

הכנס השנתי של האיגוד לנורולוגיה של הילד והתפתחותו

11-13 בדצמבר 2014 "מלון עין גדי"

תוכנית מדעית

יום חמישי 11 בדצמבר 2014

14:00 התכנסות וקבלת חדרים

מושב פתיחה: חדשנות ומפעל חיים

יו"ר: אלי שחר, מוחמד מחאג'נה

17.00-17.30 הענקת פרס מפעל חיים מטעם אינ"ה - לפרופ' יהודה שפירא, **מציג - יורם נבו**

17:30-18:30 NMDAR-Ab spectrum disorders University of Oxford, **Yael Hacoheen**

18:30-18.45 חידושים בטיפול בגיון שרירים - **יורם נבו**

18.45-19.00 A Double-blind, placebo-controlled, two-part study investigating dose-ranging safety and pharmacokinetics, followed by efficacy and safety of Cannabidiol (GWP42003-P) in children and

young adults with Dravet syndrome **מיכל צדוק**

19.00-19.15 The Gut-Brain Axis; Immune Modulators in Autism **איתי ברגר**

19:30 **ארוחת ערב**

21.00 **סיור לילי בגן הבוטני, קיבוץ עין-גדי**

יום שישי 12 בדצמבר 2014

מושב 1

יו"ר: יורם נבו, אביבה פתאל-וולבסקי

8:30-8:50 The Neurologic and Neuropsychiatric Profile of Children and Adolescents with Inflammatory Bowel

Disease **נתי צלניק**

8:50-9:10 Exome sequencing reveals a novel truncation mutation in the GRIN2B gene associated with

moderate intellectual disability and Autistic Spectrum Disorder **ריקי סוקול**

9:10-9:30 Benign Childhood Epilepsy with Centri-Temporal Spikes (BCECTS), Electrical Status Epilepticus In

?Sleep (ESES) and Academic Decline - How Aggressive Should We Be

שמרית אוליאל - סיבובי ואורי קרמר

9:30-9:50 מאפייני מיגרנה עם aura בילדים - **יעקב גניזי**

9:50-10:10 אתה לא לבד: תכנית הליווי האישי לתלמידי החינוך הרגיל הסובלים מאפילפסיה - **ליזה רובין**

10:10-10:30 תנועות סטראוטיפיות בילדים: בואו נפסיק לנפנף אותם - **מיכאל רוטשטיין**

10:30-11:10 Autoimmune Encephaliti, University of Oxford, **Yael Hacoheen**

11:10-11:40 **הפסקת קפה וביקור בתערוכה**

הכנס השנתי של האיגוד לנורולוגיה של הילד והתפתחותו 11-13 בדצמבר 2014 "מלון עין גדי"

מושב 2

יו"ר: איתי ברגר, חיים בסן

טיפולים ב-ADHD הדורשים מילוי טופס 29 ג' - אריה אשכנזי	11:40-12:00
Novel EXOSC3 mutation causes Complicated Hereditary Spastic Paraplegia - אילת הלוי	12:00-12:20
The Tumour Suppressor Gene WWOX is mutated in autosomal recessive cerebellar ataxia with	12:20-12:40
epilepsy and mental retardation - מוחמד מחאג'נה	
Whole exome sequencing is identification of metabolic diseases that were missed by metabolic	12:40-13:00
testing - גלי היימר	
HaNDL – The syndrome of transient headache and neurologic deficit with cerebrospinal fluid with	13:00-13:20
CSF pleocytosis - נירית כרמי	
Hunter: מתי לחשוד? - אביבה מימוני-בלון	13:20-13:40
Pan-ataxia and Cerebellar Cognitive Affective Disorder in a 9.5 year old boy - שירלי כרמלי	13:40-14:00
ארוחת צהריים קלה למשתתפים	14:00-14:30

מושב 3

יו"ר: טלי שגיא, אנדראה ניסנקורן

A novel mutation in the SCN4A gene associated with an unusual clinical presentation of myotonia	14:30-14:50
permanents - מירה גינזבורג	
פנוטיפים שונים במשפחה אחת: מהתפתחות תקינה ומיקרוצפליה, דרך איחור התפתחותי, FTT ומיקרוצפליה ועד	14:50-15:10
הולפרוזנצפליה. ידועה נשאות טרנסלוקציה (20;9)(q22;q13) שמכילה הכפלה של הגן PTCH1(9q22.32): -	
יעל מיכאלי	
Hemicerebellitis As a Presenting Sign Of Pediatric MS And APLS - נופר מרכוס	15:10-15:30
Novel presynaptic congenital Myasthenic syndrome caused by defect in the vesicular	15:30-15:50
acetylcholine transporter - עדי ארן	
ארוחת ערב	19:00
הופעתה של קרן הדור - "מן האופרה לפזמון וחזרה"	20:30

יום שבת 13 בדצמבר 2014

טיול למצדה ונחל ערוגות

ארגון והפקה:

