診療科
- P-55 遠隔遺伝カウンセリングを継続して行った遺伝性びまん性胃がんの1家系
小島 梨紗 浜松医科大学医学部附属病院 遺伝子診療部
- P-56 遺伝性心疾患と診断され遺伝カウンセリングに来談した患者のQOLの評価と心理的
適応に関する尺度の検討
荻原 真帆 東京医科歯科大学 大学院医歯学総合研究科 修士課程 医歯理工保健学専攻 先進倫
理医科学分野 遺伝カウンセリングコース
- P-57 BRCA 遺伝学的検査に否定的なクライアント (CL) への介入により受検に至り、血縁
者につながった事例
宮崎 幸子 札幌医科大学医学部 遺伝医学
／札幌医科大学附属病院 遺伝子診療科
- P-58 児の診断を契機に親の保因状態に対する認識の変更を要した Menkes 病の一例
黒田 真帆 東京都立小児総合医療センター 遺伝診療部 臨床遺伝科
- P-59 出生前遺伝カウンセリングにおける気分プロフィール検査 (POMS) の活用
近藤 朱音 国立病院機構四国こどもとおとなの医療センター
- P-60 看護師の職歴が認定遺伝カウンセラー®に与える正と負の転移
奥野 桜子 藤田医科大学大学院保険学研究所 臨床検査学領域遺伝カウンセリング分野
- P-61 結節性硬化症外来における遺伝子診療センターの取り組み
田嶋佐和子 東京医科大学病院 遺伝子診療センター
- P-62 BRCA2 シングルサイト検査を同時に受検した姉妹の遺伝カウンセリング
大道納菜子 近畿大学大学院総合理工学研究科 理学専攻遺伝カウンセラー養成課程
- P-63 非認可施設の NIPT で Turner 症候群が疑われ羊水染色体検査でトリプル X の診断と
なった一例
横田 祐子 聖路加国際病院 遺伝診療センター
- P-64 関節過可動型エーラス・ダンロス症候群における遺伝カウンセリングの重要性
董 倜伊 東京医科大学病院 遺伝子診療センター
／お茶の水女子大学大学院 人間文化創成科学研究科 ライフサイエンス専攻 遺伝カ
ウンセリングコース
- P-65 NIPT を希望した低リスク集団 (出産時 35 歳未満の妊婦) 26 症例における NIPT 実
施前の遺伝カウンセリングについての検討
原口 陽和 千葉大学大学院医学薬学府医学科専攻 展開医科学コース泌尿器科学
- P-66 ホームページ検索によるオンライン診療の実態調査
多田 陽香 近畿大学大学院 総合理工学研究科
- P-67 出生前遺伝カウンセリングに配慮を要した双胎妊娠の 2 例
細川さつき 日本赤十字社医療センター
- P-68 X連鎖性遅発性脊椎骨端異形成症の男性とその両親への遺伝カウンセリング
小野 智愛 大阪公立大学大学院 医学研究科臨床遺伝学
- P-69 生殖医療専門クリニックで妊娠後に出産施設へ転院する前の遺伝カウンセリングの
有用性の考察
薄井 梨佐 医療法人正育会 春木レディースクリニック

- P-70 きょうだいで同時に遺伝学的検査を受検し同時に結果開示をした場合のポスト遺伝カウンセリングの重要性について
鈴木 綾子 千葉県がんセンター
- P-71 当院におけるBRCA1/2遺伝子変異の保因者診断遺伝カウンセリングの検討
増井 薫 奈良県立医科大学附属病院 遺伝カウンセリング室

遺伝教育・遺伝カウンセリング教育

- P-72 難病ゲノム医療における遺伝カウンセリングに関する動画教材の内容分析—YouTube動画を対象としたテキストマイニング—
大住 理沙 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科 ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース
- P-73 難病医療における遺伝カウンセリングに関する動画教材の作成
佐々木元子 お茶の水女子大学大学院基幹研究院自然科学系
／お茶の水女子大学ヒューマンライフイノベーション研究所
- P-74 新型コロナウイルス感染症（COVID-19）流行下における遺伝カウンセラー養成課程所属学生の学習状況への影響調査
澤田 優貴 お茶の水女子大学大学院人間文化創成科学研究科 ライフサイエンス専攻遺伝カウンセリングコース
- P-75 地域医療支援病院に開設された遺伝診療部門の利用促進の試み—全職種意識の変化—
疋田美那子 川崎医療福祉大学大学院 医療福祉学専攻医療福祉学専攻 遺伝カウンセリングコース
／広島赤十字・原爆病院
- P-76 教員免許取得を目指す大学生を対象としたワークショップ実践：ヒト遺伝リテラシー向上のプログラム開発のための質的探索的研究
宇都 笑李 京都大学大学院医学系研究科 社会健康医学系専攻医療倫理学・遺伝医療学分野
- P-77 高校「家庭基礎」における遺伝教育の試み
森藤香奈子 長崎大学 生命医科学域 保健学系
- P-78 医学生実習での模擬遺伝カウンセリングの有用性について
松島 実穂 杏林大学医学部附属病院 産婦人科
- P-79 医学部小児科臨床実習における遺伝カウンセリングロールプレイの導入
村松友佳子 名古屋大学医学部附属病院 小児科
- P-80 ゲノム医療に必要な専門の人材養成のための教材開発：認定遺伝カウンセラー養成課程の学生を対象とした学習支援教材
乾 智恵 京都大学大学院医学研究科 ゲノム医療学
／コニカミノルタREALM株式会社

遺伝学的検査

- P-81 遺伝学的検査で不確実な結果が出たジュベール症候群に対する遺伝カウンセリングの経験
丸山るり子 宮崎大学医学部附属病院 遺伝カウンセリング部
／宮崎大学医学部 産婦人科

- P-82 わが国の遺伝学的検査における再連絡の実態調査研究
坂口 智博 岩手医科大学大学院 医学研究科 修士課程 応用医科学群 遺伝カウンセリング学専攻
- P-83 保険収載されていない遺伝学的検査の精度管理について：AMEDによるアンケート調査
中山 智祥 日本大学医学部病態病理学系 臨床検査医学分野
- P-84 複数の遺伝性腫瘍症候群が鑑別診断に挙がる症例に対する多遺伝子パネル検査の有用性についての検討
藤原 有基 香川県立中央病院 がんゲノム医療センター

その他

- P-85 治療法のない遺伝性神経筋疾患の発症前診断における当事者の経験と課題
木村 緑 九州大学病院 臨床遺伝医療部
- P-86 防衛医科大学校病院遺伝子診療部の開設における現状と展望
鈴木 理絵 防衛医科大学校 産科婦人科学講座
／防衛医科大学校 遺伝子診療部
- P-87 ファブリー病患者における尿沈渣の特徴の探索
桐林 和代 東京医科大学病院 遺伝子診療センター