

26^e édition

PROGRAMME FINAL

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ
FRANCOPHONE
DU NERF
PÉRIPHÉRIQUE



sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE

Avec la participation
de la Société Française
de Myologie

21 & 22
janvier
2022

New Cap Event Center
PARIS

Comité d'organisation
Tanya **STOJKOVIC**

Céline Tard
Aurélie Siri
Julien Gallard
Jean-Philippe Camdessanché
Yann Péréon
Arnaud Lacour
Marion Masingue
Sharam Attarian

David Adams
Mathilde Lefilliatre
Guillemette Jousserand
Gwendal Le Masson
Marie Théaudin
Laurent Magy
Guillaume Nicolas



EDITO

Chèr(e)s collègues,

Les deux dernières années furent source d'inquiétude pour tous, de découverte du mot « distanciel », de visioconférences. Si celles-ci nous ont permis de poursuivre nos communications et interactions, il n'en reste pas moins que nous sommes humains et ressentons tous le besoin de nous retrouver, de nous voir sans écran comme filtre. La convivialité, les échanges directs ont toujours été les clés de la réussite de nos Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique.

Cette 26^{ème} édition proposera un programme scientifique allant de la recherche clinique à la recherche fondamentale. Elle se veut transversale, balayant les thèmes communs allant du muscle au nerf en passant par la jonction neuromusculaire.

Vous retrouverez nos sessions plénières abordant les grandes thématiques d'actualité et des sessions plus axées sur le soin et le diagnostic. Les nouveautés thérapeutiques tiendront une place importante dans ce programme, en permettant à tous de découvrir l'éventail des traitements et leurs indications potentielles.

Une session sera dédiée à la recherche fondamentale avec une table ronde chercheurs/cliniciens permettant d'initier ou de prolonger des collaborations entre ces deux pôles.

Le lauréat de la bourse SFNP 2020 présentera les résultats de ses travaux de recherche. La SFNP apporte cette année son soutien à deux étudiants en master ou en thèse.

Enfin, ne manquez pas la session « **quiz** » : celle-ci fera chauffer les neurones de deux équipes de jeunes neurologues dans une ambiance conviviale.

Tout au long des journées, vous aurez l'occasion de découvrir les posters, d'échanger avec leurs auteurs : ces sessions sont souvent l'occasion de confronter nos expériences, de faire germer des idées de thèses, de mémoires...

Nous serons heureux de vous accueillir et de partager avec vous les nouveautés dans le domaine neuromusculaire.

Dr. Tanya STOJKOVIC,
Présidente de la SFNP



Pour voir et revoir les interventions des 26^e Journées et des éditions précédentes, connectez-vous à la **SFNP TV** !

Les vidéos des 26^e Journées seront également disponibles sur le site internet des Journées pour tous les inscrits au congrès (www.journees-sfnp.fr) jusqu'à fin avril 2022.



VENDREDI 21 JANVIER 2022

08h30 Introduction
09h00

09h10 1^{ère} session : table ronde chercheurs et cliniciens

10h25 MODÉRATEURS : *Tanya STOJKOVIC (Paris)*
et *Jerôme DEVAUX (Montpellier)*

Mettre en contact cliniciens et chercheurs, développer les collaborations, incitation aux projets transversaux, présenter les outils de recherche des différentes structures

09h10 Thérapie ciblée par ARN interférence pour CMT1A
09h35 *Liliane MASSADE (Paris)*

09h35 Du gène au traitement : recherche translationnelle pour les Neuropathies
10h00 Périphériques Héritaires
Valérie DELAGUE (Marseille)

10h00 Mécanismes d'action de l'amitriptyline et de la mepyramine topique dans
10h25 la douleur neuropathique
Céline GRECO (Villejuif)
Questions/Réponses

10h25 Pause-café (Espaces restauration : salons Eiffel et Grenelle - RDC)
11h00

11h00 Quiz

11h30 « Faites chauffer vos neurones ! »

ANIMATEURS : *Marion MASINGUE (Paris),*
Jean Philippe CAMDESSANCHE (St-Etienne)

