

ΕΛΛΗΝΙΚΗ  
ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΗ  
ΕΤΑΙΡΕΙΑ



HELLENIC  
NEUROLOGICAL  
SOCIETY



# ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

Νευρογενετικά Νοσήματα  
με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση

**23-24**  
**ΜΑΪΟΥ 2026**

**Αθήνα**, ξενοδοχείο Royal Olympic

**ΤΕΛΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ**

Με υποδόρια  
χορήγηση  
μόνο 4 φορές  
ετησίως...<sup>1,2</sup>

THIS IS WHAT FREEDOM FEELS LIKE\*

...το AMVUTTRA® βελτιώνει την πολυνευροπάθεια και την ποιότητα ζωής των ασθενών με hATTR\*\*<sup>1,2,3</sup>

*hATTR, hereditary transthyretin-mediated amyloidosis*

Οι ασθενείς που έλαβαν Amvuttra® πέτυχαν επίσης:

- Βελτίωση στην ταχύτητα βάδισης\*\*<sup>1,2,3</sup>
- Βελτίωση στη διατροφική τους κατάσταση\*\*<sup>1,2,3</sup>
- Επιβράδυνση στην εξέλιξη της αναπηρίας\*\*<sup>1,2,3</sup>
- Βελτίωση σε επιλεγμένους δείκτες πρόγνωσης της καρδιακής λειτουργίας\*\*<sup>1,2,4</sup>  
[NT-proBNP (v-τερματικό νατριουρητικό πεπτίδιο τύπου pro-B), πάχος τοιχώματος αριστερής κοιλίας, καρδιακή πρόσληψη <sup>99m</sup>TC, βαθμολογία Perugini]

**amvuttra**  
(vutrisiran) injection  
25 mg/0.5 mL

Το Amvuttra® ενδείκνυται για τη θεραπεία της κληρονομικής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη σε ενήλικους ασθενείς με πολυνευροπάθεια σταδίου 1 ή σταδίου 2 (hATTR-PN) και για τη θεραπεία της φυσικού τύπου ή κληρονομικής αμυλοείδωσης από τρανσθυρετίνη σε ενήλικες ασθενείς με μυοκαρδιοπάθεια (ATTR-CM)<sup>2</sup>.

#### Περίληψη του προφίλ ασφαλείας.

Το AMVUTTRA® ήταν γενικά καλά ανεκτό με προφίλ ανεπιθύμητων ενεργειών αντίστοιχο αυτού του εικονικού φαρμάκου.<sup>5,6</sup> Το προφίλ ασφαλείας του AMVUTTRA® χαρακτηρίστηκε με βάση τα δεδομένα από τις τυχαιοποιημένες ελεγχόμενες κλινικές μελέτες φάσης 3, HELIOS-A και HELIOS-B. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν στο συγκεντρωτικό σύνολο δεδομένων των μελετών HELIOS-A και HELIOS-B ήταν αντιδράσεις στη θέση της ένεσης οι οποίες ήταν ήπιες, παροδικές και δεν οδήγησαν σε διακοπή της θεραπείας και τρανσαμινάση της αλανίνης, αλκαλική φωσφατάση αίματος, αυξημένες<sup>2</sup>

\*Οι ασθενείς υπό θεραπεία με AMVUTTRA® παρουσίασαν στατιστικά σημαντικό όφελος σε σύγκριση με τους ασθενείς της εξωτερικής ομάδας εικονικού φαρμάκου, αναφορικά με τη βελτίωση στην πολυνευροπάθεια, την ποιότητα ζωής τους, την ταχύτητα βάδισης, τη διατροφική κατάσταση, επιλεγμένους δείκτες πρόγνωσης της καρδιακής δομής και λειτουργίας και μορφές αναπηρίας που δυσχεραίνουν τις καθημερινές τους δραστηριότητες<sup>1,5,6</sup>. Επιπλέον η συχνότητα και ο τρόπος χορήγησης του AMVUTTRA® ενσωματώνονται εύκολα στην καθημερινότητα των ασθενών.<sup>1,2</sup>

\*\*Μέση μεταβολή από την γραμμή βάσης (σημείο εισόδου στη μελέτη), σε σύγκριση με τους ασθενείς εξωτερικής ομάδας εικονικού φαρμάκου από τη μελέτη Apollo<sup>2</sup>

#### Περαιτέρω πληροφορίες διατίθενται από τη Γένεσις Φάρμα Α.Ε.

Τρόπος διάθεσης: Περιορισμένη Ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο & μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού. Ενδεικτική Τιμή (Ν.Τ): 77.376,64  
ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ: 1. Adams D, et al. Amyloid 2023;30(1):1-9(HELIOS-A); 2. AMVUTTRA® Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος; 3. Obici L, et al. Neurol Ther 2023;12:1759-75; 4. Garcia-Pavia P et al. Eu J Heart Failure 2024.doi:10.1002/ehf.3138; 5.FontanaM, et al. N Engl J Med 2025;392:33-44; 6. Witteles RM, et al. JACC 2025;85(20):1959-70.

