

JEUDI

8H00–8H30

Inscription

8H30–9H30

Mot de bienvenue et conférence d'ouverture

9H30–10H30

BLOC 1

30 MIN

L'entraînement en résistance induit des adaptations dans le muscle squelettique chez les personnes atteintes de dystrophie myotonique de type 1

Marie-Pier Roussel

L'aspect psychosocial et la maladie SLA

Véronica Kost

Personnalité, psychopathologie et adaptation sociale des personnes ayant une ataxie récessive spastique Charlevoix-Saguenay : un portrait préliminaire

Geneviève Forgues

30 MIN

Effet du sexe biologique sur les atteintes musculaires observées chez les personnes atteintes de DMI

Elise Duchesne

Impliquer les personnes atteintes de maladie neuromusculaire dans l'évaluation de leur état de santé : un exemple de partenariat dans le développement d'outil de mesure

Marjolaine Tremblay

Participation sociale en ARSACS

Cynthia Gagnon

10H30–11H00

PAUSE

11H00–12H00

BLOC 2

60 MIN

Les leviers et les barrières de la participation au fil du temps pour les adultes atteints de la dystrophie myotonique de type 1

Kateri Raymond

La dysphagie dans la DMOP: de la recherche à la fourchette!

Claudia Côté

Évolution des capacités fonctionnelles dans l'Ataxie Récessive Spastique de Charlevoix-Saguenay (ARSACS): Étude longitudinale sur 2 ans

Raphaël St-Gelais

Effet des orthèses plantaires à surface de contact maximale sur la biomécanique de la marche et le contrôle postural chez les jeunes atteints de polyneuropathie sensitivomotrice

Mélissa Martel

12H00–13H30

DÎNER

13H30–15H00

BLOC 3

60 MIN

La transition vers les soins adultes chez les jeunes ayant une maladie neuromusculaire grave : la vision des parents concernant l'autonomie de leur enfant

*Anne-Sophie St-Pierre
Clément*

L'utilisation des tests psychologiques et neuropsychologiques auprès de la population ARSACS : applicabilité et considérations cliniques

Julie Bouchard

LA SLA : une maladie complexe à de multiples facettes

Dr. Nicolas Dupré

30 MIN

Réflexion sur l'impact de l'implantation des technologies chez les enfants atteints d'Amyotrophie Spinale

Resi Contardo

Logiques résidentielles des personnes atteintes de maladies neuromusculaires au Québec : regard sur la composition socioéconomique des quartiers de résidence et le niveau d'accès aux services

Jean-Guillaume Simard

Fonctions cognitives et participation sociale en ARSACS

Kevin Brassard

15H00–15H30

PAUSE

15H30–16H00

BLOC 4

30 MIN

Effets d'un entraînement aquatique sur le niveau fonctionnel chez des personnes avec une dystrophie myotonique de type 1

Laurent Ballaz

Impacts du bras robotisé JACO sur les performances dans les activités de la vie quotidienne auprès de personnes ayant des incapacités aux membres supérieurs causées par une maladie neuromusculaire

François Routhier

L'utilisation des outils de Télésanté auprès des patients recevant une assistance ventilatoire à domicile

Véronique Adam

16H00–17H00

Plénière

Aide à la décision

Marie-Ève Poitras

17H00–19H00

5 À 7

VENDREDI

8H15-10H15

BLOC 5

30 MIN	Épigénétique et fonction musculaire en DMI <i>Cécilia Légaré</i>	Dystrophie musculaire de Duchenne : essais cliniques <i>Craig Campbell</i>	Ménage à trois : Ergothérapie, sexualité et maladies neuromusculaires <i>Samar Muslemani</i>	Un guide pour l'omnipraticien pour une meilleure compréhension du patient avec dystrophie myotonique de type 1 <i>Catherine Savard</i>
30 MIN	Dystrophie myotonique de type 1: pour une meilleure prise en charge du patient <i>Sophie Girard</i>	Les recommandations actuelles de ventilation mécanique de l'association thoracique canadienne de pédiatrie (nouveaux guidelines) <i>Dr. David Zielinski</i>	Parler sexe avec ses patients? Oui, ça se peut! <i>Cynthia Gagnon</i>	Nutrition et exercice pour les patients atteints de maladies neuromusculaires : données probantes et lignes directrices <i>Dr. Mark Tarnopolsky</i>
60 MIN	L'amyotrophie spinale est une maladie qui touche l'ensemble du corps : implications pour son traitement. <i>Dr Maryam Oskoui</i> <i>Témoignage de la famille Geneviève Fournier et Joël Vignola</i>	Aide médicale à mourir et maladies neuromusculaires <i>Dr. Jean Mathieu</i>	Une expérience en recherche avec des patients-partenaires ayant une maladie rare <i>Véronique Gauthier</i>	

10H15-10H45

PAUSE

10H45-12H15

BLOC 6

30 MIN	Vie autonome chez les personnes atteintes du phénotype infantile de la dystrophie myotonique de type 1 (DMI) : est-ce vraiment réaliste ? <i>Samar Muslemani</i>	Devrait-on implanter des défibrillateurs chez des garçons atteints de la dystrophie musculaire de Duchenne ? Résultats d'une étude multicentrique internationale <i>Anne Fournier</i>	Les outils d'évaluations cliniques en physiothérapie pour les patients atteints d'amyotrophie spinale <i>Sarah Turgeon-Desilets</i>
60 MIN	Myopathies congénitales : les derniers développements <i>Dr. Nicolas Chrestian</i>	Les symptômes associés au SNC dans la DMI - impacts dans la vie quotidienne et sur la relation patient-clinicien <i>Benjamin Gallais</i>	Correction des gènes de la dystrophine et de la frataxine avec le système CRISPR/Cas9 : vers des thérapies pour la dystrophie musculaire de Duchenne et l'ataxie de Friedreich <i>Jacques P. Tremblay</i>

12H15-13H15

DÎNER

13H15-14H45

BLOC 7

30 MIN	La réponse cardiorespiratoire pendant l'exercice dans la Dystrophie myotonique type I : faut-il s'en préoccuper ? <i>Fernanda Ribeiro</i>	Maladies neuromusculaires génétiques: Approche diagnostic en 2018 <i>Cam Tu Emilie Nguyen</i>	Une nouvelle mutation homozygote du gène TTN chez des patients du Nouveau-Brunswick cause une pathologie des muscles squelettiques <i>Dax Bourcier</i>
30 MIN	Progression de La DMI <i>Craig Campbell</i>	Les "cocontractions spastiques" en Ataxie de Charlevoix-Saguenay : avenues de recherche et implications cliniques ? <i>Isabelle Lessard</i>	Formation éclair sur l'impact des qualités métrologiques des outils d'évaluation visant à minimiser les biais <i>Isabelle Côté</i>
30 MIN	Apprendre en 60 secondes les particularités des interventions en ergothérapie avec les adultes atteints de dystrophie myotonique <i>Kateri Raymond</i>	Suivi neuro en ataxie <i>Xavier Rodrigue</i>	SLA: Défis des soins palliatifs <i>Dr. Chantal Morency</i>

14H45-15H00

PAUSE

15H00-15H30

Conférence de fermeture