



ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ:



ΙΑΤΡΙΚΟΣ
ΣΥΛΛΟΓΟΣ
ΜΑΓΝΗΣΙΑΣ

12⁰

ΧΕΙΜΕΡΙΝΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ

17-18 ΝΟΕΜΒΡΙΟΥ 2023 Xenia Palace | Πορταριά Πήλιο

ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

Θα χορηγηθούν 16 Μόρια
Συνεχιζόμενης Ιατρικής
Εκπαίδευσης
(CME - CPD credits)
από τον Π.Ι.Σ.

Vydura® 75 mg

oral lyophilisate
rimegepant



ΓΙΑ ΤΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΠΡΟΛΗΨΗ ΤΗΣ ΗΜΙΚΡΑΝΙΑΣ ΥΠΑΡΧΕΙ ΜΙΑ ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΗ ΛΥΣΗ

Θέλετε να μάθετε περισσότερα;

Σαρώστε τον κωδικό QR για να
αναζητήσετε πρόσθετες πληροφορίες
σχετικά με το VYDURA



ΘΕΡΑΠΕΙΑ και
ΠΡΟΛΗΨΗ των
κρίσεων ημικρανίας
με ένα διασπειρόμενο
στο στόμα δισκίο



▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοδήποτε πιθανολογούμενο ανεπιθύμητο ενεργείες. Συμβουλευτείτε την παράγραφο 4.8 (Ανεπιθύμητες ενέργειες) της Περίληψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος του Vydura για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Θεραπευτικές ενδείξεις: Το VYDURA ενδείκνυται για χρήση στην οξεία θεραπεία της ημικρανίας με ή χωρίς αύρα, σε ενήλικες και στην προληπτική θεραπεία της επεισοδιακής ημικρανίας σε ενήλικες που έχουν τουλάχιστον 4 κρίσεις ημικρανίας ανά μήνα. **Δοσολογία:** Οξεία θεραπεία της ημικρανίας - Η συνιστώμενη δόση είναι 75 mg ριμεγκεπάντης, ανάλογα με τις ανάγκες, μία φορά την ημέρα. Προφυλακτική αγωγή της ημικρανίας - Η συνιστώμενη δόση είναι 75 mg ριμεγκεπάντης κάθε δεύτερη ημέρα. Η μέγιστη δόση ανά ημέρα είναι 75 mg ριμεγκεπάντης. **Τρόπος Χορήγησης:** Το VYDURA προορίζεται για από στόματος χρήση. Το δισκίο λιωφιλοποιημένο από του στόματος θα πρέπει να τοποθετείται στη γλώσσα ή κάτω από τη γλώσσα. Θα διαλυθεί στο στόμα και μπορεί να λημβάνεται χωρίς υγρό.

Για το πλήρες κείμενο της Δοσολογίας και του Τρόπου Χορήγησης συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Το Vydura αντενδείκνυται επί υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή στα έκδοχα που αναφέρονται στην παράγραφο 6.1 της Περίληψης Χαρακτηριστικών του Προϊόντος. Τυχόν αντιδράσεις υπερευαισθησίας, μπορεί να παρουσιαστούν ακόμα και ημέρες μετά τη χορήγηση, οπότε θα πρέπει το φάρμακο να διακοπεί και να ξεκινήσει κατάλληλη αγωγή. Δεν συνιστάται σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, ούτε σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου (CLcr < 15 ml/λεπτό). Επίσης δεν συνιστάται η συγχορήγηση με ισχυρούς αναστολείς του CYP3A4 και η συγχορήγηση με ισχυρούς ή μέτριους επαγωγείς του CYP3A4. Μια επιπλέον δόση της ριμεγκεπάντης εντός 48 ωρών θα πρέπει να αποφεύγεται όταν συγχρησιμοποιείται με μέτριους αναστολείς του CYP3A4 ή με ισχυρούς αναστολείς της P-gp. Είναι προτιμότεο να αποφεύγεται η χρήση κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης. Τα οφέλη του θηλασμού θα πρέπει να συνεκτιμώνται με την κλινική ανάγκη της μητέρας για VYDURA και τις δυνητικές ανεπιθύμητες ενέργειες στο θηλάζον βρέφος ή από την υποκείμενη κατάσταση της μητέρας. Εάν παρουσιαστεί ή πιθανολογηθεί κεφαλαλγία από κατάχρηση αναλγητικών, πρέπει να ληφθούν ιατρικές συμβουλές και η θεραπεία να διακοπεί. Η πιο συχνή ανεπιθύμητη ενέργεια ήταν η ναυτία, για την οξεία θεραπεία (1,2%) και για την προφυλακτική αγωγή (1,4%).

