

Česká neurologická společnost
Sekce neuromuskulárních chorob ČNS

pod záštitou

Slovenské neurologické spoločnosti
Sekcia pre neuromuskulárne ochorenia

Neurologické kliniky MU a FN Brno

pořádá

NEUROMUSKULÁRNÍ KONGRES

29. neuromuskulární sympozium

XIX. slovenská konferencia
o neuromuskulárnych ochoreniach

10. – 11. května 2018

Hotel Voroněž I, Křížkovského 47, Brno

Akce má charakter postgraduálního vzdělávání a je garantována ČLS JEP ve spolupráci s ČLK (ohodnocena kredity) jako akce kontinuálního vzdělávání.

PROGRAM



NEUROMUSKULÁRNÍ KONGRES 2018

Organizační výbor kongresu

MUDr. Stanislav Vohánka, CSc., MBA, Brno
doc. MUDr. Peter Špalek, Ph.D., Bratislava
prof. MUDr. Josef Bednařík, CSc., Brno
MUDr. František Cibulčík, CSc., Bratislava
doc. MUDr. Edvard Ehler, CSc., Pardubice
MUDr. Gabriel Hajaš, Ph.D., Nitra
prof. MUDr. Zdeněk Kadaňka, CSc., Brno
doc. MUDr. Pavol Kučera, Ph.D., Bratislava
prof. MUDr. Egon Kurča, Ph.D., Martin
MUDr. Ivan Martinka, Bratislava
MUDr. Radim Mazanec, Ph.D., Praha
MUDr. Petr Ridzoň, Praha
MUDr. Eva Vlčková, Ph.D., Brno
MUDr. Juraj Vyletelka, Žilina

Organizační sekretariát

TA-SERVICE s.r.o., Hlinky 48, 603 00 Brno
Kontakt: Mgr. Ivana Tarabová, Ing. Zdeňka Šturalová, Bc. Šárka Havelková
Tel. +420 543 211 134
E-mail: conference@ta-service.cz, sturalova@ta-service.cz
www.ta-service.cz

TA - SERVICE
CONGRESS AGENCY

ČASOVÝ HARMONOGRAM

Čas	Sál A	Sály B+C
Čtvrtek 10. 5. 2018		
08.00 - 09.00	Registrace účastníků	Doprovodná výstava partnerů a vystavovatelů
09.00 - 09.15	Slavnostní zahájení kongresu	
09.15 - 10.50	Alkohol a jiná toxická postižení neuromuskulárního systému	
10.50 - 11.05	Přestávka	
11.05 - 12.05	Satelitní sympozium sanofi-aventis, s.r.o.	
12.05 - 13.30	Oběd	
13.30 - 14.30	Workshop – zobrazení svalů a nervů	
14.30 - 14.45	Přestávka	
14.45 - 15.15	Satelitní sympozium CSL Behring, s.r.o.	
15.15 - 15.30	Přestávka	
15.30 - 16.45	Varia	
16.45 - 17.00	Přestávka	
17.00 - 17.45	Satelitní sympozium Pfizer – Familiární amyloidní polyneuropatie (FAP) – multidisciplinární onemocnění	
17.45 - 18.00	Posterová sekce	
19.30	Večeře	

Pátek 11. 5. 2018		
09.00 - 10.10	Autoimunitní myopatie a neuropatie I	Doprovodná výstava partnerů a vystavovatelů
10.10 - 10.25	Přestávka	
10.25 - 12.00	Autoimunitní myopatie a neuropatie II	
12.00 - 12.15	Přestávka	
12.15 - 13.50	Autoimunitní myopatie a neuropatie III	
13.50	Zakončení kongresu, oběd	

