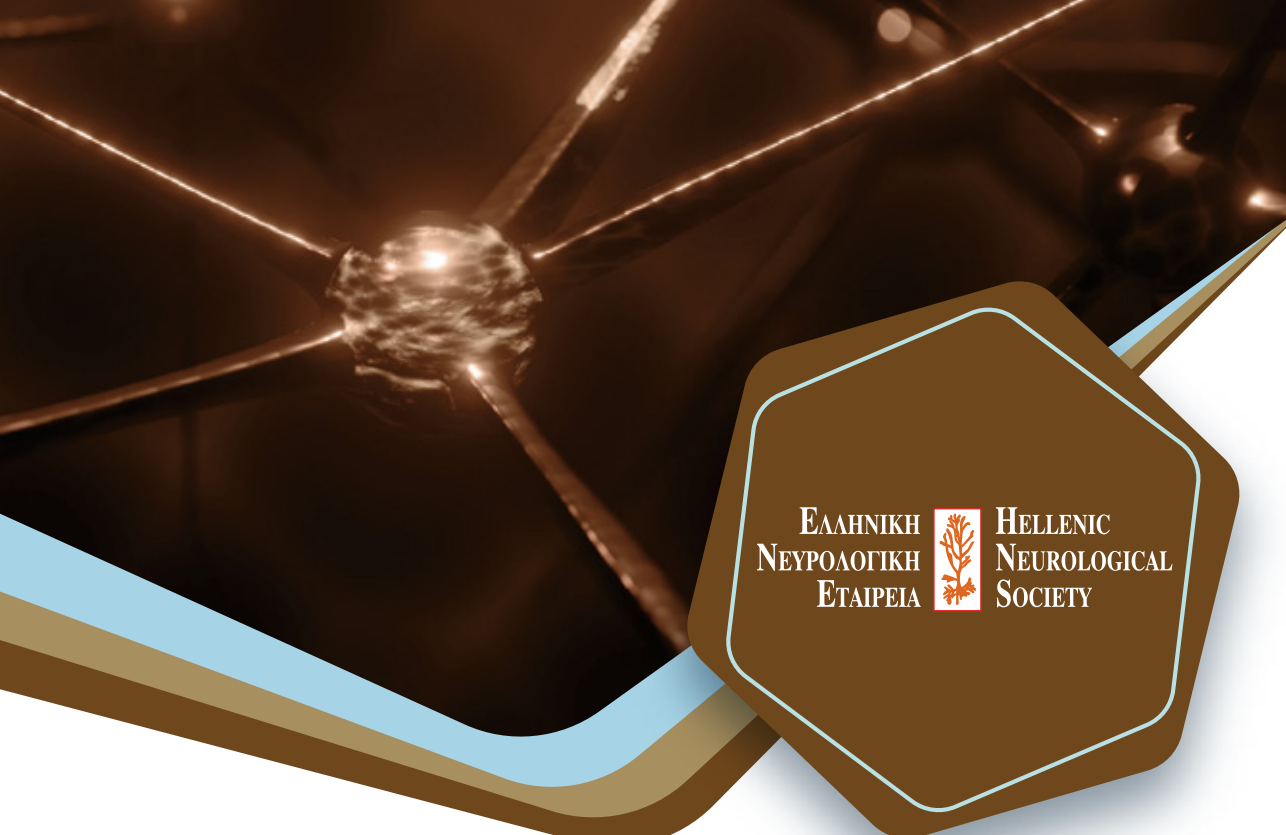




ΕΛΛΗΝΙΚΗ
ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΗ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ



HELLENIC
NEUROLOGICAL
SOCIETY

ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

«Γενετικός έλεγχος στα νευρολογικά νοσήματα - Θεραπεύσιμα νευρογενετικά νοσήματα»

Υβριδική Διεξαγωγή 

29-30
ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2022

Αθήνα, ξενοδοχείο Divani Caravel

ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ



Στην Chiesi
προσπαθούμε
να χτίσουμε ένα
λαμπρότερο μέλλον
για τους Ασθενείς.