Για την ΠΧΠ σκανάρετε  
τον κωδικό QR



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

Λ. Κηφισίας 270, 15232 Χαλάνδρι  
Αθήνα, Τηλ.: 210 8771500  
e-mail: info@genesispharma.com  
www.genesispharma.com

**GENESIS**  
pharma

**Alynlam**  
PHARMACEUTICALS

## ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΣ

Αγαπητοί συνάδελφοι, κυρίες και κύριοι,

Σας καλωσορίζουμε στη διημερίδα «Νευρογενετικά Νοσήματα με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση». Η διημερίδα εστιάζει σε σπάνια αλλά κλινικά σημαντικά νευρογενετικά νοσήματα που εκδηλώνονται με επείγουσα νευρολογική εικόνα, όπως οξεία εγκεφαλοπάθεια, status epilepticus, stroke-like episodes, μυϊκή αδυναμία ή ψυχιατρικά συμπτώματα. Στόχος είναι να αναδειχθεί η σημασία της πρώιμης διαγνωστικής υποψίας και της έγκαιρης γενετικής διερεύνησης, ακόμη και σε οξέα κλινικά περιβάλλοντα.

### Επιπλέον στόχοι της διημερίδας είναι:

- α. Βελτίωση της διαγνωστικής υποψίας στο ΤΕΠ και κατά της διάρκειας της εφημερίας
- β. Δικτύωση με εργαστήρια γενετικής/μεταβολισμού
- γ. Διάχυση της γνώσης σε ειδικευόμενους και επαγγελματίες πρώτης γραμμής

### Η θεματολογία περιλαμβάνει:

- MELAS, CADASIL και άλλες γενετικές αιτίες stroke / stroke-like επεισοδίων
- Γενετικά επιληπτικά σύνδρομα με οξεία παρουσίαση (SCN1A, SLC2A1 κτλ.)
- Μεταβολικά σύνδρομα με οξεία εγκεφαλοπάθεια
- Οξείες μυοπάθειες ή επεισόδια παράλυσης (καναλοπάθειες, ραβδομύλωση)
- Οξείες ψυχιατρικές και νοητικές διαταραχές γενετικής αιτιολογίας
- Φροντιστήρια βασισμένο σε κλινικά περιστατικά, με διαγνωστικούς αλγορίθμους και επιλογές άμεσης αντιμετώπισης

### Υλικό συμμετεχόντων:

- «Κάρτες επείγουσας διερεύνησης» (checklists) για πιθανής γενετικής αρχής stroke / stroke-like επεισόδια, status epilepticus, οξεία μυοπάθεια, οξεία ψυχιατρική εικόνα
- Αλγόριθμοι και λίστες εργαστηριακών εξετάσεων
- Σύντομος οδηγός «πότε και ποιο γενετικό τεστ»

Σας προσκαλούμε στη διημερίδα με στόχο τη γόνιμη συζήτηση μέσα από την παρουσίαση σπάνιων περιστατικών, την ανταλλαγή γνώσεων και την ενημέρωση γύρω από τις σύγχρονες εξελίξεις στο επιστημονικό πεδίο της νευρογενετικής.

