

Mercredi 20 janvier 2027

08h30	
ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique 08h30 Commission Maladies Neuroinflammatoires Syndromes médullaires aigus : myélites et diagnostics différentiels 09h15 Commission Mouvements Anormaux Narcolepsie et Cataplexie chez l'enfant	Réunion des commissions Commission Commission Handicap & Déficience Commission Commission Épilepsie Commission Commission Pathologies Neurovasculaires et Céphalées Commission Commission Maladies Neuromusculaires
10h00	
Pause café sur l'espace exposition	
10h20	
ESNP Enseignement Supérieur en Neurologie Pédiatrique 10h20 Commission Pathologies Neurovasculaires et Céphalées AVC sur artériopathie vertébrale chez l'enfant 11h05 Commission Épilepsie Sclérose tubéreuse de Bourneville : actualités, diagnostique et prise en charge	Réunion des commissions Commission Neurologie Fœtale Commission Maladies Neurodégénératives Commission Maladies Neuroinflammatoires Commission Mouvements Anormaux Commission Troubles Cognitifs
11h50	
Symposium Orchard Therapeutics Leucodystrophie métachromatique (LDM) : les enjeux d'une maladie ultra-rare et de l'accès aux soins - Collaborations françaises : les filières de santé ainsi que les centres de référence et de compétence (centres experts). - Collaborations européennes : le registre européen MLDi (initiative) et le réseau des centres qualifiés pour la thérapie génique de la LDM. - Collaboration mondiale : la Global MLD NBS Alliance – cliniciens, laboratoires et associations de patients mobilisés en faveur du dépistage néonatal de la LDM.	Symposium Scholar Rock Going Beyond the Motor Neuron to the Muscle: Expanding the Focus of SMA Care - The impact of SMN-targeted treatments and the importance of multidisciplinary care in SMA Perspectives from a French physician - The persistent burden of muscle weakness – the patient and caregiver perspective Patients' stories and clinical case studies - The role of muscle in SMA and the rationale for targeting myostatin Biological role of muscle in SMA and rationale for targeting myostatin to address progressive muscle weakness Review of the latest publicly available apitegromab data
12h35	
Déjeuner sur l'espace exposition	
13h30	

Symposium Neuro Ophtalmologie	Demi-journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant - TDAH : des mécanismes neurobiologiques aux stratégies thérapeutiques - Syndrome de Gilles de la Tourette : quelles solutions pharmacologiques aujourd'hui ? - Troubles du sommeil dans les TND : quelles avancées pharmacologiques et quelles perspectives ? - Médicaments “pro-cognitifs” en neuropédiatrie : science-fiction ou révolution à venir ?
15h30	
Pause café sur l'espace exposition	
16h00	
Symposium Neuro Ophtalmologie	Journée des Troubles Cognitifs de l'Enfant Session Communications Orales
17h00	
Cérémonie d'ouverture du congrès	
18h30	
Conférence Plénière Plantes dans l'espace : oxygène, eau et... twist ! Nathalie Leblanc-Fournier, Mélanie Decourteix-Volle et Valérie Legué - UMR INRAE/UCA PIAF, Université-Clermont Auvergne Lucie Poulet - UMR CNRS/UCA Institut Pascal, Université Clermont Auvergne	
19h30	
Cockail de bienvenue sur l'espace exposition	

Jeudi 21 janvier 2027	
07h45	
Atelier Matinal Jazz Pharma DEE : comment penser une prise en charge globale sur le long terme ? Introduction : Complexité et fardeau des DEE : dépasser le seul contrôle ictal Partie I : Quels leviers pour une stratégie de traitement au long cours ? Partie II : Durabilité et vie réelle Discussion & conclusion	Atelier Matinal Lupin Cas cliniques interactifs : diagnostic et prise en charge de différentes formes de myotonies Confirmation de la myotonie à l'EMG et prise en charge de la myotonie non dystrophique – cas cliniques : Myotonie congénitale Paramyotonie congénitale Autres formes de myotonies des canaux sodiques Questions
08h30	
Actualité Scientifique de la commission - NEUROLOGIE FŒTALE Empreinte des agressions environnementales sur la neuroplasticité et le comportement	
10h00	