ODBOBNÝ PROGRAM

Čtvrtek 10. 5. 2018

8.00	Registrace účastníků	
9.00 - 9.15	Slavnostní zahájení kongresu <i>Voháňka S., Špalek P., Bednařík J.</i>	
9.15 - 10.50	ALKOHOL A JINÁ TOXICKÁ POSTIŽENÍ NEUROMUSKULÁRNÍHO SYSTÉMU <i>Předsedající: Špalek P., Bednařík J.</i>	
	TOXICKÉ NEUROPATIE <i>Mazanec R., Baumgartner D., Potočková V., Ehler E.</i>	15 + 5 min.
	ALKOHOLICKÁ NEUROPATIE <i>Bednařík J.</i>	15 + 5 min.
	NUTRIČNÍ POLYNEUROPATIE <i>Víčková E.</i>	15 + 5 min.
	NEUROMUSKULÁRNE PREJAVY GLUTÉNOVEJ SENZITIVITY – DIAGNOSTIKA A LIEČBA <i>Špalek P., Martinka I.</i>	15 + 5 min.
	NEUROLOGICKÉ PREJAVY DEFICITU VITAMÍNU B12 <i>Martinka I., Špalek P.</i>	10 + 5 min.
10.50 - 11.05	Přestávka	
11.05 - 12.05	SATELITNÍ SYMPOZIUM SANOFI-AVENTIS, S.R.O. <i>Kurča E., Mazanec R., Špalek P., Voháňka S.</i>	
	KVANTIFIKACE TUKOVÉ PŘESTAVBY SVALŮ POMOCÍ MAGNETICKÉ REZONANCE <i>Horák T.</i>	15 min.
	JAK ODHALIT DOSUD NEPOZNANÉ PŘÍPADY POMPEHO NEMOCI? <i>Mensová L.</i>	15 min.
	SVALOVÉ CHOROBY – PANELOVÁ DISKUSE <i>Kurča E., Mazanec R., Špalek P., Voháňka S.</i>	30 min.
12.05 - 13.30	Oběd	
13.30 - 14.30	WORKSHOP – ZOBRAZENÍ SVALŮ A NERVŮ <i>Předsedající: Horák T., Haberlová J.</i>	
	MÍSTO MAGNETICKÉ REZONANCE V DIAGNOSTICKÉ KYTICI SVALOVÝCH CHOROB <i>Voháňka S.</i>	8 min.
	MAGNETICKÁ REZONANCE SVALŮ V KLINICKÉ PRAXI <i>Horák T.</i>	15 + 2 min.
	VYUŽITÍ MR SVALŮ U DĚTÍ <i>Haberlová J.</i>	15 + 2 min.
	MR ZOBRAZENÍ KOŘENŮ, PLEXŮ A PERIFERNÍCH NERVŮ <i>Miklošová B., Keřkovský M.</i>	15 + 2 min.

14.30 - 14.45	Přestávka	
14.45 - 15.15	SATELITNÍ SYMPOZIUM CSL BEHRING, S.R.O. <i>Předsedající: Kadaňka Z., Špalek P.</i>	
	EPIDEMIOLOGIA, DIAGNOSTIKA A LIEČBA CIDP V SR <i>Špalek P., Kurča E., Cibulčík F., Martinka I., Gurčík L., Hajaš G., Koprůšáková M., Sosková M., Šaling M., Hergottová A., Kochanová J., Hanáčková E., Serdahely V.</i>	25 + 5 min.
15.15 - 15.30	Přestávka	
15.30 - 16.45	VARIA <i>Předsedající: Hajaš G., Vlčková E.</i>	
	IDIOPATICKÁ BRACHIÁLNA PLEXOPATIA – KAZUISTIKA <i>Hajaš G., Frišová A., Jamrichová B., Miklošková M., Veselý B., Brozman M.</i>	10 + 2 min.
	PŘÍSTUPY K HODNOCENÍ NEUROPATICKÉ KOMPONENTY BOLESTI U CHRONICKÝCH BOLESTÍ DOLNÍ ČÁSTI ZAD <i>Adamová B., Andrašínová T., Kopáček R., Kalíková E., Vlčková E., Šrotová I., Dušek L., Bednařík J.</i>	10 + 2 min.
	KEĎ SYNDRÓM BENÍGNÝCH FASCIKULÁCIÍ PRESTANE BYŤ BENÍGNÝ – KAZUISTIKA <i>Turčanová Koprůšáková M., Grofik M., Sívák S., Kurča E.</i>	10 + 2 min.
	PŘÍČINY POLYNEUROPATIE PRI PARKINSONOVEJ CHOROBE <i>Grofik M., Turčanová Koprůšáková M., Sívák Š., Nosál V., Kašovič P., Michalík J., Kurča E.</i>	10 + 2 min.
	KVANTITATIVNÍ TESTOVÁNÍ MYOTONIE <i>Horáková M., Horák T., Parmová O., Voháňka S.</i>	10 + 2 min.
	PARANEOPLATICKÉ NEUROLOGICKÉ PROJEVY MALOBUNĚČNÉHO KARCINOMU PLIC – DVĚ KAZUISTIKY <i>Baumgartner D., Potočková V., Mensová L., Mazanec R.</i>	10 + 2 min.
16.45 - 17.00	Přestávka	
17.00 - 17.45	SATELITNÍ SYMPOZIUM PFIZER – FAMILIÁRNÍ AMYLOIDNÍ POLYNEUROPATIE (FAP) – MULTIDISCIPLINÁRNÍ ONEMOCNĚNÍ <i>Předsedající: Špalek P., Mazanec R.</i>	
	FAP – KLINICKÝ OBRAZ, DIAGNOSTIKA A LIEČBA <i>Špalek P.</i>	
	FAP – GENETICKÉ A METABOLICKÉ ASPEKTY <i>Chandoga J.</i>	
	FAP – KAZUISTIKA <i>Pika T.</i>	

