

XVII. Český a Slovenský neuromuskulární kongres

35. neuromuskulární symposium
XXV. slovenská konferencia o neuromuskulárných ochoreniach

18. - 19. dubna 2024

Orea Congress Hotel Brno, Křížkovského 47, Brno

ODBORNÝ PROGRAM

18. 4. 2024 ČTVRTEK

8:45-9:00 Slavnostní zahájení kongresu

Vohánka S., Cibulčík F.

9:00-10:25 BLOK I Myastenie gravis

9:00-9:45 Současné trendy v léčbě gMG pohledem expertů – Satelitní symposium
MEDISON Pharma

Předsedající: Vohánka S.

Jaké máme nástroje v managementu léčby Myasthenia Gravis

Týblová M.

Terapie Myasthenia Gravis v České republice: data z registru MyReg

Horáková M.

Vysoko aktivna forma generalizovanej myasténie gravis – ako postupovať?

Martinka I.

9:45-10:05 Long-Term Safety, Tolerability, and Efficacy of Subcutaneous Efgartigimod PH20 in Patients with Generalized Myasthenia Gravis: Interim Results of the ADAPT-SC+ Study

Předsedající: Vohánka S., Cibulčík F.
Rocca F. (Argenx) 15 min

10:05-10:25 Myastenická kríza – základné princípy imunoterapie a intenzivistického manažmentu

Špalek P., Kurča E. 15 min

10:25-10:45 Coffee Break

10:45-12:00 BLOK II Autoimunitní neuromuskulární choroby

Předsedající: Bednařík J., Hajaš G.

10:45-11:15 Role inhibitorů C5 složky komplementu v léčbě generalizované myasthenia gravis přednáška podpořená firmou AstraZeneca

Vohánka S. 30 min

11:15-11:30 E CIDP – dlhodobé skúsenosti s diagnostikou a liečbou v Slovenskej republike

Gurčík L., Špalek P., Turčánová Koprůšáková M., Kurča E. 10 min

11:30-11:45 Aký je vzťah medzi syndrómom Guillain-Barré a malignitou?

Hajaš G. 10 min

11:45-12:00 Miller-Fisherov syndróm – kazuistika

Kaducová S., Saková B., Hajaš G. 10 min

12:00-13:30 Polední přestávka

13:30-15:00 BLOK III 5q spinální muskulární atrofie

13:30-14:15 **Risdiplam u dospělých pacientů s SMA– výsledky léčby a jejich vliv na kvalitu života-Satelitní sympozium ROCHE** **Předsedající: Haberlová J.**
Zkušenosti z reálné praxe z pohledu lékaře a pacienta *Parmová O., Prášil K. 45 min*

14:15-15:00 **Nové horizonty v managementu pacientů se SMA a ALS – Satelitní sympozium Biogen** **Předsedající: Mazanec R.**
Zkušenosti se switchi kauzální léčby u dětských SMA pacientů *Haberlová J. 10 min*
Cesta za diagnózou aneb pod svícnem je tma? *Parmová O. 10 min*
Amyotrofická laterální skleróza asociovaná s mutacemi v SOD1 genu *Vlčková E. 10 min*
Diskuze *15 min*

15:00-15:20 Coffee Break**15:20-16:40 BLOK IV Hereditární neuromuskulární onemocnění + varia** **Předsedající: Kurča E., Špalek P.**

15:20-15:35 Neuromuskulárního centra Kliniky dětské neurologie FN Motol
Výsledky pilotního projektu novorozeneckého screningu SMA u pacientů léčených ve FN Motol *Haberlová J. a tým Neuromuskulárního centra Kliniky dětské neurologie FN Motol 10 min*

15:35-15:55 HyperCKémia (hyperkreatínkinazémia) – aktuální stav problematiky *Kurča E., Špalek P. 15 min*

15:55-16:10 Prvé zkušenosti s genovou terapiou u pacientky s mutací v SOD1 géne v SR *Turčanová Koprušáková M., Kurča E., Šveda K., Jungová P., Žilka N., Hanes J. 10 min*

16:10-16:25 Aktuální stav poznatků o patofyziologii, klinickom obraze, diagnostice a terapii kennedyho spinobulbárnej atrofie *Cibulčík F., Martinka I. 10 min*

16:25-16:40 Využití ortopedických pomůcek u pacientů s neuromuskulárním onemocněním a možná spolupráce s fyzioterapeutem při jejich výběru *Sládečková M., Vlčková E., Baťalík L. 10 min*

16:40-17:00 Coffee Break**17:00-18:00 BLOK V Hereditární neuromuskulární onemocnění + varia II** **Předsedající: Adamová B., Martinka I.**