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε τη συντεταγμένη Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που δημοσιεύεται σε άλλη σελίδα του παρόντος.

Βιβλιογραφία: Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος Vydura, 06/2023.



Pfizer Ελλάς Α.Ε., Λ. Μεσογείων 243, Ν. Ψυχικό 15451, Αθήνα, Ελλάδα,
Τηλ. Επικοινωνίας 210-6785800, Αριθ. Γ.Ε.ΜΗ. 000242901000
Pfizer Ελλάς (Cyprus Branch), Λ. Αθαλάσσης 26, Λευκωσία 2018,
Κύπρος, Τηλ. Επικοινωνίας: +357-22817690

www.vydura.gr

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

ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ

ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Γ. Ανδριοπούλου	Ε. Μπαλογιάννη
Ε. Γαλιάκη	Σ. Μποσταντζοπούλου
Α. Γκουλιοβάκη	Κ. Μυτκάνη
Ι. Γκράβας	Ι. Πιλατέρης
Δ. Δήγκας	Π. Στάθης
Σ. Καλλιβουλιος	Γ. Τάγαρης
Σ. Κονιτσιώτης	Κ. Τσάμης
Χ. Λαντινιώτη	Χ. Τσιρώνης
Μ. Λιάκου	Η. Τσορλίνης
Ν. Μεταξάς	Α. Τσουμάνη
Β. Μιχαλόπουλος	Μ. Χονδρογιώργη

ΟΜΙΛΗΤΕΣ

ΣΠΥΡΙΔΩΝ ΚΟΝΙΤΣΙΩΤΗΣ

Καθηγητής Νευρολογίας, Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων

ΣΕΒΑΣΤΗ ΜΠΟΣΤΑΝΤΖΟΠΟΥΛΟΥ

Ομότιμη Καθηγήτρια Νευρολογίας, Τμήμα Ιατρικής Α.Π.Θ.

ΠΑΝΤΕΛΗΣ ΣΤΑΘΗΣ

Νευρολόγος, Διευθυντής Νευρολογικής Κλινικής, Νοσοκομείο «Mediterraneo»

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΤΑΓΑΡΗΣ

Νευρολόγος, Διευθυντής Ε.Σ.Υ. Νευρολογική Κλινική «Γ.Ν.Α. Γ. Γεννηματάς»

ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΤΣΑΜΗΣ

MD, PhD, Νευρολόγος, Επίκουρος Καθηγητής Φυσιολογίας - Τμήμα Ιατρικής, Πανεπιστήμιο Ιωαννίνων

ΧΡΗΣΤΟΣ ΤΣΙΡΩΝΗΣ

Νευρολόγος, Διδάκτωρ Πανεπιστημίου Ιωαννίνων, Πανεπιστημιακός Υπότροφος Νευρολογικής Κλινικής Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

ΜΑΡΙΑ ΧΟΝΔΡΟΓΙΩΡΓΗ

Νευρολόγος PhD, Επιμελήτρια Β' Ε.Σ.Υ., Π.Γ.Ν. Ιωαννίνων

ΣΥΝΤΕΤΜΗΜΕΝΗ ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες. Βλ. «**Ανεπιθύμητες Ενέργειες**» για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

