

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE

PROGRAMME FINAL



En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

Newcap
Event Center,
Paris

31 janvier &
1^{er} février
2025

Comité d'organisation

Jean-Philippe CAMDESSANCHÉ (Saint-Etienne)

Marion MASINGUE (Paris)

Shahram ATTARIAN (Marseille)

Camille BROCHIER (Grenoble)

François CHEVOLOT (Besançon)

Emilien DELMONT (Marseille)

Pauline DUCATEL (Nancy)

Simon FRACHET (Limoges)

Julien GALLARD (Marseille)

Guillemette JOUSSERAND (Lyon)

Mathilde LEFILLIATRE (Caen)

Laurent MAGY (Limoges)

Djamila MAHMOUDI-BENKAOUHA (Alger, Algérie)

Maud MICHAUD (Nancy)

Nicolas PAGEOT (Montpellier)

Yann PÉREON (Nantes)

Aurélien SIRI (Nancy)

Tanya STOJKOVIC (Paris)

Céline TARD (Lille)

Marie THEAUDIN (Lausanne)

Julian THEURIET (Lyon)

Cécile VÉLIA (Nantes)

www.journees-sfnp.fr

info-sfnp@europa-organisation.com

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroneuroMyographie

31 janvier &
1^{er} février
2025

EDITO

Cher(e)s Collègues, Cher(e) Ami(e)s,

Le prochain **congrès de la Société Francophone du Nerf Périphérique (SFNP)** se tiendra à Paris le **31 janvier et le 1^{er} février 2025**. Nous nous retrouverons au New Cap Event Center dans un espace entièrement rénové.

Comme en 2024, nous partagerons une demi-journée avec la Société Francophone d'Electroneuromyographie (SFENMG).

Vendredi matin, nous débuterons avec une session « neurosciences » autour de la physiopathologie des PIDC puis nous reviendrons sur les concepts de CMT spinal et de dHMN. Suivrons des communications sélectionnées.

Vendredi après-midi, la SFENMG nous proposera des topos pratiques. Le traditionnel Quizz précèdera le cocktail de bienvenu. Attention, cette année, vous ne vous contenterez pas de regarder les plus jeunes suer sur la scène. Toute la salle pourra apprendre en jouant.

Samedi matin, l'heure sera à la pénitence. Les orateurs reviendront sur leurs plus belles erreurs décortiquées sous vos yeux... afin de ne pas recommencer ! Ensuite, les jeunes de la SFNP vous ont concocté une session spéciale sur l'exploration de la dysautonomie et sa place dans les neuropathies et en dehors.

Samedi après-midi vous retrouverez vos rendez-vous habituels avec une sélection (top 3) de la littérature analysée pour vous et les cas cliniques commentés.

Le comité d'administration de la société a travaillé à un programme que nous avons voulu varié : recherche, mises au point, cas didactiques, sélection des meilleurs articles. Nous espérons que les travaux présentés permettront d'enrichir vos connaissances tout en servant votre pratique au quotidien.

Le congrès sera aussi l'occasion de présenter vos travaux à l'oral ou sous forme de poster.

Nous vous proposons de bloquer votre agenda.

Au plaisir de pouvoir échanger avec vous.

Très Cordialement.

Prof. Jean-Philippe CAMDESSANCHE
pour le bureau de la SFNP

Télécharger l'application
smartphone des Journées !
Journées SFNP 2025

- Consultez le programme complet !
- Participez aux sessions interactives !
- Visualisez les partenaires
- Retrouvez les informations pratiques
- Recevez toutes les notifications relatives au congrès

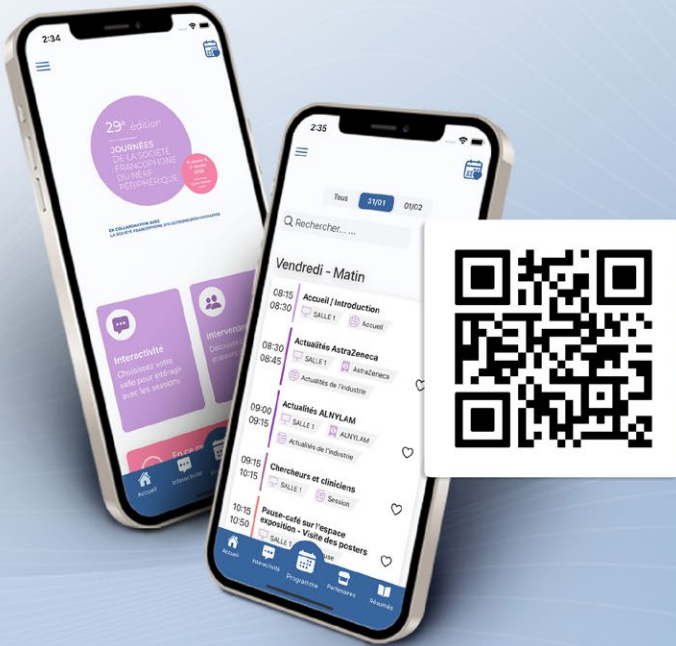
Avec le soutien de :





