

10^o

CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMUSCULARES

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES

PROGRAMA
PROGRAM

 **SPEDNM**
Sociedade Portuguesa de Estudos
de Doenças Neuromusculares



10^o

CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMUSCULARES

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES



COMISSÃO ORGANIZADORA
ISABEL CONCEIÇÃO (CHULN)
CATARINA CAMPOS (CHULN)
MIGUEL SANTOS (CHULN)

DIREÇÃO SPEDNM
TERESA COELHO (CHUPORTO)
FERNANDO SILVEIRA (CHUSJ)
MANUELA SANTOS (CHUPORTO)

LOCAL

Hotel Meliá Ria Aveiro
Cais da Fonte Nova 5, 3810-200 Aveiro



SECRETARIADO

NorahsEvents, Lda
Telefone: +351 220 164 206 | Email: eventos@norahsevents.pt | www.norahsevents.pt



10^o

**CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMUSCULARES**

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES



PATROCINADORES DIAMANTE



PATROCINADORES PLATINA



PATROCINADORES OURO



PATROCINADORES BRONZE





30 DE SETEMBRO/SEPTEMBER, 30TH, 2022 | SEXTA FEIRA / FRIDAY

09.00-9.30 RECEÇÃO E BOAS-VINDAS/Welcome

Prof^a. Doutora Teresa Coelho (SPEDNM)

9.30-10.40 SESSÃO I /SESSION I: ASPETOS CLINICOS DAS MIOPATIAS I/ CLINIC FEATURES OF MYOPATHIES I

Moderadores/Moderators: Dra. Manuela Santos (CMIN); Dra. Isabel Conceição (CHULN)

09.30-10.05 Como Abordar Um Doente com Suspeita de Miopatia / How to approach a patient with suspected myopathy

Prof. Anthony Behin (Institut de Myologie GH Pitié-Salpêtrière, Paris)

10.05-10.40 Abordagem multidisciplinar do doente com Merosinopatia: desafios e avanços / Multidisciplinary approach of a patient with Merosinopathy: challenges and advances

Dra. Teresinha Evangelista (Institut de Myologie GH Pitié-Salpêtrière, Paris)

10.40-11.00 Coffee-Break

11.00-12.30 SESSÃO II/SESSION II: ASPETOS CLÍNICOS DAS MIOPATIAS II/ CLINIC FEATURES OF MYOPATHIES II

Moderadores/ Moderators: Dra. Anabela Matos (CHUSJ); Dr. Simão Cruz (HFF)

11.00-11.35 As miopatias dos doentes idosos: características clínicas e diagnóstico / Late-onset myopathies: clinical features and diagnosis

Dra. Anabela Matos (CHUC, Coimbra, Portugal)

11.35-12.30 COMUNICAÇÕES LIVRES I / FREE COMMUNICATIONS I

CO-01 - Doença de Charcot-Marie-Tooth e outras neuropatias relacionadas: Casuística de um hospital terciário

Isabel Vidal¹; Catarina Falcão Campos^{1,2}; Miguel Oliveira Santos^{1,2}; Mamede De Carvalho^{1,2}; Isabel Conceição^{1,2}

1 - Serviço de Neurologia do Hospital Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte; 2 - Faculdade de Medicina, Centro de Estudos Egas Moniz, IMM-JLA, Universidade de Lisboa

CO-02 - O diagnóstico diferencial das polineuropatias desmielinizantes - que parâmetros neurofisiológicos podem ajudar no diagnóstico etiológico?

Catarina Borges¹; André Costa¹; Ana João Marques¹; Andreia Veiga^{1,2}; Maria Céu Branco^{1,2}; Michel Mendes¹

1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro; 2 - Unidade de Neurofisiologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

CO-03 - Mieloneuropatia secundária à inalação recreativa de óxido nitroso - um problema emergente?

