

30^e
édition

**JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE**

—
**30 & 31
janvier
2026**
—

PROGRAMME FINAL



**BEFFROI
DE MONTROUGE**
Av. de la République
92120 Montrouge

Comité d'organisation

Laurent MAGY, Président (Limoges)
Maud MICHAUD, Secrétaire générale (Nancy)
Céline TARD, Vice-Président (Lille)
Nicolas PAGEOT, Trésorier (Montpellier)
Jean-Philippe CAMDESSANCHE (St Etienne)
Rabab DEBS (Paris)
Emilien DELMONT (Marseille)
Julien GALLARD (Marseille)
Sarah LEONARD-LOUIS (Paris)
Djamila MAHMOUDI (Alger)
Marion MASINGUE (Paris)
Antoine PEGAT (Lyon)
Yann PEREON (Nantes)
Tanya STOJKOVIC (Paris)
Marie THEAUDIN (Lausanne)

www.journees-sfnp.fr
info-sfnp@europa-organisation.com

Traitements ARNi, pour soigner et prévenir

Agir à la source de la maladie pour bloquer sa survenue ou la progression de ses symptômes, avec seulement quelques prises par an : **c'est l'ambition des traitements ARN interférents**

Une **nouvelle classe thérapeutique fondée** sur l'ARN interférent.

Une action **à la source de la maladie**, pour bloquer précocement l'apparition et la progression des symptômes.

Une prise en charge **simplifiée** des maladies chroniques.

Des traitements qui ont fait leurs **preuves**, à la fois dans des maladies **rares** et dans des maladies **à plus forte prévalence**.

Un **potentiel** d'innovation thérapeutique **quasi-illimité**.



Physiologique

Exploite un mécanisme naturel présent dans chaque cellule



Précis

Une action **ciblée, spécifique et réversible**



Durable

Silencage génique de longue durée possible après un nombre limité d'injections

ARN, acide ribonucléique
ARNi, ARN interférent

1. Sci China Life Sci. 2020 Apr;63(4):485-500.

© 2024 - 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
RNAi-FRA-00035 - Février 2024

Apprenez-en davantage
sur Alnylam



alnylam.fr

 **Alnylam**[®]
PHARMACEUTICALS

EDITO

Bienvenue !

Nous sommes ravis de vous retrouver dans un nouveau lieu particulièrement accueillant, le Beffroi de Montrouge, juste aux portes de Paris.

Vendredi matin, notre session scientifique sera tout d'abord consacrée aux innovations en immunologie à travers les CAR-T cells et à la place des traitements intensifs dans les neuropathies auto-immunes. Suivront comme chaque année des communications sélectionnées.

Le vendredi après-midi débutera par une innovation : deux ateliers (sur inscription) se dérouleront en parallèle (en même temps que la lecture des posters exposés), consacrés à des situations cliniques courantes : les urgences en pathologie nerveuse périphérique et les points clés pour distinguer neuropathies acquises et héréditaires.

S'ensuivra une session « nerf autour du monde » qui vous fera voyager autour des neuropathies infectieuses ici et ailleurs.

Enfin, évènement désormais incontournable, vous assisterez au traditionnel quiz qui verra, avant un symposium puis le cocktail de bienvenue, transpirer nos plus jeunes sur des questions ardues mais toujours dans une ambiance détendue et ludique.

Samedi matin, vous pourrez confirmer l'adage qui dit qu'on apprend de ses erreurs, nos orateurs se pliant à l'exercice de décortiquer leurs plus belles bavures... pour ne pas les réitérer ! La session suivante, concoctée par notre bureau Jeunes, sera consacrée aux associations atteintes centrales et périphérique.

Cette édition sera ensuite clôturée par le hit-parade de la SFNP (sélection de publications clés de l'année passée) puis par les traditionnels cas cliniques commentés.

Le bureau de la SFNP, en élaborant ce programme, a veillé comme chaque année à respecter un équilibre entre science et pratiques afin de satisfaire les appétits de savoir de chacun, dans un nouveau lieu et dans une ambiance que nous souhaitons studieuse mais détendue. Notre équipe a tenu à porter un regard particulièrement attentif sur le choix des orateurs et sur le contenu des symposiums sponsorisés par nos partenaires industriels, sans qui ces journées ne pourraient pas exister.

Merci pour votre participation !

Nous vous souhaitons un beau congrès composé d'une multitude d'échanges inspirants et de convivialité !

Très Cordialement.

Prof. Laurent MAGY
pour le bureau de la SFNP.

**MAINTENANT
INDIQUÉ EN
FRANCE**



INDICATION¹

WAINZUA® est indiqué dans le traitement de l'amylose héréditaire à transthyrétine (hATTR) chez les patients adultes atteints de polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2.

