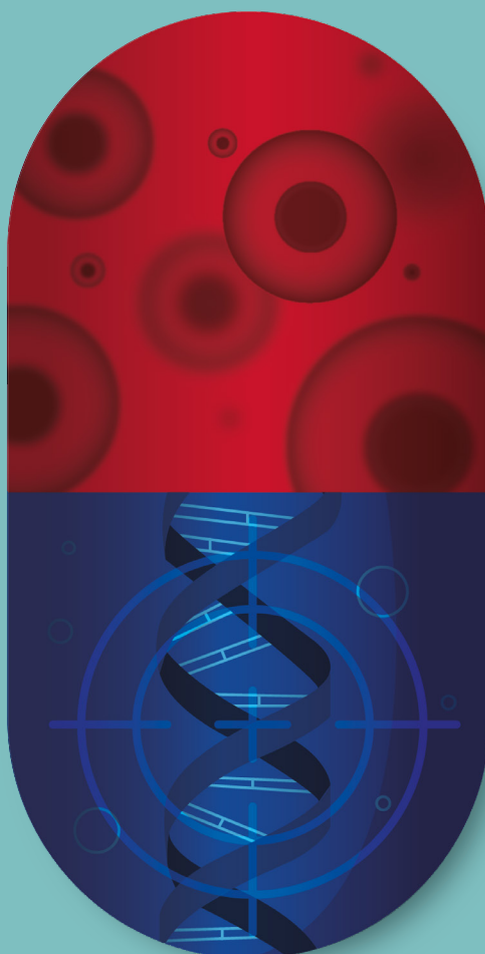


8<sup>ème</sup> Congrès  
**MÉDECINE  
PRÉDICTIVE  
& PERSONNALISÉE**  
Génomique, Oncogénomique

**S  
F  
M  
P  
P**



**05\_07  
Oct 2022**

Rive Montparnasse  
44 bd de Vaugirard  
75015 Paris

**CONTACT & INSCRIPTION**



mathilde.mangin@im-events.com  
+33 (0)1 41 04 04 31  
Equatour



**CONNEXION VIRTUELLE POSSIBLE**  
sur certaines sessions & sur demande

Chers Collègues, Chers Amis,

Rejoignez le 8ème congrès de la SFMPP où seront présentées les innovations de la médecine génomique en cancérologie et dans les maladies rares les 5, 6 et 7 octobre 2022 à Paris, Rive Montparnasse.

Au programme cette année :

- Les thérapies ciblées du cancer et des maladies rares
- Les recommandations de « testing » diagnostique et thérapeutique
- Les analyses pangénomiques en pratique (indications, gestion des données incidentes)
- Les thérapies par ARNm
- Génétique et origines de l'homme, Évolution et cancer
- L'ADN circulant
- L'accès aux tests et les questions économiques (échanges entre usagers et tutelles)
- Les innovations diagnostiques et thérapeutiques en médecine de précision
- Les start-up françaises
- L'intelligence artificielle et la bio-informatique appliquées à la génomique
- L'immunothérapie dans le cancer et les maladies rares
- Génomique et fertilité
- De nombreux symposiums par organe ou pathologie
- Les traditionnels "genomic-highlight from ASCO/ESMO 2022"
- L'état d'avancement du Plan France Médecine Génomique et des Plans de lutte contre le cancer
- La révision des lois de bioéthique et le statut des conseillers en génétique
- La parole donnée aux représentants des patients et le village des associations.

Plus de 700 personnes ont assisté aux échanges l'année dernière, en présentiel ou en distanciel. Cette année, nous privilégions le format présentiel unique (sauf contrordre sanitaire...) pour avoir le plaisir de se retrouver et favoriser les échanges