Afonso Morgadinho¹; Francisco Antunes¹; Tiago Geraldes¹; Alyne Cordeiro¹; José Paulo Monteiro^{2,3}; Miguel Grunho¹; Pedro Pereira¹

1 - Serviço de Neurologia, Hospital Garcia de Orta E.P.E., Almada, Portugal; 2 - Serviço de Pediatria, Hospital Garcia de Orta E.P.E., Almada, Portugal; 3 - Centro de Desenvolvimento da Criança Professor Torrado da Silva, Hospital Garcia de Orta E.P.E., Almada, Portugal

12.30-13.30 Simpósio Indústria 1/ Industry Symposium 1

Biogen

12.30 – 12.40 Opening

Manuela Santos, Centro Materno-infantil do Norte, Centro Hospitalar Universitário do Porto, Portugal

12.40 – 13.00 SMA is now a treatable disease

Aviva Fattal, Pediatric Neurology Unit, Tel Aviv Sourasky Medical Center, Israel

13.00 – 13.20 Different Approaches of Intrathecal Administrations

Bruno Zanfini, Science of Emergency, Anesthesiology, Intense Care Therapy Fondazioni Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Rome, Italy

13.20 – 13.30 Questions and answers

All Faculty

13.30-14.30 Almoço/Lunch

14.30-15.40 SESSÃO III/SESSION III: DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS/DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES

Moderadores/ Moderators: Dr. Luís Santos (CHLO); Dra Catarina Campos (CHULN)

14:30-15.05 Desafios e avanços no diagnóstico molecular das Miopatias/ Challenges and Advances in Molecular Diagnosis of Myopathies

Dra. Hermine van Duyvenvoorde (Leiden University Medical Center, Netherlands)

15.05-15.40 O papel da RMN no diagnóstico e follow-up quantitativo nas miopatias/ The role of MRI in the diagnosis and quantitative follow-up of muscle disorders

Prof^a. Hermien Kan (Leiden University Medical Center, Netherlands)



30 DE SETEMBRO/SEPTEMBER, 30TH, 2022 | SEXTA FEIRA / FRIDAY

15.40-16.40 Simpósio Indústria 2/ Industry Symposium 2

TRANSFORMING SPINAL MUSCULAR ATROPHY (SMA): PAVING THE WAY FOR THE MANAGEMENT OF PRESYMPTOMATIC PATIENTS IN PORTUGAL Novartis Gene Therapies

15.40 – 15.55 Gene therapy outcomes in presymptomatic SMA patients

Dr. José Pedro Vieira Hospital Dona Estefânia, Lisboa

15.55 – 16.10 NBS pilot in Austria – what have we learned?

Prof. Maximilian Zeyda Medical University of Vienna, Austria

16.10 – 16.25 Newborn screening for SMA in clinical practice

Prof. Laurent Servais MDUK Oxford Neuromuscular Center, UK

16.25 – 16.40 Sessão de Q&A com palestrantes

Moderação: Dr. José Pedro Vieira

16.40- 17.15 Coffee-Break / Visita aos E-Posters

17.15-18.15 COMUNICAÇÕES LIVRES II/FREE COMMUNICATIONS II

Moderadores/ Moderators: Dr. Luís Negrão (CHUC); Dr. Luis Braz (CHUSJ)

CO-04 - Effects of exercise in patients with muscular dystrophy

Joana Romano¹; Pedro Ribeiro¹; Joana Alberto¹; Duarte Dantas¹; Raquel Vilela¹

¹ - Serviço de Medicina Física e de Reabilitação - Hospital de Pedro Hispano, Unidade Local de Saúde de Matosinhos, Porto

CO-05 - The prodgne project getting to know the research and the disease

Beatriz L Pereira¹; Mariana Barbosa¹; Paula A Videira^{1,2}

¹ - UCIBIO/REQUIMTE - FCT-NOVA; ² - CDG Allies

CO-06 - Mutational spectrum of genes underlying muscular dystrophies and congenital myopathies: data from multigene wes-based genetic studies

Alexandra Lopes^{1,2}; Fátima Lopes^{1,2}; Ana Filipa Brandão^{1,2}; Paulo Silva^{1,2}; Filipe Alves^{1,2}; Ana Lopes^{1,2}; Sara Morais^{1,2}; Rita Bastos-Ferreira^{1,2}; Maria João Nabais Sá^{1,2}; João Parente-Freixo^{1,2}; Jorge Sequeiros^{1,2,3}; Jorge Oliveira^{1,2}

¹ - CGPP-IBMC - Centro de Genética Preditiva e Preventiva, Instituto de Biologia Molecular e Celular, Univ. Porto, Portugal; ² - i3S - Instituto de Investigação e Inovação em Saúde, Univ. Porto, Portugal; ³ - ICBAS - School of Medicine and Biomedical Sciences, Univ. Porto, Portugal

CO-07 - Caracterização de uma série de casos de distrofia muscular oculofaríngea e respetivas famílias

Mariana Alves Vargas¹; Catarina Borges¹; Michel Mendes¹; Ana Graça Velon¹; Andreia Veiga¹