Εκ μέρους της Οργανωτικής Επιτροπής

**Γιόμπστ Ρούντολφ**

Συντονιστής Διευθυντής Νευρολογικής  
Κλινικής, ΓΝΘ Παπαγεωργίου

**Ιωάννης Ζαγανάς**

Αν. Καθηγητής Νευρολογίας  
Πανεπιστημίου Κρήτης

**ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ****Σάββατο 23 Μαΐου 2026**

|                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>09.00-09.15</b> | <b>ΧΑΙΡΕΤΙΣΜΟΙ</b><br><b>Γ. Ρούντολφ</b> , Συντονιστής Διευθυντής Νευρολογικής Κλινικής ΓΝΘ Παπαγεωργίου<br><b>Ι. Ζαγανάς</b> , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης                                                                                                                                                 |
| <b>09.15-09.45</b> | <b>ΕΙΣΑΓΩΓΗ</b><br><b>ΑΠΟ ΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΣΤΗ ΓΕΝΕΤΙΚΗ-ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΗ</b><br><b>ΑΠΟ ΤΑ ΤΕΠ</b><br>Προεδρείο: <b>Γ. Τσιβγούλης</b> , Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ<br><br>Ομιλητές<br><b>Ι. Ζαγανάς</b> , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης<br><b>Γ. Κούτσης</b> , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ |
| <b>09.45-10.55</b> | <b>Α' ΕΝΟΤΗΤΑ</b><br><b>MELAS, CADASIL ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΓΕΝΕΤΙΚΕΣ ΑΙΤΙΕΣ STROKE / STROKE-LIKE ΕΠΕΙΣΟΔΙΩΝ</b><br>Προεδρείο: <b>Γ. Τσιβγούλης</b> , Καθηγητής Νευρολογίας ΕΚΠΑ<br><b>Π. Μήτσιας</b> , Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης                                                                                        |
| 09.45-10.05        | MELAS και άλλα μιτοχονδριακά σύνδρομα στην οξεία φάση: από την Κλινική υποψία stroke-like episodes στη μοριακή επιβεβαίωση<br><b>Β. Σιώκας</b> , Επ. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας                                                                                                                             |
| 10.05-10.25        | CADASIL, COL4 A1/2 & σχετιζόμενα νοσήματα: απεικόνιση, red flags και αντιμετώπιση στα ΤΕΠ<br><b>Γ. Παρασκευάς</b> , Καθηγητής Νευρολογίας-Νευροψυχολογίας ΕΚΠΑ                                                                                                                                                                 |
| 10.25-10.45        | Fabry: Παρουσίαση, διερεύνηση και αντιμετώπιση στο ΤΕΠ<br><b>Λ. Παλαιοδήμου</b> , Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας ΕΚΠΑ                                                                                                                                                                                                              |
| 10.45-10.55        | Συζήτηση-Σχολιασμός                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <b>10.55-11.20</b> | <b>Διάλειμμα καφέ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |



## ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

Νευρογενετικά Νοσήματα με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση

**23-24 ΜΑΪΟΥ 2026**

Αθήνα, ξενοδοχείο Royal Olympic

## ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

**Σάββατο 23 Μαΐου 2026**

|             |                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 11.20-12.30 | <b>Β' ΕΝΟΤΗΤΑ</b><br><b>ΓΕΝΕΤΙΚΑ ΕΠΙΛΗΠΤΙΚΑ ΣΥΝΔΡΟΜΑ ΜΕ ΟΞΕΙΑ ΠΑΡΟΥΣΙΑΣΗ</b><br>Προεδρείο: <b>Ι. Ζαγανάς</b> , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης<br><b>Μ. Σπηλιώτη</b> , Αν. Καθηγήτρια Νευρολογίας ΑΠΘ |
| 11.20-11.40 | Γενετική βάση επιληψίας (SCN1A, PCDH19, SLC2A1 κτλ) με οξεία νευρολογική παρουσίαση<br><b>Ι. Ζαγανάς</b> , Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης                                                            |
| 11.40-12.00 | Διαγνωστική διερεύνηση οξείας γενετικής επιληψίας<br><b>Μ. Σπηλιώτη</b> , Αν. Καθηγήτρια Νευρολογίας ΑΠΘ                                                                                                             |
| 12.00-12.20 | Αντιμετώπιση οξέων επεισοδίων σε γενετικές επιληψίες<br><b>Δ. Πανδής</b> , Νευρολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Α' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ                                                                         |
| 12.20-12.30 | Συζήτηση-Σχολιασμός                                                                                                                                                                                                  |
| 12.30-13.00 | <b>ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ</b><br><br>(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)                                                                                                                                                      |
| 13.00-14.00 | <b>Μεσημβρινή διακοπή</b>                                                                                                                                                                                            |

**ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ****Σάββατο 23 Μαΐου 2026****14.00-15.10****Γ' ΕΝΟΤΗΤΑ****ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΣΥΝΔΡΟΜΑ ΜΕ ΟΞΕΙΑ ΕΓΚΕΦΑΛΟΠΑΘΕΙΑ**

