

La mot du Président de la NSFA

Alain Pierre Gadeau



Chers collègues et amis,

Au nom de la NSFA, je vous offre à chacun mes meilleurs vœux de réussite et de bonheur pour cette nouvelle année. Parmi les chantiers de cette année, nous aurons à cœur de vous proposer le congrès annuel à Biarritz au mois de juin et plusieurs webinars distillés au cours de l'année. Nous poursuivons la labellisation des Centres Cliniques de Biologie des Lipides afin d'organiser un réseau efficace de prise en charge de tous les patients du territoire. Nous vous rappelons que la NSFA poursuit la construction de registres nationaux d'hypercholestérolémie familiale et plus récemment d'hypertriglycéridémie et que toutes les études sur ces registres sont les bienvenues. Cette année verra le renouvellement de plusieurs membres du conseil d'administration de la NSFA pour lequel un appel à candidature sera ouvert en mai.

Je vous souhaite à nouveau succès et joie dans vos labos et ainsi qu'à vos proches !

Très cordialement,

Alain-Pierre Gadeau

Les actions de la NSFA

Bourses congrès : Aide financière aux jeunes chercheurs ou cliniciens d'un montant maximal de 400€ pour la présentation en France ou à l'étranger de leurs travaux de recherche dans le domaine de l'athérosclérose.

Bourses mobilité nationale ou internationale. Ces aides (1500€ maximum) permettent de couvrir tout ou partie d'un séjour à l'étranger ou en France dans le cadre d'une recherche de laboratoire d'accueil pour un stage ou se former à une technique indispensable à leur projet dans un autre laboratoire en France ou à l'étranger. La commission d'attribution des bourses se réunit mai et novembre chaque année.

Allocations fin de thèse : CDD d'une durée allant de 3 à 12 mois maximum non-renouvelable, destiné exclusivement à finaliser le projet de recherche développé au cours des trois dernières années, et ne pouvant se poursuivre au-delà de la date de soutenance de thèse. Dossiers à déposer en mai ; auditions lors du congrès en juin.

REFERCHOL : Registre Français de l'hypercholestérolémie familiale (HF) - Ce projet vise à collecter les données cliniques et biologiques obtenues lors des consultations des patients atteints de HF en France. L'objectif principal du registre est d'établir un état des lieux du dépistage et de la prise en charge clinique de l'hypercholestérolémie familiale dans les centres français spécialisés. Outre un impact direct sur le partage des données, l'amélioration des pratiques de dépistage et de soins, ou encore le suivi à long terme, le registre sert de base à de nombreuses études cliniques.

Publications - En 2022, le registre Referchol a permis de mettre en évidence l'importance du diagnostic génétique de la FH comme facteur prédictif de l'initiation d'un traitement par statine chez l'enfant et d'évaluer l'incidence du risque cardiovasculaire et l'efficacité de la prise en charge dans une cohorte de plus de 3000 patient FH hétérozygotes. La NSFA a également été impliquée dans l'établissement d'un consensus sur le dosage de la LP(a).

Formation, webinars - En plus de 3 webinars, disponibles en replay sur Youtube, la NSFA a organisé en 2022 un cours intensif sur les dyslipidémies rares en association avec l'EAS et l'AGLA.

Soutien aux associations – Ballons Rouges et ANHET.

LES EVENEMENTS 2023

CONGRES NSFA DU 21 AU 23 JUIN 2023 - Date limite pour la soumission des résumés : 15 mars 2023.

WEBINARS - De nouvelles sessions sont prévues cette année (hypocholestérolémies, calcification endotoxémie...).

CCBL - Les demandes de 2022 sont en cours d'évaluation. La 3^e campagne de labellisation est prévue pour l'année 2023.

ELECTIONS - Une partie du conseil d'administration sera renouvelé suite aux élections de juin.