¹ - Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

18.15-19.30 Assembleia Geral Extraordinária e Eleitoral

20.30 Jantar do Congresso/Congress Dinner



SMA
Learning Hub

NOVO MÓDULO

E-LEARNING
ATROFIA MUSCULAR ESPINHAL

- » **MÓDULO GERAL**
- » **MÓDULO TRATAMENTO***

SAIBA MAIS EM WWW.MYBIOGEN.PT



Biogen-154642 | Fevereiro 2022

* Este módulo de formação é para acesso exclusivo a profissionais de saúde.

by
Biogen



1 DE OUTUBRO/OCTOBER, 1ST, 2022 | SÁBADO / SATURDAY

SESSÃO I/SESSION I - DOENÇA DO NEURÓNIO MOTOR O QUE HÁ DE NOVO? /MOTOR NEURON DISEASE WHAT'S NEW?

Moderadores/ Moderators: Prof. Doutor Mamede de Carvalho (CHULN); Dr. Miguel Santos (CHULN)

09:00-09:35 **Novos Critérios Diagnósticos na Doença do Neurónio Motor/ELA / New diagnostic criteria in Motor Neuron Disease/ALS**

Prof. Doutor Mamede de Carvalho (Department of Neurosciences and Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa)

09:35-10:10 **Novos avanços terapêuticos na Doença do Neurónio Motor/ELA/ Recent therapeutic advances in Motor Neuron Disease/ALS**

Prof. Susanne Petri (Clinic for Neurology, Hannover Medical School)

10:10-10:30 Coffee-Break

10:30-11:45 **COMUNICAÇÕES LIVRES III/FREE COMMUNICATIONS III**

Moderadores: Dr. João Martins; Dr. Pedro Pereira (HGO)

CO-08 - Miopatia inflamatória atípica com fenótipo de esclerose lateral amiotrófica

Cláudia Santos Silva1,2; Rafael Roque1,3; Mamede De Carvalho1,2

1 - Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa-Norte, Lisboa, Portugal; 2 - Faculdade de Medicina- Instituto de Medicina Molecular, Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal; 3 - Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa-Norte, Lisboa, Portugal

CO-09 - Miastenia gravis juvenil - casuísta de 7 anos

Cláudia Monteiro1; Carolina Fraga2; André Azevedo3; Cristina Garrido2; Manuela Santos2

1 - Centro Hospitalar Tâmega e Sousa; 2 - Centro Materno Infantil do Norte; 3 - Unidade de Saúde Local do Alto Minho

CO-10 - Distrofia fácio-escápulo-umeral - uma análise retrospectiva hospitalar

Sofia Lopes1; Andreia Ferreira1; Sofia Marques1; Joana Vieira Naia2; Ricardo Maré1

1 - Hospital de Braga - Serviço de Neurologia; 2 - Hospital de Braga - Serviço de Pneumologia

CO-11 - Complicações neuromusculares dos inibidores de checkpoint imunitário

José Maria Bandeira Costa1; Diogo Antão1; Mariana V Fernandes1; Ana Azevedo1; Ilda Costa1; Joana Marques1; João Nunes1

1 - Serviço de Neurologia, Instituto Português de Oncologia de Lisboa, Francisco Gentil

CO-12 - Plexopatia lombo-sagrada e miopatia precoces induzidas pela radioterapia: do desafio diagnóstico ao sucesso terapêutico

Joana Ferreira Pinto1; Ana Rita Silva1; Gabi Almeida2; Diana Matos1,3; Ivone Soares2; Ricardo Maré1; Ana Filipa Santos1

1 - Serviço de Neurologia, Hospital de Braga; 2 - Serviço de Medicina Física e de Reabilitação, Hospital de Braga; 3 - Serviço de Neurologia, Unidade Local de Saúde do Alto Minho, Hospital de Santa Luzia

11:45-12:45 **Simpósio Indústria 3/ Industry Symposium 3**

WHAT THE FUTURE MAY HOLD: HOW CAN WE ADDRESS TODAY'S UNMET NEEDS IN GMG?"

"O FUTURO EM PERSPECTIVA: COMO PODEMOS ABORDAR AS ACTUAIS LACUNAS TERAPÊUTICAS NA MIASTENIA GRAVIS?"

Moderador: Prof. Ernestina Santos, (consultant neurologist , CHUPorto)

Argenx

The emerging treatment landscape in MG.

Prof. Maria Isabel Leite (Consultant Neurologist and Associate Professor Nuffield Department of Clinical Neurosciences Medical Science

Division, University of Oxford, Oxford, UK)

ADAPT clinical trial: Design and results.

