

Programme



Amiens - France

Mégacité - Amiens

101 Av. de l'Hippodrome

35^e

Congrès

de la Société Française

de Neurologie

Pédiatrique

21 - 23 janvier 2026





Roche

Plus de
18 500
patients
traités dans
le monde ^{#1}

**Une efficacité prouvée
sur la fonction motrice,
chez les patients atteints
de SMA type 1,2,3 et
pré-symptomatiques
ayant jusqu'à 4 copies
du gène SMN2. ²⁻⁵**



**Un programme clinique incluant des profils de patients variés et
représentatifs de la population SMA. ²⁻⁵**

Indication : ²

Evrysdi® est indiqué dans le traitement de l'amyotrophie spinale (SMA) 5q chez les patients avec un diagnostic clinique de SMA de Type 1, Type 2 ou Type 3 ou avec une à quatre copies du gène SMN2.

Place dans la stratégie thérapeutique : ⁶

Evrysdi® (risdiplam) est un traitement de 1^{ère} intention, à utiliser :

- Chez les patients pré-symptomatiques ayant une amyotrophie spinale génétiquement confirmée avec 1 à 4 copies du gène SMN2, au même titre que SPINRAZA (nusinersen) pour les patients ayant 2 ou 3 copies du gène SMN2 et que ZOLGENSMA (onasemnogene abeparvovec) pour les patients ayant jusqu'à 3 copies du gène SMN2. Evrysdi® est la seule possibilité thérapeutique pour les patients pré-symptomatiques avec 4 copies du gène SMN2.
- Chez les patients atteints d'amyotrophie spinale 5q de type 1, au même titre que SPINRAZA et ZOLGENSMA.
- Chez les patients atteints d'amyotrophie spinale 5q de type 2 et 3, au même titre que SPINRAZA. ZOLGENSMA est une option thérapeutique dans l'amyotrophie spinale 5q de type 2.

Evrysdi® n'a pas de place dans la stratégie thérapeutique des patients symptomatiques atteints d'amyotrophie spinale de type 4.

En raison de la complexité de la prise en charge de cette maladie rare, la Commission recommande que la décision de traitement soit prise au cas par cas lors de réunions de concertation pluridisciplinaire au sein des centres de référence et de compétence des maladies neuromusculaires de la filière FILNEMUS et que l'utilisation de ce médicament soit réservée aux médecins spécialistes de la SMA.

Conditions de prescription et de délivrance : ²

Liste I. Médicament soumis à prescription hospitalière. Prescription réservée aux spécialistes en neurologie ou en neuropédiatrie.

Conditions de prise en charge :

- Dans l'indication **chez les patients symptomatiques âgés de 2 mois et plus avec un diagnostic de SMA de type 1, 2 et 3** : Agréé aux collectivités, inscrit sur la liste en sus SSR et inscrit sur la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux avec un taux de remboursement à 65 %.
 - Dans l'indication **chez les patients pré-symptomatiques avec 1 à 4 copies du gène SMN2 ou symptomatiques < à 2 mois atteints de SMA 5q** : AMM obtenue le 16/08/2023. Demande d'agrément aux collectivités et de remboursement aux assurés sociaux en cours d'évaluation. Demande d'inscription sur la liste en sus SSR en cours.
- Non remboursable et non agréé aux collectivités.**

[#]Sur la base des patients traités post-commercialisation, des patients des accès précoces et des patients ayant participé aux essais cliniques, à février 2025.

Références : **1.** PBRER Février 2025 **2.** Résumé des Caractéristiques du Produit Evrysdi®. **3.** Masson R, et al. *Lancet Neurol.* 2022;21(12):1110-1119. **4.** Mercuri E, et al. *Lancet.* 2022;21(1):42-52. **5.** Oskoui M, et al. *J Neurol.* 2023;270(5):2531-46. **6.** HAS. Avis de la Commission de la Transparence Evrysdi® du 23/04/2025.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit disponible sur la base de données publique des médicaments <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/> ou en flashant ce QR code.



Vous pouvez également retrouver ces informations sur evrysdi.roche.fr.

Bienvenue à Amiens !

Chères et chers collègues,

C'est avec un immense plaisir que nous vous accueillons à Amiens à l'occasion du congrès 2026 de la Société Française de Neurologie Pédiatrique. Cette année, la thématique « Troubles du neurodéveloppement et innovations » nous offre une opportunité unique de croiser les regards cliniques, scientifiques et technologiques autour de nos pratiques et des avancées majeures dans notre discipline.

Ces dernières années ont vu émerger des approches novatrices nous offrant de nouvelles perspectives dans la prise en charge diagnostique, thérapeutique ou organisationnelle des pathologies neurologiques de l'enfant et des troubles du neurodéveloppement. Ce congrès se veut un espace de réflexion, de transmission et de partage autour de ces progrès, dans un esprit d'ouverture interdisciplinaire et de collaboration.

C'est dans ce contexte résolument tourné vers l'avenir que nous vous convions à découvrir Amiens, ville d'art et d'histoire, au patrimoine riche et à l'imaginaire foisonnant. Berceau d'innovation dès le moyen-âge (dans la construction et le textile) elle fut, au XIXe siècle, la terre d'inspiration de Jules Verne, auteur visionnaire qui, déjà, rêvait d'explorations, de progrès scientifiques et d'horizons nouveaux. Cette filiation symbolique avec notre thématique nous rappelle combien la neurologie pédiatrique est, elle aussi, est un champ en perpétuel mouvement, nourri par la curiosité, la rigueur et l'humanisme.

Nous espérons que ces journées vous apporteront des échanges fructueux, des rencontres inspirantes et que vous prendrez quelques moments pour découvrir notre belle ville.

Très bon congrès à toutes et à tous, et bienvenue à Amiens !

Patrick Berquin
Anne-Gaëlle Le Moing



Comité Local d'Organisation

Pr Patrick Berquin
Dr Anne-Gaëlle Le Moing
Dr Anaïs Simonnot
Dr Cécile Grenenko
Dr Loïc Héry
Dr Alice Masurel
Pr Fabrice Wallois
Pr Emilie Bourel-Ponchel
Dr Laura Leturque-Routier

Membres du bureau de la SFNP

Présidente

Pr. Rima Nabbout

Membres

Dr Frédéric Villega, secrétaire
Dr Mathieu Kuchenbuch, trésorier
Pr Kumaran Deiva, président d'honneur
Pr Catherine Sarret, membre
Dr Christelle Rougeot Jung, membre
Dr Pierre Meyer, membre
Dr Maximilien Perivier membre
Dr Anne-Gaëlle Le Moing, membre



Organisation et Secrétariat du congrès

ANT CONGRÈS

Tél: +33 (0)4 67 10 92 23

@: sfnp-congres@ant-congres.com





Ce sommaire est interactif !