TÉLÉCHARGEZ

L'APPLICATION DU CONGRÈS



PROFITEZ DES FONCTIONNALITÉS PRATIQUES



Programme



Résumés



Intervenants



Partenaires

Avec le soutien de



29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

VENDREDI 31 JANVIER 2025

8h15 - 8h30 **Accueil / Introduction**

8h30 - 9h15 **Actualités de l'industrie**

8h30 - 8h45 **Actualités de l'industrie - ASTRAZENECA**
**De nouveaux traitements dans l'ATTR :
quel impact sur la prise en charge de la maladie ?**
Modérateur : Diane Beauvais (Bordeaux)
Oratrice : Juliette Svahn (Lyon)



8h45 - 9h00 **Actualités de l'industrie - JOHNSON & JOHNSON INNOVATIVE MEDICINE**
**Nouvelles perspectives dans la myasthénie
auto-immune : pour qui ? Comment ?**
Yann Péréon (Nantes) & Tanya Stojkovic (Paris)



9h00 - 9h15 **Actualités de l'industrie - ALNYLAM**
**La voix du neurologue : décryptage de l'efficacité
cardiaque du vutrisiran**
Céline Tard (Lille)



9h15 - 10h15 **Chercheurs et cliniciens**

Modérateurs : Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)
& Yann Péréon (Nantes)

9h15 - 9h45 **Physiopathologie PIDC**

Christian Moritz (Saint-Etienne) & Guillaume Fargeot (Le Kremlin-Bicêtre)

9h45 - 10h15 **CMT spinal ou DHMN, du concept à la clinique**

Nathalie Bernard (Marseille) & Tanya Stojkovic (Paris)

10h15 - 10h50 **Pause-café sur l'exposition - Visite des posters**



29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

VENDREDI 31 JANVIER 2025

10h50 - 12h00	Communications orales Modérateurs : Djamila Mahmoudi (Alger, Algérie) & Nicolas Pageot (Montpellier)
10h50 - 11h00	Syndrome de Lewis et Sumner de début monotronculaire : fréquence, caractéristiques cliniques et électrophysiologiques, évolution <i>Emilien Delmont (Marseille)</i>
11h00 - 11h10	Signature polysaccharidique des IgM anti-MAG : analyse et conséquences <i>Jean Neil (Paris)</i>
11h10 - 11h20	Apport de l'IA dans l'IRM neuromusculaire quantifiée chez les patients CMT1A <i>Etienne Fortanier (Marseille)</i>
11h20 - 11h30	Neuropathies associées à une gammopathie IgM : quand il n'y a pas d'anti-MAG <i>Loïc Sellier Montaigne (Nantes)</i>
11h30 - 11h40	Auto-anticorps anti-dihydroliipoamide S-acétyltransférase dans les polyradiculonévrites démyélinisantes inflammatoires chroniques <i>Alexandre Jentzer (Montpellier)</i>
11h40 - 11h50	Nouvelle approche thérapeutique pour les patients Charcot-Marie-Tooth présentant des variations non-sens <i>Anne-Sophie Lia (Limoges)</i>
11h50 - 12h00	HELIOS-A: 18-month randomised treatment extension analysis of vutrisiran in patients with hereditary transthyretin amyloidosis with polyneuropathy <i>Cécile Cauquil (Paris)</i>
12h00 - 12h20	Science et Nerf – Bourses SFNP 2023 Modérateurs : Shahram Attarian (Marseille) & Laurent Magy (Limoges)
12h00 - 12h10	Biomarqueurs de la réponse thérapeutique dans la CMT1A <i>Edouard Berling (Garches)</i>
12h10 - 12h20	Etude sur un modèle murin du complexe urocortine-récepteurs CRF : cible thérapeutique potentielle pour prévenir les neuropathies périphériques chimio-induites par la vincristine (NPIV) <i>Théo Bernard (Limoges)</i>

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

VENDREDI 31 JANVIER 2025

12h20 - 12h30 Distribution des lunch bags



12h30 - 13h30 Symposium de l'industrie - UCB PHARMA



Plus d'opportunités avec une approche ciblée
pour une approche personnalisée de la prise en charge
de la myasthénie auto-immune