Speaker Prof. Francesco Saccà, (Associate Professor of Neurology ,Myasthenia Gravis Center, NSRO Department, University "Federico II", Naples, Italy)

12:45 - 13:00 **Encerramento do Congresso com anúncio dos prémios / Closing of the Congress with the announcement of the awards**

10^o

**CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMUSCULARES**

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES

argenx 

argenx é uma companhia global de imunologia comprometida em melhorar a vida das pessoas que sofrem de doenças autoimunes graves

Doentes

Inovação

Onde atuamos

10^o

CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMUSCULARES

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES

**CURSO SOBRE
DOENÇAS DO
MÚSCULO (MÓDULO 1)**
**COURSE ON MUSCLE
DISEASES (MODULE 1)**

TEMPO TOTAL DE FORMAÇÃO: 4H

Abordagem Diagnóstica ao Doente com Miopatia

Moderação: Dra. Manuela Santos (CMIN), Dr. Luís Santos (CHLO)

13.00-14.00 Almoço/Lunch

14.00 Semiologia em idade pediátrica

Dra. Teresa Moreno (CHULN)

14.15 Semiologia em idade adulta

Dr. André Caetano (CHLO)

14.30 Exames Complementares de Diagnóstico

Estudos neurofisiológicos – Dr. Márcio Cardoso (CHUP)

Biópsia muscular – Dr. Miguel Pinto (CHUP)

Estudos moleculares – Dra. Ana Rita Gonçalves (CHUP)

15.00 Questões

15.05 PAUSA

Distrofinopatias e Sarcoglicanopatias

Moderação: Dra. Isabel Conceição (CHULN), Dr. Fernando Silveira (CHUSJ)

Distrofinopatias

15.20 Apresentações Clássicas

Dra. Joana Ribeiro (CHUC)

15.40 Apresentações menos comuns

Dr. Miguel Santos (CHULN)

16.00 Abordagem Terapêutica

Dra. Cristina Garrido (CMIN)

Sarcoglicanopatias

16.20 Sarcoglicanopatias

Dr. Luís Braz (CHUSJ)

16.40 Questões

16.45 PAUSA

Distrofias Musculares das Cinturas

Moderação: Prof. Dra. Teresa Coelho (CHUP), Dr. João Martins (HCuf)

17.00 Disferlina e Anoctamina

Dr. Pedro Pereira (HGO)

