



Reunião Sociedade Portuguesa de Neuropatologia

23 de outubro de 2024

14.00 – Casos clínicos: Neuro-oncologia

Lesões xantogranulomatosas intraventriculares: um desafio diagnóstico

Pedro Coelho^{1,2}, Filipa Dourado Sotero^{2,3,4}, Ana Patrícia Antunes^{2,3}, Patrício Aguiar^{5,6}, Sofia Reimão^{7,8}, Inês Lourenço⁹, Maria Manuel Santos⁹, Rafael Roque^{1,2}

1 – Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa; 2 – Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa; 3 – Clínica Universitária de Neurologia, Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa, Lisboa; 4 – Laboratório de Estudos de Linguagem, Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa, Lisboa; 5 – Clínica Universitária de Medicina 1, Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa, Lisboa; 6 – Centro de Referência de Doenças Hereditárias do Metabolismo, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa; 7 – Clínica Universitária de Imagiologia, Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa, Lisboa; 8 – Serviço de Imagiologia Neurológica, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa; 9 – Serviço de Neurocirurgia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa

Neuroschistosomíase: um diagnóstico invulgar

Miguel Cristóvão¹, Jorge Ferrão², Pedro Coelho^{3,4}, Rafael Roque^{3,4}, Tiago Marques⁵, Carlos Marques Pontinha¹

1 – Serviço de Anatomia Patológica, Hospital de São José, Unidade Local de Saúde de São José, Lisboa; 2 – Serviço de Neurologia, Hospital de Faro, Unidade Local de Saúde Algarve, Faro; 3 – Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Unidade Local de Saúde Santa Maria, Lisboa; 4 – Serviço de Neurologia, Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Unidade Local de Saúde Santa Maria, Lisboa; 5 – Serviço de Doenças Infecciosas, Hospital de Santa Maria, ULS Santa Maria, Lisboa

Xantastrocitomas pleomórficos medulares

José Pimentel¹, Manuel Cunha e Sá², Ana Catarina Albuquerque¹

1 – Departamento de Anatomia Patológica, Divisão de Neuropatologia, Hospital CUF Descobertas; 2 – Departamento de Neurocirurgia, Hospital CUF Tejo

Tumor neuronal multinodular e vacuolar (MVNT): uma causa rara de epilepsia estrutural

Ana Margarida Novo¹, João Gama², Ricardo Pereira³, Olinda Rebelo¹

1 - Laboratório de Neuropatologia, Serviço de Neurologia, ULS Coimbra; 2- Serviço de Anatomia Patológica, ULS Coimbra, 3 - Serviço de Neurocirurgia, ULS Coimbra



Classificação molecular de meduloblastomas: expandido o espectro da heterogeneidade genética/ dois casos de perfil genético atípico

Margarida Calejo¹, Jorge Pinheiro², Jorge Lima³, Luís Rocha⁴, João Fernandes Silva⁴, Miguel Mendonça Pinto⁵, Ricardo Taipa⁵

¹Serviço de Neurologia, ULS Matosinhos; ²Serviço de Anatomia Patológica, ULS de São João, Porto;

³Instituto de Patologia e Imunologia Molecular da Universidade do Porto – IPATIMUP; ⁴Serviço de Neurocirurgia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António; ⁵Serviço de Neuropatologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António

Glioblastoma em epitelióide: questões por responder

Jorge Pinheiro¹, Roberto Silva¹, Jorge Lima²

¹Serviço de Anatomia Patológica, ULS de São João, Porto; ²Instituto de Patologia e Imunologia Molecular da Universidade do Porto – IPATIMUP

Glioma hemisférico infantil intraventricular

Jorge Pinheiro¹, Roberto Silva¹, Jorge Lima²

¹Serviço de Anatomia Patológica, ULS de São João, Porto; ²Instituto de Patologia e Imunologia Molecular da Universidade do Porto – IPATIMUP

15.30 - Coffee break

16.00 – Palestra convidada: Quando pedir perfil de metilação na prática clínica?

Jorge Pinheiro (Serviço de Anatomia Patológica, ULS de São João, Porto)

16.30 – Casos clínicos: Neuromusculares

Miopatia com uniformidade de fibras tipo 1 e mutações no RYR1: a biópsia muscular na clarificação clínica e genética

Catarina Serrão¹, Maria Fortuna Baptista¹, Pedro Coelho^{1,2}, Miguel Oliveira Santos^{1,3}, Rafael Roque^{1,2}

1 - Departamento de Neurociências e Saúde Mental, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Norte, Lisboa; 2 - Centro de Estudos Egas Moniz, Faculdade de Medicina, Universidade de Lisboa, Lisboa; 3 - Instituto de Fisiologia, Faculdade de Medicina, Universidade de Lisboa, Lisboa



Descrição de uma família com miopatia miofibrilar: pistas histopatológicas para o diagnóstico molecular

Miguel Pinto¹, Rosa Lobato², Ana Paula Sousa³, Ana Rita Gonçalves⁴, Margarida Calejo⁵, Ricardo Taipa¹

1 - Serviço de Neuropatologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António; 2 - Serviço de Neurologia, ULS Alto Minho, Viana do Castelo; 3 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António; 4 - Unidade de Genética Molecular, Centro de Genética Médica Jacinto Magalhães, ULS Santo António; 5 - Serviço de Neurologia, ULS Matosinhos

17.00 – Palestra convidada: Update nas miopatias inflamatórias: a visão do neuropatologista

Miguel Pinto (Serviço de Neuropatologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António, Porto)

17.30 - Autópsias e projetos de investigação

Características clínicas, imagiológicas e neuropatológicas de uma nova mutação HTRA1 autossómica dominante (AD)

Catarina Guedes Vaz¹, Francisco Almeida², Ana Paula Correia¹, Luís F. Maia¹, Sara Cavaco³, Jorge Oliveira⁴, Ricardo Taipa^{1,5}

1 - Serviço de Neurologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António, Porto; 2- Serviço de Neurorradiologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António, Porto; 3 - Serviço de Neuropsicologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António, Porto; 4 - i3S - Instituto de Investigação e Inovação em Saúde, Universidade do Porto; 5 - Serviço de Neuropatologia, Centro Hospitalar Universitário de Santo António, Porto

Discussão de projetos

18.00 – Reunião administrativa / Assembleia Geral