Modérateur : Anthony Behin (Paris)

12h30 - 13h00 Que nous apprennent les nouvelles publications va-t-on vers une prise en charge personnalisée ? | *Emmanuelle Salort Campana (Marseille)*

13h00 - 13h30 Quelle offre de prise en charge de la MG pour quelle typologie de patient ?
Pascal Cintas (Toulouse)

13h30 - 14h30 Pause-café et desserts sur l'exposition - Visite des posters



14h30 - 15h00 Mot du président et remise des bourses

15h00 - 16h30 SF-ENMG - Quand l'ENMG (et plus) vient au secours de la clinique

Modérateurs : Thierry Maisonobe (Paris) & Philippe Petiot (Lyon)

15h00 - 15h30 Aide de l'ENMG et des techniques associées dans le diagnostic d'une neuropathie | *Guillaume Fargeot (Le Kremlin-Bicêtre)*

15h30 - 16h00 Aide de l'ENMG et des techniques associées dans le suivi d'une neuropathie
François Wang (Liège)

16h00 - 16h30 Apport des potentiels évoqués dans le diagnostic d'une neuropathie
Guillemette Beaudeonnet (Le Kremlin-Bicêtre)

16h30 - 17h00 Pause-café sur l'exposition - Visite des posters



17h00 - 18h00 Quiz des jeunes talents

Modérateurs : Marion Masingue (Paris),
Tanya Stojkovic (Paris)



29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

VENDREDI 31 JANVIER 2025

18h00 - 19h00 Symposium de l'industrie - ARGENX



Qu'est-ce que la jonction peut apprendre au nerf périphérique

Modérateur : Andoni Echaniz-Laguna (Le Kremlin Bicêtre)

18h00 - 18h30 La jonction | *Antoine Pegat (Lyon)*

18h30 - 19h00 Le nerf périphérique | *Emilien Delmont (Marseille)*

19h00 - 20h00 Cocktail sur l'espace exposition - Visite des posters



La 29^{ème} édition des Journées de la SFNP est solidaire de l'UNICEF.
Le carnet offert aux participants est un achat solidaire à l'UNICEF.
L'intégralité de la dépense liée à cet achat est reversée à l'UNICEF France.

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyographie

31 janvier &
1^{er} février
2025

SAMEDI 1^{er} FÉVRIER 2025

8h00 - 8h30 **Accueil**

8h30 - 9h30 **Symposium de l'industrie - GRIFOLS - PIDC**

Que nous apprennent nos patients ?

GRIFOLS

Modérateur : Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)

8h30 - 8h35 Introduction | *Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)*

8h35 - 9h00 Réponse thérapeutique aux traitements standards de la PIDC : ce que nous apprend le patient anglais. | *Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)*

9h00 - 9h25 Prise en charge des PIDC compliquées : comment sauver le soldat Ryan ?
Andoni ECHANIZ-LAGUNA (Kremlin-Bicêtre)

9h25 - 9h30 Conclusion | *Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)*

9h30 - 10h30 **Nos plus belles erreurs**

Modérateurs : Marie Théaudin (Lausanne) & Alex Vicino (Lausanne)

9h30 - 9h45 *Emilien Delmont (Marseille)*

9h45 - 10h00 *Agustina Lascano (Genève)*

10h00 - 10h15 *Jean-Baptiste Davion (Lille)*

10h15 - 10h30 *Guillaume Taieb (Montpellier)*

10h30 - 10h50 **Pause-café sur l'exposition - Visite des posters**



10h50 - 11h00 **Remise prix Poster AFNP & SFNP**

11h00 - 12h00 **Dysautonomie**

Modérateurs : Julian Theuriet (Lyon) & Simon Frachet (Limoges)

Comment j'explore | *Guillemette Beaudeonnet (Le Kremlin Bicêtre)*

Orientation diagnostique | *Thierry Gendre (Paris)*

Quand ce n'est pas le nerf | *Pascal Derkinderen (Nantes)*

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyographie

31 janvier &
1^{er} février
2025

SAMEDI 1^{er} FÉVRIER 2025

12h00 - 13h00 Symposium de l'industrie (session interactive) - PFIZER

**Amylose à Transthyrétine héréditaire :
lumière sur les apparentés**

Modérateur : Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne)

12h00 - 12h20 Qu'en est-il du dépistage génétique pour les apparentés ?
Yann Péréon (Nantes)

12h20 - 12h40 Quand parler de patient symptomatique ? | *Diane Beauvais (Bordeaux)*

12h40 - 13h00 Quelle prise en charge ? Ce que nous dit la pratique
Andoni Echaniz-Laguna (Le Kremlin Bicêtre)



