

2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议

(第二轮通知)

为积极推动国家“一带一路”倡议，深化与沿线国家之间的医学研究交流，携手共建“健康丝绸之路”，在中国科协的大力支持和指导下，中国解剖学会 2021 年立项并获得的 中国科协资助的“一带一路”国际学术组织合作平台建设项目将以举办学术会议的形式在今年继续实施。因此，2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议拟定于 2022 年 8 月 6 日-8 日在海南海口召开。本次大会由中国科协和中国解剖学会主办，由海南省解剖学会和海南医学院承办。会议将通过线上线下相结合形式召开。国内主会场设于海南海口。届时将邀请多个“一带一路”沿线国家解剖学相关领域知名专家学者参与线上或线下交流。会议相关的各项准备工作正在进行中。现将会议的有关事宜预先通知如下：

一、会议主题：Innovation to the Future of Anatomical Sciences （为解剖科学的未来而创新！）

二、会议时间：2022 年 8 月 6 日全天报到，8 月 7 日会议，8 月 8 日离会。

三、会议地点：海南海口景廷海景酒店（位于海南省老城经济开发区盈滨半岛）

四、参会人员：世界各地解剖学、组织与胚胎学、细胞生物学、遗传学以及临床医学等领域的知名专家、青年学者及研究生。

五、会议注册与投稿： 本次会议使用英语进行交流。欢迎各位专家学者及研究生积极投送英语稿件，录用稿件将收入会议论文集并择优在会上用英语报告，投稿要求及格式参照附件。不收取审稿费。会议不收取注册费用，食、宿费用自理。

请于 2022 年 7 月 5 日前通过中国解剖学会学术会议系统 (<http://meeting.csas.org.cn/>) 完成注册。步骤:注册登录→选择此会议→点回执缴费→选择参会型式（线上、线下）→选金额 0 元→选银行汇款方式→确认信息。

六、注意事项：

- （一）开会期间请携带居民身份证等有效身份证件。
- （二）请随时关注学会年会网站和学会公众号，以网站或公众号的通知为准。
- （三）会议期间须严格遵守国家疫情防控管理规定。
- （四）会务组联系人

海南医学院，崔志刚 老师 电话：17789824847

邮箱：BRIIUAHK@163.com

中国解剖学会办公室电话：010-85002977

霍爱民 老师 邮箱: ham628@sina.com , 13671034850

会议投稿及注册系统技术支持：010-88516981



附件 1:

会议议程 (拟定)

8 月 6 日全天 报到 (**海南海口景廷海景酒店**; 地址: 海南省澄迈县盈滨路盈滨路与永庆大道东路交叉口, 电话: 0898-67609999)

8 月 7 日上午 08:30-12:00

2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议开幕式和特邀专家报告

8 月 7 日下午 13:00-19:00

2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议分会场报告 (会议期间设壁报交流和先进技术产品展示)

2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议闭幕式

8 月 8 日全天 离会

附件 2:

论文征稿要求

1. 本次会议仍采用网络管理和网上接收稿件, 请登陆中国解剖学会学术会议系统 <http://meeting.csas.org.cn>, 于 **2022 年 6 月 30 日前提交英文摘要, 不接受中文投稿摘要**。为按时编辑会议论文集, 请务必按时提交。本次会议不组织集中审稿和不负责修改稿件, 请作者认真对待摘要写作, **文责自负**。

2. 请按如下要求准备论文摘要

(1) 投稿范围包括: 人类学; 人体解剖学与数字解剖学; 临床解剖学; 运动解剖学; 人类学与体质调查; 断层影像解剖学; 脑网络组学; 人脑库建设与应用; 神经生物学; 神经损伤和再生; 神经胶质; 神经系统病变; 组织学与胚胎学; 干细胞与发育生物学; 生殖生物学与生殖健康; 肿瘤研究; 生物材料和组织工程; 中医形态学; 虚拟现实; 教育教学研究; 耳鼻喉头颈外科解剖; 神经外科解剖学。

(2) 论文作者按上述论文专题进行投稿。

(3) 正文需采用结构式, 即**必须出现目的、方法、结果、结论**的字样和需要包含相应的内容。英文论文摘要格式见附件的样稿。

(4) 除国际公认的规范化名词可用标准的缩略词外, 均不使用自创的缩略词; 在使用非公认的缩写词时, 应提供全称。

3. 以上内容如有与网站上通知内容不同之处, 请以网上通知为准。

附件 3:

