

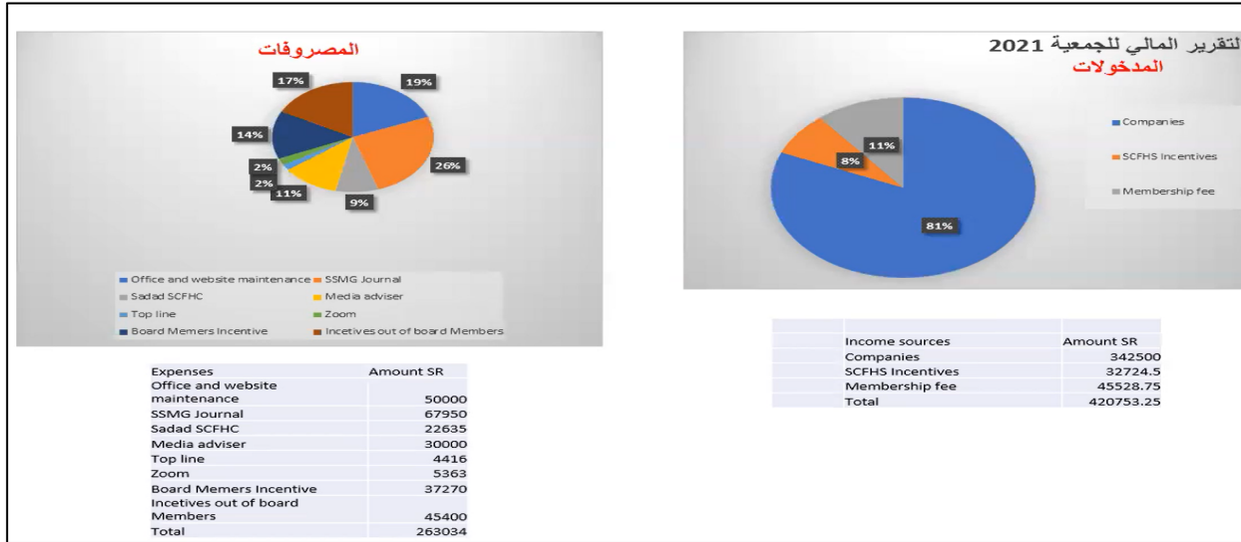
محضر اجتماع الجمعية العمومية للجمعية السعودية لأمراض الطب الوراثي			
رقم الاجتماع	1	مكان الاجتماع	حضورى + وبنار - زووم
تاريخ الاجتماع	24 مارس 2022	وقت الاجتماع	05:00 مساءً

المنصب	العضو
رئيس مجلس الإدارة	-1 د. أمل بنت محمد الهاشم
نائب رئيس مجلس الإدارة	-2 د. أحمد بن عبدالعزيز الفارس
أمين المال	-3 د. عبدالوهاب بن سعد ال ذيب
عضو مجلس إدارة	-4 د. حازم بن يوسف نجار
عضو مجلس إدارة	-5 د. زهير بن عبدالله رهيبي
عضو مجلس إدارة	-6 د. صالح بن محمد الغامدي
عضو مجلس إدارة	-7 د. عيسى بن علي فقيه
عضو مجلس إدارة	-8 د. محمد بن هاشم الحامد

عضو مجلس إدارة	د. محمد بن علي المناعي -9
عضو مجلس إدارة	د. ماجد بن عبدالله الفضل -10
عضو مجلس إدارة	د. فؤاد بن فازع المطيري -11
عضو مجلس إدارة	د. وفاء بن محمد العبيد -12
عضو مجلس إدارة	د. ملاك بنت علي الغامدي -13

القرار	الموضوع	م
تم الترحيب بالحضور من أعضاء مجلس الإدارة		
<ul style="list-style-type: none"> ● حصول الجمعية على فئة (أ) ضمن معايير الأداء للهيئة السعودية للتخصصات الصحية خلال عام 2021 ● الترحيب بالدكتورة ملاك الغامدي لانضمامها لمجلس ادارة الجمعية <ul style="list-style-type: none"> ○ انشاء لجنة الفعاليات ○ إنشاء لجنة اللوائح. ○ إنشاء روابط (Genetic Counselling, Metabolic Dietitian , Clinical cytogenetic) - تم اطلاق العديد من الفروع حول المملكة (المنطقة الغربية ، الشمال ، القصيم ، جدة ، المنطقة الجنوبية) - التنويه عن التسجيل عن طريق رابط الجمعيات الموحدة التابع للهيئة السعودية للتخصصات الصحية . ○ تم عرض وسائل التواصل الخاصة بالجمعية (تويتر ، يوتيوب ، إنستقرام ، Linked in ،) ○ اطلاق هوية جديدة للموقع الالكتروني للجمعية 		

تم شرح نبذة عن الوضع المالي للجمعية من مصروفات وإيرادات



كلمة أمين المال لشرح الميزانية

قام رئيس لجنة الإرشاد الوراثي والتوعية الدكتور عيسى فقيه بألقاء كلمة واعطاء نبذة عن الاعمال الإرشادية والتوعوية التي قامت بها الجمعية خلال عام 2021

- التعاون مع برنامج واعي ، وجمعية بصمة لدعم المصابين بالأمراض الوراثية
- جزء من بعض الأعمال التي قامت بها اللجنة