PLACE DANS LA STRATÉGIE THÉRAPEUTIQUE²

(Avis de la Commission de la transparence du 02/09/2025)

Les patients atteints d'amylose hATTR avec polyneuropathie nécessitent une prise en charge spécialisée avec un suivi régulier par une équipe pluridisciplinaire (comportant notamment un neurologue, un cardiologue, et un généticien). La décision et le choix de traitement doit être prise en coordination avec les centres de compétences/références des maladies neuromusculaires de la filière FILNEMUS. En l'absence de données comparatives disponibles versus les autres spécialités ayant l'AMM dans l'amylose héréditaire à transthyrétine (hATTR) chez les patients adultes atteints de polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2, WAINZUA® (éplontersen) ne peut être hiérarchisé par rapport à ses comparateurs cliniquement pertinents. De plus, les limites de l'étude de phase III, à savoir une étude ouverte, qui a comparé l'éplontersen à un groupe placebo externe issu d'une autre étude, atténuent la portée des résultats d'efficacité observés avec l'éplontersen. Par conséquent, WAINZUA® (éplontersen) ne peut être privilégié dans le traitement de l'amylose héréditaire à transthyrétine chez les patients adultes atteints de polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2 par rapport aux alternatives disponibles.

Freiner la progression de l'ATTRv-PN avec le 1^{er} et seul* stylo auto-injectable mensuel

Non disponible, non remboursable et non agréé aux collectivités à la date de septembre 2025 (demande d'admission à l'étude). Liste I. Médicament soumis à prescription hospitalière. Prescription réservée aux spécialistes en neurologie.

▼ 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>



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/wainzua>

L'efficacité et la sécurité de WAINZUA® ont été évaluées dans NEURO-TTRtransform, une étude de phase 3 multicentrique, randomisée, en ouvert, à un seul bras, comparative versus groupe placebo externe de l'étude NEURO-TTR^a, chez des patients adultes atteints d'ATTRv-PN de stade 1 et 2 (classification de Coutinho ou de FAP).

Les trois co-critères principaux étaient la variation du taux sérique de TTR à la semaine 65 par rapport à l'inclusion ; l'évolution de la neuropathie mesurée par le score mNIS+7 à la semaine 66 par rapport à l'inclusion et la variation du score de qualité de vie, évaluée par le questionnaire Norfolk QOL-DN à la semaine 66 par rapport à l'inclusion.¹

Les effets indésirables les plus fréquemment observés pendant le traitement par WAINZUA® étaient un taux de vitamine A diminuée (97 % des patients) et des vomissements (9 % des patients).¹

*Date de l'AMM : 06/03/2025 - a. Étude pivot de l'inotersen menée avec des critères d'inclusion et des critères d'évaluation similaires ;

1. Résumé des Caractéristiques du Produit WAINZUA® ; 2. Haute Autorité de Santé (HAS) – Avis de la Commission de la Transparence WAINZUA® du 2 septembre 2025. ATTRv-PN: Amylose héréditaire à transthyrétine avec polyneuropathie ; FAP : Familial Amyloid Polyneuropathy ; hATTR : amylose héréditaire à transthyrétine ; mNIS+7 : modified Neuropathy Impairment Score + 7 ; Norfolk QOL-DN : Questionnaire de Norfolk Qualité de vie – Neuropathie diabétique.

PROGRAMME

VENDREDI 30 JANVIER 2026

AUDITORIUM MOEBIUS - Niveau 1



Réseau : **Wifi le Beffroi**
(Sans mot de passe)

08h15 - 08h30	Ouverture du congrès - Accueil / Introduction
08h30 - 09h30	Chercheurs et cliniciens Modérateurs : Simon Frachet (Limoges) & Marie Théaudin (Lausanne) 08h30 - 09h00 Des bases de l'immunologie dans les maladies auto-immunes aux CAR-T cells <i>Yannick Muller (Lausanne)</i> 09h00 - 09h30 Quelle place pour les traitements intensifs dans les neuropathies ? <i>Céline Labeyrie (Paris)</i>
09h30 - 10h10	Session Actualités Session Actualités - BIOGEN - Actualités dans l'Ataxie de Friedreich  Actualités dans l'Ataxie de Friedreich <i>David Devos (Lille)</i> Session Actualités - JOHNSON&JOHNSON - Time is Junction ? Dans la myasthénie auto-immune  09h50 - 10h00 Discussion autour des dommages de la jonction neuromusculaire dans la myasthénie auto-immune : que nous apprennent les données ? <i>Tanya Stojkovic (Paris)</i> 10h00 - 10h10 Quelles adaptations de prise en charge pour éviter les dommages de la jonction neuromusculaire ? <i>Jean-Baptiste Noury (Brest)</i>
10h10 - 11h00	Pause-café sur l'exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC) 
11h00 - 12h00	Communications orales Modérateur : Yann Péréon (Nantes) 11h00 - 11h10 Expérience en vie réelle du traitement des neuropathies anti-MAG par rituximab ou parimmunothérapie : une analyse multicentrique rétrospective de 254 patients français <i>Emilien Delmont (Marseille)</i> 11h10 - 11h20 Comparaison des stratégies thérapeutiques dans les neuropathies liées aux inhibiteurs de checkpoint immunitaires : une étude multicentrique française <i>Stefania Cuzzubbo (Paris)</i> 11h20 - 11h30 Apport de l'échographie dans la distinction des ganglionopathies acquises et génétiques <i>Guillaume Fargeot (Le Kremlin Bicêtre)</i> 11h30 - 11h40 Neuropathies associées aux anticorps anti-FGFR3 : quelle évolution et quels traitements 10 ans plus tard <i>Julien Michel (Clermont-Ferrand)</i> 11h40 - 11h50 Mononeuropathies multiples secondaires à une infection par le parvovirus B19 : description clinique et pronostique d'une cohorte multicentrique <i>Julian Theuriel (Lyon)</i> 11h50 - 12h00 Neuronopathies sensitives associées à l'abus d'alcool : une étude rétrospective bicentrique <i>Evelaine Louis (Créteil)</i>
12h00 - 12h20	Science et Nerf - Bourses SFPN 2024 Modérateur : Nicolas Pageot (Montpellier) <i>Julien Michel (Clermont-Ferrand) & Julian Theuriel (Lyon)</i>