13h00 - 14h00 Cocktail déjeunatoire sur l'espace exposition - Visite des posters



14h00 - 14h30	Assemblée générale de la SFNP
14h30 - 15h30	Le Hit-Parade de la SFNP Modérateurs : Julien Gallard (Marseille) & Céline Tard (Lille)
14h30 - 14h50	Inflammatoire <i>Valentin Loser (Lausanne)</i>
14h50 - 15h10	Génétique <i>Nazha Birouk (Rabat, Maroc)</i>
15h10 - 15h30	Thérapeutique <i>Vincent Fabry (Toulouse)</i>
15h30 - 16h30	Cas cliniques (session interactive) Modérateurs : Tanya Stojkovic (Paris) & Marion Masingue (Paris)
15h30 - 15h50	Cas n°1 <i>Luce Barbat Du Closel (Marseille)</i>
15h50 - 16h10	Cas n°2 <i>Cédric Chaloin (Strasbourg)</i>
16h10 - 16h30	Cas n°3 <i>Camille Brochier (Grenoble)</i>



VILLAGE DES ASSOCIATIONS

Venez à la rencontre des associations qui accompagnent et soutiennent au quotidien les patients atteints de neuropathies périphériques et maladies rares.

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

LISTE DES POSTERS AFFICHES

P01 - Suivi clinique et électrophysiologique d'une cohorte de neuropathies amyloïdes familiales par mutation de la transthyréline

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Hadia Rebouh, Annie Verschuere, Etienne Fortanier, Shahram Attarian, Emilien Delmont

P02 - Phénotype clinique et génétique de la maladie de Charcot-Marie-Tooth liée au gène SH3TC2 en France

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Pauline Jaubert, Camille Loret, Tanya Stojkovic, Shahram Attarian, Nathalie Bonello, Françoise Bouhour, Jean-Philippe Camdessanché, Julien Cassereau, Jean-Baptiste Chanson, Pascal Cintas, Alain Creange, Florence Esselin, Steeve Genestet, Cyril Gitiaux, Marine Guillaud-Bataille, Arnaud Isapof, Deiva Kumaran, Céline Labeyrie, Vincent Laugel, Sarah Leonard-Louis, Pierre Lozeron, Laurent Magy, Sandra Mercier, Philippe Merle, Maud Michaud, Solène Moulin, Guillaume Nicolas, Elisabeth Ollagnon, Yann Pereon, Angela-Rita Puma, Vianney Poinsignon, Susana Quijano Roy, Guilhem Sole, Céline Tard, Léo Vidoni, Anne-Sophie Lia, Andoni Echaniz-Laguna

P03 - Progression multinévritique d'un CMT2Z lié à la mutation p.R252W dans le gène MORC2

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Nora Kassouri, Lamia Belamri, Malika Chaouch, Jean Michel Vallat, Wahiba Amer El Khedoud

P04 - Amylose héréditaire à transthyréline à prédominance cardiaque traitée par tafamidis

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Olivier Masheka Cishesa, Céline Labeyrie, Jean-Baptiste Davion, Cécile Cauquill, Laurent Magy, Guilemette Beaudonnet, Guilhem Sole, Sophie Giordano Orsini, Patricia Reant, Nicolas Lamblin, Vincent Algoromonda, Nicolas Dochez, Sharam Attarian, Céline Tard

P05 - Maladie de Charcot-Marie-Tooth avec variations de SH3TC2 : Premiers modèles cellulaires humains issus d'hiPSC édités par CRISPR

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Camille Loret, Amandine Pauset, Pierre-Antoine Faye, Valérie Prouzet-Mauléon, Ioanna Pyromali, Angélique Nizou, Federica Miressi, Franck Sturtz, Frédéric Favreau, Béatrice Turça, Anne-Sophie Lia

P06 - Fréquence et profil génétique de la neuropathie de Charcot-Marie-Tooth avec atteinte diaphragmatique : identification de nouvelles associations génotypiques dans une cohorte marocaine

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Leila Tamaoui, Ahmed Bouhouch, Nazha Birouk

P08 - Evaluation des méthodes diagnostiques pour les nodopathies auto-immunes

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Alexandre Jentzer, Chris Serrand, Elisa Vegezzi, Killian Gilavet, Guillaume Taieb, Matteo Gastaldi, Jérôme Joel Devaux

P09 - L'échographie ultra-haute fréquence pour la différenciation des neuropathies immuno-médiées chroniques

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Angela Puma, Mihai Ioncea, Nicolas Azulay, Sabrina Sacconi

P10 - Immunoglobulines sous cutanée dans la PIDC : « Etude pHeNix »