Cliquez sur le jour pour être redirigé à la page correspondante.

Planning 06

Mercredi 21 janvier 08

Jeudi 22 janvier 11

Vendredi 23 janvier 14

Plan des expositions 21

Informations pratiques 22

Remerciements partenaires 23



Planning

Ce planning est interactif !
Cliquez sur la session pour être redirigé.

Mercredi 21 janvier

8:30	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Amphithéâtre La Boisselle	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Retransmission DPC Salle Samara	Réunions des commissions Salles Ardan / Arronax / Fogg / Nêmo / Smith	
10:00	Pause café sur l'espace exposition			
10:20	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Amphithéâtre La Boisselle	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Retransmission DPC Salle Samara	Réunions des commissions Salles Ardan / Arronax / Fogg / Nêmo / Smith	
11:50	Symposium Roche Amphithéâtre La Boisselle	Symposium UCB Auditorium Jules Verne		
12:35	Pause déjeuner l'espace exposition			
13:30	Symposium Neuro Ophtalmologie Amphithéâtre La Boisselle	13:30	JTCE Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant Auditorium Jules Verne	
15:45	Pause café sur l'espace exposition		15:30	Pause café sur l'espace exposition
16:10	Symposium Neuro Ophtalmologie Amphithéâtre La Boisselle	16:00	JTCE • Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant Session Communications Orales Auditorium Jules Verne	
17:00	Conférence Plénière Auditorium Jules Verne			
18:00	Conférence Plénière Auditorium Jules Verne			
19:30	Cérémonie d'ouverture & Cocktail de bienvenue au Musée de Picardie.			

Jeudi 22 janvier

07:45	Atelier de travail Matinal Orchard Therapeutics Salle Nêmo	Atelier de travail Matinal UCB Salle Ardan
8:30	Actualité scientifique de la commission – ÉPILEPSIE Auditorium Jules Verne	
10:00	Pause café sur l'espace exposition	
10:30	Session Communications orales 1 - Epilepsies Auditorium Jules Verne	Session Communications orales 2 - Génétique et Fœtal & néonatal Amphithéâtre La Boisselle
11:30	Symposium Italfarmaco Amphithéâtre La Boisselle	Symposium Jazz Pharma Auditorium Jules Verne
12:15	Déjeuner sur l'espace exposition	
13:15	Visite commentée des posters par thématique	
14:30	Actualité scientifique de la commission – MOUVEMENTS ANORMAUX Auditorium Jules Verne	
16:00	Pause café sur l'espace exposition	
16:30	Session Communications orales 3 - Mouvements Anormaux et Handicap Auditorium Jules Verne	Session Communications orales 4 - Métabolique et Vasculaire Amphithéâtre La Boisselle
17:30	Conférence Plénière Auditorium Jules Verne	
18:30	Assemblée Générale et Actualités de la SFNP Auditorium Jules Verne	
20:00	Dîner du congrès au Stade de la Licorne	

Vendredi 23 janvier

8:15	Atelier de travail Immedica Salle Nêmo	Atelier de travail Matinal Lupin Salle Ardan
8:45	Actualité Scientifique de la commission - MALADIES NEUROINFLAMMATOIRES Auditorium Jules Verne	Congrès du Personnel Soignant Amphithéâtre La Boisselle
9:00		
10:30	Pause café sur l'espace exposition	
11:00	Conférence Plénière Auditorium Jules Verne	
12:00	Symposium Acadia Pharma Amphithéâtre La Boisselle	Symposium Novartis Auditorium Jules Verne
12:45	Déjeuner sur l'espace exposition	
14:00	Visite commentée des posters par thématique	Congrès du Personnel Soignant • Communications orales
15:00	Actualité scientifique de la commission – PATHOLOGIES NEUROVASCULAIRES ET CEPHALÉES Auditorium Jules Verne	Amphithéâtre La Boisselle
16:30	Session Communications orales 5 - Inflammatoire Auditorium Jules Verne	Session Communications orales 6 - Neuromusculaire Amphithéâtre La Boisselle
17:30	Fin du congrès	

Porté par 30 ans d'innovations au bénéfice des patients

DONNER CORPS À L'AVENIR DU CONTRÔLE DES CRISES

76 %

de réduction moyenne des crises chez
les patients ayant suivi un traitement
par VNS Therapy™ pendant 10 ans¹

¹(N = 65)



Dans une nouvelle étude, CORE-VNS :

84 %

de réduction
médiane des **crises
tonico-cloniques
généralisées**
à 36 mois (N = 83)¹²

95 %

de réduction
médiane des **crises
tonico-cloniques
focales à bilatérales**
à 36 mois (N = 92)¹²

La VNS Therapy™ est
utilisée pour administrer
un traitement qui
change la vie de plus de
175 000 personnes
atteintes d'épilepsie
pharmaco-résistante, dont
+ de 50 000 enfants³

¹La fréquence des crises a été mesurée au cours des 3 mois précédant la visite de suivi ; le pourcentage de réduction est basé sur le(s) type(s) de crise(s) individuel(s) rapporté(s) à l'inclusion.²

Épilepsie (hors États-Unis) – Le système VNS Therapy est indiqué en tant que thérapie adjuvante pour réduire la fréquence des crises chez les patients présentant des troubles épileptiques marqués par une dominance de crises partielles (avec ou sans généralisation secondaire) ou de crises généralisées réfractaires aux médicaments antiépileptiques.⁴

Les effets secondaires les plus fréquents incluent l'enrouement/l'altération de la voix, une toux accrue, des maux de gorge, des picotements dans le cou et un essoufflement.⁴ La VNS Therapy™ n'a pas d'effets secondaires systémiques ou sur le système nerveux central couramment associés aux médicaments antiepileptiques.⁵ L'infection est la complication la plus fréquente de l'intervention.⁴

1. Elliot RE, et al. Epilepsy Behav. 2011;20(3):478–83. 2. Données archivées. Rapport d'étude clinique CORE-VNS, LivaNova, États-Unis, juin 2025. 3. Données archivées, LivaNova USA, Inc., Houston, TX. 2025. 4. Guide du système de VNS Therapy™ à l'usage du médecin, décembre 2023, LivaNova, Houston, Texas. 5. Ben-Menachem E. J Clin Neurophysiol. 2001;18(5):415–8.

Se reporter aux importantes informations de sécurité sur www.livanova.com/epilepsy-vnsterapy/en-gb/hcp/safety-information.

FABRICANT

LIVANOVA USA, INC.
100 Cyberonics Boulevard
Houston, Texas 77058, États-Unis
Tél. : +1 (281) 228-7200 /
+1 (800) 332-1375
Fax : +1 (281) 218-9332
www.livanova.com

REPRÉSENTANT CE

LIVANOVA BELGIUM NV
Ikaroslaan 83
B-1930 Zaventem,
BELGIQUE
Tél. : +32 2 720 95 93
Fax : +32 2 720 60 53
www.vnsterapy.co.uk

© 1998 - 2025 LivaNova, PLC, Londres, Royaume-Uni. Tous droits réservés.

