



JOURNEE SCIENTIFIQUE DU GROUPE FRANÇAIS D'ETUDE DES LYMPHOMES CUTANES

18 octobre 2013, 9h-17h30
Salle des Moulages, Hôpital Saint-Louis, Paris

PROGRAMME DEFINITIF

9h Accueil

9h15 Début des présentations :

1-« Bilan croisé des réseaux GFELC - Lymphopath Cutané (2010-2011) et de leur complémentarité»
E. Laban, M. Beylot-Barry, C. Ram-Wolff, M. Bagot, B. Vergier, pour le GFELC.

2-Marqueurs immunologiques du syndrome de Sézary : comment s'orienter?
H. Moins, C. Douay, E. Clave, M. Daubord, G. Maki, C. Ram-Wolff, M. Bagot, A. Bensussan, A. Toubert

3-Expression génique combinée de 4 marqueurs -Twist, T-plastine, KIR3DL2 et NKp46 - pour le diagnostic de Syndrome de Sézary. (Distinction par rapport aux érythrodermies inflammatoires non tumorales).
L. Michel, F. Jean-Louis, C. Ram-Wolf, E. Bégué, A. Bensussan, M. Bagot.

4-KIR3DL2, marqueur diagnostique et pronostique du syndrome de Sézary: implications fonctionnelles et thérapeutiques.
N. Thonnart, M. Bagot, A. Bensussan, A. Marie-Cardine

5-Expression de KIR3DL2 dans les lymphomes T ganglionnaires et périphériques cutanés et extra-cutanés.
N. Ortonne, S. Le Gouvello, J. Setiao, N. Martin, A. Bensussan, M. Bagot, P. Gaulard

11h-11h15 Pause

6-Etude fonctionnelle de l'expression de PD1 et de ses ligands dans le syndrome de Sézary
R. Karkouche, N. Martin, A. Henry, P. Gaulard, N. Ortonne

7-Diversité génétique TLR9/MYD 88 et syndrome de Sézary.
R Tamouza, L. Michel, M. Busson, F. Jean-Louis, K. Amokrane, D. Charron, A. Bensussan, M. Bagot, A. Toubert.

8-Stabilité cytogénétique et syndrome de Sézary.
M. Prochazkova-Carlotti, E. Laharanne, E. Chevret, A. Pham-Ledard, G. Soler, M. Beylot-Barry, JP Merlio

9-Activité télomérase et longueur des télomères sont-ils des indicateurs de progression dans les Lymphomes T cutanés ?
E. Chevret, L. Andrique, M. Prochazkova-Carlotti, J. Ferrer, D. Cappellen, E. Laharanne, Y. Idrissi, A. Boettiger, W. Sahraoui, F. Ruiz, A. Pham-Ledard, B. Vergier, F. Belloc, P. Dubus, M. Beylot-Barry, J-P Merlio

10-CD160 et CD158k : deux marqueurs cutanés importants dans le mycosis fongoïde ?
C. Schmitt, L. Michel, V. Dessirier, V. Schiavon, T. Bounfou, N. Sako, A. Marie-Cardine, C. Ram-Wolff C, A. Bensussan, M. Bagot.

13h-13h45 Déjeuner – Buffet

11-Etude des altérations moléculaires et des fonctions du gène DUSP22 dans la pathogenèse des lymphomes T cutanés.

P.Mélard, Y. Idrissi, L. Andrique, M. Prochazkova-Carlotti, A C De Souza Góes, S. Berhouet, E. Laharanne, E. Chevret, A. Pham-Ledard, V. Guyonnet-Duperat, A. Bibeyran, F. Moreau-Gaudry, B. Vergier, M. Beylot-Barry, JP Merlio, D. Cappellen

12-Infiltrat lymphocytaire T pilotrope associé à une leucémie lymphoïde chronique ou un lymphome MALT: mycosis fongoïde ou infiltrat réactionnel ? 6 cas