Προεδρείο: **Ο. Γραφάκου**, Παιδιάτρος Ενδογενών Διαταραχών Μεταβολισμού,  
Νοσοκομείο «Αρχιεπίσκοπος Μακάριος III», Λευκωσία, Κύπρος

**Α. Κεραμίδα**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης,  
Β' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

14.00-14.20

Μεταβολικά νοσήματα (διαταραχές κύκλου ουρίας, μεταβολισμού αμινοξέων, οργανικών οξέων και λιπών, μιτοχονδριακά νοσήματα κτλ) που μπορούν να εμφανιστούν ως οξεία εγκεφαλοπάθεια

**Α. Κεραμίδα**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης, Β' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

14.20-14.40

Διαγνωστικές μέθοδοι για μεταβολικά νοσήματα με οξεία νευρολογική παρουσίαση

**Χ. Κανακάκη**, Ινστιτούτο Υγείας Παιδιού

14.40-15.00

Οξεία αντιμετώπιση μεταβολικών νοσημάτων

**Ο. Γραφάκου**, Παιδιάτρος Ενδογενών Διαταραχών Μεταβολισμού, Νοσοκομείο «Αρχιεπίσκοπος Μακάριος III», Λευκωσία, Κύπρος

15.00-15.10

Συζήτηση-Σχολιασμός

**15.10-15.40****ΔΟΥΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ***(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)***15.40-17.40****ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ Α (HANDS-ON)****ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΟΙ ΑΛΓΟΡΙΘΜΟΙ ΣΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΓΙΑ STROKE-LIKE, ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΚΑΙ ΕΠΙΛΗΠΤΙΚΗ ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ (ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΜΕ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΑ)**

**Σ. Φανουράκη**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης,  
Β' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

**Μ. Δράκος**, Υποψήφιος Διδάκτωρ Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης

**Β. Σιώκας**, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας

**Χ. Κόνιαρη**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης, Μονάδα Νευρογενετικής,  
Α' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

**17.40-19.00****ΑΝΑΚΕΦΑΛΑΙΩΣΗ ΗΜΕΡΑΣ & TAKE HOME MESSAGES**

**ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ****Κυριακή 24 Μαΐου 2026****09.30-11.00****Α' ΕΝΟΤΗΤΑ****ΟΞΕΙΑ ΜΥΪΚΗ ΑΔΥΝΑΜΙΑ ΣΤΑ ΤΕΠ**

Προεδρείο: **Γ. Παπαδήμας**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Μυοπαθολογίας ΕΚΠΑ  
**Κ. Παπαδόπουλος**, Νευρολόγος, ΕΔΙΠ Α', Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ, ΓΝΑ Αιγινήτειο

09.30-09.50

Μιμητές GBS: διαφορική διάγνωση οξείας αδυναμίας με γενετικά αίτια  
**Γ. Παπαδήμας**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Μυοπαθολογίας ΕΚΠΑ

09.50-10.10

Επεισόδια αδυναμίας σε διαυλοπάθειες: διαγνωστική και άμεση  
θεραπευτική αντιμετώπιση

**Ι. Τσιβεργής**, Νευρολόγος, Νευρολογική Κλινική, Νοσοκομείο Karolinska,  
Στοκχόλμη, Σουηδία, Υποψήφιος Διδάκτωρ, Πανεπιστημίου Κρήτης

10.10-10.30

Ραβδομύλωση γενετικής αιτιολογίας

**Κ. Παπαδόπουλος**, Νευρολόγος, ΕΔΙΠ Α', Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ,  
ΓΝΑ Αιγινήτειο

10.30-10.50

Οξεία αναπνευστική ανεπάρκεια σε νευρογενετικά νοσήματα

**Γ. Καλτσάκας**, Επ. Καθηγητής Πνευμονολογίας ΕΚΠΑ

10.50-11.00

Συζήτηση-Σχολιασμός

**11.00-11.30****Διάλειμμα καφέ**





## ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

Νευρογενετικά Νοσήματα με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση

**23-24 ΜΑΪΟΥ 2026**

Αθήνα, ξενοδοχείο Royal Olympic

## ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ

**Κυριακή 24 Μαΐου 2026**

**11.30-13.00**

### **Β' ΕΝΟΤΗΤΑ**

### **ΟΞΕΙΕΣ ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΕΣ ΚΑΙ ΝΟΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ ΓΕΝΕΤΙΚΗΣ ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΑΣ**