17.45 - 18.00	POSTEROVÁ SEKCE <i>Předsedající: Ehler E.</i>	
	SKÓRE K HODNOCENÍ KLINICKÉ ZÁVAŽNOSTI FACIOSKAPULOHUMERÁLNÍ SVALOVÉ DYSTROFIE <i>Parmová O., Voháňka S.</i>	
	DIAGNOSTICKÝ PROCES U SPORTOVCE S OBOUSTRANNÝM POSTIŽENÍM BRACHIÁLNÍHO PLEXU – ROZMANITOST INTERPRETACE EMG NÁLEZŮ. KAZUISTIKA. <i>Matulová H., Kunc P.</i>	
	POLYNEUROPATIE INDUKOVANÁ CHEMOTERAPIÍ PŘI LÉČBĚ VINCA-ALKALOIDY <i>Rajdová A., Vlčková E., Raputová J., Šmardová L., Janíková A., Bednařík J.</i>	
Pátek 11. 5. 2018		
9.00 - 10.10	AUTOIMUNITNÍ MYOPATIE A NEUROPATIE I <i>Předsedající: Voháňka S., Piňha J.</i>	
	IMUNOADSORPCE U NEUROLOGICKÝCH AUTOIMUNITNÍCH ONEMOCNĚNÍ <i>Piňha J.</i>	20 + 5 min.
	SUBKUTÁNNÍ IMUNOGLOBULINY V LÉČBĚ AUTOIMUNITNÍCH NERVOSVALOVÝCH ONEMOCNĚNÍ <i>Bednařík J.</i>	20 + 5 min.
	PARAPROTEINEMICKÉ NEUROPATIE <i>Kurča E.</i>	15 + 5 min.
10.10 - 10.25	Přestávka	
10.25 - 12.00	AUTOIMUNITNÍ MYOPATIE A NEUROPATIE II <i>Předsedající: Kurča E., Zámečník J.</i>	
	ZÁNĚTLIVÉ MYOPATIE Z POHLEDU REVMATOLOGA <i>Mann H. (RU)</i>	30 + 5 min.
	ZÁNĚTLIVÉ MYOPATIE Z POHLEDU PATOLOGA <i>Zámečník J.</i>	20 + 5 min.
	MYOZITIDA S INKLUZNÍMI TĚLÍSKY <i>Voháňka S.</i>	15 + 5 min.
	MYOZITIDA S INKLUZNÍMI TĚLÍSKY – KAZUISTIKA S ATYPICKÝM PRŮBĚHEM <i>Potužník P., Matoušek V.</i>	10 + 5 min.
12.00 - 12.15	Přestávka	

12.15 - 13.50	AUTOIMUNITNÍ MYOPATIE A NEUROPATIE III <i>Předsedající: Ridzoň P., Martinka I.</i>	
	LEMS – PATOGENEZE A KLINIKA <i>Mazanec R., Špalek P.</i>	15 + 5 min.
	LEMS – DIAGNOSTIKA A LIEČBA <i>Špalek P., Mazanec R.</i>	15 + 5 min.
	VZÁCNÁ VARIANTA CIDP S POZITIVNÍMI PROTILÁTKAMI PROTI PARANODÁLNÍM PROTEINŮM – PŘEHLED A KAZUISTIKA <i>Potočková V., Baumgartner D., Mazanec R.</i>	10 + 5 min.
	AUTOIMUNITNÁ TYREOIDITÍDA, POLYMYOZITÍDA, PERIKARDITÍDA A TYMÓM KOEXISTUJÚCE S MYOTONICKOU DYSTROFIU TYP I – KAZUISTIKA <i>Martinka I., Špalek P., Mečiarová I., Radvánszky J., Hergottová A., Akubžanová E.</i>	10 + 5 min.
	KOINCIDENCIA PRECHODOVEJ FORMY GUILLAIN-BARRÉHO SYNDRÓMU A AKÚTNEJ AUTOIMUNITNEJ MYELITÍDY – KAZUISTIKA <i>Serdahely V., Paldaufová M., Špalek P.</i> Prednáška podpořená spol. Shire Slovakia	10 + 5 min.
	VARIANTY AKUTNÍ POLYRADIKULONEURITIDY <i>Ehler E.</i>	10 + 5 min.
13.50	Zakončení kongresu, oběd	

