



INSTITUTIONEN FÖR NEUROVETENSKAP OCH FYSIOLOGI

MNV211 Neuromuskulära sjukdomar hos barn och vuxna, 7,5 högskolepoäng

Neuromuscular Diseases in Children and Adults, 7.5 credits

Avancerad nivå / Second Cycle

Litteraturlista för MNV211, gällande från och med höstterminen 2024

Litteraturlistan är fastställd av Institutionen för neurovetenskap och fysiologi 2024-01-22 att gälla från och med 2024-09-02.

Ashizawa T, Gagnon C, Groh WJ, Gutmann L, Johnson NE, Meola G, et al.
Consensusbased care recommendations for adults with myotonic dystrophy type 1.
Neurology: Clinical practice. 2018; 8(6):507-520.

Birnkrant DJ, Bushby K, Bann CM, Apkon SD, Blackwell A, Brumbaugh D, et al.
Diagnosis and management of Duchenne muscular dystrophy, Part 1: diagnosis, and
neuromuscular, rehabilitation, endocrine, and gastrointestinal and nutritional
management. Lancet Neurology. 2018; 17(3):251-267.

Birnkrant DJ, Bushby K, Bann CM, Alman BA, Apkon SD, Blackwell A, et al.
Diagnosis and management of Duchenne muscular dystrophy, part 2: respiratory,
cardiac, bone health, and orthopaedic management. Lancet Neurology. 2018;
17(4):347–361.

Birnkrant DJ, Bushby K, Bann CM, Apkon S, Blackwell A, Colvin M, et al. Diagnosis
and management of Duchenne muscular dystrophy, part 3: primary care, emergency
management, psychosocial care, and transitions of care across the lifespan. Lancet
Neurology. 2018; 17(5):445–455.

Burman J, editor. Neurologi. Sjätte upplagan. Stockholm: Liber; [2020]. Kap 3, 18, 21
(56 s).

ISBN: 9789147128587

Ekman I, Norberg A. Personcentrerad vård – teori och tillämpning. I: Edberg A-K, Ehrenberg A, Friberg F, Wallin L, Wijk H, Öhlén J, redaktörer. Omvårdnad på avancerad nivå: kärnkompetenser inom sjuksköterskans specialistområden. Andra upplagan. Lund: Studentlitteratur; [2021]. Kap 1 (43 s).

ISBN: 9789144136240

Finkel RS, Mercuri E, Meyer OH, Simonds AK, Schroth MK, Graham RJ, et al. Diagnosis and management of spinal muscular atrophy: Part 2: Pulmonary and acute care; medications, supplements and immunizations; other organ systems; and ethics. *Neuromuscular Disorders*. 2018; 28(3):197-207.

Johnson NE, Aldana EZ, Angeard N, Ashizawa T, Berggren KN, Marini-Bettolo C, et al. Consensus-based care recommendations for congenital and childhood-onset myotonic dystrophy type 1. *Neurology: Clinical practice*. 2019; 9(5):443-454.

Jägervall M, editor. Barnneurologi. Upplaga 1. Lund: Studentlitteratur; [2017]. Kap 7 (30 s).

ISBN: 9789144078885

Mercuri E, Finkel RS, Muntoni F, Wirth B, Montes J, Main M, et al. Diagnosis and management of spinal muscular atrophy: Part 1: Recommendations for diagnosis, rehabilitation, orthopedic and nutritional care. *Neuromuscular Disorders*. 2018; 28(2):103-115.

Ozanne A, editor. Teamarbete i neurologisk vård. Upplaga 1. Lund: Studentlitteratur; [2023]. Kap 2, 4, 11 (39 s).

ISBN: 9789144158174