PROGRAMME

VENDREDI 30 JANVIER 2026

AUDITORIUM MOEBIUS - Niveau 1

12h20 - 12h30	Distribution des lunch bags (Foyer Moebius - Niveau 1)	
12h30 - 13h30	Symposium - ASTRAZENECA Nouveautés thérapeutiques dans l'amylose : des preuves à la pratique à travers le monde. <i>AstraZeneca</i>	
	Modérateur : Laurent Magy (Limoges)	
12h30 - 13h05	Pourquoi avons-nous encore besoin de traitements dans l'amylose à transthyrétine ? Echanges croisés entre experts <i>Thomas Brannagan (New-York), Cécile Cauquil (Kremlin-Bicêtre), Katrin Hahn (Berlin)</i>	
13h05 - 13h30	Table ronde - Pouvons-nous faire mieux pour optimiser la prise en charge de l'amylose : partage d'expériences de part et d'autre de l'Atlantique <i>Thomas Brannagan (New-York), Cécile Cauquil (Kremlin-Bicêtre), Katrin Hahn (Berlin)</i>	
13h30 - 14h30	Desserts et Pause-café sur l'exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC)	
13h30- 14h30	Ateliers (sur inscription - Salles 2 ^{ème} étage)	
13h30 - 14h30	Atelier 1 : Urgences Time is « Nerve » (Salle 2.2 - Niveau 2) <i>Sarah Léonard-Louis (Paris) & Nicolas Pageot (Montpellier)</i>	
13h30 - 14h30	Atelier 2 : Cas cliniques interactifs : innés ou acquis ? (Salle 2.4 - Niveau 2) <i>Odile Dubourg (Lyon) & Julien Gallard (Marseille)</i>	
14h30 - 14h45	Mot du président et remise des bourses	
14h45 - 16h30	Le Nerf autour du Monde ! Modérateurs : François Chevrolot (Besançon) & Laurent Magy (Limoges)	
14h45 - 15h30	La lèpre, neuropathie en terre inconnue <i>Marie Jachiet (Paris) & Thierry Maisonneuve (Paris)</i>	
15h30 - 16h00	Infection dans l'hexagone <i>Jean-Baptiste Chanson (Strasbourg)</i>	
16h00 - 16h30	Sous les Tropiques <i>Aïssatou Signate (Fort de France)</i>	
16h30 - 17h00	Pause-café sur l'exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC)	
17h00 - 18h00	Quiz Animateurs : Marion Masingue (Paris), Maud Michaud (Nancy)	
18h00 - 19h00	Symposium - ARGENX REVEAL CIDP : quand le SNDS nous raconte la PIDC	
	Modérateur : Gwendal Le Masson (Bordeaux)	
18h00 - 18h20	Que disent nos prescriptions ? Céline Tard (Lille)	
18h20 - 18h40	Épidémiologie et impact Andoni Echaniz-Laguna (Kremlin-Bicêtre)	
18h40 - 19h00	Explorer nos pratiques Emilien Delmont (Marseille)	
19h00 - 20h00	Cocktail sur l'espace exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC)	

