

23^{ème} Édition

Journées de la Société Française de Myologie

18 - 20 Novembre 2026

CORUM MONTPELLIER

PRÉ-PROGRAMME



COMITÉ LOCAL

Mireille Cossée · Ulrike Walther Louvier

Alain Lacampagne · Raul Juntas Morales

Pascal de Santa Barbara · Stéphan Matecki · Clément Hersent

sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE



PÔLE BIOLOGIE-SANTÉ
UNIVERSITÉ DE MONTPELLIER



Journées de la Société Française de Myologie

18 - 20 Novembre 2026 · Corum Montpellier

sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE

MERCREDI 18 NOVEMBRE

10h30 - 11h00 *Accueil des participants*

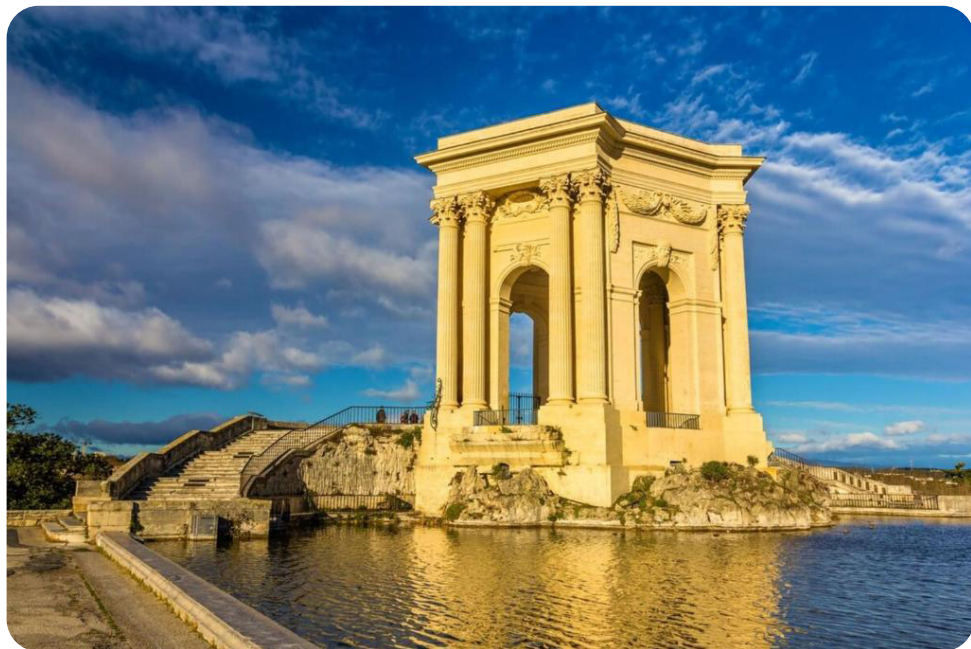
11h00 - 13h00 **Session d'enseignement mixte SFM/FILNEMUS** - Auditorium



- A la frontière du muscle et du nerf :
les chevauchements génétiques
Tanya Stojkovic, Paris
- Epigenetic Regulation of Gene Expression: Effects
and Consequences for Neuromuscular Health and Disease
Fiorella-Carla Grandi

13h00 - 14h00 *Déjeuner autour des partenaires*

14h00 - 15h00 **Conférence d'ouverture JSFM 2026** - Auditorium
Léonardo Montecchia, Montpellier





MERCREDI 18 NOVEMBRE

15h00 - 16h00 **SESSIONS PARALLÈLES 1**

15h00 - 16h00 **Symposium UCB** - Salle Antigone

Diagnostic et prise en charge des maladies neuromusculaires mitochondriales

Modération : Mireille Cossée, Montpellier

- Présentation du symposium et des enjeux
Mireille Cossée, Montpellier
- Évolution des registres dans les maladies mitochondriales (Filnemus, GDF-15...)
Pascal Laforêt, Garches
- Complications respiratoires dans les myopathies mitochondriales (données registre)
Gorka Fernández-Eulate, Paris
- Expérience sur une myopathie mitochondriale ultra rare (TK2d)
Cristina Domínguez-González, Madrid - Espagne
- Discussion



