

2025 서울대학교병원-분당서울대학교병원  
임상유전체의학  
공동 심포지엄

일시 : 2025년 12월 19일(금) 11:30~17:40  
장소 : 서울대학교병원 의생명연구원 1층 대강당(우덕 윤덕병홀)  
평점 : 대한의사협회 연수평점 5점  
※ 본 심포지엄은 산정특례 극히귀질환 진단의사의 교육이수에 포함되는 심포지엄입니다.



사전등록  
접속방법

1. QR코드 접속

2. 웹페이지 접속  
<http://snuhprecisionmedicine.e-symposium.co.kr/>

사전등록 마감 : 12/12(금)까지  
Online 및 Offline 참석을 위해 사전등록이 필요합니다.  
\* 온라인 참석 : 사전등록자에 한해 접속링크 제공됩니다.  
\* 오프라인 참석 : 사전등록자에 한해 점심식사가 제공됩니다.

시간	내용	발표자
Education Session		
11:30-11:55	Introduction to Public Databases for Interpreting Genetic Variants	김예슬 (서울대병원 진단검사의학과)
11:55-12:20	Interpretation of Somatic VUS	최성지 (분당서울대병원 임상유전체의학과)
12:20-12:45	Interpretation of Germline VUS	김지민 (서울대병원 임상유전체의학과)
12:45-12:55	Q & A	
12:55-13:00	Break time	
13:00-13:05	축사	김영태 (서울대병원장)
13:05-13:10	개회사	채종희 (서울대병원 임상유전체의학과장)
Session 1 Experience Exchange: Advancing Precision Medicine Together		좌장: 김지현 (분당서울대병원 임상유전체의학과장)
13:10-13:35	Precision Medicine in Pediatric and Adolescent Cancer	홍경택 (서울대병원 소아청소년과)
13:35-14:00	Pitfalls and Solutions in Clinical Cancer NGS Panel Testing : The SNUBH Experience	이세준 (분당서울대병원 임상유전체의학과)
14:00-14:25	Future Perspectives of the SNUH FiRST Cancer Panel	배정모 (서울대병원 병리과)
14:25-14:50	Precision Medicine in SNUH: Introducing SNUH POLARIS	김시현 (서울대병원 임상유전체의학과)
14:50-15:10	Q & A	
15:10-15:30	Break time	
Session 2 Sharing Achievements and Experiences from the Rare Disease Center		좌장: 채종희 (서울대병원 희귀질환센터장)
15:30-15:55	AI-Driven Precision Medicine in Genetic Developmental Epileptic Encephalopathies	조재소 (분당서울대병원 임상유전체의학과)
15:55-16:20	Launching a Genomic Medicine-Driven Newborn Screening Initiative	김만진 (서울대병원 임상유전체의학과)
16:20-16:45	Advancing Rare Disease Diagnosis Through Long-Read Sequencing	이승복 (서울대병원 임상유전체의학과)
16:45-17:10	Development of N-of-1 ASO Therapy for Rare Genetic Disorders	문장섭 (서울대병원 임상유전체의학과)
17:10-17:30	Q & A	
17:30-17:40	폐회	