11h30 Communications orales sélectionnées - Recherche

12h15 MODÉRATEURS : *Jerôme DEVAUX (Montpellier)*
et *Jean-Christophe ANTOINE (Saint-Etienne)*

11h30 CO-01 - Les anticorps anti-AGO1 sont des biomarqueurs diagnostiques
11h39 des neuronopathies sensibles auto-immunes et ciblent principalement
des épitopes conformationnels
Christian MORITZ

11h39 CO-02 - Les deux premières grandes délétions de KIF5A responsables
11h48 de la maladie de Charcot-Marie-Tooth, détectées grâce au logiciel
CovCopCan
Ioanna PYROMALI

11h48 CO-03 - KCTD11 : nouveau gène impliqué dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth
11h57 *Jihanne GADACHA*





VENDREDI 21 JANVIER 2022

11h57 12h06	<p>CO-04 - Dysfonctionnement mitochondrial et stress oxydatif dans un modèle de motoneurons dérivés d'iPSC issues d'un patient porteur de la maladie de Charcot-Marie-Tooth pour le gène GDAP1 <i>Nesrine BENSLIMANE</i></p>
12h06 12h15	<p>CO-05 - Exploration de l'IRM quantitative de nerf comme biomarqueur de la Polyradiculoneuropathie Inflammatoire Démyélinisante Chronique (PIDC) <i>Giovanni CORAZZA</i></p>
12h15 13h00	<p>Pause déjeuner - Distribution des lunch bags dans les espaces restauration (salons Eiffel et Grenelle - RDC)</p>
13h00 14h00	<p>Symposium partenaire - ALNYLAM</p> <p>Innovation dans le développement des ARNi : Ensemble, transformons la prise en charge des patients hATTR</p> <p>MODÉRATEUR : <i>Céline TARD (Lille)</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Actualités thérapeutiques et nouvelle génération d'ARNi dans l'hATTR <i>David ADAMS (Paris)</i> • ARNi et ATTR : Un avenir prometteur sur les atteintes cardiaques <i>Erwan DONAL (Rennes)</i>
14h00 15h15	<p>2^e session : continuité entre clinique et recherche fondamentale</p> <p>MODÉRATEURS : <i>Anne-Sophie LIA (Limoges)</i> <i>et Yann PEREON (Nantes)</i></p>
14h00 14h25	<p>Neuropathies des petites fibres et anticorps antiCASPR2 <i>Thierry GENDRE (Créteil)</i></p> <p>Caspr2 : régulation de l'adressage des canaux potassiques et mécanismes d'action <i>Delphine PINATEL (Marseille)</i></p>
14h25 14h50	<p>Les Neuropathies Périphériques Chimio-Induites : «Innovation Thérapeutique et Système Rénine Angiotensine <i>Claire DEMIOT (Limoges)</i></p> <p>Mise au point d'un modèle murin de neuropathie périphérique induite aux immunoconjugués cytotoxiques à auristatine <i>Simon FRACHET (Limoges)</i></p>
14h50 15h15	<p>Bivalence des anti-NF155 <i>Arthur ATTAL (Lyon), Alexandre JENTZER (Montpellier)</i></p> <p>Questions/Réponses</p>
15h15 15h45	<p>Pause-café (Espaces restauration : salons Eiffel et Grenelle - RDC)</p>