PROGRAMME

SAMEDI 31 JANVIER 2026

AUDITORIUM MOEBIUS - Niveau 1

08h15 - 08h30	Accueil et allocations	
08h30 - 09h30	Symposium - ALNYLAM - ATTRv : rétrospectives 2025, perspectives 2026 Modérateur : Andoni Echaniz-Laguna (Kremlin-Bicêtre) 08h30 - 08h40 Introduction : état des lieux en France <i>Andoni Echaniz-Laguna (Kremlin-Bicêtre)</i> 08h40 - 09h20 Atelier interactif : repenser la prise en charge ensemble <i>Pascal Cintas (Toulouse), Maud Michaud (Nancy)</i> 09h20 - 09h30 Questions & réponses	  
09h30 - 10h30	Clinique - Nos plus belles erreurs Modérateurs : Tanya Stojkovic (Paris) & Julian Theuriet (Lyon) 09h30 - 09h45 <i>Marie Théaudin (Lausanne)</i> 09h45 - 10h00 <i>Yann Péréon (Nantes)</i> 10h00 - 10h15 <i>Antoine Pegat (Lyon)</i> 10h15 - 10h30 <i>Charline Benoit (Paris)</i>	
10h30 - 10h50	Pause-café sur l'exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC)	
10h50 - 11h00	Remise prix Poster AFNP & SFNP	
11h00 - 12h00	Session CA junior - SNC et SNP Modérateurs : Jean-Philippe Camdessanché (Saint-Etienne) & Pauline Ducatel (Nancy) 11h00 - 11h20 Métabolique <i>Yann Nadjar (Paris)</i> 11h20 - 11h40 Inflammatoire <i>Antoine Pegat (Lyon)</i> 11h40 - 12h00 Paranéoplasique <i>Antonio Farina (Lyon)</i>	
12h00 - 13h00	Symposium - GRIFOLS - Neuropathies périphériques : comment les avancées récentes ont transformé le parcours de soins ? Modérateur : Laurent Magy (Limoges) 12h00 - 12h20 Les dernières avancées diagnostiques dans les neuropathies périphériques <i>Pascal Cintas (Toulouse)</i> 12h20 - 12h40 Activité Physique Adaptée : un levier pour renforcer l'autonomie des patients <i>Leonard Feasson (Saint-Etienne)</i> 12h40 - 13h00 Le suivi numérique au service du patient et comme allié du clinicien : avancées et intégration dans le parcours de soins <i>Céline Tard (Lille)</i>	
13h00 - 14h00	Cocktail déjeunatoire sur l'espace exposition - Visite des posters (Salle Nicole Ginoux - RDC)	

PROGRAMME

SAMEDI 31 JANVIER 2026

AUDITORIUM MOEBIUS - Niveau 1

14h00 - 14h30	Assemblée générale de la SFNP
14h30 - 15h30	Le Hit-Parade de la SFNP Modérateurs : Camille Brochier (Grenoble) & Rabab Debs (Paris)
14h30 - 14h50	Inflammatoire <i>Ludivine Kouton (Marseille)</i>
14h50 - 15h10	Génétique <i>Marion Masingue (Paris)</i>
15h10 - 15h30	Thérapeutique y compris non médicamenteux type pec <i>Blandine Acket (Toulouse)</i>
15h30 - 16h30	Cas cliniques (session interactive) Modérateurs : Julien Gallard (Marseille) & Maud Michaud (Nancy)
15h30 - 15h50	Cas n°1 - <i>Pauline Ducatel (Nancy)</i>
15h50 - 16h10	Cas n°2 - <i>Roxane Pruvost (Lille)</i>
16h10 - 16h30	Cas n°3 - <i>Naouel Boulenoir (Paris)</i>

⌚ (session interactive)



LISTE DES POSTERS AFFICHES

Salle Nicole Ginoux - RDC

P01 - Pattern électrophysiologique des neuropathies liées au gène MT-ATP6

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Jean-Baptiste Noury, Céline Tard, Adriana Prundean, Sarah Leonard-Louis, Fanny Mochel, Françoise Bouhour, Antoine Pegat, Juliette Svahn, Anne-Laure Bedat-Millet, Tanya Stojkovic

P02 - NfL et GFAP sérique comme biomarqueur dans l'amyloïdose hATTR

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Valentin Loser, Pascal Benkert, Alex Vicino, Nicolas Ghika, Pansy Lim Dubois Ferrière, Chantal Daigneault, Thierry Kuntzer, Aleksandra Maleska Maceski, Jens Kuhle, Marie Théaudin

P03 - ENMG dans le bilan diagnostique des ataxies cérébelleuses génétiques

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Alix Demey

P04 - Biomarqueurs électrophysiologiques dans la SMA adulte : étude nationale SMOB

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Eva Sole Cruz, Emmanuelle Salort Campana, Timothee Lenglet, Yann Pereon, Edouard Berling, Sadia Beloribi-Djeafaflia, Françoise Bouhour, Pascal Cintas, Emilien Delmont, Michelle Cavalli, Andra Ezaru, Elisa De La Cruz, Sara Fernandes, Etienne Fortanier, Jean-Yves Hogrel, Anne-Laure Kaminsky, Ludivine Kouton, Armelle Magot, Aleksandra Nadaj-Pakleza, Celine Tard, Antoine Pegat, Guillaume Nicolas, Tanya Stojkovic, Shahram Attarian

P05 - IRM corps entier dans les SMA non-5q : implications diagnostiques

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Edouard Berling, Harmen Reynoudt, Adrien Le Guillou, Jean-Baptiste Noury, Pascal Cintas, Bruno Cadot, Benjamin Marty, Yves Fromes, Gorka Fernandez-Eulate, Marion Masingue, Anthony Behin, Guillaume Bassez, Alice Rouyer, Claire Lefevre, Pascal Laforêt, Guillaume Nicolas, Isabelle Quadrio, Robert-Yves Carlier, Tanya Stojkovic