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Cécile Cauquill, Karine Viala, Laurent Magy, Gwendal Le Masson, Diane Bracquart, Emna Bourkhis, Sarah Metenani

P11 - Internalisation des IgG dans les neurones des ganglions rachidiens postérieurs

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Elizabeth Del Carmen Cruz Gomez, Christian Moritz, Jean-Christophe Antoine, Jean-Philippe Camdessanché

P12 - Fardeau et besoins non satisfaits chez les patients atteints de PIDC. Résultats d'une enquête sur les conditions réelles

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Jean-Philippe Plançon

P13 - Etude prospective des polyneuropathies longueur-dépendantes induites par la vincristine dans le traitement des lymphomes non Hodgkiniens

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques

Donies Masmoudi, Margaux Benaya, Elliot Bellal, Barbara Barbara De Deuleveult, Canan Ozsancak, Antoine Valery, Marlene Ochmann, Pascal Auou

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

LISTE DES POSTERS AFFICHES

P14 - Evolution clinique et neurophysiologique à long terme de neuropathie au N2O

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques
Abdallah Zayed, Guillemette Beaudonnet

P15 - La neuropathie diabétique: fenêtre sur la maladie des petites artères cérébrales?

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques
Nathalie Deschamps, Bertrand De Toffol

P18 - Étude de la réponse R1 controlatérale au Blink Reflex chez des patients atteints de sclérose latérale amyotrophique

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
Julian Theuriet, Emilien Bernard, Françoise Bouhour, Martin Moussy, Florent Cluse, Adrien Bohic, Yann Pereon, Antoine Pegat

P19 - Myosites à anticorps anti-titine sous immunothérapie par inhibiteurs de checkpoints

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
Alexandre Boukarai, Sophie Giordano Orsini

P20 - Analyse en clusters des patients avec myasthénie auto-immune : Etude SPOON

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
Sabrina Sacconi, Guilhem Solé, Anne Crochard, Jean-Philippe Bertocchio, Annie Archer, Pierre Boulanger, Pierre-Edouard Villy, Aliénor Richard, Jean-Philippe Camdessanbé

P21 - Evolution clinique des patients présentant une myasthénie double séronégative

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
Reda Chbabi, Pauline Ducatel, Maud Michaud

P22 - Neuronopathie sensitive : étude descriptive de 32 cas.

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
Zineb Bayoum, Leila Tamaoui, Basma Marzouk, Fatima Ouchkat, Bouchra Kably, Leila Errguig, Wafae Regragui, Sadia Aidi, Nazha Birouk

P23 - Principaux résultats d'HELIOS-B, étude de phase 3 évaluant le nutrisiran chez les patients atteints d'amylose à transthyrétine avec cardiomyopathie

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires
M. Fontana, J.I. Berk, J.d. Gillmore, R. Witteles, M. Grogan, B. Drachman, T. Damy, P. Garcia-Pavia, S.d. Solomon, N. Tahara, P. Van Der Meer, L. Yang, S. Eraly, J. Vest, Vincent Algalarronda, M.s. Maurer

29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

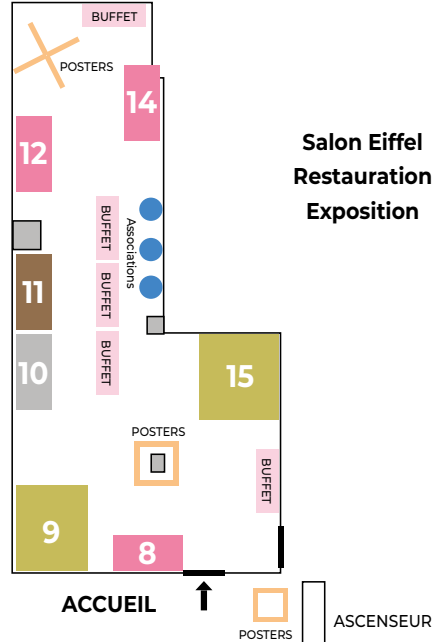
En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

PLAN DE L'EXPOSITION RDC

EXPOSANTS :

ARGENX	9
GRIFOLS	2
PFIZER	1
UCB Pharma	15
ALNYLAM	3
ASTRAZENECA	7
JOHNSON & JOHNSON INNOVATIVE MEDICINE	10
ALEXION	11
CSL BEHRING	12
IMPETO MEDICAL	6
LFB	4
LUPIN	8
NIHON KOHDEN	5
SANOFI	14
Associations Alliance Neuro (AFNP, CMT et AFCA)	



ENTRÉE
NEW CAP →

Hall

VERS
SALLE
PLÉNIÈRE
& PREVIEW

ASCENSEUR

ESCALIER

VESTIAIRE



29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

PARTENAIRES

Le Comité d'Organisation des 29^e Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique remercie chaleureusement ses partenaires pour leur soutien.