Προεδρείο: **Β. Κωνσταντινίδης**, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας

- Νευροχημείας ΕΚΠΑ

**Γ. Κούτσης**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

11.30-11.45

Νόσος Niemann Pick

**Β. Κωνσταντινίδης**, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευροχημείας ΕΚΠΑ

11.45-12.00

Huntington και άλλες χορείες

**Γ. Κούτσης**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

12.00-12.15

Νόσος Wilson: οξείες νευρολογικές εκδηλώσεις και αντιμετώπιση

**Χ. Κορός**, Νευρολόγος, Επιστημονικός Συνεργάτης, Α' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

12.15-12.30

FXTAS και άλλες αταξίες

**Χ. Κόνιαρη**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης, Μονάδα Νευρογενετικής, Α' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ

12.30-12.45

Αντιμετώπιση γενετικών νοσημάτων με οξεία ψυχιατρική παρουσίαση

**Η. Τζαβέλας**, Ψυχίατρος, Αθήνα

12.45-13.00

Συζήτηση-Σχολιασμός

**13.00-13.30**

### **ΔΟΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ**

(αναλυτικό πρόγραμμα σελ. 10)

**13.30-14.00**

**Μεσημβρινή διακοπή**



**ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ****Κυριακή 24 Μαΐου 2026****14.00-15.00****ΦΡΟΝΤΙΣΤΗΡΙΟ Β (CASE-BASED)****ΚΛΙΝΙΚΑ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΑ ΜΕ ΑΛΓΟΡΙΘΜΟΥΣ ΚΑΙ ΕΠΙΛΟΓΕΣ ΑΜΕΣΗΣ ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗΣ****Σ. Φανουράκη**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης,  
Β' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ**Μ. Δράκος**, Υποψήφιος Διδάκτωρ Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης**Β. Σιώκας**, Επ. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Θεσσαλίας**Χ. Κόνιαρη**, Νευρολόγος, Επιστημονική Συνεργάτης, Μονάδα Νευρογενετικής,  
Α' Νευρολογική Κλινική ΕΚΠΑ**15.00-16.00****Γ' ΕΝΟΤΗΤΑ****ΑΠΟ ΤΗΝ ΚΛΙΝΙΚΗ ΥΠΟΨΙΑ ΣΤΗ ΓΕΝΕΤΙΚΗ ΔΙΕΡΕΥΝΗΣΗ ΣΤΑ ΤΕΠ**Προεδρείο: **Ι. Ζαγανάς**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης**Γ. Καραδήμα**, Αν. Καθηγήτρια Βιολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

15.00-15.30

Γενετική διερεύνηση σε επείγουσα βάση: τι είναι ρεαλιστικό στην Ελλάδα

**Γ. Καραδήμα**, Αν. Καθηγήτρια Βιολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ

15.30-16.00

Παρουσίαση ελληνικού αλγορίθμου επείγουσας γενετικής διερεύνησης

**Ι. Ζαγανάς**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης**Γ. Κούτσης**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας-Νευρογενετικής ΕΚΠΑ**16.00-18.00****ΑΝΑΚΕΦΑΛΑΙΩΣΗ ΗΜΕΡΑΣ 2 ΚΑΙ TAKE-HOME MESSAGES**



## ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

Νευρογενετικά Νοσήματα με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση

**23-24 ΜΑΪΟΥ 2026**

Αθήνα, ξενοδοχείο Royal Olympic

## ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΕΣ ΔΙΑΛΕΞΕΙΣ/ SATELLITE LECTURES

**Σάββατο 23 Μαΐου 2026/Saturday May 23<sup>rd</sup> 2026**

### 12.30-13.00 SATELLITE LECTURE

Chair: **G. Tsivgoulis**, Professor of Neurology, NKUA

Panel, genome, multiomics - Increasing diagnostic yield in neurogenetic disorders

**T. Boettcher**, Director Clinical Neurogenetics, Medical Genomics, Centogene, Staff of Greifswald University, Neurology Department, Outpatient Clinic for Neurogenetics and Lysosomal Disorders