VENDREDI 21 JANVIER 2022

15h45 17h00	3^e session : face à face Du nerf au muscle, MODÉRATEURS : <i>Françoise BOUHOUR (Lyon)</i> <i>et Emmanuelle SALORT-CAMPANA (Marseille)</i> 15h45 Le nerf 16h15 <i>Yann PEREON (Nantes)</i> 16h15 Le muscle 16h45 <i>Guilhem SOLE (Bordeaux)</i> 16h45 Discussion et questions/réponses 17h00
17h00 18h00	Symposium partenaire - ARGENX Les autoanticorps dans les maladies neuromusculaires chroniques rares MODÉRATEUR : <i>Shahram ATTARIAN (Marseille)</i> <ul style="list-style-type: none"> • Rôle des autoanticorps dans les maladies neuromusculaires chroniques rares <i>Jean Philippe CAMDESSANCHE (St-Etienne)</i> • Ciblage des autoanticorps - une solution thérapeutique ? <i>Laurent MAGY (Limoges)</i>
18h00 18h45	Communications orales sélectionnées - Clinique MODÉRATEURS : <i>Marie THEAUDIN (Lausanne)</i> <i>et Sharam ATTARIAN (Marseille)</i> 18h00 CO-06 - HELIOS-A : Étude sur le vutrisiran chez des patients atteints d'ATTRh 18h09 <i>David ADAMS</i> 18h09 CO-07 - Insensibilité congénitale à la douleur liée au gène NTRK1 : une étude rétrospective nationale 18h18 <i>Andoni ECHANIZ-LAGUNA</i> 18h18 CO-08 - Description et suivi multicentriques de neuropathies liées au protoxyde d'azote 18h27 <i>Edouard BERLING</i> 18h27 CO-09 - CMT diagnostiquée à tort comme une PIDC : une étude rétrospective, multicentrique, internationale 18h36 <i>Andoni ECHANIZ-LAGUNA</i> 18h36 CO-10 - Neurolymphomatose : atteinte du système nerveux périphérique révélant l'hémopathie 18h45 <i>Pauline DUCATEL</i>
18h45	Visite des posters affichés



SAMEDI 22 JANVIER 2022

08h00 | Accueil
08h30

08h30 | 4^e session : « Fondamentale »

10h00

MODÉRATEURS : Valérie DELAGUE (Marseille)
et Thierry MAISONOBE (Paris)

08h30 | Nouvelles techniques d'analyse génétique :
09h15 | indication, interprétation, variabilité
Cyril GOIZET (Bordeaux)
Questions/Réponses

09h15 | Nouvelles cibles thérapeutiques
10h00 | dans les maladies neuromusculaires
Laurent MAGY (Limoges)
Questions/Réponses

10h00 | Mot de la présidente et remise des bourses

10h15

Tanya STOJKOVIC (Paris)

10h15 | Pause-café (Espaces restauration : salons Eiffel et Grenelle - RDC)
10h45

10h45 | 5^e session : trucs et astuces en imagerie neuromusculaire

11h45

Comment garder la tête froide !

Avec la participation de la
Société Française de Myologie



MODÉRATEURS : Pascal CINTAS (Toulouse)
et Robert-Yves CARLIER (Garches)

10h45 | IRM du muscle
11h05 | Marie Faruch BILFELD (Toulouse)

11h05 | IRM du nerf
11h25 | Christophe VANDENDRIES (Paris)

11h25 | Echographie du nerf
11h35 | Guillaume FARGEOT (Paris)

11h35 | Discussion
11h45

SAMEDI 22 JANVIER 2022

11h45
12h45

Symposium partenaire - UCB PHARMA

Avances en neuro-immunologie ; vers de nouvelles approches thérapeutiques de la myasthénie auto-immune

MODÉRATEUR : *Tanya STOJKOVIC (Paris)*

- L'état des lieux de la prise en charge de la myasthénie auto-immune aujourd'hui en France ; cas particulier des myasthénies réfractaires
Sophie DEMERET (Paris)
- Les approches novatrices auto-immunes des nouveaux traitements dans les pathologies du nerf périphérique et neuromusculaire, cas de la myasthénie auto-immune
Jérôme DE SEZE (Strasbourg)

12h45
13h45

Pause déjeuner (Espaces restauration : salons Eiffel et Grenelle - RDC)

13h45
14h15

Assemblée générale de la SFNP
(accès réservé aux membres)

14h15
15h15

Revue de la littérature

MODÉRATEURS : *Marion MASINGUE (Paris)*
et Julien GALLARD (Marseille)

14h15
14h35

Thérapeutique

Pascal CINTAS (Toulouse)



14h35
14h55

Génétique

Céline TARD (Lille)

14h55
15h15

Immunitaire

Guillaume TAIEB (Montpellier)



15h15
16h30

Cold cases (session interactive - Questions/Réponses)

MODÉRATEURS : *Céline LABEYRIE (Paris)*
et Jean-Philippe CAMDESSANCHE (Saint-Etienne)

15h15
15h40

Observation n°1

Jean-Baptiste CHANSON (Strasbourg)

15h40
16h05

Observation n°2

Louis PONCET-MEGEMONT (Clermont-Ferrand)

16h05
16h30

Observation n°3

Alex VICINO (Lausanne - Suisse)



Participez à la session Cold Cases en répondant aux questions depuis votre smartphone en scannant le QR code.