论文摘要格式范例

说明:

(1) 在摘要的页顶处, 按照附件 2 第 2 条的分类, 注明投稿的范围和希望参加交流的领域。

(2) 页面用 A4 纸张, 英文摘要采用 **Times New Roman 字体录入**, 题目用 3 号字, 其余的均用 5 号字, 1.5 倍行距, 总字数少于 **400 个英文单词**, 绝对不能超出 A4 纸的 1 个整页。

(3) 请注意提供所有作者的姓名(名字在前、姓在后)和所有作者的工作单位。工作单位中用逗号。作者来自两个以上的工作单位时, 每个单位单独开头, 最后结尾处不用英文句号。**工作单位、地名、邮政编码、国名均用斜体。**

(4) **e-mail 地址是报告人或该文联系人的标志**, 故必须给报告人或通讯作者提供一个 e-mail 地址, **不要提供其他作者的 e-mail 地址和联系方式。**

(5) **不要加各类资助基金名称及编号, 但需要提供关键词。**

(6) 其他各项均按前述征稿通知附件二的具体要求办理。

(样稿) 投稿范围: 神经生物学 (3 号字, 正体)

Nitrgergic neurons involvement in the colonic motility in rat model of ulcerative colitis (3 号字, 正体)

Yuanlin Wang¹, Fanghua Li¹, Xuehua Zhang², Shaohai Hou^{1,*} (5 号字, 正体)

¹*Department of Anatomy, School of Basic Medical Sciences, Dashan University, Dashan 123456, China (5 号字, 斜体)*

²*Department of Histology, University of Dashui, Dashui 345678, China (5 号字, 斜体)*

*Corresponding author E-mail: hou_shaohai@163.com (以下均为 5 号字, 正体)

Keywords: Nitrgergic neurons; NO; NOS; Ulcerative colitis; Colonic motility; myenteric plexus

Objective: To study and reveal the nitrgergic neurons involvements and NOS changes in the colonic motility in relation with the NO function in the rat ulcerative colitis (UC) model. **Methods:** Male rats ($n = 8$ /each group) were randomly divided into a control (CG), a UC group (EG1), a UC+NOS agonist thrombin derived polypeptide 508 trifluoroacetic acid (TP508TFA) group (EG2), and a UC+NOS inhibitor L-NMMA group (EG3). The UC was induced by the 5.5% DSS (EG1), TP508 TFA, and L-NMMA gavage for the EG2 and EG3, respectively. The Disease Activity Index (DAI) and histological assessment were recorded for each group. The contractile tension changes in the circular and longitudinal muscles of the rat colon were investigated *in vitro* using an organ bath system. **Results:** The proportion of NOS-positive neurons within the colonic myenteric plexus (MP), the relative expression of NOS, along with the NOS concentration in serum and colonic tissues were significantly elevated in EG1, EG2, and EG3 compared with CG rats. In UC rats, stimulation with agonists and inhibitors led to variable degrees increase and decrease for each indicator in EG2 and EG3 group. When the rats in EGs developed UC, the mean contraction tension of the colonic smooth muscle were detected *in-vitro* and were higher in the EG1, EG2, and EG3 than the CG group. Compared with the EG1, the contraction amplitude and mean contraction tension of the circular and longitudinal muscles of the colon in the EG2 and EG3, were enhanced and attenuated to some extent, respectively. Thus, under UC, regulation of the expression of NOS within MP improved the intestinal motility to a certain extent, thereby favoring the recovery of intestinal functions. **Conclusions:** Increased number of nitrgergic neurons in the colonic MP of the UC rat leads to the attenuation of colonic motor function.

附：2022 年“一带一路”国际解剖学联盟学术会议参会回执

回 执

姓名		性别		职称		职务	
单位				手机号码			
电子信箱							
是否投送了摘要	是 ☐			否 ☐			
摘要题目							
有无同行者	有 ☐			无 ☐			
预订房间	☐ 独住 ☐ 与同行人员同住 ☐ 与其他人同住						
抵达时间				到达航班或 车次信息			
抵达时间				离开航班或 车次信息			

学会办公室 祁栋：13801262286/010-69156459；邮箱：d07@cast.org.cn

海南医学院 崔志刚：17789824847；邮箱：BRIIUAHK@163.com