

European Society of Atherosclerosis (EAS)

Nouvelle Société Française d'Athérosclérose (NSFA)

Cours intensif : Dyslipidémies rares et athérosclérose : les enjeux d'une médecine personnalisée.

Date: Vendredi 16 novembre 2018

Fédération d'endocrinologie

Groupement Hospitalier Est

LYON / France

Objectif : Ce cours intensif consiste à effectuer une mise au point à propos des dyslipidémies primitives rare. Bien que ces pathologies, considérées individuellement, soient très peu fréquentes elles posent des difficultés diagnostiques et thérapeutiques au praticien spécialisé, et leur cumul fait que le spécialiste qui intervient en recours est finalement souvent confronté à ce type de situation. Il se doit d'être opérationnel vis-à-vis de leur prise en charge du fait de la gravité de leurs complications potentielles. Ce cours intensif couvrira les nouvelles stratégies diagnostiques désormais mises en œuvre à la suite des progrès de la génétique moléculaire et de l'imagerie et fera le point sur les nouveaux outils thérapeutiques. Des cas cliniques concrets permettront d'alimenter les discussions.

Lieu : **Amphitheatre 6° étage**

Entrée B

Hôpital Neurologique Pierre Wertheimer

Groupement Hospitalier Est

Boulevard Pinel

69003 LYON

France

organisé par :

Faculté Lyon Est Univ Lyon 1/ HCL

sous l'égide de la société Européenne d'athérosclérose (EAS) et de la nouvelle société française d'athérosclérose (NSFA)

financé par : l'EAS via une bourse éducative d'Alexion

langue : Français /diapositives en anglais

Audience: 15-35 personnes médecins/chercheurs

inscription gratuite, déjeuner de travail offert

inscription : taissia.lelekov-boissard@chu-lyon.fr

Programme

- 8:30-8:45 h. Accueil **Ph Moulin**
- 8:45- 9:15 h. Dyslipidémies rares et athérosclérose: Introduction
J Chapman Paris
- 9:15-10:00 contribution du laboratoire de biochimie spécialisée et de la plate-
forme NGS au diagnostic des dyslipidémies rares. **M Di Filippo**
Lyon
- 10:00- 10:30 Les hypercholestérolémies familiales homozygotes : Nouvelles
modalités de prise en charge pour les cliniciens. **E Bruckert Paris**
- 10:30- 10:50 *Coffee break*
- 10:50- 11:30 Le déficit en lipase acide lysosomale: **N Peretti Lyon**
- 11:30-12h10 Les dysbétalipoprotéïnémies : **Sophie Beliard Marseille**
- 12:10- 12:50 phénotypage et génotypage du syndrome d'hyperchylomicronémie
familiale **Ph Moulin Lyon**
- 12:40-13:10 *Lunch*
- 13:10 - 13:50 les hypocholestérolémies familiales: **S Charriere Lyon**
- 13:50 - 14:30 Les hypoalphalipoprotéïnémies primitives : **R Valero Marseille**
- 14:30 - 15:00 h. Dyslipidémies rares et spectrométrie de masse : Un complément
diagnostique à la génétique : **M Krempf Nantes**
- 15h00-15:30 h Applications potentielles du scanner spectral dans l'évaluation de
l'athérome infraclinique
Ph Douek Lyon
- 15h40-16:00 h visite de la plate-forme NGS **M Di filippo Lyon**
- 16:00 – 16:15 h Conclusions **Ph Moulin J Chapman**