PARTENAIRES OR



GRIFOLS



ucb Inspired by patients.
Driven by science.
Inspirés par les patients. Guidés par la science.

PARTENAIRES ARGENT



Johnson & Johnson

PARTENAIRE BRONZE



EXPOSANTS

CSL Behring

impetomedical



sanofi

AUTRES PARTENAIRES



29^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



Newcap
Event Center,
Paris

En collaboration avec la
Société Francophone
d'ElectroNeuroMyoGraphie

31 janvier &
1^{er} février
2025

INFOS PRATIQUES

LIEU : NEW CAP EVENT - 3 Quai de Grenelle, 75015 PARIS

SESSIONS INTERACTIVES

Samedi 1^{er} février

- 12h00 - 13h00 : **Symposium Pfizer**
- 15h30 - 16h30 : **Cas cliniques**

RESTAURATION

Les pauses-café et le déjeuner du samedi auront lieu au sein de l'espace exposition (RDC).

Vendredi 31 janvier

- 12h20 : distribution de **lunch bags** devant la salle plénière (Niveau -1).
- 13h30 - 14h30 : **café et dessert** au sein de l'espace exposition (RDC).

Samedi 1^{er} février

- 13h00 - 14h00 : **cocktail déjeunatoire** au sein de l'espace exposition (RDC).

Les pauses et déjeuners organisés pendant le congrès sont financés par celui-ci. Nous rappelons toutefois aux internes que les dispositions réglementaires en vigueur ne les autorisent pas à bénéficier des collations proposées par nos partenaires.

POSTERS

Visite de l'espace posters au RDC

L'ensemble des posters et des communications orales seront disponibles sur le site internet des Journées pour tous les inscrits au congrès.

VIDÉOS REPLAY

Les vidéos des 29^e Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique seront disponibles sur le site internet des Journées pour tous les inscrits au congrès.

ADHÉRER À LA SFNP

L'adhésion à la SFNP vaut pour un an et offre différents avantages : tarifs préférentiels, annuaire des membres de la Société, espace adhérent...

Adhérer en ligne sur le site internet de la SFNP : societedunerfperipherique.org



Réseau : **SFNP2025**
Mot de passe : **SFNP2025**



**FÉDÉRATION
FRANÇAISE DE
NEUROLOGIE**
Conseil National Professionnel

Agrément DPC non indemnisé et Certification

Organisateur : Société Française du Nerf Périphérique

Nom de l'action : 29^e Journées de la SFNP, 29 janvier-1^{er} février 2025

Valorisation : 1 action de formation ou 1 action d'amélioration des pratiques

Les journées de la SFNP sont validantes (label DPC FFN) dans le cadre du parcours de formation et vous permettent de valider une action du parcours.

Ma formation 2024/2025 : Je la fais – Je la valide
Je m'inscris dès maintenant sur : Parcourspro.online

Retrouvez le guide ParcoursPro sur le site de la FFN (CNP de neurologie) :

www.ffn-neurologie.fr/dpc/documentation-dpc

SITE INTERNET : www.journees-sfnf.fr
INFORMATIONS : info-SFNP@europa-organisation.com



argenx

La vie avec
une maladie rare
n'est jamais
un voyage en solo.

**Notre science
non plus.**



Découvrons,
Ensemble

www.argenx.com

Gamunex® 100mg/ml



Solution pour perfusion
Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

L'IgIV* à découvrir



TRAITEMENT SUBSTITUTIF CHEZ LES ADULTES, LES ENFANTS ET LES ADOLESCENTS (ÂGÉS DE 0 À 18 ANS) ATTEINTS DE¹ :

- Déficits immunitaires primitifs (DIP) avec défaut de production d'anticorps (voir rubrique 4.4 du RCP).
- Déficits immunitaires secondaires (DIS) chez les patients souffrant d'infections sévères ou récurrentes, en échec d'un traitement antimicrobien et ayant, soit un défaut de production d'anticorps spécifiques (DPAS)** avéré, soit un taux d'IgG sériques < 4 g/l. ** DPAS = incapacité à augmenter d'au moins 2 fois le titre d'anticorps IgG dirigés contre les antigènes polysaccharidiques et polypeptidiques des vaccins anti-pneumococciques.
- Prophylaxie pré-/post-exposition contre la rougeole pour les adultes, enfants et adolescents (0-18 ans) à risque chez qui la vaccination active est contre-indiquée ou déconseillée. Il convient également de tenir compte des recommandations officielles sur l'utilisation des immunoglobulines humaines intraveineuses dans la prophylaxie pré-/post-exposition et l'immunisation active contre la rougeole.

