



Amyloïdose

3^{de} Multidisciplinaire Symposium Systemische Amyloïdose De volgende stap

Donderdag 11 november 2021

Van der Valk Houten / online (hybride)

10.30 uur **Opening en welkom**

Prof.dr. Monique Minnema, internist-hematoloog, UMC Utrecht

10.40 uur **Inleiding in de amyloïdose**

Amyloïdose is de naam van een groep van ziekten waarbij oplosbare eiwitten door een andere manier van vouwen veranderen in stugge, onoplosbare fibrillen die zich extracellulair in weefsel afzetten. Naast AA, AL en ATTR zijn er nog vele andere typen amyloïdose. Aan de hand van casuïstiek zullen verschillende typen de revue passeren.

Dr. Hans Nienhuis, internist-allergoloog / immunoloog, UMC Groningen

11.15 uur **AA Amyloidosis: a declining disease?**

The presentation will cover our large series of AA amyloidosis – diagnosis, epidemiology and management and in particular AA amyloidosis in autoinflammatory diseases.

Helen J. Lachmann MD FRCP FRCPath, Professor of Medicine & Honorary Consultant Nephrologist, Clinical Lead National Amyloidosis Centre / Clinical Service Lead Immunity & Rare Diseases Division / University College London & Royal Free Hospital London NHS Foundation Trust

12.15 uur **Lunchpauze**

13.00 uur **Amyloïdose en de rol van de lever**

De presentatie richt zich op de rol van de lever bij amyloïdose. Zo kan er als gevolg van verschillende aandoeningen amyloïd stapeling plaatsvinden in de lever. Echter, bij erfelijke amyloïdose wordt er juist in de lever door een mutatie een eiwit geproduceerd dat neerslaat buiten de lever en voor ziekte zorgt. De epidemiologie van pathofysiologie wordt besproken. Verder wordt kort ingegaan op de rol van levertransplantatie bij deze aandoening.

Dr. Hans Blokzijl, MDL-arts, UMC Groningen

13.35 uur **Cardiale amyloïdose: hoe verder na het stellen van de diagnose?**

Gelukkig is de afgelopen jaren meer aandacht gekomen voor het belang van vroege diagnose en de daarbij behorende diagnostische 'rode vlaggen'. Maar hoe ga je om met een patiënt als het gaat om diuretica of ritme- en geleidingsstoornissen? Hoe ver ga je in geval van progressief hartfalen? In de presentatie zal hier verder op worden ingegaan.

Dr. Marish Oerlemans, cardioloog, UMC Utrecht

Amyloïdose

14.15 uur Pauze

14.45 uur Amyloïdneuropathie: neuroloog en multidisciplinair verband

Neuropathie komt vaak voor bij amyloïdose en kan de eerste manifestatie zijn. De verschillende verschijningsvormen komen aan bod en het belang van een multidisciplinaire aanpak voor wat betreft diagnostiek en behandeling.

Dr. Alexander Vrancken, neuroloog, UMC Utrecht

15.15 uur AL amyloïdose, nieuwe ontwikkelingen uitgelicht: Andromeda studie, behandelrichtlijn en diagnostiek

Afgelopen jaar was een belangrijk jaar voor de ontwikkelingen in AL amyloïdose. Internationaal met de publicatie van de Andromeda studie en de FDA registratie van daratumumab CyBORd voor eerstelijnsbehandeling. Nationaal met de nieuwe behandelrichtlijn en de eerste gegevens uit de NKR registratie voor systemische AL amyloïdose. In de presentatie wordt ingegaan op deze ontwikkelingen en ook enkele diagnostische aandachtspunten.

Prof.dr. Monique Minnema, internist-hematoloog, UMC Utrecht

15.45 uur Afsluiting

16.00 uur Einde online Symposium Systemische Amyloïdose

Aansluitend aan het Amyloïdose Symposium wordt de **MGRS Workshop** georganiseerd (beperkt aantal deelnemers) v.a. 17.30 uur en 12 november. Op doen-congressen.nl vindt u het programma en kunt u inschrijven voor beide bijeenkomsten.

Doelgroepen neurologen, MDL-artsen, hematologen, cardiologen, klinisch genetici, nefrologen, radiologen, nucleair geneeskundigen, laboratoriumspecialisten, pathologen, reumatologen en internisten.

Accreditatie aangevraagd bij NVVC, NVVP, NVN, NIV, NVNG, MDL en VKGN

Programmacommissie

Dr. Hans Nienhuis, internist-allergoloog/immunoloog, UMC Groningen

Dr. Marish Oerlemans, cardioloog, UMC Utrecht

Dr. Paul van der Zwaag, klinisch geneticus, UMC Groningen

Prof. dr. Monique Minnema, internist-hematoloog, UMC Utrecht