Merci de votre confiance renouvelée

Pascal Pujol et David Geneviève  
Pour le comité d'organisation

## COMITÉ SCIENTIFIQUE

Thierry André

Bernard Baertschi

Fabrice Barlesi

Jean-Yves Blay

Jean-François Deleuze

Thibault de la Motte Rouge

Laurence Faivre

Marie-Dominique Galibert

David Geneviève

Joseph Gligorov

Samir Hamamah

Paul Hofman

Pierre Le Coz

Karen Leroy

Stéphane Loze

Frédérique Penault Llorca

Frédéric Thomas

Pascal Pujol

Arash Rafii

Damien Sanlaville

Cyril Sarrauste de Menthière

Jean-Philippe Spano

Marc Spielmann

Julien Thevenon

Alain Toledano

Jean-Jacques Zambrowski

Daniel Zarca

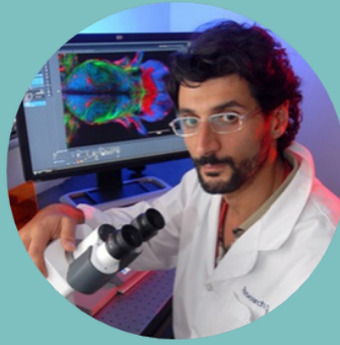
# COMITÉ D'ORGANISATION



Pascal Pujol



David Geneviève



Arash Rafii



Stéphane Loze



Frédérique  
Penault Llorca



Cyril  
Sarrauste de Menthière



Marc Spielmann



Bernard Baertschi



Laurence Faivre



Kévin Yauy



Damien Sanlaville



Julien Thevenon



J.-J. Zambrowski



Josph Gligorov



Frédéric Thomas



Samir Hamamah

## - Avec les soutiens institutionnels -



### PLATINIUM SPONSORS



### GOLDEN SPONSORS



### SILVER SPONSORS



### SPONSORS



### PARTENAIRES



## Mercredi 5 octobre

	Auditorium La Seine	Salle Mississippi
09h45- 10h00	Introduction SFMPP	
10h00-11h00	Évolution et Génomique	
11h00 - 12H00	Thérapies du cancer et des maladies rares par ARNm	
12h00 - 12h45	Symposium GSK	
13h00 - 14h00	Déjeuner	Symposium/Déjeuner débat SEQONE
14h00 - 15h00	Les analyses pangénomiques en pratique clinique	
15H00 - 15H45	Symposium ROCHE	
15h45 - 16h15	Pause et visite des stands	
16H15 - 17H30	ADN tumoral circulant / biopsie liquide	-

## Jeudi 6 octobre

	Auditorium La Seine	Salle Mississippi
08h30 - 9h00	«Prix Axel Kahn »	
09h00 - 10h30	Ecogénomique	
10h30 - 11h00	Pause et visite des stands	
11h00 - 12h00	Les analyses pangénomiques en pratique clinique	
12h00 - 12h45	Symposium ASTRAZENECA-MSD	
13h00 - 14h00	Symposium/Déjeuner débat ASTRAZENECA-MSD	Symposium/Déjeuner débat THERMO FISHER SCIENTIFIC
14h00 - 15h15	Prescription de l'analyse génétique thérapeutique : qui et comment ? - Avec le soutien institutionnel de PFIZER -	Réflexions médicales, éthiques et juridiques sur les données incidentes des analyses pangénomiques
15h15 - 16h15	Évaluation et validation des innovations thérapeutiques en Médecine de précision oncologique	Les analyses pangénomiques : quel apport aujourd'hui en pratique clinique pour les maladies rares
16h15 - 16h45	Pause et visite des stands	
16h45 - 17h30	Flash sympo : JANSSEN / SOPHIA GENETICS / AMGEN	
17h30 - 18h30	Les start up Françaises et l'innovation en médecine génomique	

## Vendredi 7 octobre

	Auditorium La Seine	Salle Mississippi
09h00 - 10h15	Le Plan France Médecine Génomique	-
10h15 - 10h45	Pause et visite des stands	
10h45 - 12h00	Consensus statement on genetic testing and predictive markers : recommandations de bonnes pratiques du testing de ciblage	Génétique et IA
12h00 - 12h45	Symposium MYRIAD GENETICS	-
13h00 - 14h00	Symposium/Déjeuner débat ILLUMINA	Flash sympo/Déjeuner débat EXACT SCIENCES / AGILENT / OWKIN
14h00 - 15h00	Genomic Highlights from Chicago/ASCO to Paris/ESMO - Partie 1	Génétique et fertilité
15h00 - 16h00	Genomic Highlights from Chicago/ASCO to Paris/ESMO - Partie 2	Immunothérapie personnalisée dans les maladies auto-immunes
16h00	Conclusion	Conclusion

SESSION COMMUNE

SESSION CANCER

SESSION GENETIQUE

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

### 09h00-09h30 ACCUEIL DES PARTICIPANTS

### 09h45-10h00 INTRODUCTION SFMPP - *David Geneviève et Pascal Pujol*

### 10h00-11h10 ÉVOLUTION ET GÉNOMIQUE

Modération : *Laurent Le Cam, Montpellier et Frédéric Thomas, Montpellier*

- Lecture : Génétique et origine de l'homme, *Lluis Quintana-Murci, Paris*
- Évolution de la résistance au cancer dans le monde animal, *Frédéric Thomas, Montpellier*
- Évolution, cancer et innovations thérapeutiques : thérapies adaptatives, fake drugs, *Benjamin Roche, Montpellier*

### 11h10-12h00 THÉRAPIES DU CANCER ET DES MALADIES RARES PAR ARNm

Modération : *Annelise Bennaceur-Griscelli, Paris et Chantal Pichon, Orléans*

- Lecture : De la vaccination aux thérapies par ARNm dans le cancer et les maladies rares, *Jamal Tazi, Montpellier*
- Ciblage de l'ARNm par des nanomicelles d'oligonucléotides thérapeutiques pour la prise en charge personnalisée des cancers et des maladies génétiques, *Palma Rocchi, Marseille*