TRAITEMENT IMMUNOMODULATEUR CHEZ LES ADULTES, LES ENFANTS ET LES ADOLESCENTS (ÂGÉS DE 0 À 18 ANS) ATTEINTS DE¹ :

- Thrombocytopénie immune primaire, chez les patients présentant un risque hémorragique important ou avant une intervention chirurgicale pour corriger le taux de plaquettes.
- Syndrome de Guillain-Barré.
- Maladie de Kawasaki (en association avec l'acide acétylsalicylique - Se référer à la rubrique 4.2 du RCP).
- Polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC).
- Neuropathie motrice multifocale (NMM).

TRAITEMENT IMMUNOMODULATEUR CHEZ LES ADULTES ÂGÉS DE 18 ANS ET PLUS EN CAS DE¹ :

- Poussées myasthéniques aiguës sévères.

Place de GAMUNEX® (immunoglobuline humaine normale) dans la stratégie thérapeutique² :

Dans la myasthénie aiguë sévère, la spécialité GAMUNEX® (immunoglobuline humaine normale) est une alternative thérapeutique en cas d'échec ou d'impossibilité d'administration des échanges plasmatiques.

Compte tenu de l'absence de donnée comparative directe *versus* les autres immunoglobulines commercialisées en France (IV ou SC) le choix d'une Ig par rapport à une autre ne peut être précisé. Ce choix dépend par ailleurs des caractéristiques et de la préférence du patient.

Veillez respecter les recommandations de hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines polyvalentes.

Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



Liste I - Médicament soumis à prescription hospitalière - La prescription par un médecin exerçant dans un établissement de transfusion sanguine autorisé à dispenser des médicaments aux malades qui y sont traités est également autorisée. Médicament agréé aux collectivités sauf pour l'indication concernant la prophylaxie de la rougeole. Inscrit sur la liste de rétrocession. Inscrit sur la liste des spécialités prises en charge en sus de la T2A (sauf pour l'indication poussées myasthéniques aiguës sévères).

* Immunoglobuline intraveineuse.

1 - Résumé des caractéristiques du produit Gamunex®

2 - Avis de la Transparence du 19 juillet 2023

Un traitement par voie orale pour aider les patients à profiter de plus de moments ensemble



VYNDAQEL® : 1^{er} et seul traitement* à être indiqué dans les deux types d'amylose à transthyrétine

VYNDAQEL® doit être ajouté à la prise en charge thérapeutique standard des patients atteints d'amylose à transthyrétine^{1,2}



VYNDAQEL® 20 mg
(tafamidis méglumine)
ATTR-PN



VYNDAQEL® 61 mg
(tafamidis)
ATTR-CM



► **VYNDAQEL® 20 mg (tafamidis méglumine)** est indiqué dans le traitement de l'amylose à transthyrétine (TTR) chez les patients adultes présentant une polyneuropathie symptomatique de stade 1 pour retarder le déficit neurologique périphérique¹.

► **Place dans la stratégie thérapeutique :** VYNDAQEL® 20 mg (tafamidis méglumine) est une option thérapeutique dans la polyneuropathie de stade 1 dans l'hATTR³.

► **VYNDAQEL® 61 mg (tafamidis)** est indiqué dans le traitement de l'amylose à transthyrétine de type sauvage ou héréditaire chez les patients adultes présentant une cardiomyopathie (ATTR-CM), après confirmation du diagnostic étiologique excluant une amylose AL conformément à la mesure de réduction des risques mise en place².

► **Place dans la stratégie thérapeutique :** VYNDAQEL® 61 mg (tafamidis) est un traitement de 1^{ère} intention de l'ATTR-CM. Il s'agit du seul médicament disposant d'une AMM dans cette indication⁴.



Pour les patients ayant une ATTR avec à la fois une atteinte cardiaque et une atteinte neurologique, faute de données, la Commission de la Transparence ne peut à ce jour se prononcer sur la stratégie d'utilisation conjointe ou séquentielle des différents traitements disponibles dans l'indication en neurologie (ATTR-PN)⁴.