LivaNova® est une marque déposée de LivaNova USA, Inc.

VNS Therapy™ est une marque commerciale de LivaNova USA, Inc. EPI-2500661



LivaNova
Epilepsy



VNS Therapy™



SESSIONS PARALLÈLES

8:30	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Amphithéâtre La Boisselle	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Retransmission DPC Salle Samara	Réunions des commissions Salles Ardan / Arronax / Fogg / Némé / Smith
10:00	Pause café sur l'espace exposition		
10:20	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Amphithéâtre La Boisselle	ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique Retransmission DPC Salle Samara	Réunions des commissions Salles Ardan / Arronax / Fogg / Némé / Smith

8:30 Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique
Modération : -
Amphithéâtre La Boisselle

8:30 Commission Neurologie Foetale
Encéphalopathie Anoxo Ischémique du nouveau-né: évaluation multimodale du pronostic.
B. Desnoux (Marseille)

9:15 Commission Handicap & déficience
Douleur et handicap de l'enfant : mise au point et dernières avancées.
J. Avez-Couturier (Lille)

8:30 Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique - Retransmission DPC
Salle Samara

8:30 Réunions des commissions				
Commission Maladies Neuromusculaires	Commission Maladies Neurodégénératives	Commission Épilepsie	Commission Pathologies Neurovasculaires et Céphalées	Réunion des neuropédiatres libéraux
Salle Ardan	Salle Fogg	Salle Némé	Salle Smith	Salle Arronax

10:00  **Pause café sur l'espace exposition**

10:20 Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique
Modération: I. Dabaj
Amphithéâtre La Boisselle

10:20 Commission Maladies Neuromusculaires
Orthopédie et maladie neuromusculaire.
A. Badina (Paris)

11:05 Commission Maladies Neurodégénératives
Pathologies neurologiques à caractère progressif avec atteinte de la fosse postérieure.
A. Afenjar (Paris), E. Blondiaux (Paris)

10:20 Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique - Retransmission DPC
Salle Samara

10:20 Réunions des commissions				
Commission Mouvements Anormaux	Commission Maladies Neuroinflammatoires	Commission Troubles Cognitifs	Commission Neurologie Foetale	Commission Handicap & déficience
Salle Ardan	Salle Fogg	Salle Néo	Salle Smith	Salle Arronax

SESSIONS PARALLÈLES	
11:50 Symposium Roche	Symposium UCB
Amphithéâtre La Boisselle	Auditorium Jules Verne

11:50

Symposium Roche
Patient Reported Outcomes (PROs) dans les maladies neuromusculaires : Défis et opportunités.
Modération : Dr Juliette Ropars, Neuropédiatrie CHRU Brest



Auditorium Jules Verne

- 11:50

Les PROs en pratique, méthodes d'évaluation et intérêt clinique.
Dr Johanne Mensah, MPR, CHRU de Brest
- 12:00

Les PROs à l'épreuve d'autres pathologies : exemple de la SEP en pédiatrie.
Pr Kumaran Deiva, pédiatrique APHP Hôpital Kremlin Bicêtre
- 12:15

Table ronde : Quelles adaptations des PROs dans les maladies neuromusculaires et en pédiatrie?
Pr Kumaran Deiva, Pédiatre, APHP Hopital Kremlin Bicetre
DR Johanne Mensah, MPR, CHRU de Brest
Dr Juliette Ropars, Neuropédiatrie, CHRU Brest
Pr Carole Vuillerot, MPR, Hospices Civils de Lyon

11:50

Symposium UCB
Diagnostic différentiel dans les maladies neuromusculaires, comment s'y retrouver.
Modération : A-G. Le Moing



Inspired by patients.
Driven by science.

Auditorium Jules Verne

Boussole clinique : s'orienter dans le diagnostic.
I. Desguerre (Paris)

Naviguer parmi les outils diagnostics : guide pratique du bilan neuromusculaire.
S. Quijano-Roy (Paris)

12:35

 Déjeuner sur l'espace exposition

SESSIONS PARALLÈLES	
13:30 Symposium Neuro Ophtalmologie	13:30 JTCE Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant
Amphithéâtre La Boisselle	Auditorium Jules Verne
15:45 Pause café sur l'espace exposition	15:30 Pause café sur l'espace exposition
16:10 Symposium Neuro Ophtalmologie	16:00 JTCE • Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant Session Communications Orales
Amphithéâtre La Boisselle	Auditorium Jules Verne

13:30

Symposium Neuro Ophtalmologie

Auditorium Jules Verne

13:30

Introduction.
D. Bremond-Gignac (Paris), P. Berquin (Amiens)

SESSION 1 : MARQUEURS CLINIQUES NEURO-DÉVELOPPEMENTAUX ET VISUELS : LES ESSENTIELS À CONNAÎTRE
Modération : D. Bremond-Gignac, T. Tran

13:45

Cornée et neuro-ophtalmologie.
N. Pianton (Lyon)

14:05

Épilepsie et œil.
M. Milh (Marseille)

14:25 Dysgénésie du segment antérieur et neuro-ophtalmologie.

G. Marchione (Paris)

14:45 Accident vasculaire cérébral et œil.

S. Nguyen (Lille)

15:05 Cristallin et neuro-ophtalmologie.

M. Robert (Paris)

15:25 Maladies inflammatoires et œil.

A-L. Poulat (Lyon)

15:45  **Pause café sur l'espace exposition**

SESSION 2 : CAS CLINIQUES

Modération : C. Orssaud, B. Janny

16:10 Cas clinique n°1

16:20 Cas clinique n°2

16:30 Cas clinique n°3

16:40 Cas clinique n°4

16:50 Cas clinique n°5

17:00 Table Ronde - Questions Réponses

17:30 Conclusion

13:30 Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant

Modération: D. Gras, M. De Salins

Auditorium Jules Verne

13:30 Facteurs de risque et de protection pour les apprentissages scolaires.

F. Ramus (Paris)

14:00 Projet MALIN : L'IA dans les innovations pédagogiques pour une adaptation des manuels scolaires.

E. Lincker (Paris)

14:30 Table ronde : Approches non médicamenteuses innovantes dans la prise en charge du TDAH de l'enfant et de l'adolescent.