17.20 Calpaína e Teletonina

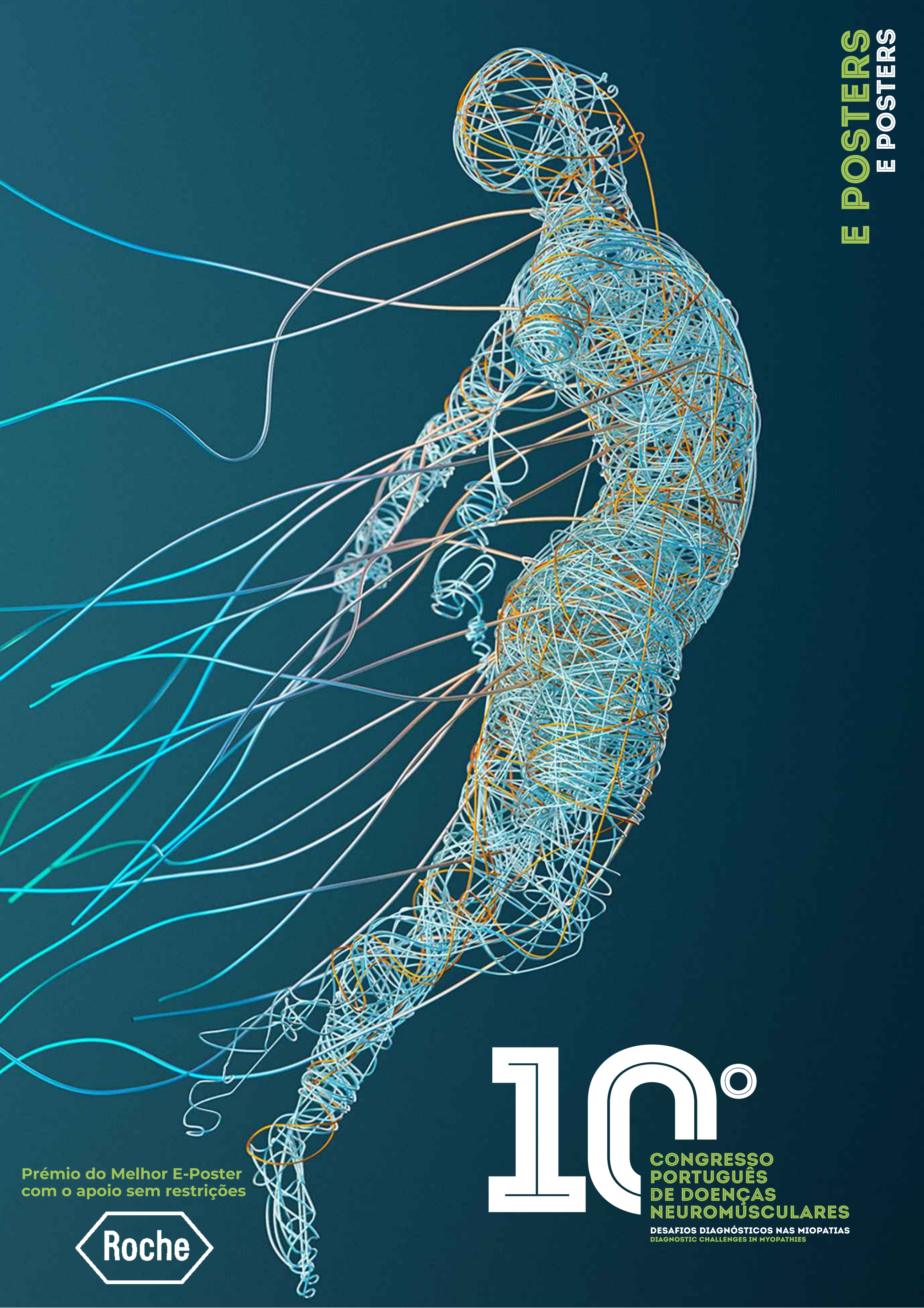
Dra. Andreia Veiga (CHTMAD)

17.40 Formas recessivas menos comuns e formas dominantes

Dra. Catarina Santos (CHEDV)

18:00 Questões

18.05 Avaliação Final



E POSTERS
E POSTERS

Prémio do Melhor E-Poster
com o apoio sem restrições



10^o

CONGRESSO
PORTUGUÊS
DE DOENÇAS
NEUROMÚSCULARES

DESAFIOS DIAGNÓSTICOS NAS MIOPATIAS
DIAGNOSTIC CHALLENGES IN MYOPATHIES

E POSTERS E POSTERS

EP-01 - APLICAÇÃO DO ÍNDICE NEUROFISIOLÓGICO NO CÁLCULO DO SPLIT HAND-INDEX

Cláudia Santos Silva^{1,2}; Michael Swash^{2,3}; Mamede De Carvalho^{1,2}

1 - Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa-Norte, Lisboa, Portugal; 2 - Faculdade de Medicina- Instituto de Medicina Molecular, Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal; 3 - Department of Neurology and Neuroscience, Barts and the London School of Medicine, Queen Mary University of London and Royal London Hospital, UK

EP-02 - INTOLERÂNCIA AO EXERCÍCIO, RABDOMIÓLISE E HIPERCKÉMIA: UMA FORMA DE APRESENTAÇÃO DE ALFA-SARCOGLICANOPATIA

Miguel Miranda¹; Isabel Vidal Martins²; Pedro Coelho^{2,3}; Rafael Roque^{2,3}; Catarina Falcão De Campos²

1 - Unidade Funcional de Neurologia, Hospital de Cascais Dr. José de Almeida; 2 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar Lisboa Norte; 3 - Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar Lisboa Norte

EP-03 - MIOPATIA NECROTIZANTE SUBAGUDA COM ANTICORPOS ANTI-HMG-COA REDUTASE NÃO ASSOCIADA A ESTATINAS: RESPOSTA TERAPÊUTICA SUSTENTADA AO RITUXIMAB

Joana Moniz Dionísio¹; Sofia Delgado¹; Beatriz Madureira¹; Diogo Portugal²; Rafael Roque³; Raquel Rojal¹; Eduard Gallardo⁴; Simão Cruz¹

1 - Serviço de Neurologia do Hospital Prof. Doutor Fernando Fonseca, EPE; 2 - Serviço de Medicina Física e da Reabilitação do Hospital Prof. Doutor Fernando Fonseca, EPE; 3 - Serviço de Neuropatologia do Hospital Santa Maria - Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte; 4 - Unitat de Malalties Neuromusculars, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, Barcelona