OU

15h00 - 16h00 **Session fondamentale 1** - Auditorium

4 Communications orales issues des résumés

16h00 - 17h00 *Pause et échanges autour des partenaires & Session Posters 1*

17h00 - 18h30 **SESSIONS PARALLÈLES 2**

17h00 - 18h30 **Session Clinique 1** - Salle Antigone

6 Communications orales issues des résumés

OU

17h00 - 18h30 **Session fondamentale 2** - Auditorium

6 Communications orales issues des résumés

18h30 - 19h15 **Muscle quizz** - Auditorium

19h15 - 21h00 *Cocktail dînatoire & Session Posters 2 (19h30 - 20h30)*



Journées de la Société Française de Myologie

18 - 20 Novembre 2026 · Corum Montpellier

sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE

JEUDI 19 NOVEMBRE

07h30 - 08h00 *Accueil des participants*

08h00 - 09h00 **SCHOLAR ROCK Morning Session with Breakfast** - *Salle Antigone*
**Going Beyond the Motor Neuron to the Muscle:
The Case for Targeting Myostatin in SMA**



Chair : Jean-Baptiste Davion, Lille

- Summarize the impact of SMN-targeted treatments in SMA, and the importance of a Multidisciplinary Care approach
- Highlight the persistent burden of muscle weakness through patient/caregiver experiences
- Explain the biological role of muscle in SMA, the rationale for targeting myostatin to address progressive muscle weakness, including the latest publicly available data on apitegromab
- Q&A

Jean-Baptiste Davion, Lille & Ulrike Walther-Louvier, Montpellier

09h00 - 10h30 **SESSION PLÉNIÈRE 1** - *Auditorium*
**DÉCONDITIONNEMENT MUSCULAIRE
ET RÉHABILITATION**

- Déconditionnement musculaire en réanimation
Stephan Matecki, Montpellier
- Nouveaux leviers nutritionnels dans le déconditionnement musculaire : focus sur les composés bioactifs
Christine Feillet-Coudray, Montpellier
- Influence de la modulation par l'exercice de la typologie de fibre, du métabolisme énergétique dans le contrôle de la masse musculaire
Florian Britto, Paris

10h30 - 11h00 *Pause et échanges autour des partenaires
& Session Posters 3*



JEUDI 19 NOVEMBRE

11h00 - 12h00

SESSIONS PARALLÈLES 3

11h00 - 12h00

Symposium LUPIN - *Salle Antigone*

**Les Patient-Reported Outcomes Measures (PROMs)
dans les myotonies : enjeux et application pratique**

Modération : Françoise Bouhour, Lyon



- Comprendre les PROMs : principes, intérêt et limites
dans l'évaluation des maladies neuromusculaires
Sabrina Sacconi, Nice

- Application des PROMs aux myotonies : outils, paramètres
évalués et intégration en pratique
Céline Tard, Lille

- Discussion

OU

11h00 - 12h00

Session fondamentale 3 - *Auditorium*

4 Communications orales issues des résumés

12h00 - 12h30

Assemblée Générale de la SFM

12h30 - 13h30

Déjeuner autour des partenaires

13h30 - 14h30

Café & Session Posters 4



Journées de la Société Française de Myologie

18 - 20 Novembre 2026 · Corum Montpellier

sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE

JEUDI 19 NOVEMBRE

14h30 - 16h10

SESSION PLÉNIÈRE 2 - Auditorium

AVANCÉES TECHNOLOGIQUES EN GÉNÉTIQUE AU SERVICE DU DIAGNOSTIC ET DU PRONOSTIC DES MALADIES NEUROMUSCULAIRES

- Apport du génome dans le diagnostic des myopathies
Anthony Maino, Grenoble
- Séquençage long reads pour caractérisation des répétitions dans la maladie de Steinert
Stéphanie Tomé, Paris
- Diagnostic des maladies neuromusculaires par RNA-seq : de l'analyse ciblée aux signatures transcriptomiques
Svetlana Gorokhova, Marseille
- Les analyses multiomiques et leur apport dans le diagnostic des titinopathies : de la clinique à la protéomique
Raul Juntas Morales, Montpellier & Mireille Cossée, Montpellier