P06 - HELIOS-B : résultats à 12 mois de la période d'extension en ouvert du vutrisiran chez les patients atteints d'amylose à transthyrétine avec cardiomyopathie

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Pablo Garcia-Pavia, Ronald Witteles, Caroline Morbach, Diego Delgado, Hiroaki Kitaoka, Mathew Maurer, Peter Van Der Meer, Ali Yilmaz, Vincent Algalarrondo, Scott Solomon, Francesco Cappelli, Satish Eraly, Lily Yang, John Vest, Céline Tard, Marianna Fontana

P07 - Réduction des événements gastro-intestinaux chez les patients atteints d'ATTR-CM traités par vutrisiran dans l'essai HELIOS-B

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Marcus Urey, Quan Bui, Caroline Morbach, Shaun Bender, Satish Eraly, Emre Aldinc, Pascal Cintas, Laura Obici

LISTE DES POSTERS AFFICHES

Salle Nicole Ginoux - RDC

P08 - Échographie ultra-haute fréquence : un biomarqueur de sévérité dans la CMTIA

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Simona Maccora, Nicolas Azulay, Charles Raffaelli, Sabrina Sacconi, Angela Puma

P09 - L'HNPP : à propos d'un cas pédiatrique

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Adorsafi Lamara, Mourad Zamoum

P10 - Neuropathies héréditaires au Sénégal caractéristiques évolution et des défis thérapeutiques

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Ayoub Mohamed Saleh, Henriette Senghor, Maouly Fall, Marième Soda Diop-Sène, Anna Modji Basse Faye, Pedro Rodriguez Cruz

P11 - Conception d'un questionnaire pour identifier l'évolution clinique chez les patients atteints de la polyneuropathie amyloïde héréditaire à transthyréotide (ATTRv-PN) : un consensus d'experts internationaux

Thème 1 - Neuropathies héréditaires

Cécile Cauquil, Michelle Mezei, Isabel Conceição, Lucía Gálán Dávila, Laura Piera Obici, Wilson Marques Junior, Hanna Gaggin, Michael Polydefkis, Angelique Smit, Ivalio Tournev, David Gregory, Sebastian Spethmann, Pietro Guaraldi, Katrin Hahn

P12 - Facteurs électrophysiologiques prédictifs de réponse au rituximab dans les neuropathies anti-MAG

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Juliette-Agathe Mirtil, Guillemette Beaudonnet

P13 - Neuropathies périphériques associées aux lymphoproliférations T : étude rétrospective multicentrique

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Lucas Pacourea

P14 - Etude des anticorps anti-PLP1 dans le syndrome de Guillain-Barré et la polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Alexandre Jentzer, Jérémie El Bechir, Matteo Castaldi, Ngoc Nga Nguyen, Guillaume Taieb, Jérôme Devaux

P15 - Etude MAGMA : MAG-associated neuropathy also Match with Acute pattern

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Charles-Antoine Dallevet, Pierre Lozeron, Cécile Cauquil, Rabab Debs, Karine Viala, Mathieu Zuber, Clément Vialatte De Pemille

P16 - Description d'un cas de neuropathie motrice multifocale de présentation aiguë

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Romain Dépraz, Valentin Loser, Marie Théaudin, Alex Vicino

P17 - Polyradiculonévrite chronique et grossesses

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Pauline Jaubert, Danaé Reguigne, Karine Viala, Thierry Maisonobe, Rabab Debs, Cécilia Even, Charline Benoit

P18 - Analyse intermédiaire de l'essai ADHERE+ : sécurité et efficacité à long terme de l'efgartigimod dans la polyradiculoneuropathie inflammatoire démyélinisante chronique

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Andoni Echaniz-Laguna, Jeffrey Allen, Jie Lin, Mark Stettner, Jeffrey Guptill, Geoffrey Istas, Arne De Roeck, Satoshi Kuwabara, Giuseppe Lauria, Luis Querol, Niraja Suresh, Chafic Karam, Thomas Skripuletz, Simon Rinaldi, Channa Hewamadduma, Benjamin Van Hoorick, Ryo Yamasaki, Pieter Van Doorn, Richard Lewis

P19 - Impact du traitement par efgartigimod PH20 SC sur l'évaluation quotidienne de l'I-RODS chez les patients atteints de Polyradiculoneuropathie Inflammatoire Démyélinisante Chronique : analyse post hoc de l'étude d'enregistrement ADHERE

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Andoni Echaniz-Laguna, Jeffrey Allen, Jie Lin, Mark Stettner, Ingemar Merkies, Jeffrey Guptill, Kelly Gwathmey, Geoffrey Istas, Arne De Roeck, Satoshi Kuwabara, Giuseppe Lauria, Luis Querol, Niraja Suresh, Chafic Karam, Thomas Skripuletz, Simon Rinaldi, Benjamin Van Hoorick, Ryo Yamasaki, Pieter Van Doorn, Richard Lewis