EP-04 - O PAPEL DO ENFERMEIRO NO CS NA MARCHA DIAGNÓSTICA DE UMA PATOLOGIA PORTUGUESA RARA

Maria Jose Carrega¹; Teresa Ramos¹

1 - UCSP Covilhã

EP-05 - EXPANDINDO O ESPETRO DA Distrofia Muscular das Cinturas Tipo 2H ASSOCIADA AO GENE TRIM32, DESCRIÇÃO DE UMA NOVA VARIANTE

Isabel Vidal¹; Miguel Miranda²; Catarina Campos^{1,3}

1 - Serviço de Neurologia do Hospital Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte; 2 - Unidade Funcional de Neurologia, Hospital de Cascais Dr. José de Almeida; 3 - Faculdade de Medicina- Instituto de Medicina Molecular, Universidade de Lisboa

EP-06 - NEUROPATIA PERIFÉRICA POR BORRELIA BURGDORFERI COM EXPRESSÃO DE PROTEÍNA VIRULENTA OSPC

Maria Inês Silva¹; Miguel Miranda¹; Vera Montes¹; Fernando Pita¹; Cátia Carmona¹

1 - Hospital de Cascais Dr. José de Almeida

EP-07 - RETRATO DE UM CASO INCOMUM DE INFEÇÃO POR RICKETTSIA CONORII ISRAELENIS ASSOCIADO A POLINEUROPATIA AXONAL SENSITIVA E LINFOHISTIOCITOSE HEMOFAGOCÍTICA

Maria Inês Silva¹; Maria Margarida Andrade¹; Miguel Miranda¹; Vera Montes¹; Fernando Pita¹; Cátia Carmona¹

1 - Hospital de Cascais Dr. José de Almeida

EP-08 - ANTI-CONTACTIN 1 (CNTN1) AUTOIMMUNE NODOPATHY: CURRENT TREATMENT AND PITFALLS

Alyne Cordeiro¹; Elisa Silva¹; Diana Alves¹; Pedro Pereira¹; Inês Marques¹

1 - Department of Neurology, Hospital Garcia de Orta, Almada, Portugal.

EP-09 - TREMOR MIOGÉNICO - APRESENTAÇÃO RARA DE DISFUNÇÃO DO SARCÓMERO

Teresa Moreno^{1,2}; Joana Coelho²; Miguel Santos³

1 - Unidade de Neuropediatria; 2 - Centro hospitalar Universitário Lisboa Norte - Hospital de Santa Maria; 3 - Serviço de Neurologia do Centro hospitalar Universitário Lisboa Norte - Hospital de Santa Maria

EP-10 - UMA MIOPATIA POUCO USUAL CAUSADA POR UMA NOVA MUTAÇÃO NO GENE PNPLA2

Cláudia Santos Silva^{1,2}; António Gonçalves³; Pedro Coelho¹; Rafael Roque^{1,4}; Catarina Falcão De Campos^{1,2}

1 - Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa-Norte, Lisboa, Portugal; 2 - Faculdade de Medicina- Instituto de Medicina Molecular, Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal; 3 - Serviço de Cardiologia, Hospital de Santa Marta, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Central, Lisboa, Portugal; 4 - Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa-Norte, Lisboa, Portugal

EP-11 - MIASTENIA CONGÉNITA POR MUTAÇÃO NO GENE CHRNE: DIFICULDADES DIAGNÓSTICAS NA IDADE ADULTA

Pedro Lopes Das Neves¹; Beatriz Madureira¹; Rafael Roque²; Sofia Marques³; Mariana Ferreira³; Jorge Pinto Basto³; Purificação Tavares³; Simão Cruz¹

1 - Serviço de Neurologia, Hospital Professor Doutor Fernando Fonseca, Amadora, Portugal; 2 - Laboratório de Neuropatologia, Centro Hospitalar e Universitário de Lisboa Norte, Lisboa, Portugal; 3 - CGC Genetics - Centro de Genética Clínica, Porto, Portugal

EP-12 - "AMBULÂNCIA MÁGICA"- CONCRETIZAR DESEJOS A DOENTES NEUROMUSCULARES PALIATIVOS.