- Revue de la littérature sur les INM dans le TDAH.
S. Hadjadj (Rennes)
- Méditation de pleine conscience dans le TDAH.
T. Hergueta (Paris)
- TCC dernières générations, thérapies des schémas.
T. Hergueta (Paris)
- Hypnose pour renforcer l'estime de soi.
P. Castelnau (Tours)

15:30  **Pause café sur l'espace exposition**

16:00 Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant - Communications Orales

Modération: A-G. Le Moing, A. de Saint Martin

Auditorium Jules Verne

16:00 JTCE001 • La dyslexie développementale serait une altération du processus d'automatisation du couple perception-action. Étude du contrôle postural, parti 1 : Analyse comportementale.

L-M. Virlet (Villeneuve D'ascq)

16:10 JTCE002 • Validation de l'Evaluation de la Pragmatique Conversationnelle, outil de dépistage des difficultés pragmatiques à destination des enfants de 6 à 11 ans présentant des difficultés de langage oral.

P. Gentileau-Lambin (Lille)

16:20 JTCE003 • Prévention des troubles du langage et des apprentissages : une étude quasi-expérimentale pragmatique en cluster dans des classes de grande section de maternelle à l'île de La Réunion.

J. Precheur (Saint-Pierre)

16:30 JTCE004 • Prévention Langage Guidance Rééducation : OCL3 outil Efficace Ecole et CRTLA.

M. Guénard (Evreux), L. Oden (Evreux)

- 16:40 JTCE005 • Etude prospective et descriptive de l'efficacité du Méthylphénidate chez des patients présentant un TDI léger avec TDAH associé.**
C. Rougeot-Jung (Lyon)
- 16:50 JTCE006 • Vers de nouvelles recommandations diagnostiques pour les enfants avec un Haut Potentiel Intellectuel (HPI) et un Trouble Spécifique des Apprentissages (TSAp).**
L. Leseq (Amiens)

17:00 Conférence Plénière
50 ans de recherche en Neurodéveloppement à Amiens

F. Wallois (Amiens)

Modération: P. Berquin, P. Van Bogaert

Auditorium Jules Verne

18:00 Conférence Plénière
Métoposcopie : regard sur l'au delà du visage.

B. Devauchelle (Amiens)

Modération: A-G. Le Moing

Auditorium Jules Verne

19:30 Cérémonie d'ouverture & Cocktail de bienvenue au Musée de Picardie.

21:00 Modération: R. Nabbout, P. Berquin

Entrée via
2 rue Puvis de Chavannes
80000 Amiens

Vestiaires en libre-service. Il vous sera demandé de laisser vos sacs à dos et tout autre objet encombrant au vestiaire.





SpringWorks Therapeutics apporte une nouvelle énergie et un engagement fort dans la lutte contre les tumeurs rares, notamment la NF1-PN, et bien plus encore



SpringWorks Therapeutics Stand #25

Qu'est-ce que la NF1-PN ?

La neurofibromatose de type 1 (NF1) est une maladie génétique évolutive qui touche 1 personne sur 3,000 en Europe.¹⁻³



30 à 50 %

des personnes atteintes de NF1 peuvent souffrir de PN⁴

- Les tumeurs non malignes se développent le long des nerfs périphériques⁵
- Bien qu'elle soit généralement diagnostiquée pendant l'enfance, elle peut survenir à tout moment⁶
- Elle peut être complexe, invalidante et bouleverser la vie⁷
- La PN comporte un risque à vie de 8 à 13 % de développer des tumeurs malignes des gaines des nerfs périphériques (MPNST)⁸

MPNST, tumeur maligne des gaines des nerfs périphériques ; **NF1**, neurofibromatose de type 1 ; **NF1-PN**, neurofibrome plexiforme associé à la neurofibromatose de type 1 ; **PN**, neurofibrome plexiforme.

Références : 1. Gutmann DH, et al. Nat Rev Dis Primers. 2017;3:17004. 2. Brosseau JP, et al. Br J Cancer. 2020;123(2):178. 3. Lee TJ, et al. Orphanet J Rare Dis. 2023;18(1):292. 4. Ferner RE, et al. J Med Genet. 2007;44(2):81. 5. Korf BR. Handb Clin Neurol. 2013;111:333. 6. Carton C, et al. EClinicalMedicine. 2023;56:101818. 7. Ejerskov C, et al. Oncol. Ther. 2023;11(1):97. 8. Evans DG, et al. J Med Genet. 2002;39(5):311.

Ce document a été élaboré par SpringWorks Therapeutics Inc. et est destiné aux professionnels de santé exerçant en France uniquement.



SESSIONS PARALLÈLES

07:45 Atelier de travail Matinal Orchard Therapeutics

Salle Némó

Atelier de travail Matinal UCB

Salle Ardan

07:45 Atelier de travail Matinal Orchard Therapeutics
Leucodystrophie métachromatique (LDM), l'enjeu de l'urgence
Modération : C. Sevin



Salle Némó

Introduction

C. Sevin

Parcours diagnostic : données inédites de la cohorte de patients français.

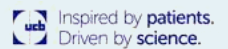
C. Mansat

Histoires vécues : un parcours diagnostique pluridisciplinaire parfois complexe.

E. Yazbeck

07:45 Atelier de travail Matinal UCB

Modération : A-G. Le Moing



Salle Ardan

Prise en charge des patients avec DEE (Syndromes de Dravet et de Lennox Gastaut) d'un point de vue de : la gestion des traitements antiépileptiques concomitants.

N. Villeneuve (Marseille)

La gestion des événements indésirables et des comorbidités associées.

P. Berquin (Amiens)

8:30 Actualité scientifique de la commission – ÉPILEPSIE

Comment concilier efficacité thérapeutique et prévention des risques liés aux antiépileptiques chez les adolescents/adolescentes ?

Modération : S. NGuyen, R. Nabbout

Auditorium Jules Verne

8:30 Médicaments anti-crisés à l'adolescence : un difficile équilibre entre efficacité, interactions et tératogénicité.

S. Dupont (Paris)

9:15 De la clinique à la vie réelle dans les EGI : annonce, restrictions et autonomie à l'âge adulte.

J. Aupy (Bordeaux), M. Milh (Marseille)

10:00  Pause café sur l'espace exposition

SESSIONS PARALLÈLES

10:30 Session Communications orales 1 - Epilepsies

Auditorium Jules Verne

Session Communications orales 2 - Génétique et
Fœtal & néonatal

Amphithéâtre La Boisselle

10:30 Session Communications orales 1 - Epilepsies

Modération: M. Perivier, E. Bourel-Ponchel

Auditorium Jules Verne

10:30 C001 • Traitements des épilepsies en temps de crise : le point de vue du médecin.

A. Safa (Beyrouth)

10:40 C002 • Etude des corrélations entre l'activité épileptique et la connectivité cérébrale dans les épilepsies auto-limitées à pointes centro-temporales.