VYDURA 75 mg δισκίο λυοφιλοποιημένο, από του στόματος ριμεγκεπάντη

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Υπερευαισθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα. **ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:** Αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συμπεριλαμβανομένων δύσπνοιας και εξανθήματος, έχουν παρουσιαστεί σε λιγότερο από το 1% των ασθενών που έλαβαν ριμεγκεπάντη σε κλινικές μελέτες (βλ. παράγραφο «**Ανεπιθύμητες ενέργειες**»). Οι αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συμπεριλαμβανομένης της σοβαρής υπερευαισθησίας, μπορεί να παρουσιαστούν ημέρες μετά τη χορήγηση. Εάν παρουσιαστεί αντίδραση υπερευαισθησίας, η ριμεγκεπάντη θα πρέπει να διακοπεί και να ξεκινήσει κατάλληλη αγωγή. Το VYDURA δεν συνιστάται: σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική δυσλειτουργία, σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου (CL_{cr} < 15 ml/λεπτό), για συγχορήγηση με ισχυρούς αναστολείς του CYP3A4, για συγχορήγηση με ισχυρούς ή μέτριους επαγωγείς του CYP3A4. Κεφαλαλγία από κατάχρηση αναλγητικών (ΚΚΑ): Η κατάχρηση οποιουδήποτε τύπου φαρμακευτικών προϊόντων για τις κεφαλαλγίες μπορεί να τις επιδεινώσει. Εάν αυτή η κατάσταση έχει παρουσιαστεί ή πιθανολογείται, θα πρέπει να ληφθούν ιατρικές συμβουλές και η θεραπεία θα πρέπει να διακοπεί. Η διάγνωση της ΚΚΑ θα πρέπει να πιθανολογείται σε ασθενείς που έχουν συχνές ή καθημερινές κεφαλαλγίες παρά την τακτική χρήση (ή λόγω της τακτικής χρήσης) φαρμακευτικών προϊόντων για την οξεία κεφαλαλγία. **ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:** Περιληψη του προφίλ ασφάλειας: Η πιο συχνή ανεπιθύμητη ενέργεια ήταν η ναυτία, για την οξεία θεραπεία (1,2%) και για την προφυλακτική αγωγή της ημικρανίας (1,4%). Οι περισσότερες από τις αντιδράσεις ήταν ήπιες ή μέτριες σε βαρύτητα. Υπερευαισθησία, συμπεριλαμβανομένων δύσπνοιας και εξανθήματος βαριάς μορφής, παρουσιάστηκε σε λιγότερο από το 1% των υπό θεραπεία ασθενών. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατίθενται παρακάτω ανά κατηγορία συχνότητας. Η αντίστοιχη κατηγορία συχνότητας για κάθε ανεπιθύμητη ενέργεια φαρμάκου βασίζεται στην ακόλουθη σύμβαση (CIOMS III): πολύ συχνές (≥ 1/10), συχνές (≥ 1/100 έως < 1/10), όχι συχνές (≥ 1/1 000 έως < 1/100), σπάνιες (≥ 1/10 000 έως < 1/1 000), πολύ σπάνιες (< 1/10 000). Συχνές (οξεία θεραπεία και προφυλακτική αγωγή): ναυτία. Όχι συχνές (οξεία θεραπεία): Υπερευαισθησία, συμπεριλαμβανομένων δύσπνοιας και εξανθήματος βαριάς μορφής. Μακροχρόνια ασφάλεια: Η μακροχρόνια ασφάλεια της ριμεγκεπάντης αξιολογήθηκε σε δύο μονοετείς, ανοιχτής επισήμανσης επεκτάσεις: 1 662 ασθενείς έλαβαν ριμεγκεπάντη για τουλάχιστον 6 μήνες και 740 έλαβαν ριμεγκεπάντη για 12 μήνες για οξεία ή προφυλακτική θεραπεία. Περιγραφή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών Αντιδράσεις υπερευαισθησίας: Υπερευαισθησία, συμπεριλαμβανομένων δύσπνοιας και εξανθήματος βαριάς μορφής, παρουσιάστηκε σε λιγότερο από το 1% των υπό θεραπεία ασθενών σε κλινικές μελέτες. Οι αντιδράσεις υπερευαισθησίας μπορεί να παρουσιαστούν ημέρες μετά τη χορήγηση και μπορεί να παρουσιαστεί όψιμη σοβαρή υπερευαισθησία. Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών. Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπεται η συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιοσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. **ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Βέλγιο. **ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ:** EU/1/22/1645/001-002. **ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ:** 06/2023. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ:** PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε., Λ. Μεσογείων 243, 154 51 Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Τηλ.: 210 6785800. **ΤΟΠΙΚΟΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ:** PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH), Λεωφόρος Αθαλάσσης 26, 2ος Όροφος, Κτήριο Στεφανή, 2018 Λευκωσία, Κύπρος, Τηλ : +35722817690

ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ – ΕΛΛΑΔΑ: Vydura 75mg, BT x 2x1 (μονάδα δόσης): 64,05 €, Vydura 75mg, BT x 8x1 (μονάδα δόσης): 224,69 €.