LISTE DES POSTERS AFFICHES

P01 - Neuropathie crânienne avec diplégie faciale reliée à une délétion des exons 4 et 5 du gène PMP22

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cas clinique

Fernández-Eulate G., Guillaud-Bataille M., Le Guern E., Stojkovic T., Leonard-Louis S.

P02 - Description de deux cas de neuropathie SORD au CHUV

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cas clinique

Vicino A., Good G., Tran C., Royer-Bertrand B., Kuntzer T., Theaudin M.

P03 - Neuropathie distale héréditaire associée à une mutation VRK1 : errance diagnostique

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cas clinique

Michaud M., Ravel J., Selton M., Bonnet C.

P04 - Série rouennaise de CANVAS, une ganglionopathie à rechercher

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cohorte

Méreaux J., Grangeon L., Bedat-Millet A., Guyant-Maréchal L.

P05 - Crampes-fasciculations révélant un syndrome de CANVAS

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cas clinique

Kermorvant H., Debs R., Maisonobe T., Huin V., Stojkovic T., Lenglet T.

P06 - Une nouvelle mutation dans NFASC élargit le spectre des maladies du à une déficience en neurofascine

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Autre

Haidar Z., Rihan k., Brophy P., Sherman D., Bernard-Marissal N., Chouery-Khoury E., Delague V.

P07 - Observatoire Nusinsersen : suivi longitudinale de la fonction neuromusculaire d'une cohorte de patients adultes atteints de SMA

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Thérapeutique

Querin G., Masingue M., Villar R., Fernandez de Eulate G., Behin A., Bassez G., Leonard-Louis S., Hogrel J., Stojkovic T.

P08 - Indentification d'une mutation de HADHB responsable d'une rare forme de neuropathie sensorimotrice et de rhabdomyolyse métabolique

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Autre

Cheng-Boivin Z., Dagher R., Massie R., Gentil B.

P09 - Vie réelle des patients présentant une amylose traitée par "gene silencers"

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Thérapeutique

Assif M., Balloy G., Piriou N., Wiertelowski S., Pereon Y., Magot A.

P10 - Patisiran chez les patients atteints d'amylose après une transplantation hépatique

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Thérapeutique

Muñoz-Beamud F., White M., Jay P., Schmidt H., Hababou C., Coelho T., Gillmore J., Adams D., Mazzeo A., Wixner J., Planté-Bordeneuve V., Lladó L., Arum S.

P11 - Hyperinsulinemic hypoglycemia in transthyretin related familial amyloid polyneuropathy: successful therapy with a somatostatin analogue

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cas clinique

Théaudin M.

P12 - Enquête sur analyse du gène TTR : patients avec PIDC-résistante

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Cohorte

Hurtevent A., Hababou C., Caquelin J.

P13 - Les variants non-amyloïdogènes c.76G>A et c.337-18G>C du gène TTR ne sont pas associés aux neuropathies des petites fibres

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Outil diagnostique

Labeyrie C., Bouligand J., Poinsignon V., Echaniz-Laguna A., Adams D., Francou B., Konecki C., Adam C., Chappell K., Augey L., Cauquil C., Beaudonnet G., Not A., Dimitri D.

P14 - Résultats de l'étude nationale Accélérer le Diagnostic des amyloses à transthyrétine par le recours à la biologie moléculaire en première intention (ADDITION)

Thème 1 - Neuropathies héréditaires - Outil diagnostique

Labeyrie C., Fargeot G., Francou B., Cauquil C., Beaudonnet G., Poinsignon V., Bouligand J., Adams D., Echaniz-Laguna A.

P15 - Que se cache-t-il derrière une neuronopathie sensitive ?

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique

Tamaoui L., Kably B., El Khatib I., Fadel H., Lytim S., Birouk N.



