

1^{ste} Multidisciplinaire Symposium Systemische Amyloïdose: van diagnostiek tot behandeling

Vrijdag 22 november 2019

Hierbij nodigen wij u van harte uit voor het 1^{ste} Multidisciplinaire Symposium Systemische Amyloïdose 'van diagnostiek tot behandeling'.

Systemische Amyloïdose (AA, AL en ATTR) is een groep van eiwitvouwziekten, die zich op verschillende manieren kan presenteren. De oorzaken zijn divers en de diagnostiek complex, hetgeen een nauwe multidisciplinaire samenwerking tussen de diverse specialismen vereist. Tijdens dit interactieve symposium willen wij de betrokken doelgroepen bij elkaar brengen om de laatste ontwikkelingen te bespreken en handvatten bieden voor de diagnostiek en behandeling van deze intrigerende ziektebeelden.

- Datum** : vrijdag 22 november 2019, van 09.15-16.00 uur
- Locatie** : [Van der Valk Hotel Utrecht](#), Winthontlaan 4-6, 3526 KV Utrecht, Nederland
- Doelgroep** : neurologen, hematologen, cardiologen, MDL-artsen, klinisch genetici en chemici, nefrologen, laboratoriumspecialisten, immunologen, reumatologen, pathologen, nucleair geneeskundigen, radiologen, oogartsen in Nederland en België en artsen in opleiding voor een van deze specialismen
- Accreditatie** : is aangevraagd bij NIV, NVN, NVVC, NVMDL, NVR, NVKC, RIZIV
- Inschrijfgeld** : € 75,- excl. 21% btw
- Inschrijven** : via [doen-congressen.nl](#). Informatie via [Astrid den Boer](#)

De organisatiecommissie,

Prof.dr. Monique Minnema, hematoloog, UMC Utrecht

Dr. Hans Nienhuis, allergoloog/immunoloog, UMC Groningen

Prof.dr. Maarten van den Berg, cardioloog, UMC Groningen

Dr. Alexander Vrancken, neuroloog/klinisch neurofysioloog, UMC Utrecht



Amyloïdose

concept programma

- 09.15 uur** *Ontvangst en registratie deelnemers*
- 09.45 uur** *Opening door de voorzitter*
- 09.55 uur** **Amyloïdologie: een inleiding in de Amyloïdose**
De uitdaging hierbij is, om greep te krijgen op deze fascinerende groep van ziekten, waarbij oplosbare eiwitten door een andere manier van vouwen veranderen in stugge, onoplosbare fibrillen die progressief schade toebrengen aan organen.
Dr. Bouke P.C. Hazenberg, reumatoloog niet praktiserend, voorheen werkzaam in UMC Groningen
- 10.30 uur** **Beeldvorming in amyloïdose**; van SAP tot MIBG scan
Drs. Ronald van Rheenen, nucleair geneeskundige, UMC Groningen
- 11.05 uur** *Koffiepauze*
- 11.30 uur** **Keynote lecture Cardiac Amyloidosis**
Dr. Charlotte Manisty, cardioloog London Cardiovascular Clinic, Londen
- 12.15 uur** *Lunchpauze*
- 13.15 uur** **Neurologische manifestaties van Amyloïdose**
Een overzicht van de neurologische verschijnselen die kunnen voorkomen bij AL-amyloïdose en erfelijke TTR-amyloïdose, met nadruk op betrokkenheid van het perifere zenuwstelsel en de spieren.
Dr. Alexander Vrancken, neuroloog/klinisch neurofysioloog, UMCG
- 13.50 uur** **Behandeling ATTR amyloïdose**
Dr. Hans Nienhuis, allergoloog/immunoloog, UMCG
- 14.25 uur** *Theepauze*
- 14.55 uur** **Behandeling AL amyloïdose: grote stappen behaald**
De typische presentatie van systemische AL amyloïdose wordt besproken met ondersteuning van Nederlandse data. Tevens komen de prognose en behandel mogelijkheden aan bod.
Prof.dr. Monique Minnema, hematoloog, UMCU
- 15.30 uur** **Wrap-up en afsluiting**
- 16.00 uur** *Einde programma*