ΛΙΑΝΙΚΗ ΤΙΜΗ – ΚΥΠΡΟΣ: Vydura 75mg, BT x 2x1 (μονάδα δόσης): 67,76 €, Vydura 75mg, BT x 8x1 (μονάδα δόσης): 259,25 €.

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΓΙΑ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ. ΓΙΑ ΠΛΗΡΕΙΣ ΣΥΝΤΑΓΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΑΡΑΚΑΛΕΙΣΘΕ ΝΑ ΑΠΕΥΘΥΝΘΕΙΤΕ ΣΤΟΝ ΤΟΠΙΚΟ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟ.

ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ

ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητοί συνάδελφοι, για άλλη μια χρονιά σας καλωσορίζουμε στο Κλινικό Φροντιστήριο για τις Κινητικές Διαταραχές.

Όπως κάθε χρόνο, η θεματολογία περιλαμβάνει βασικές γνώσεις για φαινομενολογία, την διαγνωστική προσέγγιση και την θεραπευτική αντιμετώπιση των κινητικών διαταραχών με ιδιαίτερη έμφαση στην νόσο του Parkinson. Επιπλέον υπάρχουν ομιλίες για ειδικότερα θέματα (γενετική, νευρομεταβολικά νοσήματα, COVID-19, αυτοαντισώματα, λειτουργικές διαταραχές), πάντα στο κεφάλαιο των κινητικών διαταραχών. Θα καλυφθούν επίσης θέματα που έχουν να κάνουν με την χρήση της τεχνολογίας τόσο διαγνωστικά, με συσκευές καταγραφής των συμπτωμάτων των ασθενών όσο και θεραπευτικά με τις διάφορες τεχνολογικά υποβοηθούμενες θεραπείες. Μια ιδιαίτερη συνεδρία, το απόγευμα του Σαββάτου, έχει να κάνει με την αντιμετώπιση ιδιαίτερων κλινικών προβλημάτων. Σε αυτήν θα επαναλάβουμε την περυσινή επιτυχημένη προσέγγιση με το πάνελ συναδέλφων με τους οποίους θα μοιραστούμε την κλινική εμπειρία. Τέλος, το πρωί της Κυριακής θα έχουμε το κλασικό «hands on» workshop για την χρήση της αθλητικής τοξίνης.

Το φροντιστήριο απευθύνεται στους νέους συναδέλφους που ενδιαφέρονται για τις κινητικές διαταραχές και επιθυμούν να εμπλουτίσουν τις θεωρητικές γνώσεις αλλά και την πρακτική κατάρτιση. Απευθύνεται και στους έμπειρους νευρολόγους, που θέλουν να ενημερωθούν για τις νεότερες εξελίξεις και να ανταλλάξουν απόψεις για σύνθετα κλινικά προβλήματα. Στόχος είναι να ηλυθούν απορίες και να συζητηθούν θέματα που αντιμετωπίζει κανείς στην κλινική πράξη αλλά που οι απαντήσεις δεν βρίσκονται στα βιβλία. Στην κατεύθυνση αυτή, οι διαλέξεις θα είναι σύντομες και περιεκτικές, με παρουσίαση πραγματικών περιστατικών ασθενών, χρήση βίντεο κλπ. Όμως το πιο σημαντικό στοιχείο είναι η ελεύθερη συζήτηση, η διατύπωση ερωτήσεων αλλά και απόψεων από την εμπειρία του καθενός από τους συμμετέχοντες.

Τέλος θα πρέπει να σημειωθεί ότι αυτή η προσπάθεια δεν θα μπορούσε να υλοποιηθεί χωρίς την συνδρομή των χορηγών μας στους οποίους είμαστε ευγνώμονες.

Ελπίζουμε πραγματικά σε ένα παραγωγικό τριήμερο.