Με την ευγενική χορηγία της  **CENTOGENE**

GUIDING PRECISION MEDICINE

### 15.10-15.40 ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

Προεδρείο: **Ι. Ζαγανάς**, Αν. Καθηγητής Νευρολογίας Πανεπιστημίου Κρήτης

Η συμβολή του γονιδιακού ελέγχου στη διάγνωση νευρολογικών νοσημάτων

**Γ. Πεπέ**, Μοριακή Βιολόγος, MSc, PhDc

Με την ευγενική χορηγία της  **Genekor**

Committed to Biotechnological Innovation

**Κυριακή 24 Μαΐου 2026**

### 13.00-13.30 ΔΟΡΥΦΟΡΙΚΗ ΔΙΑΛΕΞΗ

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

Φαινυλκετονουρία (PKU): η μετάβαση στην ενήλικη ζωή και οι νέες θεραπευτικές δυνατότητες

**Λ. Παλαιοδήμου**, Επ. Καθηγήτρια Νευρολογίας ΕΚΠΑ

Με την ευγενική χορηγία της  **BIOMARIN**

## ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

### ■ Ημερομηνία και τόπος διεξαγωγής

23-24 Μαΐου 2026

Αθήνα, Ξενοδοχείο Royal Olympic

(Αθ. Διάκου 28-34, 11743, Αθήνα, τηλ.: 30 210 92 88 400, [www.royalolympic.com/el](http://www.royalolympic.com/el))

### ■ 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 οι 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 (ECMECS)

Στη διημερίδα χορηγούνται **13,5** μόρια συνεχιζόμενης ιατρικής εκπαίδευσης (**ECMECS credits**) από τον Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο

### ■ 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 παραδίδεται μια ώρα πριν την παρουσίαση στην ειδική τεχνική γραμματεία.

### ■ Δικαίωμα συμμετοχής

Η εγγραφή στη διημερίδα είναι **δωρεάν**, με δυνατότητα διαδικτυακής παρακολούθησης.

### ■ Επιστημονικός Φορέας Διοργάνωσης Διημερίδας



Τηλέφωνο: +30 210 7247056  
Email: [info@jneurology.gr](mailto:info@jneurology.gr)  
[www.enee.gr](http://www.enee.gr)



Τηλέφωνο: 2310 994677  
Email: [hellenic.stroke@yahoo.com](mailto:hellenic.stroke@yahoo.com)  
[www.cerebrovascular.gr](http://www.cerebrovascular.gr)

### ■ Γραμματεία Διημερίδας



**Θεσσαλονίκη:** Σταδίου 50Α, 55534 Πυλαία, Θεσσαλονίκη  
Τηλ.: 2310 247743, 2310 247734, e-mail: [info@globalevents.gr](mailto:info@globalevents.gr)  
**Αθήνα:** Βαλέστρα 2 & Λεωφ. Α. Συγγρού 168, 17671 Αθήνα  
Τηλ.: 210 3250260, e-mail: [athens@globalevents.gr](mailto:athens@globalevents.gr)  
**[www.globalevents.gr](http://www.globalevents.gr)**

# Η ζωή εν κινήσει.

Το Evrysdi είναι η πρώτη και μοναδική θεραπεία SMA στο σπίτι με αποδεδειγμένη αποτελεσματικότητα σε ενήλικες, παιδιά και βρέφη.<sup>1</sup>

**ΔΙΑΘΕΣΙΜΟ  
ΜΕ ΤΗ ΜΟΡΦΗ  
ΔΙΣΚΙΟΥ**

**Evrysdi®**  
risdiplam

**> 21.000 ΑΣΘΕΝΕΙΣ  
ΕΧΟΥΝ ΛΑΒΕΙ ΘΕΡΑΠΕΙΑ  
ΜΕ EVRYSDI ΠΑΓΚΟΣΜΙΩΣ\***

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που παρατηρήθηκαν στις κλινικές μελέτες ήταν η πυρεξία, η διάρροια, το εξάνθημα και η κεφαλαλγία<sup>1</sup>

\*Με βάση τους ασθενείς που λαμβάνουν εμπορικά διαθέσιμο φάρμακο, τους ασθενείς σε προγράμματα πρώιμης πρόσβασης και τους συμμετέχοντες σε κλινικές μελέτες. Πηγή: Δεδομένα αρχείου ROCHE, PBRER, Αύγουστος 2025.

#### Θεραπευτικές ενδείξεις

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

Evrysdi 0,75 mg/mL κόκκινος για πόσιμο διάλυμα.  
Evrysdi 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία.