CHIESI HELLAS A.E.B.E.
Πλ. Γερουλάνου & Ρένου Πόγγη 1, 174 55 Άλιμος, Αττική
Τηλ.: +30 210 6179763, Fax: +30 210 6179786
Αρ. ΓΕΜΗ 002669501000
e-mail: chiesihellas@chiesi.com - www.chiesi.gr

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

Certified

Corporation



Χαιρετισμός

Αγαπητοί συνάδελφοι, κυρίες και κύριοι

Σας καλωσορίζουμε στη Διημερίδα της Ελληνικής Νευρολογικής Εταιρείας με θέμα: **«Γενετικός Έλεγχος στα Νευρολογικά Νοσήματα-Θεραπείσιμα Νευρογενετικά Νοσήματα»**, που πραγματοποιείται υβριδικά στις **29 και 30 Ιανουαρίου 2022**, στο ξενοδοχείο Divani Caravel, στην Αθήνα.

Η σύγχρονη διαγνωστική και θεραπευτική προσέγγιση των κληρονομικών νευρολογικών νοσημάτων βασίζεται, σε μεγάλο βαθμό, στο μοριακό γενετικό έλεγχο ο οποίος αποτελεί πυλώνα της εξατομικευμένης προσέγγισης στα νοσήματα αυτά.

Στην εποχή της ιατρικής της ακριβείας (precision medicine) η διημερίδα αυτή θα ενημερώσει τους συναδέλφους για τις τελευταίες εξελίξεις στο χώρο της νευρογενετικής καλύπτοντας τόσο τα διαγνωστικά όσο και τα θεραπευτικά θέματα που προβληματίζουν το σύγχρονο νευρολόγο στην καθ' ημέρα κλινική πράξη.

Ελπίζουμε με τη διαδραστική συμμετοχή όλων, στην επιτυχία της εκδήλωσης.

Εκ μέρους του ΔΣ της ΕΝΕ Ο Πρόεδρος

Γεώργιος Τσιβγούλης

Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ

ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Σάββατο 29 Ιανουαρίου 2022

10.00–10.10	ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ ΠΡΟΕΔΡΟΥ Ε.Ν.Ε. ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΗ ΚΛΑΔΟΥ ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΗΣ	
10.10-11.25	ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ ΓΕΝΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ ΣΤΑ ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ Προεδρείο: Λ. Στεφανής , Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ Γ. Ξηρομερήσιου , Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας	
10.10-10.30	Εστιασμένος μοριακός γενετικός έλεγχος Γ. Καραδήμα , Επ. Καθηγήτρια Βιολογίας - Νευρογενετικής ΕΚΠΑ	
10.30-10.35	Συζήτηση	
10.35-10.55	Μη εστιασμένος μοριακός γενετικός έλεγχος Κ. Κέκου , Βιολόγος, ΕΔΙΠ Μοριακής Γενετικής ΕΚΠΑ	
10.55-11.00	Συζήτηση	
11.00-11.20	Γενετική προσέγγιση αταξιών και πολυνευροπαθειών Γ. Κούτσης , Επ. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ	
11.20-11.25	Συζήτηση	
11.25-11.50	ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ ΚΑΦΕ	
11.50-12.20	ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ	(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 9)
12.20-12.50	ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ	(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 9)
12.50-13.00	ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ	

Σάββατο 29 Ιανουαρίου 2022

13.00-14.40	ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ ΓΕΝΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ ΣΤΑ ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ Προεδρείο: Γ. Κούτσης , Επ. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ Ε. Δαρδιώτης , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
13.00-13.20	Γενετική προσέγγιση ανοιών και ALS Ι. Ζαγανάς , Επ. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης
13.20-13.25	Συζήτηση
13.25-13.45	Γενετική προσέγγιση εξωπυραμιδικών διαταραχών Γ. Ξηρομερήσιου , Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
13.45-13.50	Συζήτηση
13.50-14.10	Γενετική προσέγγιση μυοπαθειών Κ. Παπαδόπουλος , Νευρολόγος, ΕΔΙΠ Μυοπαθολογίας ΕΚΠΑ
14.10-14.15	Συζήτηση
14.15-14.35	Εισαγωγή στη γενετική συμβουλευτική Γ. Κούτσης , Επ. Καθηγητής Νευρολογίας - Νευρογενετικής ΕΚΠΑ
14.35-14.40	Συζήτηση
14.40	ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