SEZNAM PARTNERŮ A VYSTAVOVATELŮ

Platinový partner

SANOFI GENZYME 

sanofi-aventis, s.r.o.

Zlatý partner

CSL Behring

Biotherapies for Life™

CSL Behring, s.r.o.



Pfizer, s.r.o.

B:OMARIN

BioMarin Ltd.

Bronzový partner

 **Allergan**

Allergan SK s.r.o.

GRIFOLS

Grifols, s.r.o.

 **SAEGELING
MEDIZINTECHNIK**

Saegeling Medizintechnik, s.r.o.

 **Shire**

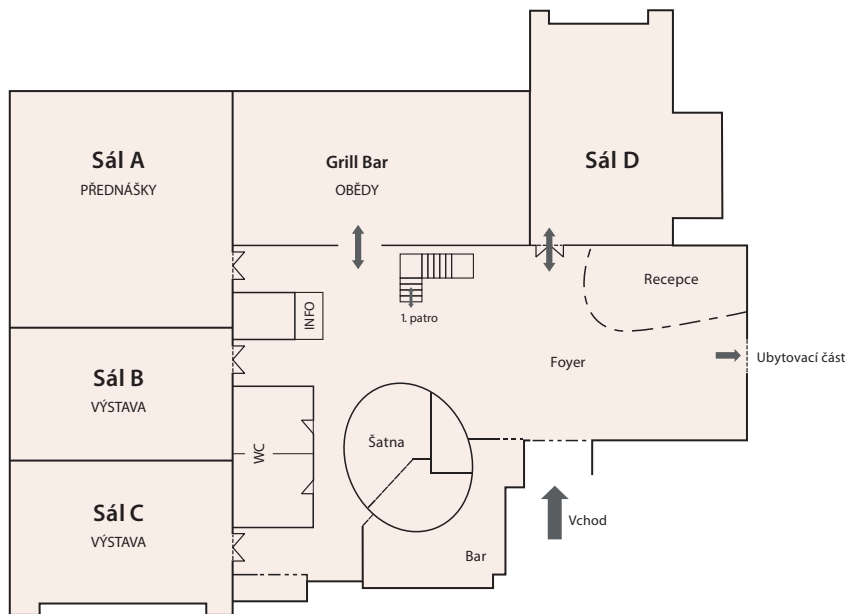
SHIRE CZECH, s.r.o.

Vystavovatel

Alien technik, s.r.o.

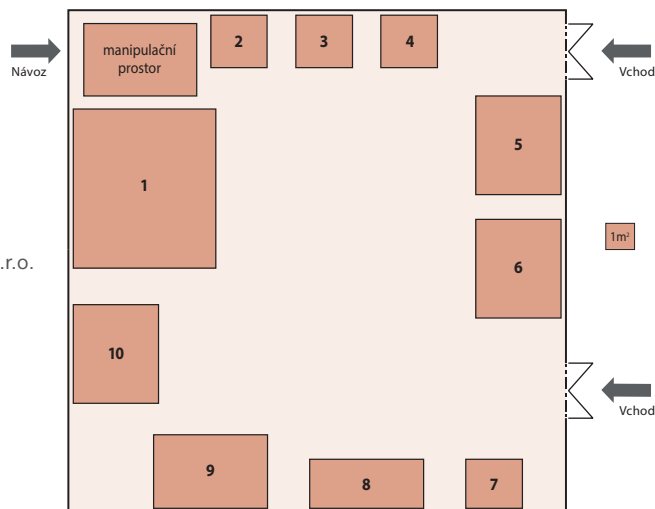
Octapharma CZ, s.r.o.

