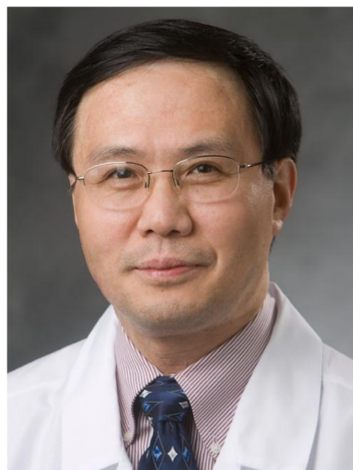




浙江大学医学院学术报告

Modeling Autism by SHANK gene mutations in mice



报告人: **Yong-hui Jiang, Professor**
(**Duke University School of Medicine**)

主持人: 罗建红教授

时 间: 2018年12月19日 (周三) 上午10:00

地 点: 医学院综合楼205会议室

报告人简介:

姜永辉教授, 美国著名的华裔医学临床遗传学专家, 持有Texas和 North Carolina 州的临床医生执照, 是美国临床遗传学儿科资质学会认证和美国医学遗传学会认证的医师。本科毕业于上海复旦大学医学院, 后在美国贝勒医学院获得分子与人类遗传学系博士学位, 并在德克萨斯儿童医院和贝勒医学院接受儿科住院医师及临床遗传和医学化学遗传学专科医师培训。姜教授长期从事神经发育障碍遗传机制的研究, 专注于新生儿代谢异常、神经发育障碍及罕见和未确诊疾病的临床诊断工作。他是美国国立卫生研究院所支持的项目“杜克未确诊疾病网络”的主要研究员。

Selected Publications:

1. Kim; Lee, HM; Xiong, Y; Sciaky,; Hulbert, SW; Cao, XY; Everitt, JI ; Jin, J; Roth, BL; **Jiang, YH ***. Targeting the histone methyltransferase G9a activates imprinted genes and improves survival of a mouse model of Prader-Willi syndrome. *Nature Medicine*, 2017, 23(2):213-222.
2. Han, QJ; Kim, YH; Wang, XM; Liu, D; Zhang, ZJ; Bey, AL; Lay, M; Chang, W; Berta, T; Zhang, Y; **Jiang, YH***; Ji,RR*.SHANK3 Deficiency Impairs Heat Hyperalgesia and TRPV1 Signaling in Primary Sensory Neurons. *Neuron*, 2016, 92(6):1279-1293.

欢迎广大师生踊跃参加!

主办: 浙江大学医学院神经科学研究中心