P20 - Données de sécurité et d'efficacité de l'étude de phase 2 ARDA de l'Empasiprubar dans la Neuropathie Motrice Multifocale

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Attaran Shahram, Luis Querol, Thomas Harbo, Stojan Peric, Yessar Hussain, Stéphanie Cadour, Inge Van De Walle, Emma Persson, Miodrag Vujcic, Olivier Van De Steen, Jeffrey Allen, Eduardo Nobile-Orazio, Chafic Karam, Hans Katzberg, Mark Stettner, Simon Rinaldi, Ludo Van Der Pol

P21 - Présentation de l'étude de phase 3 EMPASSION : comparaison de l'empasiprubar versus immunoglobulines intraveineuses dans la neuropathie motrice multifocale

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Céline Tard, Luis Querol, Stojan Peric, Sergio Barrera-Sierra, Stéphanie Cadour, Simon Rigby, Inge Van De Walle, Emma Persson, Miodrag Vujcic, Olivier Van De Steen, Oleksandr Mashchenko, Iris Van Hoomissen, Jeffrey Allen, Hans Katzberg, Satoshi Kuwabara, Mark Stettner, Simon Rinaldi, Ludo Van Der Pol

P22 - Caractéristiques initiales des 200 premiers patients atteints de neuropathie motrice multifocale inclus dans l'étude iMMersioN

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Céline Tard, Kristl Claeys, Bhaskar Roy, Channa Hewamadduma, Stojan Peric, Luis Querol, Sadiq Altamimi, Inge Van De Walle, Emma Persson, Iris Van Hoomissen, Gabriela Szmyd, Miodrag Vujcic, Stéphanie Cadour, Olivier Van De Steen, Clémence Arvin-Bérod, Jeffrey Allen

P23 - PIDC : Impression Clinique Globale dans l'évaluation d'une IgIV-10%-enseignements de PRISM

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Yusuf Rajabally, Rabye Ouaja, Eduardo Nobile-Orazio

LISTE DES POSTERS AFFICHES

Salle Nicole Ginoux - RDC

P24 - Caractérisation des PIDC réfractaires : données issues d'une cohorte nationale française

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Lola Dubrule, Karine Viala, Emilien Delmont, Pascal Cintas, Antoine Pegat, Céline Labeyrie

P25 - Neuropathie motrice multifocale à bloc de conduction à début aigu, implication des IgM anti-GM1

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Arthur Attal, Tristan Lepage, Alexandre Jentzer, Jérôme Devaux, Guillaume Taieb

P27 - Évaluation de la marche dans la PIDC par semelles connectées

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Cecile Lambert, Marie Hélène Violeau, Antoine Soulages, Fanny Duval, Emilie Doat, Etienne Guillaud, Gwendal Le Masson, Patrick Dehail, Guihem Sole, Louise Deberge

P28 - Altérations de la marche dans les neuropathies périphériques acquises et héréditaires

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Loïc Dupont, Romain Thomas, Loïc Danjoux, Jean-Baptiste Davion, Luc Defebvre, Arnaud Delval, Céline Tard

P29 - Auto-anticorps anti-p-bodies comme biomarqueurs potentiels des neuronopathies sensitives

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Christian Moritz, Yannick Tholance, Ales Makhlof, François Lassablière, Anne Berger, Coralie Borowczyk, Jean-Christophe Antoine, Jean-Philippe Camdessanché

P30 - Anticorps anti-ATP4A chez les patients atteints de PIDC

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Christian Moritz, Yannick Tholance, Anne-Emmanuelle Berger, Ferraud Karine, Cruz Elizabhet, Jean-Christophe Antoine, Jean-Philippe Camdessanché

P31 - Évaluation d'un modèle expérimental pour étudier le rôle des auto-anticorps dans les neuropathies périphériques

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires

Elizabet Cruz Gomez, Christian Moritz, Jean Christophe Antoine, Jean Philippe Camdessanche

P32 - Le nétzépide prévient la neuropathie induite par le paclitaxel

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques

Amandine Bernard, William Moret, Mathieu Meleine, Eric Wersinger, Jérôme Busserolles, Sylvie Bourthoumieu, Aurore Danigo, Claire Demiot

P33 - Neuropathie au protoxyde d'azote : caractéristiques cliniques et électrophysiologiques

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques

Bissene Douma, Solene Genty, Dhouha Chaari, Sarah Joanny, Fernando Pico

P34 - Polyneuropathie axonale au cours d'administration sous cutanée de Foslevodopa/foscarnitidopa

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques

Lucie Vial Daragon, Philippe Derost, Charlotte Beal, Bérengere Debilly, Ana Marques, Louis Poncet Megemont

P35 - Les nerfs de l'affaire : atteintes périphériques dans le syndrome de Klippel-Trenaunay

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Flavie Bacquet, Paul Sauleau

P36 - Des nouveautés dans le syndrome du canal carpien ?

Avantage au pouce !

