

European Society of Atherosclerosis (EAS)

Association Suisse d'Athérosclérose (AGLA)

Nouvelle Société Française d'Athérosclérose (NSFA)

Cours intensif

Dyslipidémies rares:

les enjeux d'une médecine personnalisée.

Philippe Moulin, Lyon ; David Nanchen, Lausanne

Date: 14/10 /2022

Objectif : Ce cours intensif consiste à effectuer une mise au point à propos des dyslipidémies primitives rares. 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 fera le point sur les nouveaux outils thérapeutiques.

Des cas cliniques concrets permettront d'alimenter les discussions.

Lieu : en présentiel

Les Pensières, Center for Global Health [Les Pensières \(lespensieres.org\)](http://lespensieres.org)

55 route d'Annecy, 74290 Veyrier du Lac, Haute Savoie, France

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

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

Langue : Français /diapositives en anglais

Audience: 50 (30-70) personnes médecins/chercheurs

Inscription gratuite mais obligatoire, sur le lien <https://www.eventbrite.fr/e/294477418887>

Déjeuner de travail offert

Participation aux frais de résidence pour les industriels : 100 Euros

Programme

- 8:30-9:00 **Accueil, remise des badges**
- 9:00-9:10 **Introduction** Philippe Moulin, Lyon; David Nanchen, Lausanne
- 9:10- 9:40 **L'European Lipid Clinic Network** : Alberico Catapano, Milan
- 9:40-10:10 **Nouvelles stratégies de séquençage lors du diagnostic des dyslipidémies rares.** Mathilde Di Filippo, Lyon
- 10:10- 10:30 *Coffee break*
- 10:30-11:00 **Les hypercholestérolémies familiales homozygotes : Nouvelles modalités de prise en charge.** Eric Bruckert, Paris
- 11:00-11h30 **Les déficits en lipase acide lysosomale:** Diana Ballhausen, Lausanne
- 11:30-12:00 **Les dysbêtalipoprotéïnémies** : Sophie Beliard, Marseille
- 12:00-13:30 *Lunch*
- 13:30-14:00 **Prise en charge des syndromes d'hyperchylomicronémie familiale :** Philippe Moulin, Lyon
- 14h00-14h30 **Prise en charge des lipodystrophies génétiques** : Christel Tran, Lausanne
- 14h30 -14h50 **Les hypocholestérolémies familiales homozygotes:** Noel Peretti, Lyon
- 14h50 – 15h10 **Les hypocholestérolémies familiales hétérozygotes:** Sybil Charriere, Lyon
- 15h10-15h30 *Coffee break*
- 15h30 -16h00 **Les hypoalphalipoprotéïnémies primitives** : René Valero, Marseille
- 16h00-16h30 **Prise en charge des hyper Lp(a), le débat PROs CONS** Michel Farnier, Dijon et Vincent Durlach, Reims
- 16h30-16h45 **Conclusions** Philippe Moulin, Lyon; David Nanchen, Lausanne