S. Oro, N. Franck, N. Beneton, A. Fauconneau, A. Carlotti, T. Petit, I. Liolios, C. Bara, H. Carpentier, D. Storelli, B. Prophette, L. Garderet, E. Petit, J.P. Farcet, M. Beylot-Barry, B. Vergier, O. Chosidow, N. Ortonne

13-L'antigène CD20 peut être exprimé par les cellules B réactionnelles ou les lymphocytes T tumoraux dans les mycosis fongoïdes transformés: Impact sur le diagnostic positif et différentiel et le pronostic

M.L Jullie., M Prochaskova-Carlotti, M. Beylot-Barry, N.Ortonne, E.Frouin, A. Carlotti, A.de Muret, B.Balme, JP Merlio, B Vergier

14-Lymphome cutané anaplasique à grandes cellules CD30+ et mycosis fongoïde transformé riche en grandes cellules CD30= : un « challenge » diagnostique. Etude comparative de 81 cas

A Fauconneau, A Pham-Ledard, B Vergier, M Parrens, E Frison, M Carlotti, A Giese, JP Merlio, M Beylot-Barry

15-Lymphomes sous-cutanés à type de panniculite : étude anatomo-clinique multicentrique du GFELC

D. Michonneau, J. Bruneau, O. Boccara, O. Hermine, M. Maynadié, T. Petrella, N. Brousse, S. Fraitag

16-Etude rétrospective multicentrique nationale de 37 cas de lymphomes T cutanés primitifs de stade avancé après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques

A. de Masson, M. Beylot-Barry, J-D Bouaziz, F. Aubin, S. Garciaz, M. d'Incan, O. Dereure, S. Dalle, A. Domp martin-Blanchère, F. Suarez, H. Adamski, M. Battistella, R. Peffault de Latour, A. Xhaard, M. Robin, F. Sicre de Fontbrune, P. Brice, S. François, S. Lissandre, P. Turlure, E. Wierzbicka-Hainaut, E. Brissot, R. Dulery, A. Ravinet, S. Servais, R. Tabrizi, S. Ingen-Housz-Oro, P. Joly, G. Socié, M. Bagot

15h45-16h Pause

17-Valeur pronostique de la t(14;18) dans les lymphomes folliculaires. Etude de 53 patients.

A. Pham-Ledard ; A. Cowpli-Bony, A. Doussau, M. Prochazkova-Carlotti, E. Laharanne, T. Jouary, M-A Belaud-Rotureau, B. Vergier, J-P. Merlio, M. Beylot-Barry.

18-Lymphomes B cutané de type membre inférieur : le pronostic s'est amélioré

F. Grange, P. Joly, M. Bagot, S. Oro, E. Maubec, M. D'Incan, C. Ram-Wolff, I. Templier, E. Estève, G. Quéreux, M. Leduc, P. Saiag, M. Beylot-Barry

19-Les lymphomes cutanés B diffus à grandes cellules de type jambe ont le profil génétique des lymphomes B diffus à grandes cellule de type « ABC »

A Pham-Ledard, M Carlotti, D Capellen, F Grange, P. Joly, S. Dalac, B. Vergier, M. Beylot-Barry, JP Merlio

20-Intérêt de la recherche de la mutation du gène MYD88 dans les lymphomes cutanés B diffus à grandes cellules de type jambe : analyse de la cohorte SURVIELEG

A Pham-Ledard, D. Capellen, F Martinez, F Grange, B Vergier, T Petrella, M.Beylot-Barry, JP Merlio

21-Lymphoproliférations primitivement cutanées post-transplantation d'organe solide : étude multicentrique européenne

S Barette, D Seçkin, S Euvrard, C Francès, J Kanitakis, G Haufbauer.

17h30 : fin de réunion

Inscription gratuite à la Journée scientifique, mais merci pour la logistique, d'indiquer votre présence au secrétariat du GFELC : marie.beylot-barry@chu-bordeaux.fr