Pause café sur l'espace exposition	
10h30	
Session Communications Orales 1	Session Communications Orales 2
11h30	
Symposium UCB Optimisation du parcours des patients atteints de myopathies pédiatriques, du repérage précoce à l'accès aux thérapies Partie 1 : • Quand et comment référer en neuropédiatrie ? (Applicable à toutes les myopathies) • Signaux d'alerte neuromusculaires • Rôle clé du neuropédiatre de première ligne • Organisation filière FILNEMUS / centres de référence • Variabilité des pratiques Partie 2 : • Importance croissante du timing à l'ère des thérapies ciblées • Illustration par des cas concrets (dont un focus sur des situations où le parcours impacte directement le pronostic i.e SMA/TK2d)	Symposium NOVARTIS Grandir avec une maladie rare : préserver les trajectoires, améliorer la qualité de vie - Préserver, stabiliser, améliorer : adapter les objectifs thérapeutiques chez l'enfant et l'adolescent dans la SMA et la SEP - Table ronde : Au-delà du moteur : cognition, communication orale et interactions sociales chez l'enfant et l'adolescent atteint de SMA ou de SEP
12h15	
Déjeuner sur l'espace exposition	
13h15	
Visite commentée des posters par thématique	
14h30	
Actualité Scientifique de la commission - HANDICAP & DEFICIENCE - Des molécules aux enfants : naviguer entre innovation, efficacité et risque. - Promesses des thérapies intensives : quelles réalités pour les enfants et leurs familles ?	
16h00	
Pause café sur l'espace exposition	
16h30	
Session Communications Orales 3	Session Communications Orales 4
17h30	
Conférence Plénière Quiz junior organisé par les jeunes neuropédiatres de Clermont-Ferrand	
18h30	
Assemblée Générale et Actualités de la SFNP	
20h00	
Dîner du congrès	

Vendredi 22 janvier 2027

08h15	
Atelier de travail Matinal UBC Syndrome de Dravet : décisions complexes en vraie vie – du patient contrôlé au patient insuffisamment répondeur” : Quand et comment faire évoluer la stratégie thérapeutique ? •Partie 1 : “Le patient stable... mais le contrôle (crises et au-delà) n’est pas optimal” •Partie 2 : “La transition : point de rupture” •Partie 3 : “Quand tout est prêt... mais rien ne se passe” : impact des familles, parcours patient complexe Discussion : “Quels sont les déclencheurs de changement lors de la prise en charge d’un patient Dravet ?”	Atelier de travail Matinal Grandir avec la SMA : les défis cognitifs, linguistiques et psychologiques • De DEPISMA à PSYSMA : l'évolution du suivi neuropédiatrique • Le volet cognitif et comportemental : retours cliniques, aspects comportementaux et impact sur la qualité de vie • Le volet linguistique : la réalité des troubles du langage
09h00	
Actualité Scientifique de la commission - MALADIES NEUROMUSCULAIRES - L’aventure du dépistage néonatal de l’amyotrophie spinale - La myasthénie auto-immune sera-t-elle génétique ? - Modélisation de la forme congénitale de Dystrophie Myotonique de Steinert: de la Drosophile aux organoïdes humains	Congrès du Personnel Soignant 8h45-9h05 - Techniques non médicamenteuses de prise en charge de la douleur chez l'enfant - Sylvie Gouteyronet Léa Souchon 9h05-9h25 - Programmes de rééducation intensive Baby Intensif et à la marche à l'aide du Lokomat - Martin Bail 9h25-9h45 - Programme de rééducation intensive à la marche à l'aide du Geo-System - Guillemette Moreau 9h45-10h05 Optimisation respiratoire chez l'enfant polyhandicapé - Camille Jaillet et Léa Souchon 10h05-10h25 - Prise en charge des enfants ASI traités comme patients remarquables par l'équipe de soins palliatifs pédiatriques - Souad Bentaoui et Isabelle Bonnicel
10h30	
Pause café sur l'espace exposition	
11h00	
Conférence Plénière	
Ponts Numériques, Petits Corps : Vers une Neuromodulation Pédiatrique - Carmina Andrea Galvez Solano (Lausanne)	
12h00	
Symposium Biogen Evolution de la prise en charge de l’enfant SMA : robotique et actualités thérapeutiques •Compensation du membre supérieur chez l’enfant SMA •Optimisation de la réponse thérapeutique : biomarqueurs et objectifs cliniques •Discussion	Symposium Santhera Corticothérapie dans la Myopathie de Duchenne : défis, opportunités et impacts en pratique ? •Sujet 1 : Ce que disent les recommandations françaises et actualités dans la prise en charge ? •Sujet 2 : Quels défis et perspectives en pratique pour les cliniciens ? •Sujet 3 : Considérations psychosociales de la corticothérapie – quel impact pour les patients et leurs familles ?

12h45	
Déjeuner sur l'espace exposition	
14h00	
Visite commentée des posters par thématiques	Congrès du Personnel Soignant Communications Orales
15h00	
Actualité Scientifique de la commission - NEURODEGENERATIVES	
Interferonopathies (nouveaux aspects cliniques, progrès génétiques, aspects fondamentaux - nouvelles thérapeutiques	
16h30	
Session Communications Orales 5	Session Communications Orales 6
17h30	
Fin du congrès	