17:00-17:15 Riziko vzniku intramuskulárních hematomů jako komplikace jehlové EMG u pacientů na terapii DOAK– pilotní výsledky *Betík A., Krkoška P., Vlčková E., Adamová B. 10 min*

17:15-17:30 MR vyšetření lumbálních paraspinálních svalů u pacientů s myotonickou dystrofií 2. typu *Krkoška P., Kokošová V., Matulová K., Vlažná D., Dostál M., Adamová B. 10 min*

17:30-17:45 Myotonická dystrofie a poruchy spánku *Dostálová S., Příhodová I. 10 min*

19:00-22:00 Diskuzní večere pro všechny účastníky

19. 4. 2024 PÁTEK

8:30-9:45	BLOK VI Léčba autoimunitních nervosvalových onemocnění	
8:30-9:00	Inovativní léčba generalizované Myastenia Gravis – její pozice v léčbě a přínos pro kvalitu života pacienta – Satelitní sympozium UCB Přístupy k terapii vysoce aktivní MG Přínos nastupující generace léčebných přípravků v terapii MG	Předsedající: Týblová M., Voháňka S. 30 min Týblová M. Voháňka S.
9:00-9:45	Nová alternativa v udržovací terapii CIDP pomocí LP Hyqvia (fSCIG) – satelitní sympozium Takeda Diagnostický postup u CIDP Léčby CIDP a použití fsCIG Zkušenosti se subkutánní IG léčbou u CIDP a některých vzácných neuromuskulárních onemocnění ve FN Ostrava	Předsedající: Mazanec R., Bednařík J. 45 min Mazanec R. Bednařík J. Junkerová J.
9:45-10:00	Coffee Break	
10:00-11:35	Blok VII Hereditární neuromuskulární onemocnění + varia III	Předsedající: Turčánová Koprušáková M., Ridzoň P.
10:00-10:15	Diagnostika onemocnění spojených s tandemovými opakováními v éře genomických analýz	Lojová I., Kucharík M., Baláž A., Kvapilová K., Brzoň O., Kašný M., Budiš J., Szemes T., Kvapil P., Radvánszky J. 10 min
10:15-10:45	Nová kombinovaná léčba pozdní formy Pompeho nemoci, Výsledky studie PROPEL <i>přednáška podpořena firmou Amicus</i>	Voháňka S. 25 min
10:45-11:05	Hereditární TTR amyloidóza – poznámky patologa k biologické podstatě onemocnění a diagnostice <i>přednáška podpořena firmou Medison Pharma</i>	Zámečník J. 15 min
11:05-11:20	Hereditární transtyreťinová amyloidóza (hATTR) s kombinovaným postihnutím myokardu a nervového systému – kazuistika	Veverka J., Otrubová V., Danková M., Goncalvesová E., Martinka I. 10 min
11:20-11:35	Subakutní sensorická neuronopatie	Vejskal J, Potužník P, Božovský T. 10 min
11:35-11:50	Coffee Break	
11:50-13:35	Blok VIII Onemocnění motoneuronů	Předsedající: Vlčková E., Ehler E.
11:50-12:05	Genetika a epidemiologie onemocnění motorického neuronu v české a slovenské populaci	Šlachťová L, Khazaal M, Kara NS, Janků M., Jarkovský J, Zouharová A et al. 10 min
12:05-12:20	Prognostické faktory u pacientů s amyotrofickou laterální sklerózou	Vlčková E, Betík A, Jopeková L. 10 min
12:20-12:35	Rizikové faktory vzniku ALS/MND	Ehler E. 10 min
12:35-12:50	Nečekaná příčina motorické neuronopatie	Baumgartner D, Němcová M. 10 min

- 12:50-13:05** Bialelické patogenní varianty v SORD genu jako častá příčina příčina autozomálně recesivní hereditární axonální neuropatie a její potenciální léčba *Mazanec R., Laššuthová P., Prášil K., Seeman P. 10 min*
- 13:05-13:20** Perkutánní endoskopická gastrostomie u pacientů s amyotrofickou laterální sklerózou *Lasotová N, Betík A, Vlčková E. 10 min*
- 13:35-13:45** **Zakončení Kongresu a předání štafety do Bratislavy 2025** *Voháňka S., Cibulčík F.*

13:45-14:30 *Oběd*

E-posterová sekce

- Hereditárna spastická paraparéza alebo amyotrofická laterálna skleróza – fenotypová variabilita asociovaná s SPG7 génom *Stretavská P., Turčanová Koprušáková M., Šlachtová L., Giertlová M., Drenčáková P., Jungová P., Martinka I., Mihalov J. 10 min*
- Ehlers-Danlosův syndrom a syndrom hypermobility *Šišková S.*