#### Παραπομπές

1. Evrysdi® Summary of Product Characteristics

Παρακαλούμε επικοινωνήστε με τη Μονάδα Φαρμακοεπαγρύπνησης της Roche (Hellas) Α.Ε., είτε αποστέλλοντας e-mail (hellas.drugsafety@roche.com), είτε τηλεφωνικά (+30 2106166100).  
Κύπρος: στο Τμήμα Φαρμακοεπαγρύπνησης της εταιρείας Γ.Α Σταμάτης & Σία Ατδ, είτε αποστέλλοντας e-mail (drugsafety@stamatis.com) είτε τηλεφωνικά (+357 22-257200).

Evrysdi 0,75 mg/mL κόκκινος για πόσιμο διάλυμα.  
Ελλάδα: Ν.Τ.: 6.216,31 €, Α.Τ.: 7.475,23 €  
Κύπρος: ΜΑΤ: 8.729,99 €

Evrysdi 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία.  
Ελλάδα: Ν.Τ.: 14.504,71 €, Α.Τ.: 17.442,16 €

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή από ειδικό ιατρό και παρακολούθηση κατά τη διάρκεια της αγωγής.

**Σκανάρετε εδώ  
για την ΠΧΠ  
του Evrysdi.**



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Ανεξάρτητα  
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την "ΧΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ"



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



# ΕΠΑΝΑΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΤΕ ΤΙΣ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΕΣ ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΣΑΣ ΜΕ gMG ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΘΕΤΙΚΟΙ ΕΝΑΝΤΙ ΤΟΥ AChR-Ab



Η στοχευμένη δράση του Vyvgart<sup>®</sup> προσφέρει στους ασθενείς με gMG ισχυρά, γρήγορα και σταθερά αποτελέσματα που οδηγούν σε βελτίωση στις καθημερινές δραστηριότητες.<sup>1-5</sup>

Το Vyvgart<sup>®</sup> ενδείκνυται ως προσθήκη στη συνήθη αγωγή για τη θεραπεία ενηλίκων ασθενών με γενικευμένη βαριά μυασθένεια (gMG) οι οποίοι είναι θετικοί στο αντίσωμα έναντι του υποδοχέα της ακετυλοχολίνης (AChR).<sup>1</sup>

Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες.

**1.** VYVGART<sup>®</sup> Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος. **2.** Zhu LN, et al. *Neural Regen Res.* 2023;18:1637-1644. **3.** Cavalcante P, et al. *Front Immunol.* 2024;15:1404191. **4.** Howard JF, et al. *Lancet Neurol.* 2021;20:526-536. **5.** Bril V, et al. Poster Presented at the (AAN) Annual Meeting; April 13-18, 2024; Denver, Colorado.

**AChR-Ab**=θετικός στο αντίσωμα έναντι του υποδοχέα της ακετυλοχολίνης, **gMG**=γενικευμένη Μυασθένεια Gravis, **Fc**=Κρυσταλλώσιμο Θραύσμα, **FcRn**=Νεογνικός Υποδοχέας

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

**argenx**

Industriepark-Zwijnaarde 7  
9052 Gent  
Βέλγιο

Τοπικός Αντιπρόσωπος

**MEDISON**

Medison Pharma Greece  
Μονοπρόσωπη ΑΕ  
49-53 Αττικής & 2 Προποντίδος,  
ΤΚ 15235, Βριλήσσια, Αττική  
GR Τηλ: +30 210 0100 188  
medinfo.greece@medisonpharma.com

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

Για τις πληροφορίες  
Περίληψης Χαρακτηριστικών  
του Προϊόντος σκανάρετε **εδώ**.

Νοσοκομειακή Τιμή: 6.414,81 €  
Λιανική Τιμή: 7.713,92 €





## ΔΙΗΜΕΡΙΔΑ

Νευρογενετικά Νοσήματα με επείγουσα νευρολογική παρουσίαση

23-24 ΜΑΪΟΥ 2026

Αθήνα, ξενοδοχείο Royal Olympic

## ΕΥΧΑΡΙΣΤΙΕΣ

Η Οργανωτική Επιτροπή ευχαριστεί τις παρακάτω εταιρείες για τη συμβολή τους στη διοργάνωση της διημερίδας

AstraZeneca

BIOMARIN

CENTOGENE  
GUIDING PRECISION MEDICINE

Genekor  
Committed to Biotechnological Innovation

GENESIS  
pharma

INTEGRIS  
PHARMA

MEDISON

Roche