* AMM du 17 février 2020.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

VYNDAQEL® fait l'objet d'une mesure additionnelle de réduction des risques liés à son usage, un guide à destination des professionnels de santé a ainsi été élaboré afin de les sensibiliser à :

- la nécessité de confirmer, par des moyens appropriés, le diagnostic étiologique de l'amylose cardiaque à TTR, en excluant l'amylose AL, avant toute prescription initiale de tafamidis dans cette indication puis de caractériser l'ATTR-CM par génotypage ;
- la nécessité d'éviter une grossesse au cours du traitement en informant les patients sur le fait que tafamidis n'est pas recommandé au cours de la grossesse ou de l'allaitement et en rappelant les précautions appropriées à prendre, en particulier avertir les patientes de la nécessité d'une contraception efficace compte tenu des risques potentiels importants ;
- la nécessité de prévenir les patientes qu'elles doivent contacter immédiatement leur médecin en cas d'exposition au tafamidis pendant (ou dans le mois qui précède) la grossesse pour déclaration, suivi, évaluation et inclusion dans le programme TESPO (suivi de l'exposition pendant la grossesse) ;
- l'inclusion des patients dans le registre THAOS (suivi de l'exposition à long terme).

Nous vous recommandons de lire attentivement ce guide avant toute prescription de VYNDAQEL®.

- VYNDAQEL® 20 mg : Liste I. Remboursé par la Sécurité Sociale à 100 % et agréé aux collectivités. Médicament soumis à prescription hospitalière. Prescription réservée aux spécialistes en neurologie.

- VYNDAQEL® 61 mg : Liste I. Remboursé par la Sécurité Sociale à 65 % et agréé aux collectivités. Médicament soumis à prescription initiale hospitalière. Prescription initiale annuelle réservée aux cardiologues. Renouvellement non restreint.

ATTR = amylose à transthyrétine ; **ATTR-CM** = amylose cardiaque à transthyrétine ; **ATTR-PN** = polyneuropathie amyloïde à transthyrétine ; **hATTR** = Amylose héréditaire à transthyrétine.

1. Résumé des caractéristiques du produit VYNDAQEL® 20 mg ; 2. Résumé des caractéristiques du produit VYNDAQEL® 61 mg ; 3. HAS. Avis de la Commission de la Transparence VYNDAQEL®, 23 octobre 2019 ; 4. HAS. Avis de la Commission de la Transparence VYNDAQEL®, 23 septembre 2020.

Pour une information complète sur le médicament, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/index.php?page=1&choixRecherche=medicament&txtCaracteres=VYNDAQEL> ou en flashant ce QR Code :



COMPRENDRE
POUR
AGIR

JUJISCI

×



×



Filnemus
Filière Neuromusculaire

Venez vous inscrire le jour du congrès sur le stand UCB et découvrez une **playlist** regroupant les **publications phare** des journées de la **SFNP 2025**



Accédez aux **dernières publications et études cliniques** sur la myasthénie auto-immune.

Regardez, lisez ou écoutez les insights clés issus de la littérature scientifique.

Connectez-vous et **partagez des contenus fiables** avec vos pairs.



Inspired by **patients**.
Driven by **science**.

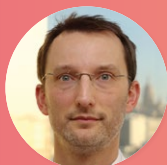
Inspired par les **patients**. Guidés par la **science**.

UCB Pharma SA, capital : 82731.600 €, SIREN : 562 079 046, RCS Nanterre.
Siège social : 420 rue d'Estienne d'Orves - 92700 COLOMBES, France.
Tel: +33 1 4729 4435 Fax: +33 1 4725 4720 - www.ucb-france.fr

une campagne d'information sur les amyloses à transthyrétine pilotée par 4 experts :



Dr. C Cauquil,
neurologue au CHU
du Kremlin Bicêtre



Dr. V Algalarrondo,
cardiologue au CHU
Bichat, Paris



Pr. O Lairez,
cardiologue au CHU
de Rangueil, Toulouse



Dr. G Solé,
neurologue au CHU
de Bordeaux

Sur **ATTRvoirplusclair.fr** retrouvez régulièrement de nouvelles vidéos d'informations dans les rubriques :



PAROLES D'EXPERTS

Des thématiques variées, traitées par différents experts des amyloses à TTR.

REGARDS CROISÉS

Une vision multidisciplinaire des différents aspects de prises en charge des amyloses à TTR.

IMMERSION

Découvrez les bonnes pratiques des centres français dans la prise en charge des amyloses à TTR.

TTR = Transthyrétine ; ATTR = Amylose à Transthyrétine



© 2023 - Alnylam France SAS - Tous droits réservés - Société au capital de 10 000 euros, RCS 818 575 730, 100-102 avenue de Suffren, 75015 Paris, Information Médicale : medinfo@alnylam.com
TTR-FRA-00100 - Septembre 2023

Vous voulez en apprendre davantage sur l'ATTR ?
Rendez-vous sur :
<https://attrvoirplusclair.fr/>