Κυριακή 30 Ιανουαρίου 2022

10.00-11.15	ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ ΘΕΡΑΠΕΥΣΙΜΑ ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ Προεδρείο: Γ. Τσιβγούλης, Πρόεδρος ΕΝΕ, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ Ν. Γρηγοριάδης, Καθηγητής Νευρολογίας ΑΠΘ
10.00-10.20	Εισαγωγική διάλεξη για τις νέες γονιδιακές θεραπείες Λ. Στεφανής , Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ
10.20-10.25	Συζήτηση
10.25-10.45	Θεραπευτικές εξελίξεις στη μυϊκή δυστροφία Duchenne και σε άλλες κληρονομικές μυοπάθειες Γ. Παπαδήμας , Νευρολόγος, ΕΔΙΠ Μυοπαθολογίας ΕΚΠΑ
10.45-10.50	Συζήτηση
10.50-11.10	Θεραπευτικές εξελίξεις στη νωτιαία μυϊκή ατροφία Γ. Τσιβγούλης , Πρόεδρος ΕΝΕ, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ
11.10-11.15	Συζήτηση
11.15-11.30	ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ ΚΑΦΕ
11.30-12.00	ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)
12.00-12.30	ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ (αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)

Κυριακή 30 Ιανουαρίου 2022

12.30-13.45	ΣΤΡΟΓΓΥΛΗ ΤΡΑΠΕΖΑ ΘΕΡΑΠΕΥΣΙΜΑ ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ Προεδρείο: Κ. Σπανάκη, Αν. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης Γ. Παρασκευάς, Καθηγητής Νευρολογίας - Νευροψυχολογίας ΕΚΠΑ
12.30-12.50	Θεραπευτικές εξελίξεις στην κληρονομική αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη Γ. Κούτσης, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας - Νευρογενετικής ΕΚΠΑ
12.50-12.55	Συζήτηση
12.55-13.15	Νόσος Wilson και άλλα θεραπεύσιμα νευρογενετικά νοσήματα Κ. Σπανάκη, Αν. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης
13.15-13.20	Συζήτηση
13.20-13.40	Τα νέα φάρμακα κατά της νόσου Alzheimer και οι γενετικές μορφές της νόσου Γ. Παρασκευάς, Καθηγητής Νευρολογίας - Νευροψυχολογίας ΕΚΠΑ
13.40-13.45	Συζήτηση
13.45-14.10	ΟΜΙΛΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΓΕΝΕΤΙΚΗ Προεδρείο: Ν. Γρηγοριάδης, Καθηγητής Νευρολογίας ΑΠΘ Γ. Ξηρομερήσιου, Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
13.44-14.05	Ο ρόλος της Φαρμακογενετικής στη Νευρολογία Ε. Δαρδιώτης, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας
14.05-14.10	Συζήτηση



Κυριακή 30 Ιανουαρίου 2022

14.10-14.40

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)

14.40

ΛΗΞΗ ΗΜΕΡΙΔΑΣ - ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ

Γ. Κούτσης, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας - Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

Γ. Ξηρομερήσιου, Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

Ε. Δαρδιώτης, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

Γ. Καραδήμα, Επ. Καθηγήτρια Βιολογίας - Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

14.45

ΕΛΑΦΡΥ ΓΕΥΜΑ

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ

Σάββατο 29 Ιανουαρίου 2022

11.50-12.20

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γ. Τσιβγούλης**, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ

Γονιδιακές θεραπείες στην κληρονομική αμυλοείδωση από τρανσθυρετίνη: από τη σταθεροποίηση στη βελτίωση
Γ. Κούτσης, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

Με την ευγενική χορηγία της 

12.20-12.50

ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γ. Τσιβγούλης**, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ

Διαχείριση της Φαινυλκετονουρίας (PKU) σε ενήλικους ασθενείς
Λ. Παλαιοδήμου, Νευρολόγος, Αθήνα
Μ. Χονδρογιάννη, Νευρολόγος, Αθήνα

Με την ευγενική χορηγία της 

Κυριακή 30 Ιανουαρίου 2022

11.30-12.00

ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Ν. Γρηγοριάδης**, Καθηγητής Νευρολογίας ΑΠΘ

