

# SYMPOSIUM ZUR DUCHENNE MUSKELDYSTROPHIE (DMD)

**Wann?** Freitag, 21. März 2025, 13:00 – 14:00 Uhr  
**Wo?** Kerkradezimmer



Erfahren Sie auf dem DGM-Kongress 2025 mehr zur komplexen Pathophysiologie von DMD – die weit über den reinen Dystrophinmangel hinausgeht.

BESUCHEN SIE UNS IM GROBEN SAAL. WIR FREUEN UNS AUF SIE.



## Abstracts, Schwerpunktthemen

### Abstract Einreichung

Beteiligen Sie sich aktiv an der Programmgestaltung und reichen Ihre Abstracts online ein unter: [www.dgm-kongress.de](http://www.dgm-kongress.de). Folgende Schwerpunkte sind vorgesehen:

- Immunologische Prozesse (Myositis, Neuritis, Neuropathie, Myasthenia Gravis)
- Molekulare Therapien bei genetisch bedingten Myopathien
- Motoneuronerkrankungen (SMA, ALS)
- Metabolische Myopathien
- Muskeldystrophien
- Kongenitale Myopathien
- Medikamenten induzierte Myopathien
- Extramuskuläre Beteiligung (Lunge, Beatmung)
- Kardiale Beteiligung
- Schmerz
- Neue diagnostische Methoden
- Nicht-pharmakologische Therapien
- Verschiedenes

- **Videoforum** – Seltene Fälle und charakteristische klinische Befunde im bewegten Bild
- **Neuropathologische Fallkonferenz** – Neuropathologische Fallkonferenz des Neuromuskulären Referenzzentrums

### Einreichung bis 01. November 2024

Angenommene Abstracts werden als Vorträge oder Poster in das Programm integriert und in der Zeitschrift „Nervenheilkunde“ Ausgabe 03/2025 (Thieme-Verlag) veröffentlicht.

## Anmeldung und Kosten

### Kongressgebühr (alle Tage)

Mitglied DGM	bis 20.12.	ab 21.12.
Ärztliches Fachpersonal	220 EUR	250 EUR
Ärztliches Fachpersonal in Weiterbildung (ohne Facharzttitel)*	220 EUR	250 EUR
Wissenschaftliches Fachpersonal*	220 EUR	250 EUR
Ermäßigte Teilnahme*, **	60 EUR	80 EUR
Studierende*	kostenfrei	kostenfrei

## Anmeldung und Kosten

Nichtmitglied	bis 20.12.	ab 21.12.
Ärztliches Fachpersonal	250 EUR	300 EUR
Ärztliches Fachpersonal in Weiterbildung (ohne Facharzttitel)*	220 EUR	250 EUR
Wissenschaftliches Fachpersonal*	220 EUR	250 EUR
Ermäßigte Teilnahme*, **	60 EUR	80 EUR
Studierende*	kostenfrei	kostenfrei

### Tageskarten

Ärztliches Fachpersonal	130 EUR	160 EUR
Ärztliches Fachpersonal in Weiterbildung (ohne Facharzttitel)*	130 EUR	130 EUR
Wissenschaftliches Fachpersonal*	130 EUR	130 EUR
Ermäßigte Teilnahme*, **	60 EUR	60 EUR
Studierende*	kostenfrei	kostenfrei

### Abend- und Rahmenprogramm

Get Together, 19.03.2025	kostenfrei	kostenfrei
Gesellschaftsabend, 20.03.2025	60 EUR	60 EUR

\* Nachweis erforderlich  
 \*\* Dok, Pflegepersonal, Physiotherapeutisches Fachpersonal, Ergotherapeutisches Fachpersonal, Sozialbetreuer

## Aussteller und Sponsoren

### Premiumsponsoren

Alexion Pharma GmbH



ITF Pharma GmbH Italfarmaco Group



### Hauptsponsor

argenx Germany GmbH



### Aussteller

Alexion Pharma GmbH  
 argenx Germany GmbH  
 European Neuromuscular Centre (ENMC)  
 Hormosan Pharma GmbH  
 IfM Ingenieurbüro für Medizintechnik GmbH  
 ITF Pharma GmbH Italfarmaco Group  
 Kedrion Biopharm GmbH  
 MGZ Medizinisch Genetisches Zentrum  
 ResMed Healthcare  
 Santhera (Germany) GmbH  
 UCB Pharma GmbH

Stand: Juni 2024

## Allgemeine Informationen

### Tagungsort

Kongresshalle Gießen | Südanlage 3  
 35390 Gießen

### Termin

19.–21. März 2025 Wissenschaftlicher Kongress  
 22. März 2025 Patientenfachtag am Medizinischen Lehrzentrum der JLU Gießen

### Tagungshomepage

[www.dgm-kongress.de](http://www.dgm-kongress.de)

### Wissenschaftliches Programm

Deutsche Gesellschaft für Muskelkranke e. V.