P. Van Gyseghem (Bruxelles)

- 10:50 C003 • Crises toniques dans la première année de vie : pensez aux bloqueurs sodiques.**
B. Semal (Bruxelles)
- 11:00 C004 • Prescriptions pédiatriques d'antiépileptiques en France (2014–2023) : un virage vers les nouvelles générations, mais des génériques toujours à la traîne.**
A. Santilli (Nancy)
- 11:10 C005 • Analyse comportementale et électrophysiologique d'un modèle murin avec encéphalopathie épileptique liée à STXBP1.**
N. Muller (Marseille)
- 11:20 C006 • D'Unseen - Comprendre ce qui compte vraiment : plongée ethnographique européenne dans le vécu du syndrome de Dravet.**
M. Danse (Paris)

10:30 Session Communications orales 2 - Génétique et Foetal & néonatal
Modération: S. Passemard, A. Masurel

Amphithéâtre La Boisselle

- 10:30 C007 • État des lieux de la prescription de clonidine : étude rétrospective monocentrique sur des patients suivis en Neuropédiatrie entre 2018 et 2022.**
C. Mpondo (Lille)
- 10:40 C008 • Devenir neurodéveloppemental des patients porteurs d'une lésions cérébelleuse clastique de diagnostic anténatal - Etude CERVADEV.**
O. Gebbia (Lyon)
- 10:50 C009 • DCC, gène « pionnier » des anomalies du corps calleux de bon pronostic en prénatal : A propos d'une série de 53 nouveaux patients.**
A. Gerasimenko (Paris)
- 11:00 C010 • Devenir des enfants porteurs d'une anomalie du corps calleux isolée avec un séquençage d'exome non conclusif en prénatal.**
D. Heron (Paris)
- 11:10 C011 • IRM cérébrale à 7 tesla en transmission parallèle chez l'enfants d'âge scolaire : étude princeps et faisabilité d'une neuroanatomie fonctionnelle cérébelleuse en haute résolution.**
D. Germanaud (Paris)
- 11:20 C012 • ATOH1 : un facteur de transcription associé à une malformation reconnaissable du tronc cérébral avec trouble du neurodéveloppement léger et surdité.**
L. Burglen (Paris)

SESSIONS PARALLÈLES

11:30 Symposium Italfarmaco

Amphithéâtre La Boisselle

Symposium Jazz Pharma

Auditorium Jules Verne

11:30 Symposium Italfarmaco
Myopathie de Duchenne : de l'actualité scientifique à la pratique en vie réelle.
Modération : C. Espil (Bordeaux), J-B. Davion (Lille)



Amphithéâtre La Boisselle

Actualités : essais cliniques et perspectives.

S. de Lucia (Paris)

Partage d'expérience et importance de la collecte des données.

C. Sarret (Clermont-Ferrand)

De l'adolescence à l'adulte : la transition, un enjeu clé.

C. Halbert (Marseille), E. Salort Campana (Marseille)

11:30 Symposium Jazz Pharma
Au-delà du contrôle des crises : les traitements actuels répondent-ils aux besoins globaux des patients DEE ?
Un débat scientifique pour explorer les enjeux actuels de la prise en charge des encéphalopathies épileptiques et développementales (DEE), au-delà du simple contrôle des crises.
Modération : P. Berquin



Auditorium Jules Verne

11:30 Introduction

11:35 Oui, les traitements actuels répondent aux besoins globaux.
F. Villega (Bordeaux)

11:50 Non, des besoins persistent au-delà du contrôle des crises.
B. Dozières (Paris)

12:05 Discussion et synthèse

12:15  **Déjeuner sur l'espace exposition**

13:15 Visite commentée des posters par thématique

Espace Posters

14:30 Actualité scientifique de la commission – MOUVEMENTS ANORMAUX
Modération: D. Doummar, A. Riquet

Auditorium Jules Verne

14:30 Mon enfant « tremble » docteur ? Peut-être pas !
L'enregistrement des mouvements anormaux (EMA) de l'enfant, un nouvel outil diagnostique pour le neuropédiatre.
R. Moretti (Paris), C. Ravelli (Paris)

15:00 Où en est on de la stimulation cérébrale profonde de l'enfant en 2026 et perspectives pour le futur, à l'aube de nouvelles techniques chirurgicales.
N. Dorison (Paris)

15:30 Syndrome du bébé raide (stiff baby syndrome) et mouvements anormaux.
L. Lion François (Lyon)

16:00  **Pause café sur l'espace exposition**

SESSIONS PARALLÈLES

16:30 Session Communications orales 3 - Mouvements Anormaux et Handicap

Auditorium Jules Verne

Session Communications orales 4 Métabolique et Vasculaire

Amphithéâtre La Boisselle

16:30 Session Communications orales 3 - Mouvements Anormaux et Handicap
Modération: C. Rougeot-Jung, A. Simonnot

Auditorium Jules Verne

16:30 C013 • Les troubles de l'équilibre s'associent à une dynamique spécifique de marche touchant le tronc chez les enfants atteints de paralysie cérébrale, âgés de 18 mois à 5 ans et demi.
S. Zografou (Nancy)

16:40 C014 • Comparaison des attitudes envers les personnes ayant une déficience intellectuelle entre étudiants en médecine et population générale à l'aide de l'échelle ATTID.
A. Safa (Beyrouth)

16:50 C015 • Paramètres biologiques de 100 filles porteuses d'un syndrome de Rett : vers une meilleure compréhension physiopathologique et de nouvelles perspectives thérapeutiques.
B. Desnoux (Marseille)

- 17:00 C016 • Mouvements anormaux dans l'angiopathie de moyamoya pédiatrique : description clinique et imagerie de perfusion.**
F. Quazza (Paris)
- 17:10 C017 • Parcours de soins chez les enfants atteints de polyhandicap.**
C. Vuillerot (Lyon)
- 17:20 C018 • Clonidine transdermique (Patch) : Efficacité, tolérance et sécurité dans la prise en charge de la dystonie secondaire.**
E. Sarda (Paris)

16:30 Session Communications orales 4 Métabolique et Vasculaire
Modération: C. Sarret, P. Meyer

Amphithéâtre La Boisselle

- 16:30 C019 • Impact du régime pauvre en lysine sur le devenir à long terme des patients avec déficit en antitryptine : données d'une cohorte française.**
J. Thomas (Angers)
- 16:40 C020 • Syndromes de Leigh génétiques non mitochondriaux.**
S. Rose (Paris)
- 16:50 C021 • L'hémorragie sous-piale : au-delà de la période périnatale.**
R. Martinand (Lille)
- 17:00 C022 • La thérapie génique ex-vivo (LIBMELDY®) dans les formes pédiatriques précoces de leucodystrophie métachromatique : l'expérience française.**
J. Revemont (Reims)
- 17:10 C023 • Déficit en biotinidase : quand diagnostiquer à temps change tout...(à propos de 10 cas).**
M. Alouani (Alger)
- 17:20 C024 • Thrombose Veineuse Cérébrale (TVC) pédiatrique : Caractéristiques cliniques et prise en charge dans une cohorte française.**
A. Landru (Amiens)

17:30 Conférence Plénière
Qualité et sécurité des interventions précoces dans le champ des TND : lutter contre la perte de chance.
E. Pot, Délégué inter-ministériel à la stratégie TND.
Modération: P. Berquin, P. Castelnau

Auditorium Jules Verne

18:30 Assemblée Générale et Actualités de la SFNP

Auditorium Jules Verne

20:00 Dîner du congrès au Stade de la Licorne

Rendez-vous sur place à 20h00.