Νευρολογική προσέγγιση των ασθενών με Νόσο Fabry.
Σύγχρονα διαγνωστικά και θεραπευτικά δεδομένα
Γ. Τσιβγούλης, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ

Με την ευγενική χορηγία της SANOFI GENZYME

12.00-12.30

ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γ. Τσιβγούλης**, Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ

Σύγχρονη διαγνωστική και θεραπευτική προσέγγιση στην οικογενή αμυλοειδική πολυνευροπάθεια από τρανσθυρετίνη: από την θεωρία στην πράξη
Ι. Ζαγανάς, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης

Με την ευγενική χορηγία της INTEGRIS PHARMA

14.10-14.40

ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Γ. Νασιούλας**, Επιστημονικός Διευθυντής, Genekor Medical S.A.

Κλινική και γενετική προσέγγιση στα νευρολογικά νοσήματα το 2022.
Πότε, γιατί και πως
Ζ. Κεφαλοπούλου, Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας και Κινητικών Διαταραχών Πανεπιστημίου Πατρών
Ειρ. Παπαδοπούλου, Διευθύντρια Εργαστηρίων Μοριακής Γενετικής, Genekor Medical S.A.

Με την ευγενική χορηγία της Genekor

Το ONPATTRO® (patisiran) ενδείκνυται για χρήση σε κληρονομική αμυλοείδωση που προκαλείται από τρανσθυρετίνη (αμυλοείδωση hATTR) σε ενήλικες ασθενείς με πολυνευροπάθεια σταδίου 1 ή σταδίου 2¹

ONPATTRO®: Επαναπροσδιορίζοντας τις προσδοκίες στη θεραπεία της hATTR αμυλοείδωσης με πολυνευροπάθεια¹⁻⁴

Οι πολυσυστηματικές εκδηλώσεις της hATTR αμυλοείδωσης επιδρούν σημαντικά στην καθημερινή ζωή^{3,4}

onpattro 
2 mg/mL concentrate for solution
for infusion patisiran

Η θεραπεία με ONPATTRO®:

-  Αναστρέφει την πολυνευροπάθεια στην πλειοψηφία των ασθενών²
-  Μειώνει τα συμπτώματα της αυτόνομης νευροπάθειας²
-  Αναστέλλει την έκπτωση στην ικανότητα των ασθενών να πραγματοποιούν καθημερινές δραστηριότητες²
-  Βελτιώνει την ποιότητα ζωής στην πλειοψηφία των ασθενών²

Το ONPATTRO® μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως θεραπεία πρώτης γραμμής για τους ασθενείς σας με κληρονομική αμυλοείδωση που προκαλείται από τρανσθυρετίνη (hATTR) με πολυνευροπάθεια¹

1. Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος ONPATTRO®, 2. Adams D, et al. N Engl J Med. 2018;379(1):11-21., 3. Coelho T, et al. Curr Med Res Opin. 2013;29(1):63-76., 4. Conceição I, et al. Amyloid. 2019;26(1):3-9.
ATTR: TTR amyloidosis, hATTR: hereditary ATTR (hATTR) amyloidosis, RNA: ribonucleic acid, RNAi: RNA interference, TTR: transthyretin

Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα Α.Ε.

Για συνταγογραφικές πληροφορίες ανατρέξτε στη σελίδα 17



>3000 ασθενείς έχουν λάβει θεραπεία με Ervysdi παγκοσμίως*

Το Ervysdi είναι η πρώτη και μοναδική θεραπεία SMA στο σπίτι με αποδεδειγμένη αποτελεσματικότητα σε ενήλικες, παιδιά και βρέφη ηλικίας 2 μηνών και άνω⁹



Το Ervysdi προσφέρει σημαντική αποτελεσματικότητα στον ευρύτερο πληθυσμό ασθενών με SMA που μελετήθηκε ποτέ σε κλινικές μελέτες³⁻⁸



Η καθημερινή δόση εξασφαλίζει τη σταθερή έκφραση της πρωτεΐνης SMN¹⁻³



Το Ervysdi είναι καλά ανεκτό χωρίς διακοπή που σχετίζεται με τη θεραπεία στις κλινικές μελέτες¹⁰



Ο απλός τρόπος χορήγησης του μπορεί να μειώσει τον φόρτο των ασθενών και της υγειονομικής περίθαλψης^{4,9}