P16 - Ataxie aiguë avec hypoesthésie, récidivante, mimant une atteinte médullaire et révélant une neuropathie sensitive à anticorps anti-FGFR3

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique
Theuriet J., Bernard E., Richard C., Camdessanche J., Vukusic S., Pegat A.

P17 - Les autoanticorps anti-AGO1 identifient un sous-groupe de neuropathie sensitive sensible au traitement immunomodulateur

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cohorte
Tholance Y., Camdessanché J., Antoine J., Moritz C., Vallayer P., Le-duy D., Muñoz-Castrillo S., Rogemond V., Ferraud K., La Marca C., Honnorat J.

P18 - Atteinte démyélinisante combinée du système nerveux central et périphérique (CCPD) associée à des anticorps anti-neurofascine 155 d'isotype IgM - à propos d'un premier cas

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique
Pegat A., Delmont E., Svahn J., Bernard E., Lessard L., Marignier R., Bouhour F.

P19 - Locked-in syndrome lié à une nodo/paranodopathie aiguë et des anticorps anti-pan-neurofascine

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique
Moussy M., Bouhour F., Pegat A.

P20 - PIDC pédiatriques : ENMG et diagnostic différentiel avec les formes aiguës

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cohorte
De Lucia S., Nougues M., Isapof A., Mayer M.

P21 - L'électroneuromyographie et névralgie amyotrophiant de l'épaule

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Cohorte
Maiga B., Camara N., Manchon E., Maisonobe T.

P22 - Intérêt de l'échographie nerveuse dans les PIDC atypiques

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique
Fargeot G., Viala K., Maisonobe T., Vandendries C., Stojkovic T.

P23 - L'échographie à ultra-haute fréquence (UHF-US) dans les neuropathies dysimmunes

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Outil diagnostique
Puma A., Zuluaga M., Morisot A., Cavalli M., Villa I., Ezaru A., Raffaelli C., Azulay N., Sacconi S.

P24 - Hypertrophie nerveuse massive comme indicateur de gravité. Un cas clinique

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Cas clinique
Ezaru A., Azulay N., Raffaelli C., Villa L., Cavalli M., Sacconi S., Puma A.

P25 - Neuropathies inflammatoires Premiers résultats de la plateforme de collecte de données de vie réelle : NEUROQUALI

Thème 2 - Neuropathies dysimmunes et inflammatoires - Autre
Plançon J., Taudière A., Gautreau J.

P26 - Les neuropathies périphériques chez les patients porteurs d'hépatite virale B ou C en milieu hospitalier à Cotonou (Benin) en 2021 : fréquence et facteurs associés

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Cohorte
Gnonlonfon D., Kpoussou A., Sowanou A., Watou Chualack I., Magne J., Choki B., Preux P., Houinato D.

P27 - Immunothérapie à distance et neuropathies inflammatoires induites au brentuximab vedotin

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques - Cas clinique
Gendre T., Le Bras F., Lim L., Matthys A., Djabbari M., Fechtenbaum L., Bardel B., Plante Bordeneuve V.

P28 - Neurotoxicité périphérique du protoxyde d'azote.

Thème 3 - Neuropathies métaboliques/toxiques - Cas clinique
Balloy G., Dousset V., Magot A., Pereon Y.

P29 - Syndromes myasthéniques congénitaux causés par la mutation d'AGRIN affectant sa sécrétion par les motoneurons

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Autre
Jacquier A., Risson V., Simonet T., Roussange F., Eymard B., Lochmuller H., Martinat C., Schaeffer L.

P30 - Le traitement par efgartigimod chez des patients atteints de myasthénie a démontré des améliorations constantes dans tous les sous-domaines musculaires MG-ADL, quel que soit le traitement immunosuppresseur de fond

Thème 4 - Autres neuropathies ou pathologies neuromusculaires - Thérapeutique
De Bleecker L., Karam C., Bril V., Ciumas M., Ullrichs P., Mantegazza R., Howard Jr J.