25 Rue du Chapitre
80000 Amiens

Entrée sur pré-inscription obligatoire.
Présentation du badge à l'entrée.





SESSIONS PARALLÈLES

8:15 Atelier de travail Matinal Immedica

Salle Némé

Atelier de travail Matinal Lupin

Salle Ardan

8:15 Atelier de travail Immedica

**Le déficit en arginase 1, une cause traitable de paraplégie spastique :
du diagnostic à la prise en charge.**

Modération : Dr Brassier



Salle Némé

Physiopathologie du déficit en arginase 1.

Dr Brassier

**Errance diagnostique et diagnostics différentiels : comment détecter plus précocement le déficit en
arginase 1 ?**

Dr Blanchon, Dr Barth

Prise en charge globale : quels bénéfices peut-on attendre pour ces patients ?

Dr Brassier, Dr Blanchon

8:15 Atelier de travail Matinal Lupin

Mieux comprendre et traiter la myotonie de l'enfant.

Modération : -



Salle Ardan

8:15 **Quel est l'impact de la myotonie dans la population pédiatrique ? Cas cliniques diagnostiques.**

A. Masurel (Amiens)

8:30 **Peut-on répondre aux besoins médicaux non couverts des enfants myotoniques ?**

C. Barnérias (Paris)

8:50 **Questions-réponses**

SESSIONS PARALLÈLES

8:45

9:00 **Actualité Scientifique de la commission -
MALADIES NEUROINFLAMMATOIRES**

Auditorium Jules Verne

Congrès du Personnel Soignant

Amphithéâtre La Boisselle

9:00 **Actualité scientifique de la commission – MALADIES NEUROINFLAMMATOIRES**

Modération: A-L. Poulat, C. Grenenko

Auditorium Jules Verne

9:00 **Immunothérapie dans les pathologies neuro-inflammatoires.**

L. Giorgi (Paris)

9:30 **Infection-triggered encephalopathy.**

M. Lim (Londres)

10:00 **Actualités dans les syndromes opsomyocloniques.**

B. Dumont (Lyon)

8:45 **Congrès du Personnel Soignant**

Modération : A. Dupont, A. Vallancourt

Amphithéâtre La Boisselle

8:45 **Introduction - Accueil**

A. Simonnot (Amiens), M. Rémy (Amiens)

9:00 **Présentation du Centre d'Activité de Neurologie Pédiatrique du CHU Amiens Picardie et ses spécificités
d'accompagnement.**

M. Rémy (Amiens), O. Keller (Amiens)

- 9:20

Expérience de la simulation dans la prise en charge des enfants TSA : SimuTED.
P. Forget (Amiens), A. Malpart (Amiens)
- 9:40

Expérience de la mise en place de l'APA au sein du service de Neurologie Pédiatrique, Amiens.
A. Fossier (Amiens), N. Francière (Amiens)
- 10:00

Intervention précoce du kinésithérapeute ; l'apport des General Movements.
T. Pinto (Amiens), P. Favand (Amiens)
- 10:20

Questions-réponses ; Conclusion.
A. Dupont (Amiens), A. Vallancourt (Amiens), A. Simonnot (Amiens)

10:30

 Pause café sur l'espace exposition

- 11:00

Conférence Plénière
L'intelligence Artificielle en Santé: enjeux et promesses.
B. Nordlinger (Paris)
Modération: F. Wallois, M. Kuchenbuch

Auditorium Jules Verne

SESSIONS PARALLÈLES

- 12:00

Symposium Acadia Pharma

Amphithéâtre La Boisselle

- Symposium Novartis

Auditorium Jules Verne

- 12:00

Symposium Acadia Pharma
Syndrome de Rett – de l'histoire naturelle aux perspectives thérapeutiques
Modération : M. Hully



Amphithéâtre La Boisselle

- Histoire naturelle du syndrome de Rett.
N. Bahi-Buisson (Paris)

Défis du développement de traitements pour les maladies rares en neuropédiatrie.
C. Chiron (Paris)

Perspective des aidants dans le développement thérapeutique.
J. Fieschi, *Président de l'AFSR*

- 12:00

Symposium Novartis
Prise en charge des patients SMA en France : bilans et perspectives
Modération : C. Barnerias



Auditorium Jules Verne

- 12:00

Bilan de 5 années d'existence de la RCP pédiatrique SMA.
C. Barnerias (Neuropédiatre - Paris Necker)

12:05

Principaux enseignements du registre France SMA chez les enfants.
J. Ropars (Neuropédiatre - Brest)

12:15

Quelles recommandations pour prendre en charge les patients ?
J-B. Davion (Neuropédiatre - Lille)

12:25

A l'heure du DNN, retour sur la prise en charge des patients DEPISMA.
Y. de Feraudy (Neuropédiatre - Strasbourg)

12:35

Questions / réponses
Tous

12:45

 Déjeuner sur l'espace exposition

SESSIONS PARALLÈLES

- 14:00

Visite commentée des posters par thématique

Espace Posters

- Congrès du Personnel Soignant • Communications orales

- 15:00

Actualité scientifique de la commission –
PATHOLOGIES NEUROVASCULAIRES ET CEPHALÉES

Auditorium Jules Verne

Amphithéâtre La Boisselle

14:00 Visite commentée des posters par thématique

Espace Posters

14:00 Congrès du Personnel Soignant • Communication orales

Modération: C. Fontaine, J. Matias-Boone

Amphithéâtre La Boisselle

14:00 **CPS001** • De destinataires à partenaires : l'apport des familles dans l'éducation thérapeutique du polyhandicap. Expérience du programme « Vivre avec le polyhandicap » (VALP).

C. Corbel (Brest)

14:15 **CPS002** • Comprendre pour prévenir en santé orale chez l'enfant avec TND sévère, un atelier du programme d'éducation thérapeutique VALP.

C. Corbel (Brest)

14:30 **CPS003** • ETP et polyhandicap : Etude des impacts de la participation aux ateliers portages sur le vécu des situations de portage par les aidants et retentissement sur le rôle de parent-aidant.

A.Hanaueur (Paris)

14:45 **CPS004** • Quand l'autonomie se construit ensemble : ETP adolescents et parents face aux maladies neuromusculaires.

