



中国抗癫痫协会

CHINA ASSOCIATION AGAINST EPILEPSY

中抗协发[2026]25号

关于召开“第九届 CAAE 精准医学与药物 不良反应监测专业委员会学术年会”的通知 (第二轮)

各位会员、各相关专业人员：

定于 2026 年 7 月 11-12 日在大连市召开“第九届 CAAE 精准医学与药物不良反应监测专业委员会学术年会”。

近年来，癫痫致病基因研究在国际和国内均取得突破性进展。“中国癫痫基因 1.0 项目”成果丰硕，已发现并发表 41 个新的癫痫致病基因，其中 3 个基因已被国际公认的 OMIM 数据库正式收录，标志着我国在该领域的研究已达到国际先进水平。新致病基因的和鉴定为癫痫的分子诊断与临床精准医疗提供了坚实的基础，同时也带来了巨大的挑战。

既往关于基因突变导致癫痫的精准治疗已有一些非常成功的案例，如：ALDH7A1 基因突变所致的新生儿难治性癫痫采用维生素 B6 补充治疗；SCN1A 基因突变所致癫痫通过避免使用钠通道阻滞剂预防加重癫痫发作等。但是目前仅有少数癫痫相关基因与治疗方案存在明确关联，临床上尚且未得到足够重视。绝大多数癫痫相关基因特异的临床治疗决策，尤其是新发现基因的致病机制和靶向治疗，亟需开展深入研究。

为进一步促进癫痫遗传学前沿研究成果的临床转化应用，本届

会议主题确定为“癫痫的精准治疗”，会议将聚焦癫痫致病基因的功能特征，探讨其与癫痫发生发展和精准治疗的关系。重点关注线粒体核基因和代谢相关基因，研讨基于基因检测的精准诊疗策略与预后判定体系的构建，促进精准医学理念在癫痫诊疗领域的深度融合与实践落地。

会议将邀请领域内权威专家深入研讨，欢迎从事癫痫及相关专业的临床和科研人员积极参会，交流研究成果和临床经验。参会人员将授予国家级一类继续教育学分。会议期间还将召开专委会全体委员会议，要求委员按时参加。

现将会议相关事宜通知如下：

一、会议时间

2026年7月11-12日，10日全天报到，12日会议结束后返程。

二、会议地点

大连日航饭店（大连市中山区长江路123号）

三、会议日程见附件

四、会议注册

1. 请参会人员扫描会议二维码注册。



2. 注册时间：2026年7月5日前注册、缴费并预订住房，7月5日后及现场不接受注册。

3. 关于注册费及发票开具：

（1）协会注册会员800元/人，普通参会人员1000元/人，现任专委会委员免收注册费，但参会仍需注册。注册费包括参加全程会

议、会议材料、会议用餐、茶休等，不含住宿费和交通费；

(2) 关于注册费退费的规定：已经缴纳注册费，因故不能参加会议或因重复注册需要退费，7月9日前提出退费申请，扣除20%费用；7月9日（含9日）后提出退费申请，扣除50%费用；

(3) 如需开具注册费发票，请在注册会议时准确完整填写相关信息，发票将在会议结束后统一开具，会议不允许参会人员开具医药企业发票。

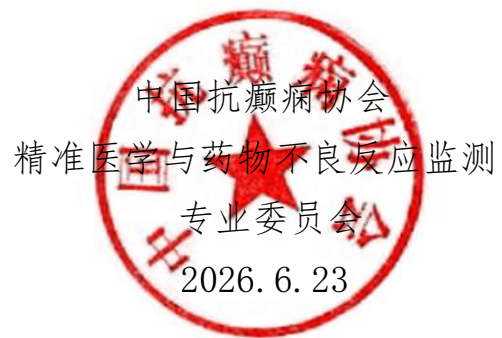
4. 住房预定：

参会人员在完成会议注册并交纳注册费后，可进行酒店预订，本次采用会议系统预订住房，按照时间先后确定，需要支付押金。酒店满房后，预订即停止。没有预订住房或预订不成功的参会人员，自行解决住房，参会人员入住酒店后，押金将于会后原路退回。

