

Les Comités

Comité d'organisation

Présidents :

Monique MIRABET
Michel BÉNARD

Dominique Barrière, Corine Bernard, Nadja Bordacahar, Delphine Brest, Arnaud Chèvre, Carol Gendry, Aurélie Geng, Norbert Glussot, Anne Guédon, Zahia Haddad-Guichard, Bénédicte Leclerc, Marie Martin, Agnès Meillier, Maria Michel, Christine Petit, Brigitte Ragot, Micheline Serra, Bernadette Tribault, Marie-Jo Vervier

Comité scientifique

Présidentes :

Dr Zahia HADDAD-GUICHARD
Maria MICHEL

Pascale Arné, Jean-Louis Béal, Michel Bénard, Sylvie Chapiro, Isabelle Chazot, Virginie Conuau, Emmanuel Debost, Yves du Plessis, Nathalie Favre, Evelyne Genty, Aurélie Godard-Marceau, Bénédicte Leclerc, Mireille Lobreau, Pascale Lorient, Monique Mirabet, France Mourey, Jean-Philippe Pierron, Eugénie Poret, Aurélie Pourrez, Fanny Segaux, Fabienne Vallet, Axelle Van Lander, Virginie Vignoli, Chantal Viroit

Retenez
dès maintenant
les dates suivantes

Date d'envoi des projets de communication	26 octobre 2015
Date d'ouverture du site d'inscription	1 ^{er} février 2016
Date limite des inscriptions à tarif préférentiel	30 avril 2016
Ouverture du congrès	16 juin 2016

De l'impossible vers les possibles...



De l'impossible vers les possibles... Créer, innover, permettre

Vivre l'impossible et croire aux possibles...

Aujourd'hui comment les soins palliatifs parviennent-ils à permettre des possibles ?

Au quotidien, la nécessité d'interroger à la fois les acquis, le présent et l'avenir, ne cesse de s'imposer.

Au-delà du doute et du sentiment d'impuissance, témoins des ressources insoupçonnées des patients et de l'entourage, les acteurs de soins palliatifs sont encouragés à faire preuve de créativité, source d'innovations.

- **Créer** de nouveaux espaces de soins et d'accompagnement en chaque situation,
- **Innover** dans la prise en charge de la douleur, de la détresse et des autres symptômes,
- **Permettre** le respect de la vie privée, l'autonomie des personnes et le droit d'accès aux soins palliatifs,
- **Créer** toujours une relation singulière avec les malades et leurs proches,
- **Innover** dans l'interdisciplinarité,
- **Permettre** la reconnaissance de la dignité présente en chacun,
- **Innover** dans la transmission de la culture palliative,
- **Permettre** l'engagement et l'expression de la solidarité.

Les soins palliatifs comme mouvement ; les soins palliatifs en mouvement transmettent les valeurs fondamentales de l'accompagnement. L'espérance des possibles permet une fin de vie dans une éthique de la relation et du prendre soin.

Aujourd'hui, en dépassant les impossibles d'hier, les soins palliatifs s'inscrivent dans une sollicitude envers les plus vulnérables.

Nous souhaitons que ce 22ème congrès fasse éclore :

- **Les créativité**s des équipes intégrant toutes les compétences et la pluralité des expériences d'une médecine moderne humaniste,
- **L'émergence des projets** fondés sur la singularité de la personne malade et de son entourage avec toutes les formes de solidarités,
- **Les questions sur les possibles** qui permettent de déployer l'énergie, le courage d'oser et la ténacité requis au service de celui qui nous sollicite, tout en appréhendant les limites.

Inscrire et construire ce congrès à Dijon, au sein d'une région où les soins palliatifs font partie des priorités de l'offre de soins, c'est **ouvrir aux possibles les équipes de soins et d'accompagnement**.

Bienvenue à Dijon au 22ème congrès de la SFAP, rejoignez-nous dans un esprit d'audace et de créativité

L'appel à communications

Nous vous proposons de communiquer dans les ateliers, autour des thèmes suivants :

- 1 - Approches culturelles et spirituelles
- 2 - Douleur, détresse et autres symptômes
- 3 - Coordination, organisation, complexité
- 4 - Communication et anthropologie : silence, langages, gestes...
- 5 - Essais cliniques et recherche en soins palliatifs
- 6 - Créativité au-delà des limites
- 7 - Interfaces interdisciplinaires
- 8 - Evolution du cadre légal, applications, réflexions
- 9 - Evolutions sociétales et contraintes économiques
- 10 - Qualité, évaluation, critères : de quoi parlons-nous?
- 11 - Parcours de soins
- 12 - Familles et proches: accueil, soutien, répit
- 13 - Formation, pédagogie, innovation
- 14 - Bénévoles d'accompagnement et autres intervenants bénévoles
- 15 - Approches complémentaires et innovantes
- 16 - Spécificités en pédiatrie
- 17 - Réanimation, urgences et soins palliatifs
- 18 - Soins palliatifs et psychiatrie
- 19 - Collégialité, décisions, limites
- 20 - Limitations, arrêts de traitements, sédation : questionnements éthiques
- 21 - Communication et médiation : annoncer, informer et anticiper
- 22- Vieillesse, autonomie, fragilité
- 23 - Précarité, vulnérabilité, handicap
- 24 – Intimité, sexualité et soins palliatifs
- 25 – Rites et deuils

Recommandations aux auteurs pour les résumés

Les résumés seront soumis directement en ligne sur le site du congrès de la SFAP, du 29 juin au 26 octobre 2015.

Un modèle de résumé se trouve également sur le site. Le résumé devra exposer de manière claire et argumentée le but et le contexte en mentionnant le numéro de la thématique de l'appel à communication. S'il s'agit d'un travail scientifique, préciser la méthode. Les résultats et les perspectives devront impérativement figurer dans le résumé.

Règles de rédaction des résumés soumis à l'évaluation :
Le titre ne devra pas excéder 85 caractères. Vous pourrez indiquer plusieurs auteurs. (A noter que seul l'auteur qui présente pourra bénéficier d'une inscription à tarif préférentiel).

Le texte ne devra pas dépasser 2500 caractères, interligne simple.