P. Catillon (Marseille)

15:00 **CPS005** • Mieux accueillir pour mieux soigner la décompensation.

J. Anton (Marseille)

15:15 **CPS006** • Co-construire un programme d'ETP pour les enfants polyhandicapés et leur famille.

A. Hanaueur (Paris)

15:30 **CPS007** • Soigner sans s'en prendre à la tête.

A. Faveris Canada Bueno (Paris)

15:45 **CPS008** • Accompagnement des professionnels de santé autour de la fin de vie et des soins douloureux dans un service de neuropédiatrie : mise en place d'une réunion hebdomadaire pour les soignants.

M. Le Foulon (Paris)

16:00 **CPS009** • Partenariat multiprofessionnel entre les soignants des services d'EFSN et de Neurologie Pédiatrique en cas de suspicion d'épilepsie. Présentation d'un outil : Vidéo Playmobil® expliquant l'EEG.

C. Doye (Amiens)

16:15 Conclusion du Congrès du Personnel Soignant.

M. Rémy (Amiens)

15:00 Actualité scientifique de la commission – PATHOLOGIES NEUROVASCULAIRES ET CEPHALÉES

Devenir des AVC néonataux

Modération: L. Leturque-Routier, M. Kossorotof

Auditorium Jules Verne

15:00 Développement cognitif et langagier.

M. Chevignard (Paris)

15:30 Devenir en imagerie.

L. Hertz-Pannier (Paris)

16:00 Améliorer l'apprentissage moteur chez l'enfant.

J. Démas (Angers)

SESSIONS PARALLÈLES

16:30 Session Communications orales 5 - Inflammatoire

Auditorium Jules Verne

Session Communications orales 6 - Neuromusculaire

Amphithéâtre La Boisselle

16:30 Session Communications orales 5 - Inflammatoire

Modération: F. Villega, L. Héry

Auditorium Jules Verne

16:30 **C025** • Un score prédictif pour guider la sélection initiale du traitement dans la sclérose en plaques pédiatrique. Sous-titre: TARTOPOMS.

N. Benallegue (Angers)

- 16:40 C026 • Tuberculose neuro-méningée de l'enfant : facteurs de risque des réactions secondaires paradoxales inflammatoires et pronostic : étude de cohorte rétrospective sur 10 ans.**
L. Le Soudée (Paris)
- 16:50 C027 • Syndrome des anticorps anti-GQ1b chez l'enfant : une étude rétrospective multicentrique française.**
P. Meyer (Montpellier)
- 17:00 C028 • Impact neurocognitif et académique des MOGAD pédiatriques : étude rétrospective avec analyse radiologique et thérapeutique.**
N. Donnard (Paris)
- 17:10 C029 • Lupus érythémateux systémique juvénile à manifestation neuropsychiatrique : que nous apporte l'IRM cérébrale en 2026 ?**
S. Brulé (Paris)
- 17:20 C030 • Evolution des effets pro-inflammatoires des anticorps anti-MOG au cours des MOGAD.**
A. Benedetto (Kremlin Bicetre)

