

浙江省神经科学学会文件

“疑难未诊断运动障碍疾病”系列学术活动通知

随着分子遗传学、分子影像学、免疫学等技术的发展及其应用于临床，疑难未诊断运动障碍疾病的临床识别和诊断正迎来新的变革，同时也为其发病机制研究提供了新的契机。运动障碍疾病是神经系统疾病中以运动功能异常，包括少动、多动或不协调运动的一大类疾病，可表现出帕金森症、舞蹈症、共济失调、肌张力障碍、抽动障碍等临床症状，包括了帕金森病、亨廷顿舞蹈病、脊髓小脑共济失调、帕金森叠加综合征、肌张力障碍、痉挛性截瘫等。运动障碍疾病临床表现组合复杂，症状学识别困难，缺乏特异性的体液或影像生物标志物，因此运动障碍疾病在临床上往往成为疑难未诊断疾病。同时，因为无法准确识别，这些疑难未诊断运动障碍疾病的发病机制往往所知甚少，有待进一步开拓和研究。在此背景下，加强国内外学术交流，共同探讨分子遗传学、分子影像学、免疫学等在运动障碍疾病诊疗和发病机制研究中的新应用和新方向，对于推进我国在该领域的研究发展至关重要。

浙江省神经科学学会特发起“疑难未诊断运动障碍疾病”系列学术会议，本次活动计划自2022年5月开始，暂定每月组织2期，线上线下结合，通过邀请国内外运动障碍疾病领域临床和基础研究相关专家，分享他们在各自领域的相关学术研究进展和成果，共同探讨该领域在临床和基础研究方向的新动向，增进相互的交流合作，共同推动疑难未诊断运动障碍疾病的临床和基础相关研究。

一、会议时间及安排

时间：2022年5月-12月

地点：线上会议 & 线下会议

初步日程安排：

每场邀请8-10位专家到会交流，包含主题报告、病例讨论等。

时间	内容	主讲人	单位
5min	主席致辞		
30min	Xxx（分享话题1）（必选）		
20min	Xxx（分享话题2）（可选）		
30min	讨论环节		
5min	会议总结		

计划场次和主题初版如下，具体以终版通知为准。

时间	主题	形式	预计人数
5月	帕金森相关分子遗传学进展	线上	8-10人
5月	帕金森相关免疫学进展	线上	8-10人
6月	帕金森相关分子影像学进展	线上	8-10人
6月	肌阵挛相关分子遗传学进展	线上	8-10人
7月	共济失调的临床研究	线上	8-10人
7月	肌张力障碍的临床和基础研究	线上	8-10人
8月	亨廷顿舞蹈病的分析机制研究	线上	8-10人
8月	抽动障碍的研究进展	线上	8-10人
9月	神经元核内包涵体病的机制研究	线上	8-10人
9月	共济失调的分子机制研究	线上	8-10人
10月	亨廷顿舞蹈病的基因型-表型研究	线上	8-10人
10月	肌阵挛的临床识别与治疗	线上	8-10人
11月	待定	线上	8-10人
11月	待定	线上	8-10人
12月	待定	线上	8-10人

二、参会人员

1. 学会会领导及各医学领域专家学者、相关院士
2. 国内外运动障碍疾病临床和基础研究领域相关专家