16h15 - 17h00

Présentation des prix SFM 2025 - Auditorium

- Prix master 2025 : **Gaëtan Lopez, Genève**
- Prix master 2024 : **Dimitrios Kourtzas, Paris**
- Prix impulsion 2025 : **Pierre Klein, Paris**
- Prix coup de pouce 2025 : **Shams Ribault, Lyon**

17h00 - 18h00

*Pause et échanges autour des partenaires
& Session Posters 5*



JEUDI 19 NOVEMBRE

18h00 - 19h00

SESSION PLÉNIÈRE 3 - Auditorium **QUOI DE NEUF DANS LE MUSCLE ?**

- Obésité, sarcopenie et GLP1
Christelle Guillet, Clermont-Ferrand
- Nucleic Acid-Based Approaches in Neuromuscular Disorders: Progress and Limitations
Virginia Arechavala Gomeza, Bilbao
- Effets d'une supplémentation antioxydante personnalisée sur la force musculaire dans la FSHD1 : étude longitudinale en vie réelle
Dalila Laoudj, Montpellier

19h30 *Départ des bus pour la soirée*

20h00 *Dîner & Soirée du congrès*

22h30 - 01h00 *Bus retour vers le centre des congrès*

Toute l'efficacité d'Evrysdi®²



Plus
de 21 000
patients traités
dans le monde par
la forme **poudre
pour solution
buvable**^{1*}

Avec une
**efficacité
prouvée sur
la fonction
motrice**²⁻⁵

Disponible
en
comprimés



Le 1^{er} et le seul traitement oral de la SMA^{2,6#}

INDICATION² :

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^{6,7} :

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.

Evrysdi® 5mg, comprimés pelliculés peut être prescrit aux enfants âgés de plus de 2 ans et pesant au moins 20kg.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DÉLIVRANCE² :

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

CONDITIONS DE PRISE EN CHARGE :

Evrysdi® 0,75 mg/mL, poudre pour solution buvable :

- Indication chez les patients symptomatiques âgés de 2 mois et plus avec un diagnostic de SMA de type 1, 2 et 3
- 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 - Agréé aux collectivités - Inscrit sur la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux avec un taux de remboursement à 100 % . Inscrit sur la liste en sus SMR.

Evrysdi® 5 mg, comprimés pelliculés : AMM obtenue le 02/06/2025.

- Agréé aux collectivités - Inscrit sur la liste des spécialités remboursables aux assurées sociales avec un taux de remboursement à 100%. Inscrit sur la liste en sus SMR.

Pour une information complète, consultez les Résumés des Caractéristiques du Produit disponibles sur la base de données publique des médicaments

<https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/index.php?2-page=1&choixRecherche=medicament&txtCaracteres=EVRYSDI> ou en flashant ce QR code.



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

* Sur la base des patients traités post-commercialisation, des patients des accès précoces et des patients ayant participé aux essais cliniques, à Août 2025. * AMM d'Evrysdi® poudre pour solution buvable obtenue le 26/03/2021.

Références : 1. PBRER Août 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. 7. HAS. Avis de la Commission de la Transparence Evrysdi® du 18/02/2026.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