Sara Gomes¹; Flávia Fonseca²; Fernando Marques¹; Joana Pais¹

1 - Cruz Vermelha Portuguesa - Delegação de Coimbra; 2 - Cruz Vermelha Portuguesa- Delegação de Coimbra

E POSTERS E POSTERS



EP-13 - THYMOMA-ASSOCIATED MULTIORGAN AUTOIMMUNITY SYNDROME - UMA RARA MANIFESTAÇÃO PARANEOPLÁSICA EM DOENTE COM MIASTENIA GRAVIS

Isabel Rovisco Monteiro¹; Ana Luísa Matos²; Maria Manuel Xavier²; José Carlos Cardoso²; Luís Negrão¹; Anabela Matos¹; Argemiro Geraldo¹
1 - Serviço de Neurologia do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra, Coimbra, Portugal; 2 - Serviço de Dermatologia do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra, Coimbra, Portugal

EP-14 - DE UMA PANCREATITE AO DIAGNÓSTICO DE UMA MIOPATIA LIPÍDICA DE INÍCIO NO ADULTO

Filipe Godinho¹; Luisa Medeiros¹
1 - Centro Hospitalar Universitário Lisboa Central

EP-15 - MIASTENIA GRAVIS COMO MANIFESTAÇÃO DE SÍNDROME POLIGLANDULAR AUTOIMUNE TIPO III

Janice Alves¹; Alexandre Aldomiro¹; André Militão¹; Rui Guerreiro¹
1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Setúbal

EP-16 - UMA FAMÍLIA COM DOENÇA DE CHARCOT-MARIE-TOOTH SUBCLÍNICA ASSOCIADA A MUTAÇÃO NO GENE MPZ

Beatriz Madureira¹; Joana Dionísio¹; Sofia Delgado¹; Isabel Moreira²; Hildeberto Correia²; Simão Cruz¹
1 - Hospital Professor Doutor Fernando Fonseca; 2 - Unidade de Biologia Molecular, Laboratório Joaquim Chaves

EP-17 - PLEXOPATIA BRAQUIAL SECUNDÁRIA A FÍSTULA ARTERIOVENOSA VERTEBRO-VERTEBRAL

Ana Azevedo¹; Bárbara Teixeira¹; Catarina Santos¹
1 - Centro Hospitalar de Entre o Douro e Vouga

EP-18 - PROGRESSÃO CLÍNICA NA AMILOIDOSE ADQUIRIDA PÓS TRANSPLANTE HEPÁTICO DOMINÓ: UM ESTUDO CASO-CONTROLO

Miguel Miranda¹; Isabel Castro^{2,3}; José Castro^{2,3}; Miguel Oliveira Santos^{2,3}; Catarina Falcão De Campos^{2,3}; Isabel Conceição^{2,3}
1 - Unidade Funcional de Neurologia, Hospital de Cascais Dr. José de Almeida; 2 - Serviço de Neurologia do Hospital Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte; 3 - Faculdade de Medicina, Centro de Estudos Egas Moniz, IMM-JLA, Universidade de Lisboa

EP-19 - INSUFICIÊNCIA RESPIRATÓRIA - UM DIAGNÓSTICO POST-MORTEM.

Cristina Lopes Da Mota¹; Henrique Costa¹; Mariana Rocha¹
1 - Centro Hospitalar de Vila Nova de Gaia/Espinho

EP-20 - NODO-PARANODOPATIA AGUDA COM ANTICORPOS ANTIGANGLIOSÍDEOS MIMETIZANDO BOTULISMO

Sofia Delgado¹; Inês Palmares¹; Pedro La Feria¹; Vera Santos¹; André Rêgo¹; Pedro Lopes Neves¹; Isabel Ferreira¹; Tiago Brito¹; Catarina Matos¹; Paulo Freitas¹; Simão Cruz¹
1 - Hospital Prof. Doutor Fernando Fonseca

EP-21 - MIOPATIA METABÓLICA

Teresa Painho¹; Ana Cristina Ferreira²; José Pedro Vieira¹
1 - Unidade de Neurologia Pediátrica, Hospital Dona Estefânia, Centro Hospitalar de Lisboa Central; 2 - Unidade de Doenças Metabólicas, Hospital Dona Estefânia, Centro Hospitalar de Lisboa Central

EP-22 - CARACTERÍSTICAS DE REFERÊNCIA DOS DOENTES COM MIASTENIA GRAVIS INSCRITOS NUM PROGRAMA DE ACESSO ALARGADO(PAA) PARA EFGARTIGIMOD

