

האיגוד לנורולוגיה של הילד והתפתחותו
Israeli Society of Pediatric Neurology & Development



הכנס השנתי של האיגוד לנורולוגיה של הילד והתפתחותו (אינ"ה)

November 30 - December 1, 2017, Kibutz Hagoshrim, Israel

SCIENTIFIC PROGRAM

Thursday, 30.11.2017

SESSION 1 Chair: Adi Aran

17.30-17.35 **דברי פתיחה**

י. נבו

17.35-18.05 **תרופות חדשות לסל הבריאות**

י. נבו, המרכז הרפואי לילדים שניידר

18.05-18.45 **עדכונים בטיפול במחלת האפילפסיה**

ד. קראוס, המרכז הרפואי לילדים שניידר

בחסות:  NEOPHARM ISRAEL

18.45-19.15 **חמישה גוונים של לבן - עדכונים על מחלות חדשות של החומר הלבן**

א. פתאל-ולבסקי, ביה"ח לילדים ע"ש דנה-דואק, המרכז הרפואי ת"א

Friday, 1.12.2017

SESSION 2 Chairs: Yoram Nevo and Andrea Nissenkorn

8.30-8.45 **New WWOX gene mutation in Yemenite Jews in Israel causes epileptic encephalopathy and global developmental delay**

H. Meirson, Kaplan Medical Center & G. Heimer, Sheba Medical Center

8.45-9.00 **CHD2 Mutation Causes a Fever-Sensitive Myoclonic Epileptic Encephalopathy Sharing Some Features with Dravet Syndrome - A New Case and A Survey of 24 World-Wide Cases by a Facebook Parents Group**

R. Cohen, Schneider Children's Medical Center

9.00-9.15 **Progressive Cerebellar and Cerebral Atrophy caused by Congenital Hereditary Methemoglobinemia Type 2**

R. Hady, Cohen, Wolfson Medical Center

9.15-9.30 **Whole exome sequencing reveals a novel missense mutation in the MARS gene related to a rare Charcot-Marie-Tooth neuropathy type 2U**

L. Shemer-Meiri, Carmel Medical Center

9.30-9.45 **Clinical phenotypes of SCN2A gene mutation: two case reports and literature review**

V. Chernuha, Dana-Dwek Children's Hospital, Tel Aviv

Sourasky Medical Center & Sackler Faculty of Medicine, Tel Aviv University

9.45-10.00

Large Intragenic Deletion in DSTYK Underlies Autosomal-Recessive Complicated Spastic Paraparesis, SPG23

Y. Zouabi, Schneider Children's Medical Center

10.00-10.15

Mutations in AIFM1 cause an X-linked childhood cerebellar ataxia partially responsive to riboflavin

A. Nissenkom, Sheba Medical Center

10.15-10.30

Autosomal recessive TORCH-like syndrome due to homozygous PRMT7 mutations

N. Yosha-Orpaz, Wolfson Medical Center

10.30-10.45

Neonatal seizures: a new presentation of a KCN1A mutation

ע. הרטמן, המרכז הרפואי אסף הרופא

10.45-11.15

Coffee break

SESSION 3

Chairs: Aviva Fattal-Valevski and Ayelet Halevy

11.15-11.30

Autoantibodies profile for diagnostic testing of Sydenham's Chorea

H. Ben-Pazi, Shaare Zedek Medical Center

11.30-11.45

Long standing Improvement of Receptive Language and Transient Behavioral Worsening with Combined Donepezil and Choline treatment of autism in children - a randomized controlled study

L.V. Gabis, Sheba Medical Center

11.45-12.00

What do we know about the eating habits of children with autism?

O. Stolar, Assaf Harofeh Medical Center

12.00-12.15

לינקרינג באבחון ילדים עם הפרעות קשב וריכוז בקופת חולים כללית, רשמים ראשוניים

י. צדקה, Clalit Health Services

12.15-12.30

Specific Medical Conditions are Associated with Unique Behavioral Profiles in Autism Spectrum Disorders

D.A. Zachor, E. Ben-Itzhak, Assaf Harofeh Medical Center

12.30-12.45

הצגת הניסיון הקליני המצטבר בטיפול בחולי SMA על ידי SPINRAZA - ביי"ח איכילוב

ל. שגיא, ביה"ח לילדים ע"ש דנה-דואק, המרכז הרפואי ת"א

12.45-13.00

Novel form of progressive congenital myopathy caused by Kyphoscoliosis Peptidase mutations

Y. Yogev, Soroka Medical Center

13.00-13.45

רפואה מותאמת אישית: מידע שנאסף מדנ"א ורנ"א

ד"ר נועם שומרון

ראש מעבדת מחקר בגנומיקה יישומית, פקולטה לרפואה, אוניברסיטת תל אביב

13.45-14.00

Q & A

Platinum

MEDISON
Delivering innovative healthcare

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF **Johnson & Johnson**

Gold

NEOPHARM ISRAEL
NEOPHARM GROUP

Silver



SANOFI GENZYME

TrueMed

Bronze

SIGMA
Health Care B.D.

MegaPharm
We Know The Way

NOVARTIS

PRONTO
DIAGNOSTICS



ORTRA
Meeting Point