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που παρατηρήθηκαν στις κλινικές μελέτες του Ervysdi ήταν: η λοίμωξη του ανώτερου αναπνευστικού συστήματος, η πνευμονία, η πυρεξία και η ρινοφαρυγγίτιδα.⁹

*Με βάση τους ασθενείς που λαμβάνουν εμπορικά διαθέσιμο φάρμακο, τους ασθενείς σε προγράμματα πρώιμης πρόσβασης και τους συμμετέχοντες σε κλινικές μελέτες, έως και την 1η Μαρτίου 2021. Πηγή: Δεδομένα Αρχείου Roche, 2021.

Θεραπευτικές ενδείξεις

Το Ervysdi ενδείκνυται για τη θεραπεία της 5q νωτιαίας μυϊκής ατροφίας (SMA) σε ασθενείς ηλικίας 2 μηνών και άνω, με κλινική διάγνωση SMA Τύπου 1, Τύπου 2 ή Τύπου 3 ή με ένα έως τέσσερα αντίγραφα του SMN2.

Παραπομπές

1. Baranello G, Servais L, Day JW, et al. FIREFISH Part 1: 1-year results on motor function in infants with Type 1 spinal muscular atrophy (SMA) receiving risdiplam (RG7916). Presentation at: 2019 Annual SMA Conference; June 28-July 1, 2019; Anaheim, California. 2. Mercuri E, Baranello G, Masson R, et al. SUNFISH Part 1: Safety, tolerability, PK/PD and exploratory efficacy data in patients with Type 2 or 3 spinal muscular atrophy (SMA) treated with risdiplam (RG7916). Presentation at: The 24th International Annual Congress of the World Muscle Society. 1-5 October 2019; Copenhagen, Denmark. 3. Chiriboga CA, Bruno C, Duong T, et al. JEWELFISH: safety and pharmacodynamic data in non-naïve patients with spinal muscular atrophy receiving treatment with risdiplam. Presentation at: 2020 Virtual SMA Conference; June 8-12, 2020; Virtual. 4. Servais L, Baranello G, Masson R, et al. FIREFISH Part 2: efficacy and safety of risdiplam (RG7916) in infants with Type 1 spinal muscular atrophy (SMA). Presentation at: American Academy of Neurology Annual Meeting; April 25-May 1, 2020; Virtual. 5. Baranello G, Darras BT, Day JW, et al. Risdiplam in type 1 spinal muscular atrophy. N Engl J Med. 2021. doi:10.1056/nejmoa2009965. 6. Data on file. The Roche Group, 2020. 7. Day JW, Annoussamy M, Baranello G, et al. SUNFISH part 1: 24-month safety and exploratory outcomes of risdiplam (RG7916) treatment in patients with Type 2 or 3 spinal muscular atrophy (SMA). Presentation at: 2020 Virtual SMA Conference; June 8-12, 2020; Virtual. 8. Mercuri E, Barisic N, Boespflug-Tanguy O, et al. SUNFISH Part 2: efficacy and safety of risdiplam (RG7916) in patients with Type 2 or non-ambulant Type 3 spinal muscular atrophy (SMA). Presentation at: American Academy of Neurology Annual Meeting; April 25-May 1, 2020; Virtual. 9. Ervysdi® Summary of Product Characteristics. The Roche Group, 2021. 10. Baranello G, Bertini E, Chiriboga CA, et al. Pooled safety data from the risdiplam (RG7916) clinical trial development program. Presentation at: American Academy of Neurology Annual Meeting; April 25-May 1, 2020; Virtual.

▼Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Πρέπει να γίνεται αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες πρέπει επίσης να αναφέρονται στη Roche (Hellas) A.E. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με τη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) A.E., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 210 6166100).



ROCHE (Hellas) A.E.