PLÁNEK KONFERENČNÍCH PROSTOR



PLÁNEK VÝSTAVNÍCH PROSTOR - SÁLY B+C

- 1 sanofi-aventis, s.r.o.
- 2 SHIRE CZECH, s.r.o.
- 3 Allergan SK s.r.o.
- 4 BioMarin, Ltd.
- 5 Pfizer, s.r.o.
- 6 CSL Behring, s.r.o.
- 7 Saegeling Medizintechnik, s.r.o.
- 8 Grifols, s.r.o.
- 9 Octapharma CZ, s.r.o.
- 10 Alien technik, s.r.o.



Váš partner pro DOMÁCÍ UMĚLOU PLICNÍ VENTILACI



Vybavení pro DUPV pod kódy PZT 9990181 a 9990182 zahrnuje:

ventilátor, odsávačku, oxymetr, kontrolní manometr, ambuvak + spotřební materiál.



Saegeling Medizintechnik, s.r.o.

Řípská 1153/20a, 627 00 Brno

tel.: +420 548 217 808-9,

e-mail: info@saegeling-mt.cz

www.saegeling-mt.cz

SÍLA JEHO SVALŮ ZÁVISÍ NA VAŠÍ DIAGNOSTICKÉ ROZVAZE

Chcete změnit kvalitu života pacientů
s Pompeho nemocí?



POMPE

Život ohrožující, progresivní neuromuskulární onemocnění
způsobující nevratné poškození svalů¹⁻⁴

Pompeho nemoc je léčitelná

PROGRESIVNÍ ONEMOCNĚNÍ

→ POKUD NEJÍ LÉČENA,
POMPEHO NEMOC
NEUSTÁLE PROGREDUJE^{2,3}

Progresivní slabost
proximálních svalů
zejména v oblasti
dolních končetin a trupu
je typickým příznakem
Pompeho nemoci⁵



DIAGNOSTIKUJTE VČAS

→ VČASNÁ DIAGNÓZA JE
ZÁSADNÍ PRO OPTIMÁLNÍ
VÝSLEDKY LÉČBY²

Nediagnostikovaná a neléčená
Pompeho nemoc bude neustále
progredovat a způsobovat
nevratné poškození svalů²

Včasná diagnóza a
léčba může zastavit
nebo zpomalit rozvoj
nemoci pomocí
stabilizace anebo zlepšení
motorických funkcí
a dýchání¹⁰⁻¹²



TESTUJTE IHED

→ K DISPOZICI JE JEDNODUCHÝ
A RYCHLÝ KREVNÍ TEST

Testujte, prosím, pacienty
s nespecifikovanou
pletencovou myopatií, proximální
svalovou slabostí nebo
hyper-CK-emií pro podezření
na Pompeho nemoc^{5,6,9}

Po potvrzení diagnózy
je k dispozici účinná léčba
Pompeho nemoci^{6,7,11}



Diagnostický test si můžete zdarma
objednat na www.spravnadiagnoza.cz
jméno: **spravna** | heslo: **diagnoza**

Literatura: 1. American Association of Neuromuscular & Electrodiagnostic Medicine *Muscle Nerve* 2009;40(1):149–160. 2. Hagemans MLC et al *Neurology* 2005;64(12):2139–2141. 3. Hirschhorn R et al. In: Scriver CR et al., eds. *The Metabolic & Molecular Bases of Inherited Disease*. 8th ed. New York, NY: McGraw-Hill; 2001:3389–3420. 4. Kishnani PS et al *Genet Med* 2006;8(5):267–288. 5. van der Beek NA et al *Orphanet J Rare Dis* 2012;7:88. 6. Güngör D et al *Orphanet J Rare Dis* 2013;8:49. 7. Cupter EJ et al *Muscle Nerve* 2012;45(3):319–333. 8. Winchester B et al *Mol Genet Metab* 2007;93(3):275–281. 9. Hobson-Webb LD, Kishnani PS *Muscle Nerve* 2012;45(2):301–302. 10. van der Ploeg AT et al *N Engl J Med* 2010;362(15):1396–1406. 11. SPC přípravku Myozyme [online]. SUKL [cit.11-02-2016]. Dostupné z www.sukl.cz. 12. Strothotte S et al *J Neurol*. 2010;257(1):91–97.