五、联系人

协会秘书处 田川、王子鹤 010-65250423

附件：会议日程、征文须知



附件一、会议日程

会议时间：2026年7月11-12日，10日报到，12日12:00后返程

会议地点：大连日航饭店

2026-7-10（周五）

- 09:00-21:30 参会代表全天报到
- 18:00-20:00 自助晚餐
- 20:00-21:00 专委会全体委员会议

2026-7-11（周六）

- 08:00-08:30 开幕式
主持人：周列民、王艺、林卫红
- 08:30-09:00 基因诊断与癫痫的精准治疗
廖卫平-广州医科大学附属第二医院
- 09:00-09:30 生命大爆发前的生物源体
殷宗军-中国科学院古生物研究所
- 09:30-10:00 糖原累积病的精准治疗
焉传祝-山东大学齐鲁医院
- 10:00-10:10 茶休
主持人：邹丽萍、江文、姚丽芬
- 10:10-10:35 神经发育疾病基因治疗技术的开发
路中华-深圳先进院
- 10:35-11:00 遗传代谢性癫痫的治疗
方方-首都医科大学附属北京儿童医院
- 11:00-11:25 形成期干预颞叶癫痫的策略及分子机制
田鑫-重庆医科大学附属第一医院
- 11:25-11:45 基因与疾病有关治疗的研究
张辉洁-Genes & Diseases 编辑部
- 11:45-12:45 学术专场
- 12:45-13:30 茶休
主持人：蒋莉、朱雨岚、冯莉
- 13:30-13:50 IQSEC2 基因相关神经发育障碍儿童的变异谱系与癫痫转归：
一项中国儿童队列研究
陈旭勤-上海市儿童医院
- 13:50-14:10 小脑发育不良/萎缩的遗传机制分析及新致病基因鉴定
赵培伟-武汉儿童医院
- 14:10-14:20 D2HGDH 功能缺失通过氧化还原稳态失衡重塑兴奋性突触可塑

性并促进癫痫发生

林子君-重庆医科大学附属第一医院

14:20-14:30 GTPBP3 复合杂合新突变导致线粒体病及功能学研究

郭英英-西安交通大学第二附属医院

14:30-14:40 Functional effects of GRIA2 variants in epilepsy and modulation by glutamine/arginine ribonucleic acid editing

方志旭-复旦大学附属儿科医院

主持人：翟琼香、龙莉莉、孟祥红

14:40-14:50 CUL4B 为 X 连锁癫痫新致病基因：来自临床队列与斑马鱼模型的功能验证

李 鑫-重庆医科大学附属儿童医院

14:50-15:00 SPP1、S1PR5 及 CCL5 介导的神经免疫机制在癫痫中的作用研究

张卓然-天津医科大学总医院

15:00-15:10 KCNA2 基因突变致发育性癫痫性脑病 32 型患儿 4 例并文献复习

李加山-青岛大学附属妇女儿童医院

15:10-15:20 SPATA5 变异相关癫痫及发育落后的致病机制研究

王 婷-北京大学第一医院

15:20-15:30 CELSR2, encoding a seven-pass transmembrane cadherin, as a causative gene for epilepsy with varied phenotypes

叶子龙-广州医科大学附属第二医院

15:30-15:40 LAMA2 相关疾病发育-癫痫表型的电临床特征及基因型 - 表型相关性分析

黄清宇-福建医科大学附属协和医院

15:40-15:50 Dravet 综合征神经发育结局及康复管理

李听松-重庆医科大学附属儿童医院

15:50-16:50 学术专场

16:50-17:00 茶 休

主持人：陶 哲、林婉挥、何 娜

17:00-17:10 SMARCA1 错义变异导致 X 连锁发育性和癫痫性脑病伴 ADHD

许洋扬-广州医科大学附属第二医院

17:10-17:20 OTUD5 variants associated with generalized epilepsy and genotype - phenotype correlation
OTUD5 variants associated with generalized epilepsy and genotype - phenotype correlation

苏 松-山东大学附属儿童医院

- 17:20-17:30 CUX1 基因新发剪接变异相关癫痫的临床特征及基因型-表型
关联分析
陈亚楠-河南省人民医院
- 17:30-17:40 从反复癫痫发作到 SUDEP: 中缝核 5-HT 环路调控 CO₂ 化
学感受性与发作后呼吸恢复
郭璇-广州国家实验室
- 17:40-17:50 KCN 相关癫痫精准治疗的分层策略与研究进展
董燕-河南省人民医院
- 17:50-18:00 神经-钠通道阻滞剂并非 SCN1A 相关癫痫的绝对禁忌: 一例
病例报告及文献综述
赵海青-中国人民解放军总医院
- 18:00-18:10 孤独症谱系障碍儿童的临床特征及线粒体 DNA 拷贝数分子诊
断应用的关联研究
黄子瑜-广西医科大学第一附属医院
- 18:10-19:30 自助晚餐

2026-7-12 (周日)

主持人: 肖波、邓艳春、刘智胜

- 08:30-08:55 婴儿癫痫性痉挛综合征致病基因谱研究进展
张月华-北京大学第一医院
- 08:55-09:20 维生素代谢障碍癫痫的治疗
刘晓蓉-广州医科大学附属第二医院
- 09:20-09:45 癫痫与脑健黄瘤病
张玉琴-天津市儿童医院
- 09:45-10:10 基因型指导下的癫痫外科决策
李花-广东三九脑科医院
- 10:10-10:40 学术专场
- 10:40-10:50 茶休
- 主持人: 陈晏、石奕武、王莹
- 10:50-11:10 COQ4 基因变异的临床特征及治疗
孟红梅-吉林大学附属第一医院
- 11:10-11:30 LGS 治疗及基因型-表型关系
汪洁-广州医科大学附属第二医院
- 11:30-11:50 生酮饮食治疗葡萄糖转运体 1 缺陷综合征
廖建湘-深圳市儿童医院
- 11:50-12:00 会议总结-刘晓蓉
- 12:00-13:30 自助午餐及返程