Αλαμάνας 4 & Δελφών, 151 25 Μαρούσι, Αττική
Τηλ.: 210 6166100, Fax: 210 6166159
email: hellas.medinfo@roche.com
Ελλάδα 800 111 93 00 (δωρεάν γραμμή επικοινωνίας)

Ελλάδα: ΛΤ: 9.380,88 - ΝΤ: 7.801,03
Με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»





Cerebrum DX



Διάγνωση

Πρόγνωση

Διαχείριση

Τα Cerebrum DX® είναι μία σειρά από κλινικά τεκμηριωμένα πολυγονιδιακά τεστ, με υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα, τα οποία αναλύουν τα γονίδια που σχετίζονται με κληρονομούμενες νευρολογικές και αναπτυξιακές διαταραχές όπως:

- Κινητικές Διαταραχές (δυστονία, νόσος Parkinson, κ.ά.)
 - Αυτισμοί
 - Αταξίες (SCA, FXTAS, FA κ.ά.)
 - Νευρογενετικές Διαταραχές (νόσος Alzheimer, Κληρονομούμενη Άνοια κ.ά.)
 - Νευρομυϊκές Διαταραχές (Συγγενής μυασθένεια Gravis, Νωτιαία μυϊκή ατροφία, Μυϊκή δυστροφία, Αμυοτροφική πλευρική σκλήρυνση κ.ά.)
 - Νευροπάθειες και συγγενείς νευροεκφυλιστικές διαταραχές (νόσος Huntington, νόσος Parkinson κ.ά.)
 - Επιληψίες και κρίσεις
 - Μυοκαρδιοπάθειες και νόσο των σκελετικών μυών
- Και άλλα...



Genekor

Committed to Biotechnological Innovation

W: www.genekor.com

E: info@genekor.com

T: 210 6032138

F: 210 6032148

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

■ Ημερομηνία και τόπος διεξαγωγής

29-30 Ιανουαρίου 2022

Αθήνα, ξενοδοχείο Divani Caravel

(Λεωφ. Βασιλέως Αλεξάνδρου 2, 16121 Αθήνα, τηλ.: 2107207000, www.divanicaravelhotel.com)

■ Πλατφόρμα διαδικτυακής μετάδοσης

Για την προβολή και παρακολούθηση της διημερίδας για τους συνέδρους που δεν θα παραβρεθούν με φυσική παρουσία, θα χρησιμοποιηθεί ειδική πλατφόρμα.

■ Πιστοποιητικό

Σε όλους τους συμμετέχοντες της διημερίδας θα αποσταλεί ηλεκτρονικά πιστοποιητικό συμμετοχής. Για την παραλαβή του πιστοποιητικού απαιτείται η παρακολούθηση του 60% του συνολικού χρόνου του επιστημονικού προγράμματος, σύμφωνα με τη σχετική εγκύκλιο του ΕΟΦ. Δεν προσμετρούνται τα δορυφορικά συμπόσια ή δορυφορικές διαλέξεις.

Τα πιστοποιητικά θα αποσταλούν μετά τη λήξη της διημερίδας και αφού πρώτα υποβληθεί ηλεκτρονικά στη γραμματεία η αξιολόγησή της.

■ Μόρια συνεχιζόμενης ιατρικής εκπαίδευσης (CME)

Στη διημερίδα χορηγούνται **6** μόρια συνεχιζόμενης ιατρικής εκπαίδευσης (CME-CPD credits) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο.

■ Κονκάρδα συνέδρων

Όλοι οι σύνεδροι που θα συμμετάσχουν με φυσική παρουσία θα παραλάβουν ηλεκτρονικά από τη γραμματεία του συνεδρίου την e-κονκάρδα, την οποία είναι υποχρεωμένοι να τη σαρώνουν κατά την είσοδο και έξοδο τους από τη συνεδριακή αίθουσα **αποκλειστικά μέσω του κινητού τους.**

Στους συνέδρους που θα συμμετέχουν διαδικτυακά, θα αποσταλεί e-κονκάρδα με τα προσωπικά στοιχεία πρόσβασης για την παρακολούθηση της.

■ Οπτικά μέσα - Τεχνική γραμματεία

Η αίθουσα διεξαγωγής της διημερίδας θα είναι τεχνικά εξοπλισμένη για τις παρουσιάσεις μέσω Η/Υ. Το υλικό της παρουσίασης θα πρέπει να αποστέλλεται μέσω email στην ειδική τεχνική γραμματεία ή να παραδίδεται μια ώρα πριν την παρουσίαση.