In Kooperation mit der Justus Liebig Universität Gießen und dem Universitätsklinikum Gießen und Marburg (UKGM)

### Tagungsleitung

Prof. Dr. med. Anne Schänzer  
 Institut für Neuropathologie  
 Prof. Dr. med. Heidrun Krämer-Best  
 Neurologische Klinik  
 Prof. Dr. med. Andreas Hahn  
 Klinik für Pädiatrische Neurologie, Muskelerkrankungen und Sozialpädiatrie  
 Zentrum für seltene Erkrankungen in Gießen (ZSEGI)

### Zertifizierung

Die Veranstaltung wird als ärztliche Fortbildung zum Erwerb des Fortbildungszertifikates der Landesärztekammer Hessen beantragt.

### Tagungsorganisation und Industriebetreuung

Conventus Congressmanagement & Marketing GmbH  
 Juliane Meißner und Laura Hübner  
 Carl-Pulfrich-Straße 1 | 07745 Jena  
 ☎ +49 3641 31 16-141/-376  
 ✉ [dgm@conventus.de](mailto:dgm@conventus.de)  
 🌐 [www.conventus.de](http://www.conventus.de)

# GIEßEN | 27. KONGRESS des Medizinisch-Wissenschaftlichen Beirates der Deutschen Gesellschaft für Muskelkranke (DGM) e. V.

**KONGRESS  
 19.–21. MÄRZ 2025**

**3. PATIENTENFACHTAG  
 22. MÄRZ 2025**

[www.dgm-kongress.de](http://www.dgm-kongress.de)

## CALL FOR ABSTRACTS VORPROGRAMM



## Grußwort

Liebe Kolleginnen und Kollegen,  
sehr geehrte Damen und Herren,



© Dieter Schwer © Julia Imhoff © Andreas Hahn

In den letzten Jahren gab es große Fortschritte in der Diagnostik und in der Behandlung von erworbenen und genetisch bedingten neuromuskulären Erkrankungen. Dadurch haben Patienten zunehmend die Möglichkeit einer personalisierten Therapie. Das interdisziplinäre Vorgehen bei der Diagnostik und Behandlung ist dabei Voraussetzung für eine optimale Versorgung der Patienten.

Die enge Zusammenarbeit der verschiedenen Disziplinen wird durch die Zusammensetzung der Kongressleitung des 27. Kongresses des Medizinisch-Wissenschaftlichen Beirates der Deutschen Gesellschaft für Muskelkranke (DGM) e.V. widergespiegelt. Erstmals teilen wir uns zu dritt die Organisation und Planung des Kongresses. Dabei stehen unsere ärztliche und wissenschaftliche Ausrichtung für unterschiedliche Fachbereiche, die an der Diagnose und Behandlung von Menschen mit neuromuskulären Erkrankungen beteiligt sind.

Der DGM-Kongress wird vom 19.–21. März 2025 in der Kongresshalle Gießen nationale und internationale Experten aus unterschiedlichen Disziplinen wie Neuropädiatrie, Neurologie, Neuropathologie, Genetik, Rheumatologie, Orthopädie, Rehabilitationsmedizin, Beatmungsmedizin, Palliativmedizin, Intensivpflege und Heilberufen zusammenbringen. Das Programm wird den aktuellen Stand der Forschung neuromuskulärer Erkrankungen über alle Altersstufen hinweg abbilden. Hierbei wird das Thema „Präzise Diagnostik & personalisierte Therapie bei neuromuskulären Erkrankungen“ ein Schwerpunkt der Tagung sein.

Wir freuen uns sehr auf einen spannenden 27. DGM-Kongress mit vielen Abstracts in Gießen. Bitte notieren Sie sich den Termin in Ihrem Jahresplaner 2025 und reichen Ihren Abstract jetzt ein!

Mit herzlichen Grüßen,  
Ihre  
Prof. Dr. med. Anne Schänzer  
Prof. Dr. med. Heidrun Krämer-Best  
Prof. Dr. med. Andreas Hahn

## Programmübersicht | Mittwoch, 19. März

Kunsthalle	Kleiner Saal	Vortragsraum	Kerkradezimmer
<b>09:00–11:00</b>	<b>09:00–10:30</b>		
<b>Skills-Lab</b> Nerven- und Muskelultraschall; Elektrophysiologie; Lungenfunktionsprüfung; Schluckstörungen; FEES; Polysomnographie	<b>Pre-Workshop 1</b> Young Investigators Grundlagen der Diagnostik-Update		
	<b>10:45–12:15</b>		
	<b>Pre-Workshop 2</b> Young Investigators Neue Methoden der Muskelforschung-Update		
	<b>12:30–12:45</b>		
Kongresseröffnung			
<b>13:00–14:00</b>	<b>13:00–14:00</b>	<b>13:00–14:00</b>	
Schmerzen bei neuromuskulären Erkrankungen	Das komplexe Spektrum von Filaminopathien	DGM meets DIGAB. Wenn die Luft knapp wird	
<b>14:15–15:15</b>	<b>14:15–15:15</b>	<b>14:15–15:15</b>	
UCB Pharma GmbH	Industriesymposium	Industriesymposium	
<b>15:30–16:30</b>	<b>15:30–16:30</b>	<b>15:30–16:30</b>	
DGM meets DGKN Update Diagnostik bei Polyneuropathien	Spektrum der ATTR-Amyloidosen	Freie Vorträge	
<b>17:00–18:00</b>			
Postersession in der Kunsthalle			
<b>18:00–19:30</b>			
Get-Together Industrieausstellungen			

