

# Amyloïdose



## 2<sup>de</sup> Multidisciplinaire Symposium Systemische Amyloïdose: hoe gaat dat in de praktijk?

Na een succesvolle eerste editie in 2019, nodigen wij u graag uit voor het 2<sup>de</sup> Multidisciplinaire Symposium Systemische Amyloïdose.

Er zijn verschillende typen systemische amyloïdose, zoals AA, AL en ATTR amyloïdose. Dit zijn fascinerende ziektebeelden die zich op veel verschillende manieren en in verschillende orgaansystemen kunnen presenteren. Het is daardoor niet gemakkelijk om deze ziekten tijdig te herkennen. Tijdige herkenning is wel belangrijk, omdat behandeling mogelijk is. En tijdige behandeling kan de prognose van uw patiënten sterk verbeteren. Met dit interactieve symposium willen wij alle betrokken doelgroepen bij elkaar brengen om praktische handvatten te bieden en de laatste ontwikkelingen op het gebied van systemische amyloïdose te bespreken.

AL amyloïdose is een belangrijke entiteit binnen het spectrum van de Monoclonal Gammopathy of Renal Significance (MGRS). Daarom wordt aansluitend aan dit symposium de Multidisciplinaire Benelux MGRS Workshop georganiseerd. U kunt desgewenst voor beide bijeenkomsten inschrijven.

We zien u graag 12 november!

*Prof. dr. Monique Minnema*  
*Dr. Alferso Abrahams*

*Prof. dr. Maarten van den Berg*  
*Dr. Hans Nienhuis*



**UMC Utrecht**



**umcg**

# Programma

**08.45 uur** Ontvangst en registratie deelnemers

**09.30 uur** Opening en welkom

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

**09.40 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*

**10.15 uur** Nieuwe inzichten in de behandeling van AL amyloïdose

AL amyloïdose is een zeldzame, maar ernstige aandoening met tot voor kort beperkte therapeutische mogelijkheden. De ontwikkeling van nieuwe behandelingen voor multipel myeloom heeft ook geleid tot therapeutische vooruitgang bij AL amyloïdose. Naast alkylantia en steroïden maken ook proteasoom inhibitoren, immunomodulatoire geneesmiddelen en monoklonale antistoffen deel uit van het therapeutisch arsenaal bij AL amyloïdose.

*Prof.dr. Michel Delforge, hematoloog/voorzitter Leuvens kanker-instituut, UZ Leuven*

**10.50 uur** Pauze

**11.15 uur** Diagnostiek van cardiale amyloïdose in de praktijk

De rol van diverse diagnostische modaliteiten wordt besproken, waarbij met name wordt ingegaan op de verschillende non-invasieve beeldvormingstechnieken zoals echocardiografie, MRI en botsintigrafie.

*Dr. Alexander Hirsch, cardioloog, Erasmus MC, Rotterdam*

**11.50 uur** Genetische aspecten van ATTR amyloïdose

DNA-onderzoek naar ATTR amyloïdose maakt onderscheid tussen wildtype en erfelijke ATTR amyloïdose. Het kan een startpunt zijn voor cascade-familieonderzoek. Hierbij spelen niet alleen medische, maar ook psychosociale en financiële aspecten een rol.

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

**12.25 uur** Lunch

**13.25 uur** Weefsel diagnostiek van amyloïdose: praktijk en perspectieven

In deze presentatie wordt uitgelegd hoe de patholoog te werk gaat om amyloïdose te diagnosticeren en typeren in weefsel (o.a. beenmerg-, buikvet- en nierbiopten). Gangbare histologische en immunohistochemische technieken worden toegelicht en nieuwe modaliteiten zoals immuno-EM en massaspectrometrie worden verkend.

*Dr. Amélie Dendooven, patholoog, UZ Gent en UZ Antwerpen*

*Drs. Roos Leguit, patholoog UMC Utrecht*

**14.20 uur** Pauze

**14.45 uur** AL amyloïdose en de nier: een spoedgeval?

Patiënten met AL amyloïdose ontwikkelen vaak nierschade. Meestal, maar niet altijd, in de vorm van proteïnurie. Bij verdenking op nierschade door AL amyloïdose moet snel en doortastend het diagnostisch traject worden afgewerkt en de therapie worden gestart.

*Prof.dr. Jack Wetzels, internist-nefroloog, Radboudumc Nijmegen*

**15.30 uur** Wrap-up en en plenaire discussie

**16.00 uur** Einde programma Systemische Amyloïdose

Dit symposium wordt georganiseerd met financiële steun van Alnylam, Binding Site, Janssen-Cilag, Novartis, Pfizer



<b>DATUM</b>	Donderdag 12 november 2020
<b>LOCATIE</b>	In Utrecht of nabije omgeving, definitief te bepalen zodra de RIVM-richtlijnen voor november 2020 bekend zijn.
<b>DOELGROEP</b>	Artsen die geïnteresseerd zijn in en betrokken zijn bij de diagnostiek en de behandeling van amyloïdose.
<b>ACCREDITATIE</b>	Geaccrediteerd door NVVC en en NVVP (5 punten). Aangevraagd bij NIV, NVR, NVMDL en NVKC.
<b>KOSTEN</b>	€ 140,- incl. btw
<b>INSCHRIJVEN</b>	<a href="https://doen-congressen.nl">doen-congressen.nl</a>



## **MGRS WORKSHOP**

Aansluitend aan het Amyloïdose Symposium wordt de MGRS Workshop georganiseerd op 12 november (vanaf 18.00 uur) en vrijdag 13 november. Op [doen-congressen.nl](https://doen-congressen.nl) vindt u het programma en kunt u met korting inschrijven voor beide bijeenkomsten (€ 260,-).

*De richtlijnen van de Rijksoverheid en RIVM rondom COVID-19 worden gevolgd qua zaalindeling (1,5 meter afstand) en maximum toelaatbaar aantal deelnemers. Kijk op de website voor een update.*

## **PROGRAMMACOMMISSIE**

*Prof.dr. Monique Minnema*

Internist-hematoloog  
UMC Utrecht

*Dr. Alferso Abrahams*

Internist-nefroloog  
UMC Utrecht

*Dr. Hans Nienhuis*

Internist-allergoloog/Immunoloog  
UMC Groningen

*Prof.dr. Maarten van den Berg*

Cardioloog  
UMC Groningen