Για την οργανωτική επιτροπή,

Ο Πρόεδρος της Ακαδημίας Νευροεπιστημών

Σπυρίδων Κονιτσιώτης





120

ΧΕΙΜΕΡΙΝΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ

Παρασκευή 17 Νοεμβρίου 2023

- 15.30-15.45 ΚΑΛΩΣΟΡΙΣΜΑ - ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΣΤΟ ΣΧΟΛΕΙΟ**
- 15.45-16.30** Εισαγωγή στις Κινητικές Διαταραχές - Ανατομία και Φυσιολογία των Βασικών Γαγγλίων - Ο ρόλος της ντοπαμίνης - Παθογένεια της Νόσου του Πάρκινσον: Περιβάλλον και Γονίδια
Π. Στάθης
- 16.30-17.15** Συμπτωματολογία και Διάγνωση της Νόσου του Πάρκινσον
Σ. Κονιτσιώτης
- 17.15-18.00** Άτυπος Παρκινσονισμός. MSA, LBD (synucleinopathies) - CBD, PSP (tauopathies) Δευτεροπαθής Παρκινσονισμός
Γ. Ταγάρης
- 18.00-18.30 ΔΙΑΛΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ**
- 18.30-19.15** Η ντοπαμινεργική σύναψη και στοιχεία φαρμακολογίας των αντιπαρκινσονικών φαρμάκων
Σ. Κονιτσιώτης
- 19.15-20.00** Θεραπεία Πρώιμης Νόσου Πάρκινσον
Π. Στάθης
- 20.00-21.00** Παρουσίαση Περιστατικών (Video Session - Τι είναι αυτό που βλέπω;)
Σ. Κονιτσιώτης, Γ. Ταγάρης, Π. Στάθης
- 21.00 ΛΗΞΗ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ 1ΗΣ ΗΜΕΡΑΣ - ΔΕΙΠΝΟ**

ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ

Σάββατο 18 Νοεμβρίου 2023

09.00-09.15 **ΕΙΣΑΓΩΓΗ**

09.15-10.00 Θεραπεία Προχωρημένης Νόσου Πάρκινσον
Γ. Ταγάρης

10.00-10.45 Επεμβατικές Θεραπείες για την Νόσο του Πάρκινσον
Π. Στάθης

10.45-11.30 Θεραπεία μη-Κινητικών Συμπτωμάτων της νόσου
του Πάρκινσον
Σ. Κονιτσιώτης

11.30-12.00 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ

12.00-12.45 Τρόμος
Γ. Ταγάρης

12.45-13.30 Δυστονία
Σ. Κονιτσιώτης

13.30-14.15 Όψιμα σύνδρομα και Φαρμακογενείς Διαταραχές
Π. Στάθης

14.15-15.30 ΜΕΣΗΜΒΡΙΝΗ ΔΙΑΚΟΠΗ - ΜΕΣΗΜΕΡΙΑΝΟ ΓΕΥΜΑ

15.30-15.45 Εισαγωγή

15.45-16.30 Αταξία – SCAs - Μυόκλονος -
Αυτοάνοσες Κινητικές Διαταραχές
Σ. Μποσταντζοπούλου

16.30-17.15 Wilson – Νευρομεταβολικά νοσήματα και άλλες θεραπεύσιμες
κινητικές διαταραχές
Γ. Ταγάρης

17.15-18.00 Χορεία
Σ. Κονιτσιώτης

18.00-18.30 ΔΙΑΛΕΙΜΜΑ - ΚΑΦΕΣ



120

ΧΕΙΜΕΡΙΝΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ

Σάββατο 18 Νοεμβρίου 2023

- 18.30-19.15** RLS
Π. Στάθης
- 19.15-20.00** Παροξυσμικές Κινητικές Διαταραχές - Λειτουργικές
Κινητικές Διαταραχές - Ticks
Γ. Ταγάρης
- 20.00-21.00** Παρουσίαση Περιστατικών (Video Session -
Τι είναι αυτό που βλέπω;)
Σ. Κονιτσιώτης, Γ. Ταγάρης, Π. Στάθης
- 21.00** ΛΗΞΗ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ 2ΗΣ ΗΜΕΡΑΣ

Κυριακή 19 Νοεμβρίου 2023

09.15-09.30 Εισαγωγή - Πρακτική Εκπαίδευση στην χρήση τοξίνης αλλαντίασης

Εκπαιδευτές: Σ. Κονιτσιώτης, Κ. Τσάμης, Μ. Χονδρογιώργη, Χ. Τσιρώνης

09.30-10.30 Πρακτική εκπαίδευση σε ομάδες - εναλλαγή ομάδων (Α, Β, Γ)

10.30-11.30 Πρακτική εκπαίδευση σε ομάδες - εναλλαγή ομάδων (Α, Β, Γ)

11.30-12.30 Πρακτική εκπαίδευση σε ομάδες - εναλλαγή ομάδων (Α, Β, Γ)