16:30 Session Communications orales 6 - Neuromusculaire

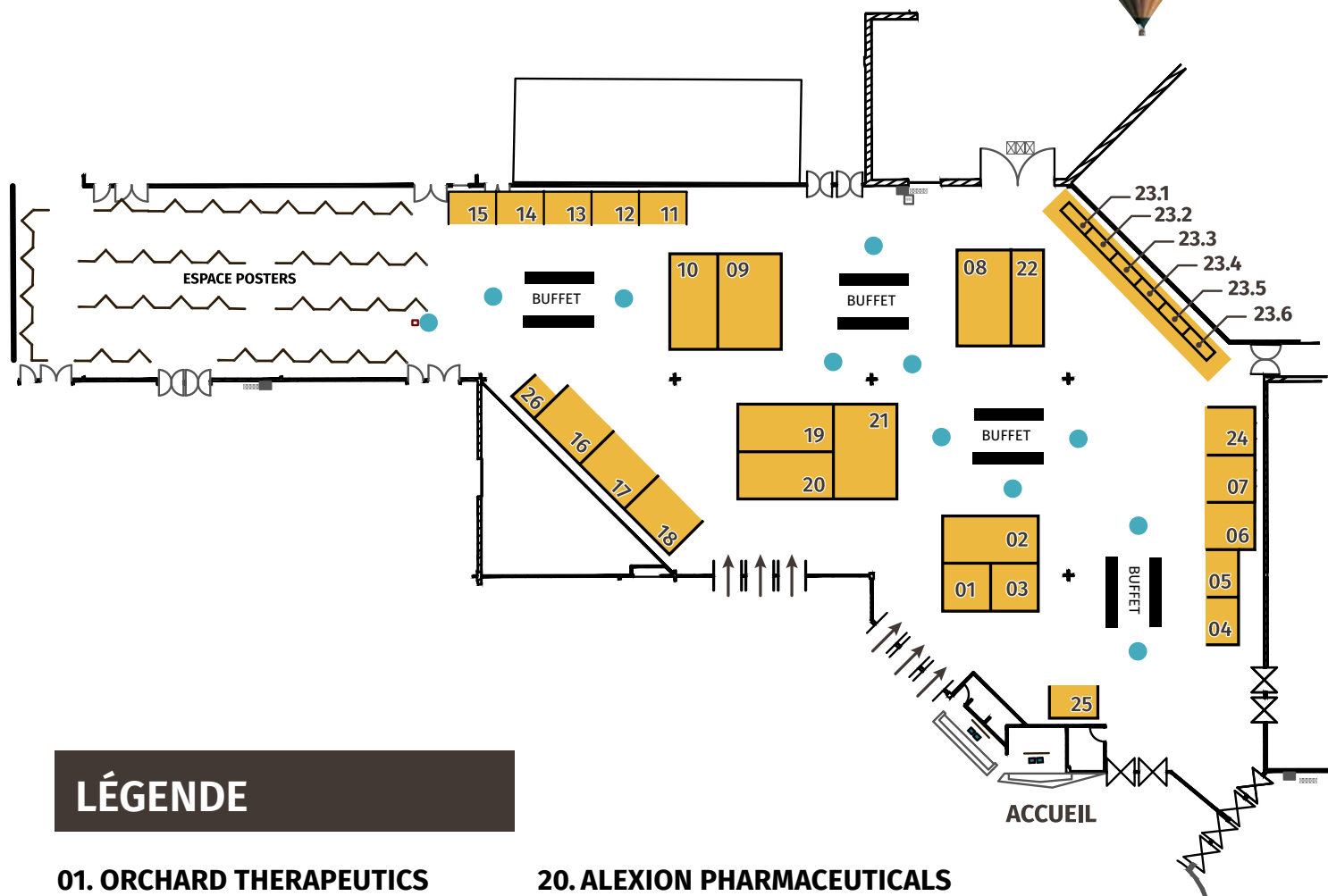
Modération: A-G. Le Moing

Amphithéâtre La Boisselle

- 16:30 C031 • Différents profils de douleur dans une cohorte monocentrique d'enfants et adolescents porteurs de maladies neuromusculaires.**
J-B. Davion (Lille)
- 16:40 C032 • Plan d'investigation pédiatrique sur la mexiletine, étude PIP4 : Résultats d'efficacité chez les enfants avec myotonie âgés de 6 < 18 ans.**
C. Bernérias (Paris)
- 16:50 C033 • Caractérisation de la récupération motrice par capteurs inertiels et algorithmes mathématiques innovants dans l'amyotrophie spinale post-thérapie génique.**
R. Barrois (Paris)
- 17:00 C034 • Efficacité du Givinostat dans la population hors cible de l'étude EPIDYS : Une Analyse en sous-groupes.**
S. De Lucia (Paris)
- 17:10 C035 • Conduction centrale et périphérique chez 19 patients suivis pour Dystrophie Musculaire Congénitale Mérosine Négative.**
A. Bénézit (Garches)
- 17:20 C036 • Caractérisation du profil cognitif et langagier d'enfants atteints d'amyotrophie spinale infantile âgés de 2 à 16 ans et traités par thérapies innovantes : étude observationnelle monocentrique.**
C. Lambert (Nancy)

17:30 Fin du congrès

Plan des expositions



LÉGENDE

01. ORCHARD THERAPEUTICS
 02. ROCHE
 03. NUTRICIA
 04. CHIESI
 05. EURO BIO SCIENTIFIC
 06. INFECTOPHARM
 07. NESTLÉ
 08. ITALFARMACO
 09. BIOCODEX/PHARDEX
 10. UCB
 11. NIGHTWATCH
 12. LUPIN
 13. IMMEDICA PHARMA
 14. PROVECA PHARMA
 15. SANTHERA
 16. NEURAXPHARM
 17. NOVARTIS
 18. ACADIA PHARMACEUTICALS
 19. BIOGEN

20. ALEXION PHARMACEUTICALS
 21. JAZZ PHARMACEUTICALS
 22. FILIÈRES MALADIES RARES
 23. 1. ECLAS
 23. 2. DEFISCIENCE
 23. 3. SESEP
 23. 4. VIVRE AVEC LE SAF
 23. 5. EFAPPE + ALLIANCE
 SYNDROME DE DRAVET
 23. 6. TDAH - POUR UNE ÉGALITÉ
 DES CHANCES
 24. BIOSERENITY
 25. SPRINGWORKS THERAPEUTICS
 26. OCT-OPUS FORMATIONS





OUVERTURE DE L'ACCUEIL

Mercredi 21 janvier : 07h45 – 19h30
Jeudi 22 janvier : 07h15 – 19h30
Vendredi 23 janvier : 07h45 – 17h30



VESTIAIRE

Un vestiaire est disponible pendant les horaires d'ouverture de l'accueil.



RESTAURATION

Les pauses et déjeuners se dérouleront sur l'espace exposition (Hall Ponthieu).



EXPOSANTS

Une exposition de matériel médical et de produits pharmaceutiques est ouverte aux congressistes du mercredi 21 au vendredi 23 janvier (Hall Ponthieu).



PREVIEW

Les conférenciers devront se rendre en salle de preview pour télécharger leur présentation au minimum 3 heures avant le début de leur intervention. La salle de preview se situe au niveau – 1. Vous serez accueilli par des spécialistes qui copieront et vérifieront votre présentation avec vous.

Nous vous recommandons d'utiliser Microsoft PowerPoint (pptx).

La taille de l'écran doit être en format «16:9».

Votre présentation doit être finalisée et copiée sur une clé USB ou un disque dur externe.

Si votre présentation contient des vidéos, n'oubliez pas de les copier dans le même dossier que la présentation.

Afin de respecter l'horaire, veuillez-vous assurer de respecter le temps qui vous est alloué pour votre présentation.



RESPONSABILITÉ/ASSURANCE

Le Comité d'Organisation et SFNP2026 déclinent toute responsabilité en ce qui concerne les dépenses médicales personnelles, les frais de déplacement, les blessures personnelles subies ou la perte ou les dommages matériels appartenant aux participants ou à leurs accompagnateurs, que ce soit pendant ou à la suite du congrès SFNP.



TÉLÉPHONES PORTABLES

Les téléphones portables doivent être éteints pendant les sessions scientifiques.



MODIFICATIONS DU PROGRAMME

Les organisateurs ne sont pas responsables de toute modification du programme due à des circonstances imprévues.



CERTIFICAT DE PARTICIPATION

Un certificat de participation sera envoyé par e-mail après le congrès.



BADGE

Votre badge vous sera remis à l'accueil du congrès. Les participants, les orateurs et les exposants sont priés de porter en permanence le badge du congrès.



POSTERS

Installation des posters :

- Affichage : mercredi 21 janvier à partir de 07h45
- Retrait : vendredi 23 janvier à 15h00 au plus tard (tout poster non repris sera jeté).

Le matériel de fixation sera fourni par le secrétariat du congrès.

Dimension des panneaux poster : A0 portrait (84.10 x 118.9 cm).

Venez découvrir les posters sur l'espace d'exposition pendant toutes les pauses et déjeuners du congrès.

Visite commentée des posters du **jeudi de 13h15 à 14h15** avec la présence d'un modérateur.

Thèmes de la visite :

Épilepsies (P001 au P027), *Inflammatoire* (P028 au P040), *Métabolique* (P041 au P051), *Mouvements anormaux* (P052 au P056), *Vasculaire* (P057 au P058), *Autres* (P059 au P070).

Visite commentée des posters du **vendredi de 14h00 à 15h00** avec la présence d'un modérateur.

Thèmes de la visite :

Fœtal et Néonatal (P071 au P073), *Génétique* (P074 au P089), *Handicap* (P090 au P097), *Neuromusculaire* (P098 au P123), *Substances Blanches* (P124), *JTCE* (P125 au P137), *Personnel Soignant* (P138 au P140)



PROGRAMME SOCIAL

Cérémonie d'ouverture et cocktail de bienvenue pour tous les participants et exposants le mercredi 21 janvier de 19h30 à 21h00. Retrouvez-nous au Musée de Picardie (2 rue puvis de chavannes 80000 Amiens) pour déguster des amuse-bouches, des boissons et pour réseauter.

Dîner du congrès

Jeudi 22 janvier au Stade de la Licorne

Adresse: 25 Rue du Chapitre, 80000 Amiens

Rendez-vous sur place à 20h00.

Entrée sur pré-inscription obligatoire. Présentation du badge à l'entrée.

Remerciements aux partenaires