SESSIONS SPONSORISÉES

Vendredi 21 janvier 2022

Symposium partenaire - ALNYLAM

13h00 - 14h00

Innovation dans le développement des ARNi : Ensemble, transformons la prise en charge des patients hATTR

MODÉRATEUR : *Céline TARD (Lille)*

- Actualités thérapeutiques et nouvelle génération d'ARNi dans l'hATTR
David ADAMS (Paris)
- ARNi et ATTR : Un avenir prometteur sur les atteintes cardiaques
Erwan DONAL (Rennes)

Symposium partenaire - ARGENX

17h00 - 18h00

Les autoanticorps dans les maladies neuromusculaires chroniques rares

MODÉRATEUR : *Shahram ATTARIAN (Marseille)*

- Rôle des autoanticorps dans les maladies neuromusculaires chroniques rares
Jean Philippe CAMDESSANCHE (St-Etienne)
- Ciblage des autoanticorps - une solution thérapeutique ?
Laurent MAGY (Limoges)

Samedi 22 janvier 2022

Symposium partenaire - UCB PHARMA

11h45 - 12h45

Avances en neuro-immunologie ; vers de nouvelles approches thérapeutiques de la myasthénie auto-immune

MODÉRATEUR : *Tanya STOJKOVIC (Paris)*

- L'état des lieux de la prise en charge de la myasthénie auto-immune aujourd'hui en France ; cas particulier des myasthénies réfractaires
Sophie DEMERET (Paris)
- Les approches novatrices auto-immunes des nouveaux traitements dans les pathologies du nerf périphérique et neuromusculaire, cas de la myasthénie auto-immune
Jérôme DE SEZE (Strasbourg)

Session Revue de la littérature

18h30 - 19h30

Thérapeutique, avec le soutien de ALEXION

Pascal CINTAS (Toulouse)

Immunitaire, avec le soutien de LFB

Guillaume TAIEB (Montpellier)



VILLAGE DES ASSOCIATIONS

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

26^e édition

JOURNÉES
DE LA SOCIÉTÉ FRANCOPHONE
DU NERF PÉRIPHÉRIQUE

21 & 22
JANVIER
2022



PARTENAIRES

Le Comité d'Organisation des 26^e Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique remercie chaleureusement ses partenaires pour leur soutien.

PARTENAIRES OR



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

Inspirés par les patients. Guidés par la science.

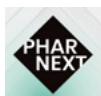
PARTENAIRES BRONZE



AUTRES PARTENAIRES



Mag2Health





INFOS PRATIQUES

LIEU

New Cap Event Center
3, Quai de Grenelle, 75015 Paris

SESSION INTERACTIVE - SAMEDI 22 JANVIER

15h15 - 16h30 Cold Cases

Participez à la session Cold Cases en répondant aux questions depuis votre smartphone en scannant le QR code ci-contre :



RESTAURATION

Seule la **consommation assise** est autorisée. La consommation ne sera autorisée que dans les **espaces dédiés** situés dans les salons Eiffel et Grenelle (RDC).

Les pauses-café auront lieu dans les salons Eiffel et Grenelle (RDC).

Vendredi 21 janvier :

- Distribution de lunch bags dans les salons Eiffel et Grenelle (RDC).

Samedi 22 janvier :

- **Déjeuner** dans les salons Eiffel et Grenelle (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.

INSCRIPTION

Inscrivez-vous en ligne sur le site internet des Journées : www.journees-sfnp.fr

VIDÉOS REPLAY

Les vidéos des 26^{ème} 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...

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

MESURES SANITAIRES

Le congrès de la SFNP vous accueillera dans le respect des consignes sanitaires conformes aux mesures gouvernementales.

A votre arrivée au New Cap Event Center, il vous sera demandé de **présenter chaque jour un pass sanitaire européen valide.**

A l'intérieur du centre de congrès, le port du masque est **obligatoire.**

Du gel hydro-alcoolique sera mis à disposition dans les espaces communs.

Aussi, nous vous invitons à respecter les gestes barrières.



RESEAU: NEWCAP-COURTOISIE
PASSWORD: NEWCAP2019

AVEC LA PARTICIPATION
DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE MYOLOGIE



INSCRIPTIONS : www.journees-sfnp.fr

INFORMATIONS : info-SFNP@europa-organisation.com