## Programmübersicht | Donnerstag, 20. März

Kunsthalle	Kleiner Saal	Vortragsraum	Kerkradezimmer
	<b>09:00–10:00</b>	<b>09:00–10:00</b>	<b>09:00–10:00</b>
	Erkrankungen des peripheren Nerven	Metabolische Myopathien	Videoforum – Seltene Fälle und charakt. klinische Befunde im bewegten Bild
	<b>10:15–12:15</b>		
	<b>Plenarsitzung 1</b> Immunlogische Prozesse bei Neuromuskulären Erkrankungen		
	<b>11:15–13:30</b>		
<b>Skills-Lab</b> Nerven- und Muskelultraschall; Elektrophysiologie; Lungenfunktionsprüfung; Schluckstörungen FEES; Polysomnographie			
	<b>12:30–13:30</b>	<b>12:30–13:30</b>	<b>12:30–13:30</b>
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	Santhera (Germany) GmbH	Alexion Pharma GmbH	
	<b>13:45–14:45</b>	<b>13:45–14:45</b>	<b>13:45–14:45</b>
Motoneuroerkrankungen im Kindes- und Erwachsenenalter	Neuropathologische Fallkonferenz	Freie Vorträge	
<b>15:00–16:00</b>			
Postersession in der Kunsthalle			
	<b>16:15–18:00</b>		
	Preisvorstellung der DGM		
		<b>18:00–19:00</b>	
		SMartCARE Investigatormeeting	
	<b>ab 19:30</b>		
	Gesellschaftsabend		

## Programmübersicht | Freitag, 21. März

Kleiner Saal	Vortragsraum	Kerkradezimmer
<b>09:30–10:30</b>	<b>09:30–10:30</b>	<b>09:30–10:30</b>
Progressive Muskeldystrophien	Neuromuskuläre Komplikationen bei rheumatischen Erkrankungen und medikamenten-induzierte Myopathien	Neue Modelle in der neuromuskulären Forschung
	<b>10:45–12:45</b>	
	<b>Plenarsitzung 2</b> Molekulare Therapien bei erblichen Myopathien im Kindes- und Erwachsenenalter	
	<b>13:00–14:00</b>	<b>13:00–14:00</b>
argenx Germany GmbH	Hormosan Pharma GmbH	ITF Pharma GmbH   Italfarmaco Group
	<b>14:15–15:15</b>	<b>14:15–15:15</b>
Nicht-pharmakologische Therapien	Skelett- und Herzmuskel - Gemeinsamkeiten und Unterschiede	Late breaking news
	<b>15:30–15:45</b>	
	Verabschiedung/Preise	
<b>Legende</b>		
Wissenschaftliche Sitzung		
Wissenschaftliches Seminar		
Sonstiges		
Plenarsitzung		
Poster-Sitzung		
Rahmenprogramm		
Industrieausstellung		

**ULTOMIRIS®**  
(ravulizumab)  
injection for intravenous use

Schnell.\*<sup>1</sup> Kraftvoll.\*<sup>1,2</sup> Planbar.\*<sup>3</sup>



**ULTOMIRIS® –**  
**schnell und kraftvoll**  
**für Ihre Myasthenie-**  
**Patient:innen.\*<sup>3</sup>**

Zur **ULTOMIRIS®**  
Fachinformation:



ULTOMIRIS® (Ravulizumab) wird angewendet als Zusatztherapie zu einer Standardbehandlung bei erwachsenen, Azetylcholinrezeptor(AChR)- positiven Patient:innen mit generalisierter Myasthenia gravis (MG).<sup>3</sup>

<https://alexion.de/fachkreise/gmg>

**MG-ADL:** MG activities of daily living, **QMG:** quantitative Myasthenia gravis \* Schnell und kraftvoll für Ihre Myasthenie-Patient:innen: statistisch signifikante Verbesserung des MG-ADL- und QMG-Gesamtscores nach 26 Wochen gegenüber Baseline (p = 0,0009). Der Behandlungseffekt trat bereits in der ersten Woche ein und hielt über den gesamten randomisierten 26-wöchigen Studienzeitraum an.<sup>1</sup>

**1.** Vu T et al. Terminal Complement Inhibitor Ravulizumab in Generalized Myasthenia Gravis. NEJM Evid. 2022;1(5). **2.** Howard JF et al. Long-term Efficacy and Safety of Ravulizumab, a Long-acting Terminal Complement Inhibitor, in Adults with Anti-Acetylcholine Receptor Antibody-Positive Generalized Myasthenia Gravis: Results from the Phase 3 CHAMPION MG Open-label Extension (S25.005). Neurology. 2022;98(18):853. **3.** Fachinformation ULTOMIRIS®.