ΛΗΞΗ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟΥ

Στόχος του Σχολείου: Μετά την παρακολούθηση του Σχολείου, ο συμμετέχων θα μπορεί να διαγνώσει την νόσο Πάρκινσον και να την ξεχωρίσει από τα άτυπα παρκινσονικά σύνδρομα, να εφαρμόσει θεραπεία για πρώιμη και προχωρημένη νόσο Πάρκινσον καθώς και για τα μη-κινητικά συμπτώματα της νόσου, και θα μπορεί να επιλέξει ασθενείς κατάλληλους για επεμβατικές θεραπείες. Θα μπορεί να ξεχωρίσει φαινομενολογικά τις κινητικές διαταραχές (χορεία, δυστονία, αταξία, τίκ, κ.α), να προχωρήσει σε διαφορική διάγνωση, να εντοπίσει φαρμακοεπαγόμενες, αυτοάνοσες, μεταβολικές και λειτουργικές κινητικές διαταραχές και να ξεκινήσει την ενδεικνυόμενη αγωγή.

Τέλος, θα εκπαιδευθεί σε όλες τις νευρολογικές ενδείξεις και την πρακτική εφαρμογή της τοξίνης αλλαντίασης, με πρακτική εκπαίδευση σε μικρές ομάδες.



12⁰

ΧΕΙΜΕΡΙΝΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΕΣ ΚΑΙ ΧΩΡΟΣ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗΣ ΤΟΥ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Το 12^ο ΧΕΙΜΕΡΙΝΟ ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ πραγματοποιείται στο Ξενοδοχείο Xenia Palace, στην Πορταριά Πηλίου, από 17 έως 19 Νοεμβρίου 2023.

ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Η γραμματεία θα λειτουργεί καθ' όλη τη διάρκεια του Επιστημονικού Προγράμματος του Συνεδρίου.

ΕΠΙΣΗΜΗ ΓΛΩΣΣΑ

Η επίσημη γλώσσα του Συνεδρίου είναι η Ελληνική.

ΕΚΘΕΣΗ

Στο πλαίσιο του Συνεδρίου διοργανώνεται έκθεση **εταιρειών που δραστηριοποιούνται στο φαρμακευτικό χώρο.**

Η ΕΓΓΡΑΦΗ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ

Η εγγραφή για τους Ειδικούς και Ειδικευόμενους ιατρούς περιλαμβάνει πρόσβαση στο συνεδριακό χώρο, παρακολούθηση του επιστημονικού προγράμματος, QR code για την καταμέτρηση του χρόνου παρακολούθησης, e-πιστοποιητικό παρακολούθησης.

ΒΕΒΑΙΩΣΕΙΣ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ

Για τη παραλαβή της βεβαίωσης παρακολούθησης, με βάση την εγκύκλιο του ΕΟΦ, απαιτείται η παρακολούθηση του 60% του συνολικού χρόνου του επιστημονικού προγράμματος.

ΣΥΝΕΧΙΖΟΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ (CME)

Το Συνέδριο αξιολογείται με **16 μόρια** Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME – CPD) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο, αμοιβαίως αναγνωρίσιμα από όλες τις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Επιστημονική Εταιρεία:



Γραμματεία Συνεδρίου:

☎️ 📍 📧 ONE TO ONE A.E.
📍 📍 📍 Νίκης 16, 105 57 Αθήνα,
📍 📍 📍 Τηλ. 210 7254383-385-386,
📍 📍 📍 Fax: 210 7254384
📍 📍 📍 E-mail: info@one2onesa.com,
📍 📍 📍 Site: www.onetoone-congress.gr

ΣΤΙΣ ΚΙΝΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ

ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

*Ευχαριστούμε θερμά τις φαρμακευτικές εταιρείες
για την πολύτιμη οικονομική στήριξή τους.*

abbvie

Medtronic



GE imagination at work



abbvie

BOTOX[®]
Botulinum Toxin Type A



Οι Ανεπιθύμητες Ενέργειες πρέπει να αναφέρονται στον
Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (τηλ. 213-2040380 ή 213-2040337
ή μέσω της ιστοσελίδας <http://www.eof.gr/web/guest/yellowgeneral>)
ή/και στην AbbVie ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
Μαρίνου Αντύπα 41-45, 141 21 Ν. Ηράκλειο • Τηλ. +30 214 4165 555
• greekmedinfo@abbvie.com

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

Πριν τη συνταγογράφηση
συμβουλευθείτε την
Περλήψη Χαρακτηριστικών
του Προϊόντος.

GR-BCM-220018-Oct2022