كلمة رئيس لجنة الإرشاد الوراثي والتوعية

Some works,,



ندوة توعوية عن
**الإعاقات البصرية والسمعية
المسببات الوراثية والوقاية منها**

يوم الأحد
٣٠ يناير ٢٠٢٢
١٤:٣٠ - ١٦:٠٠

الوقت	المحاضر
١٦:٠٥ - ١٦:٣٠	د. أحمد العفوس
١٦:٣٥ - ١٧:٠٠	د. صالح الفهدوي
١٧:٠٥ - ١٧:٣٠	أ. عبد الوهاب الكبي
١٧:٣٥ - ١٨:٠٠	أ. د. علي الهويدي
١٨:٠٥ - ١٨:٣٠	المندوبون
١٨:٣٥ - ١٩:٠٠	دقيقة نقاش بين المختصين وأهلها بدعم جمعية صحة



الجمعية السعودية للطب الوراثي
SAUDI SOCIETY OF MEDICAL GENETICS

الاستشارة الوراثية ومعالجة
التاريخ العائلي قبل الزواج
يسهم في الحد من الأمراض
الوراثية مستقبلاً بإذن الله



الجمعية السعودية للطب الوراثي
SAUDI SOCIETY OF MEDICAL GENETICS

نشارك العالم يوم الـ DNA العالمي
WORLD DNA DAY
APRIL 25 2022

www.ssmg.org.sa

● نبذة عن أعمال عام 2022

- I. Being stronger with Stronger
- II. Down syndrome, in collaboration with Saudi GESTER
- III. Saudi genome-public lecture
- IV. Metabolic disorders in KSA-Arabic
- V. Arabic educational journal
- VI. Educational video

■ تم مناقشة اللائحة الاساسية والموافقة عليها في الجمعية العمومية.

JBCGenetics Home Current Issue Latest Articles Archives About Editorial Board Submit a Manuscript Guide for Authors


 Search for title, author, keywords etc. in any field Search

Journal of Biochemical and Clinical Genetics

Editor in Chief and Founder
 Prof. Majid Alfadhel, MD, MHS, SSC-Ped, ABHS(CH), FCCMG
 Professor, King Saud bin Abdulaziz University for Health Sciences (KSAU-HS), Riyadh, Saudi Arabia.
 Chairman of Genetics and Precision Medicine department(GPM), King Abdullah Specialized Children Hospital (KASCH), King Abdulaziz Medical City, Riyadh, Saudi Arabia
 Deputy Executive Director of King Abdullah International Medical Research Centre (KAIMRC), Riyadh Saudi Arabia
 Prof. Majid Alfadhel has more than 150 publications in high impact factors journals (including New England Journal of Medicine). He is author of 3 books

News & Events

Featured Journal Article



Genetic landscape of epilepsies in Kingdom of Saudi Arabia: a brief review

Epilepsy is a common chronic neurological problem with a prevalence rate of 6.5 per 1,000 in Saudi Arabia. In the field of epilepsy genetics, the rapid pace of gene discovery has resulted in exciting advances. Clinical testing using comprehensive gene panels, exomes, or genomes is becoming more widely available, resulting in a higher diagnostic yield in early-onset epilepsies and enabling precision medicine approaches. The genetic screening techniques include comparative genomic hybridization, single-gene testing, chromosomal

63 Days

From submission to first editorial decision.

25 Days

From editorial acceptance to publication.

74 %

The above percentage of manuscripts have been accepted in the last 12 months.

Establishing secure connection...

المجلة العلمية
د. ماجد الفضل

1. أنشطة عام 2021

- 9 Club meetings
- 4 Webinars
- 4 Awareness activities
- 2 workshops
- SSMG 2021 Annual conference

اللجنة العلمية
د. محمد المناعي

2. أنشطة عام 2022 التي تم انعقادها

DATE	ACTIVITY
25-26 January 2022	Genomic Practice for clinician- Hands on Workshop (kau-Jeddah)
26 January 2022	44th SSMG Club Meeting (PSMMC)
30 January	Awareness Seminar: Hearing loss, blindness: Genetic causes and prevention- Arabic
15, 17,19,20,26 February	Rare disease day activities (scientific, Arabic, social)
23 February 2022	45th SSMG Club Meeting (KFMC)
11 March 2022	Hunter Disease Webinar (Dr.Talal Alenzi)
18 March 2022	Fabry Disease (Overview and management) Webinar (Dr.Nora Alsaleh)

3. أنشطة عام 2022 القادمة

DATE	ACTIVITY
21 May 2022	Research in counselling workshop Dr.Khadeja bakur
25 May 2022	46th SSMG Club Meeting (Eastern Province) Dr.Dalal Bubshait
Second quarter	SSMG Webinar
18-19 May	SSMG General Workshop
28 September 2022	47th SSMG Club Meeting
26 October 2022	48 SSMG Club Meeting
3ed quarter	SSMG Webinar
12-13 Oct	Precision Medicine workshop
November 2022	Joint webinar with Pediatric neurology society
10 November 2022	GC Club meeting
26 November 2022	5 th NBS workshop(SSMG-SB)
30 November 2022	49 th SSMG Club Meeting
28 December 2022	50 th SSMG club Meeting
4 th quarter	SSMG Webinar

• تم اطلاق مجلة وراثيات (عددين) وجاري العمل على اطلاق العدد الثالث

اللجنة الإعلامية
المجلة العربية (وراثيات)

تم الإجابة على أسئلة الأعضاء

أسئلة الجمهور

Approved by:

Dr. Amal AlHashem




President of Saudi Society of Medical Genetics