



2ª Reunião da

Sociedade Portuguesa das Doenças do Movimento (SPDMov)

Coimbra, Hotel D. Luís, 1 e 2 de Abril de 2011

Sexta-feira, 1 de Abril 2011

14h30: Abertura e Boas Vindas

14h40 - 16h00 : **Comunicações Orais**

Moderação: Prof^a. Cristina Sampaio e Dr^a. Cristina Januário

CO 001. Acute reversible choreodystonia and basal ganglia lesions associated with hemodialysis. A.S.A. Correia¹, C. Jordão², C. Santos³, J. Vale^{1,4}, P. Alegria^{1,4}. ¹Neurology, ²Neuroradiology, Hospital Egas Moniz (Centro Hospitalar de Lisboa Ocidental), Lisbon, ³Nephrology, Nephrocare Torres Vedras, Torres Vedras, ⁴Faculdade de Ciências Médicas da Universidade Nova de Lisboa, Lisbon, Portugal.

CO 002. Hemicoreia secundária a metastização cerebral de melanoma. Andreia Matas, Andreia Veiga, João Paulo Gabriel, Mário Rui Silva. Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar de Trás os Montes e Alto Douro.

CO 003. Distonia primária generalizada associada a mutação do gene *THAP1*: relato de caso, nova mutação e opções terapêuticas. João Massano^{1,2}, Miguel F. Gago^{1,2}, Marina Magalhães³, Jorge Pinto Basto⁴, Rui Vaz^{1,2}, Maria José Rosas¹. ¹-Unidade de Doenças do Movimento e Cirurgia Funcional, Hospital de São João. ²-Faculdade de Medicina da Universidade do Porto. ³-Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar do Porto. ⁴-Centro de Genética Preditiva e Preventiva, Instituto de Biologia Molecular e Celular, Porto.

CO 004. Hemibalismo de causa vascular. Andreia Veiga, Andreia Matas, João Paulo Gabriel, Mário Rui Silva. Serviço de Neurologia do Centro Hospitalar de Trás os Montes e Alto Douro, Vila Real.

CO 005. Um caso de perturbação da visão com um 'estranho sorriso'. Tânia Lampreia¹, José Vale^{1,2}. ¹ - Serviço de Neurologia - Hospital de Egas Moniz, CHLO. ² - Faculdade de Ciências Médicas - Universidade Nova de Lisboa.

CO 006. Screening for glucocerebrosidase mutations in patients with parkinsonism, eye movement abnormalities and cognitive decline. F. Moreira, M. Rosário Almeida, J. Lemos, C. Januário. Coimbra University Hospital; Centre for Neuroscience and Cell Biology-University of Coimbra.

CO 007. Therapeutic challenge in Tourette´s syndrome. Margarida Duarte, F. Moreira, J. Lemos, C. Januario. University Hospital of Coimbra, Portugal.

16h00-16h15: Café

16h15-17h30: **Comunicações Orais (cont.)**

Moderação: Prof. Bastos Lima e Dr^a. Cristina Januário

CO 008. Movimentos oculares na Degenerescência Corticobasal. João Lemos, Cristina Januário. Hospitais da Universidade de Coimbra.

CO 009. Doenças do Movimento: sobre aquilo que os olhos nos podem e não podem dizer. João Lemos, Cristina Januário. Hospitais da Universidade de Coimbra.

CO 010. Crises epilépticas e tiques com um padrão motor semelhante. Dulce Neutel¹, Rita Peralta^{1,2}, Anabela Valadas¹, Miguel Coelho¹, Carla Bentes^{1,2}. ¹Serviço de Neurologia, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Lisboa Norte. ²Laboratório EEG/Sono, Serviço de Neurologia, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Lisboa Norte.

CO 011. Doença Óssea Metabólica na Doença de Wilson. Domingos J, Teixeira S, Carvalho R, Pessegueiro H, Magalhães M. Hospital de Santo António, Porto.

CO 012. Gravidade do envolvimento hepático nas formas extra-hepáticas de Doença de Wilson. Joana Domingos, Helena Pessegueiro Miranda, Marina Magalhães. Hospital de Santo António, Porto.

CO 013. Hemiparkinsonismo pós-traumático com *wearing-off*. Patrícia Pita Lobo, Miguel Coelho, Tiago Mestre, Mário Miguel Rosa, Joaquim J Ferreira. Serviço de Neurologia, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Lisboa Norte.

17h25-18h05: **Estudo PrevPark: Estudo epidemiológico de avaliação da prevalência de doença de Parkinson em Portugal.** Joaquim Ferreira (Unidade Neurológica de Investigação Clínica, Instituto de Medicina Molecular, Lisboa).

18h15-19h30: **Reunião Administrativa da SPDMOV**

20h00: Jantar

Sábado, 2 de Abril 2011

09h00 - 10h30: Conferência temática: Imitadores genéticos de Doença de Huntington

Moderação: Prof. Joaquim Ferreira; Dr. José Vale

- 09h00 - 09h45. **Doença de Huntington: diagnóstico diferencial com outras coreias genéticas.** Prof. Francisco Cardoso, Brasil.

- 09h45 - 10h30. **Imitadores genéticos de Doença de Huntington: diagnóstico genético.** Dr. Jorge Pinto Basto, Porto.

10h30-11h00: **Café**

11h00-12h00: **Apresentação do Prémio SPDMOV**

Prof^a Cristina Sampaio; Dr^a Maria José Rosas

12h30: **Almoço**