Bibiana Da Rocha¹; Jan L. De Bleecker¹; Jan L. De Bleecker¹²; Christiane Schneider-Gold²³; Jan L. De Bleecker¹; Verschuuren⁴; Céline Tard⁵; Deborah Gelin¹; Omar Rahman¹; Benjamin Van Hoorick⁵¹; Renato Mantegazza⁶
1 - Argenx; 2 - 1Hospital Universitário e Hospital Geral St. Lucas, Gent, Bélgica; 3 - Hospital St. Josef, Universidade de Ruhr Bochum, Bochum, Alemanha; 4 - 3Departamento de Neurologia, Centro Médico Universitário de Leiden, Países Baixos; 5 - Centro Médico Universitário de Lille, Centro de Referência para Doenças Neuromusculares, Lille, França; 6 - Instituto de Neurologia Carlo Besta, Milão, Itália

EP-23 - POLINEUROPATIA DESMIELINIZANTE INFLAMATÓRIA CRÓNICA E LEUCEMIA DE GRANDES LINFÓCITOS GRANULARES: UMA DUPLA IMPROVÁVEL

Rita Cagigal¹; Mariana Rocha¹; Teresa Melo²; Henrique Moniz Costa¹
1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Vila Nova de Gaia/Espinho; 2 - Serviço de Hematologia, Centro Hospitalar de Vila Nova de Gaia/Espinho

EP-25 - ESCLEROSE LATERAL AMIOTRÓFICA - O PERCURSO ATÉ AO DIAGNÓSTICO

Catarina Borges¹; André Costa¹; Mariana Vargas¹; Andreia Veiga^{1,2}; Maria Céu Branco^{1,2}; Michel Mendes¹
1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro; 2 - Unidade de Neurofisiologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

EP-26 - POLINEUROPATIAS SENSITIVO-MOTORAS AXONAIS - SERÃO TODOS OS DOENTES INVESTIGADOS?

Ana João Marques¹; André Costa¹; João Paulo Gabriel¹; Andreia Veiga¹; Maria Do Céu Branco^{1,2}; Michel Mendes¹
1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro; 2 - Unidade de Neurofisiologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

E POSTERS E POSTERS



EP-27 - A ENCRUZILHADA DE LAMBERT-EATON - ENTRE A PROGRESSÃO DA DOENÇA E A INIBIÇÃO DE CHECKPOINTS

Carolina Azoia¹; André Costa¹; Sara Raimundo²; Maria Do Céu Branco¹; Michel Mendes¹

1 - Centro Hospitalar Trás-os-Montes e Alto Douro, EPE / Hospital de Vila Real, Serviço de Neurologia; 2 - Centro Hospitalar Trás-os-Montes e Alto Douro, EPE / Hospital de Vila Real, Serviço de Pneumologia

EP-28 - RABDOMIÓLISE GRAVE EM FILHO DE DOENTE COM MIOTONIA CONGÉNITA

Andreia Ferreira¹; Sofia Marques¹; Sofia Lopes¹; Ricardo Maré¹

1 - Hospital de Braga

EP-29 - O PAPEL DO RÁCIO NEUTRÓFILO-LINFÓCITO COMO PREDITOR PROGNÓSTICO NA ESCLEROSE LATERAL AMIOTRÓFICA

André Costa¹; Catarina Borges¹; Andreia Veiga²; Maria Do Céu Branco²; Michel Mendes¹

1 - Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto-Douro; 2 - Unidade de Neurofisiologia do Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

EP-30 - UMA ATAXIA DIFÍCIL DE (DI)GERIR

Maria João Pinto^{1,2}; Luís Braz^{1,2}

1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar Universitário de São João, Porto; 2 - Departamento de Neurociências Clínicas e Saúde Mental, Faculdade de Medicina da Universidade do Porto

EP-31 - APRESENTAÇÃO CLÍNICA ASSIMÉTRICA, COM ENVOLVIMENTO DE PARES CRANIANOS BAIXOS - FENÓTIPO ATÍPICO DE NODO-PARANODOPATIA ASSOCIADA A ANTI NF-155

Marta Magriço¹; Marco Fernandes¹; André Caetano¹; Luís Santos¹

1 - Hospital Egas Moniz, Centro Hospitalar Lisboa Ocidental

EP-32 - DISTROFIAS MUSCULARES EM IDADE PEDIÁTRICA: UMA SÉRIE DE CASOS

Mário Ribeiro¹; Sofia Lopes²; Cláudia Magalhães¹; Ricardo Maré²; Cláudia Patraquim¹

1 - Hospital de Braga, Serviço de Pediatria; 2 - Hospital de Braga, Serviço de Neurologia