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Kent Le, Anne-Laure Kaminsky, Jean-Philippe Camdessanche

P37 - Toxine botulinique A dans la douleur neuropathique périphérique : étude longitudinale

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Eva Sole Cruz, Elise Van Obberghen-Blanc, Chloé Hirtz, Imene Bennour, Michel Lanteri-Minet, Anne Donnet

P38 - Etude RELIEF : épidémiologie de la myasthénie autoimmune, de ses formes généralisée et réfractaire en France

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Thierry Gendre, Didier Theis, Erika Guyot, Maeva Nolin, Manon Belhassen, Antoine Lucas, Julia Meijer, Laurene Gautier, Julien Dupin, Jean-Baptiste Noury

P39 - Conception d'une étude longitudinale sur l'histoire naturelle des dystrophies myotoniques

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Guillaume Bassez, Mélinda Cyenge, Régis Dufresne, Alla Zozulya-Weidenfeller

P40 - Identity Box et myasthénie : ce qu'elle nous fait voir

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Célia Leclercq, Céline Tard, Alessandro Porrovecchio

P42 - Étude sur l'impact de la présence de bloc de conduction au diagnostic de SLA sur l'évolution de la maladie

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Maude Bucy, Sophie Pittion-Vouyouitch, Pauline Ducatel, Maud Michaud

P43 - Reproductibilité de l'aide au calcul de la densité en petites fibres nerveuses intra-épidermiques par l'algorithme INNERVE

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Céline Labeyrie, Alexandra Lorenzo De Brionne, Olivier Trassard, Vincent Blot, Olivier Petit, Damien Hervault, David Medernach, Olivier Morassi, Catherine Guettier, David Adams, Nicolas Brunel, Clovis Adam

P44 - Neurolymphomatose primaire

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Sahar Chakroun, Alice Faucher, Antoine Guegen, Jehane Fadlallah, Emilie Corvilain, Nathalie Kubis, Pierre Lozeron

P46 - Intérêt diagnostique du test d'effort long en ENMG dans le bilan de rhabdomyolyse