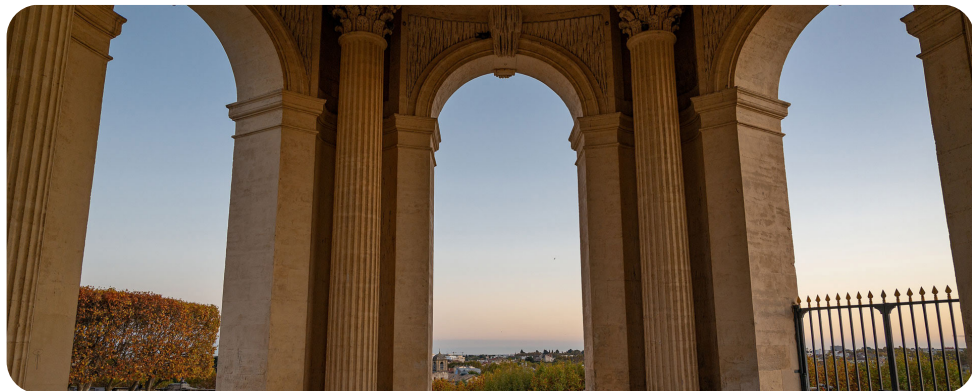
VENDREDI 20 NOVEMBRE

07h30 - 08h00 *Accueil des participants*

09h00 - 10h30 **SESSION PLÉNIÈRE 4 - Auditorium**
PATHOLOGIES ASSOCIÉES AUX DÉFAUTS DE RYR1

- Actualités du PNDS
Klaus Dieterich, Grenoble
- An example to resolve genetic dealocks: from RyR1 structural modeling to AI-based variant classification
John Rendu, Grenoble
- Le récepteur de la ryanodine : une cible potentielle dans la prise en charge des patients avec myopathie de Duchenne
Alain Lacampagne, Montpellier

10h30 - 11h00 *Pause et échanges autour des partenaires & Session Posters 6*





Journées de la Société Française de Myologie

18 - 20 Novembre 2026 · Corum Montpellier

sfm
SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MYOLOGIE

VENDREDI 20 NOVEMBRE

11h00 - 12h00 **SESSIONS PARALLÈLES 4**

11h00 - 12h00 **Symposium ROCHE** - *Salle Antigone*



Au-delà de la faiblesse : mieux comprendre la fatigue et la fatigabilité dans les maladies neuromusculaires

Modération : Ulrike Walther Louvier, Montpellier

- Dernières données et enjeu thérapeutique chez les patients présymptomatiques, porteurs de 4 copies du gène SMN2
Caroline Espil, Bordeaux
- Évaluer objectivement la fatigabilité : outils actuels et perspectives dans la SMA
Guillaume Millet, Saint-Étienne
- Fatigue : comment aligner ressenti des patients et mesure avec les échelles
Louise Debergé, Bordeaux
- Discussion

OU

11h00 - 12h00 **Session fondamentale 4** - *Auditorium*

4 Communications orales issues des résumés



VENDREDI 20 NOVEMBRE

12h00 - 13h00 SESSIONS PARALLÈLES 5

12h00-13h00 Session Clinique 2 - Salle Antigone

Expression musculaire de Protéinopathies multisystémiques

- TUBA4A : présentation des phénotypes musculaires
Guilhem Sole, Bordeaux & Emmanuelle Salort-Campana, Marseille
- ANXA11 : présentation des phénotypes musculaires
Raul Juntas Morales, Montpellier

OU

12h00-13h00 Session Fondamentale 5 - Auditorium

4 Communications orales issues des résumés

13h00 - 14h00 Déjeuner autour des partenaires

14h00 - 15h30 SESSION PLÉNIÈRE 5 - Auditorium

PHYSIOPATHOLOGIE DES AUTRES MUSCLES

- Plasticité du muscle lisse digestif : de la physiologie aux myopathies viscérales
Pascal de Santa Barbara, Montpellier
- Physiologie et physiopathologie du muscle lisse vasculaire (MLV)
Carmen Martinez, Montpellier
- Healing Hearts: Regeneration Mechanisms in Zebrafish and Their Promise for Human Cardiac Repair
Chris Jopling, Montpellier

15h30 - 15h45 Remise des prix SFM 2026 - Auditorium

& Clôture de la 23^{ème} Éditions des JSFM

JSFM



ATOUT.COM
sans effort vers vos événements

INFORMATIONS

Agence AtoutCom Event - jsfm@atoutcom.com - www.atoutcom.com