

PRÉMIOS DO CONGRESSO SPDMOV 2021



Revisitando um diagnóstico de paralisia cerebral – distonia progressiva levodopa responsiva de causa genética complexa

Maria João Lima(1) Sandra Moreira(1) João Parente Freixo(2) Jorge Oliveira(2) Margarida Calejo(1) Paula Salgado(1)

(1) Serviço de Neurologia, Unidade Local de Saúde de Matosinhos (ULSM). (2) Centro de Genética Preditiva e Preventiva (CGPP), Instituto de Biologia Molecular e Celular (IBMC), Instituto de Inovação em Saúde (i3S), Universidade do Porto (UP)

Mioclonias negativas

Ana João Marques, Rafael Jesus, André Costa, Ana Graça Velon, João Paulo Gabriel
Serviço de Neurologia / Hospital São Pedro – Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro, E.P.E., Vila Real, Portugal

Desmascarando, na idade adulta, a Distonia Generalizada com início na infância

André Jorge¹, Inês Antunes Cunha¹, Mário Sousa², Fradique Moreira¹, Ana Morgadinho¹, Cristina Januário³

(1) Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. (2) Movement Disorder Clinic, Toronto Western Hospital and the University of Toronto Department of Medicine. (3) Faculdade de Medicina da Universidade de Coimbra

Paraparésia espástica, ataxia e epilepsia familiar com início na infância

Diogo Costa¹, Jorge Oliveira², Liliana Igreja³, Ana Sardoeira¹, Teresa Temudo⁴, Jorge Sequeiros², José Barros^{1,5}, Joana Damásio^{1,2,6}

1 - Serviço de Neurologia, Hospital de Santo António, Centro Hospitalar Universitário do Porto.
(2) CGPP e UniGENe, Instituto de Biologia Molecular e Celular, i3S-Instituto de Investigação e Inovação em Saúde, Universidade do Porto. (3) Serviço de Neurorradiologia, Hospital de Santo António, Centro Hospitalar Universitário do Porto. (4) Unidade de Neuropediatria, Centro Materno Infantil do Norte, Centro Hospitalar Universitário do Porto. (5) Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar, Universidade do Porto. (6) UMIB, Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar, Universidade do Porto.