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires

Emilie Retailleau

30^e
édition
JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE

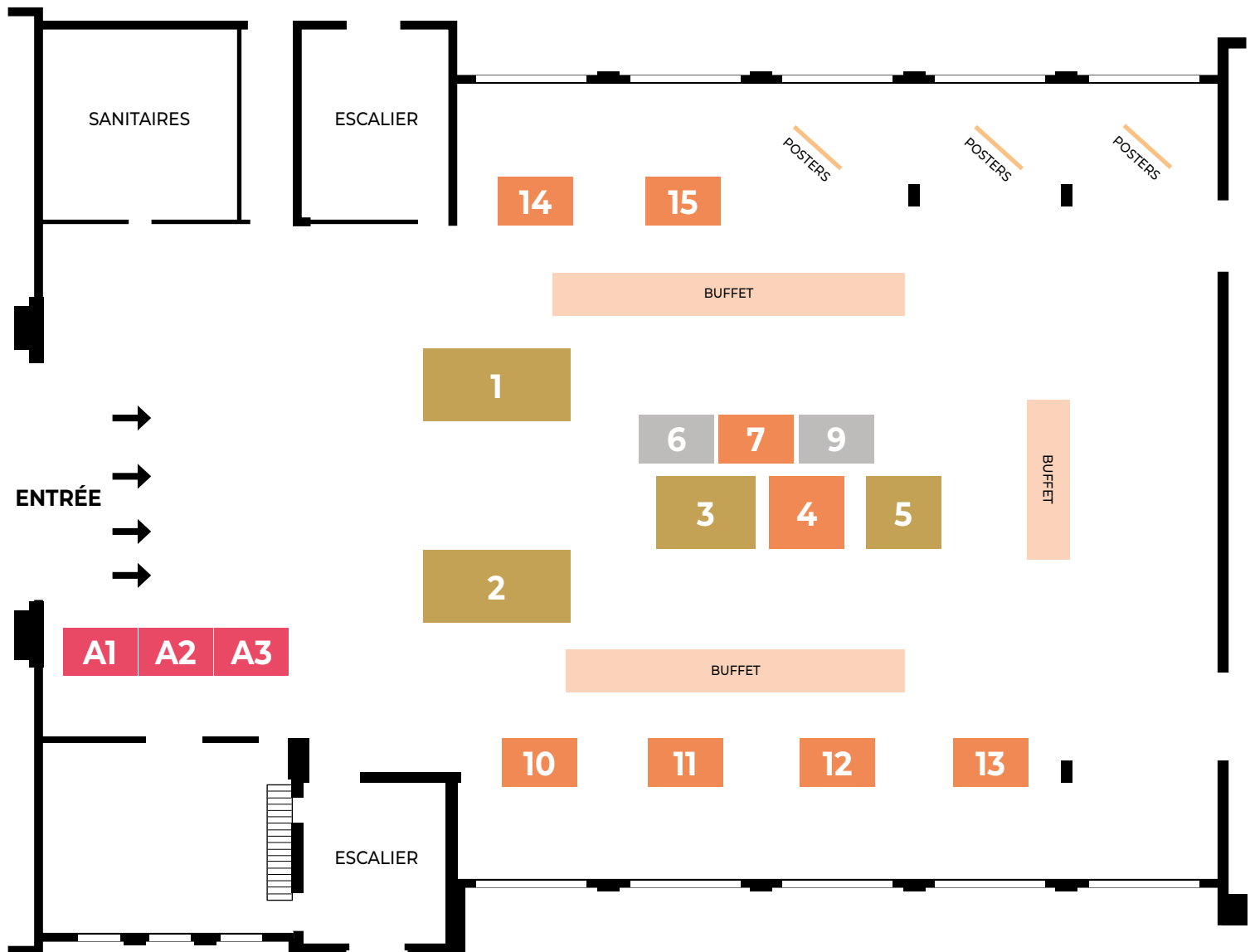


—
BEFFROI
DE MONTROUGE
Av. de la République
92120 Montrouge
—

—
30 & 31
janvier
2026
—

PLAN DE L'EXPOSITION

Salle Nicole Ginoux - RDC



EXPOSANTS :

ALNYLAM	1
ARGENX	2
ASTRAZENECA	3
GRIFOLS	5
BIOGEN	6
JOHNSON & JOHNSON INNOVATIVE MEDICINE	9

ALEXION	14
CSL BEHRING	15
DEYMED	10
LFB	4
LUPIN	11
TAKEDA	7
UCB Pharma	12
VITALAIRE	13

Associations Alliance Neuro :

AFCA	A1
AFNP	A2
CMT - FRANCE	A3

30^e
édition
**JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE**



—
**BEFFROI
DE MONTROUGE**
Av. de la République
92120 Montrouge
—

—
**30 & 31
janvier
2026**
—

Le Comité d'Organisation des 30^e Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique remercie chaleureusement ses partenaires pour leur soutien.

PARTENAIRES OR



PARTENAIRES ARGENT



EXPOSANTS



PARTENAIRES MÉDIA



INFOS PRATIQUES

LIEU : Beffroi de Montrouge
Av. de la République, 92120 Montrouge

Réseau : **Wifi le Beffroi**
(Sans mot de passe)



SESSIONS INTERACTIVES

Samedi 31 janvier

- 08h30 - 09h30 : **Symposium - ALNYLAM** - ATTRv : rétrospectives 2025, perspectives 2026
- 15h30 - 16h30 : **Cas cliniques**

RESTAURATION

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

Vendredi 30 janvier

- 12h20 : distribution de **lunch bags** dans le foyer Moebius (Niveau 1).
- 13h30 - 14h30 : **café et dessert** au sein de l'espace exposition (Salle Nicole Ginoux - RDC).

Samedi 31 janvier

- 13h00 - 14h00 : **cocktail déjeunatoire** au sein de l'espace exposition (Salle Nicole Ginoux - 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 affichés** (Salle Nicole Ginoux - 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 30^e Journées de la Société Francophone du Nerf Péripherique 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...

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



**FÉDÉRATION
FRANÇAISE DE
NEUROLOGIE**
Conseil National Professionnel

Agrément DPC non indemnisé et Certification

Organisateur : Société Française du nerf périphérique (SFNP)

Nom de l'action : 30^e Journées de la SFNP, 30-31 janvier 2026, Beffroi de Montrouge 92120

Valorisation : 1 action de formation (AF) ou 1 action d'amélioration des pratiques (AP)

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 2025/2026 : 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) :

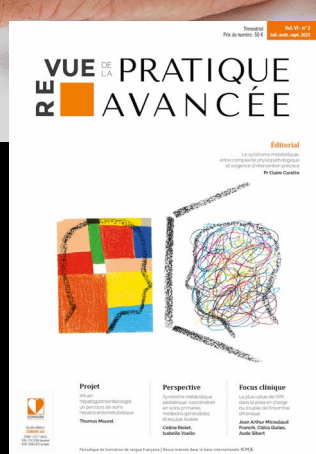
www.ffn-neurologie.fr/dpc/documentation-dpc

EDIMARK, UN PEU PLUS...



...PRÈS DE VOUS

Création Edimark



Revue de la Pratique avancée



La Lettre du Rhumatologue



La Lettre du Psychiatre



40 ANS D'ENGAGEMENT AUX CÔTÉS DES PROFESSIONNELS DE SANTÉ ET DES PATIENTS
NOUS FAISONS DE VOTRE SPÉCIALITÉ NOTRE SPÉCIALITÉ
Les Lettres, Les Correspondances, Les Courriers, Les Images...



Edimark.fr

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.

**Veuillez respecter les recommandations
de hiérarchisation des indications des
immunoglobulines humaines polyvalentes.**

* Immunoglobuline intraveineuse. 1 - Résumé des caractéristiques du produit Gamunex®. 2 - Avis de la Transparence du 19 juillet 2023.

GRIFOLS



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

**L'innovation
non plus.**

Découvrons,
Ensemble

www.agenx.com

FR-UNB-25-00002