■ Υγειονομικά Πρωτόκολλα

Σύμφωνα με τα νέα υγειονομικά πρωτόκολλα που αφορούν στη διεξαγωγή επιστημονικών συνεδρίων θα πρέπει κατά την άφιξή σας στο συνεδριακό χώρο να προσκομίζετε στην Γραμματεία του Συνεδρίου είτε πιστοποιητικό εμβολιασμού (για τους εμβολιασμένους) είτε πιστοποιητικό ανάρρωσης (180 ημερών).

Με απόλυτη αίσθηση ευθύνης απέναντι σε όλους σας και με απόλυτη τήρηση των μέτρων την ελληνικής πολιτείας, μέλημα μας είναι να φροντίσουμε ο αριθμός των συνέδρων με φυσική παρουσία στη συνεδριακή αίθουσα να είναι περιορισμένος με προτεραιότητα φυσικά στους προέδρους και τους ομιλητές της κάθε ενότητας.

■ Δικαίωμα συμμετοχής

Η εγγραφή στην Διημερίδα είναι **δωρεάν**.

■ Επιστημονικός Φορέας Διοργάνωσης Διημερίδας

ΕΛΛΗΝΙΚΗ
ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΗ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ



HELLENIC
NEUROLOGICAL
SOCIETY

Αλκμάνος 10, Αθήνα TK 11528,

Τηλέφωνο: +30 210 7247056, Φαξ: +30 210 7247556, Email: info@jneurology.gr

www.enee.gr

■ Γραμματεία Διημερίδας



Global Events
...makes the difference!

Διοργάνωση Συνεδρίων - Εκδηλώσεων

Θεσσαλονίκη: Σταδίου 50Α, 55534 Πυλαία, Θεσσαλονίκη

Τηλ.: 2310 247743, 2310 247734, fax: 2310 247746, e-mail: info@globalevents.gr

Αθήνα: Βαλέστρα 2 & Λεωφ. Α. Συγγρού 168, 17671 Αθήνα

Τηλ.: 210 3250260, e-mail: athens@globalevents.gr

www.globalevents.gr

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Η Ελληνική Νευρολογική Εταιρεία ευχαριστεί τις παρακάτω εταιρείες για τη συμβολή τους στη διοργάνωση της διημερίδας.

BIOMARIN

Chiesi
global rare diseases

Genekor
Committed to Biotechnological Innovations

GENESIS
pharma

INTEGRIS PHARMA

Pfizer

Roche

SANOFI GENZYME

Takeda

Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματικής παρακολούθησης. Αυτό θα επιτρέπει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. παράγραφο 4.8 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

[illegible]

Κατηγορία/οργανικό σύστημα	Ανεπιθύμητη ενέργεια	Συχνότητα
Λοιμώξεις και παρασιτώσεις	Βρογχίτιδα	Συχνές
	Παράρρινοκαλιπτιδα	Συχνές
	Ρινίτιδα	Συχνές
Διαταραχές του ανοσοποιητικού συστήματος	Αντίδραση σχετιζόμενη με την έγχυση	Πολύ συχνές
Διαταραχές του ωτός και του λαβυρίνθου	Ψιγος	Συχνές
Διαταραχές του αναπνευστικού συστήματος, του θώρακα και του μεσθωράκιου	Δύσπνοια	Συχνές
Διαταραχές του γαστρεντερικού	Δυσπεψία	Συχνές
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού	Ερύθημα	Συχνές
Διαταραχές του μυοσκελετικού συστήματος και του συνδετικού ιστού	Αρθραλγία	Συχνές
	Μυϊκοί σπασμοί	Συχνές
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης	Περφερικό οίδημα	Πολύ συχνές
	Εξαγγείωση	Όχι συχνές

[illegible]

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και **Αναφέρετε**
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα Συμπληρώνοντας
την «**ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ**»



Vyndaqel[®]

(tafamidis)

Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευθείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την εταιρεία.



Pfizer Ελλάς Α.Ε.,
Λ. Μεσογείων 243, Ν. Ψυχικό 15451, Αθήνα,
Ελλάδα, Τηλ. Επικοινωνίας 210-6785800,
Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000

Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch),
Λεωφόρος Αθαλάσσας 26,
2018 Λευκωσία, Κύπρος,
Τηλ.: +357 22817690

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και
Αναφέρετε
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για
ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»