### 12h00-12h45 SYMPOSIUM GSK

#### « Instabilité génomique dans les cancers de l'ovaire : discussion autour d'un cas clinique »

Modération : *Pascal Pujol, Montpellier et Thibault de la Motte Rouge, Rennes*

- Testing BRCA et HRD, *Dominique Vaur, Caen*
- Traitements de maintenance en 1L : actualités récentes des essais, *Manuel Rodrigues, Paris*
- Échanges et discussion

## Salle Mississippi

### 13h00-14h00 SYMPOSIUM/DÉJEUNER DÉBAT SEQONE

#### "Faciliter l'accès aux thérapies innovantes avec l'oncogénomique : les avancées, les freins et les nouveaux défis"

- L'importance des signatures génomiques et de leur validation dans le cadre d'essai clinique : l'exemple du test HRD.
  - La signature HRD pour le cancer de l'ovaire : l'initiative ARCAGY et la cohorte Paola, *Éric Pujade Lauraine, Paris*
- La mise en place du test HRD dans une routine de laboratoire.
  - Comment intégrer le test HRD sans changer les pratiques du laboratoire de façon efficace et flexible ? *Marie-Pierre Wissler, Villeurbanne*
- Les évolutions et la dynamique des signatures génomiques pour la médecine personnalisée.
  - Pourquoi faut-il soutenir le développement et le financement de nouveaux biomarqueurs ? Vers une stratification plus précise des patients : plus de tests, c'est moins de chimio. Faciliter l'accès aux tests génomiques : peut-on vraiment parler de démocratisation ? *Jean-Yves Blay, Lyon*

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

14h00-15h00

**LES ANALYSES PANGÉNOMIQUES : QUEL APPORT AUJOURD'HUI EN PRATIQUE CLINIQUE ?**Modération : *Chrystelle Colas, Paris* et *David Geneviève, Montpellier*

- L'analyse pangénomique dans le cancer et les maladies rares : pour qui, pour quoi ?  
*Damien Sanlaville, Lyon*
- Apport à la prise en charge des cancers pédiatriques, *Gilles Vassal, Villejuif*
- Apport à la prise en charge des cancers métastatiques, *Olivier Tredan, Lyon*

15H00-15h45

**SYMPOSIUM ROCHE****"Profilage moléculaire large : nouvelles preuves de l'utilité clinique et partage d'expérience en pratique"**

- Nouvelles données sur l'utilité clinique du CGP dans la prise en charge des cancers :
  - Présentation de Profiler-O2, *Olivier Tredan, Lyon*
  - Présentation de REALM, *Karen Leroy, Paris*
  - Session questions/réponses
- Outils de médecine de précision & génération de valeur au travers de la data :
  - Partage d'expérience, *Benoist Chibaudel, Levallois-Perret*
  - Session questions/réponses

15h45-16H15

**PAUSE VISITE DES STANDS**

16h15-17H30

**ADN TUMORAL CIRCULANT / BIOPSIE LIQUIDE**Modération : *Paul Hofman, Nice* et *Marc Ychou, Montpellier*

- ADNtc dans le screening *BRCA1/2* thérapeutique, *Alexandre Harlé, Nancy*
- ADNtc en situation métastatique avancée, *Pierre Laurent-Puig, Paris*
- ADNtc dans les cancers localisés, *François-Clément Bidard, Paris*

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

08h30-09h00 «**PRIX AXEL KAHN**» récompensant le travail en génétique médicale d'un jeune chercheur dans le domaine des maladies rares ou du cancer  
Remis par le conseil scientifique de la SFMPP sous la présidence de la Ligue, Pr Daniel Nizri

### 09h00-10h30 **ÉCOGÉNOMIQUE**

Modération et regards croisés : *Frédérique Penault-Llorca, Clermont-Ferrand, Jean-Jacques Zambrowski, Paris et Daniel Nizri, Paris*

- Nouveaux besoins en oncogénétique, *Sophie Le Ricousse, (INCa) Boulogne*
- Nouveaux besoins dans les maladies rares, *Anne-Sophie Lapointe, (DGOS) Paris*
- Saisine de la HAS ? Quels financements pour les analyses génétiques, *Cédric Carbonneil, (HAS) Paris*
- Propositions pour promouvoir l'innovation médicale (discussion CSIS et mission Élysée), *Philippe Berta, Nîmes*
- Table ronde

### 10h30-11h00 **PAUSE ET VISITE DES STANDS**

### 11h00-12h00 **LES ANALYSES PANGÉNOMIQUES : QUELLES QUESTIONS EN PRATIQUE CLINIQUE AUJOURD'HUI ?**

Modération : *Laurence Faivre, Dijon et Dominique Stoppa-Lyonnet, Paris*

- Les données additionnelles, secondaires ou incidentes : ce que dit la loi de bioéthique. *Pascale Levy, (Agence de la biomédecine) Saint Denis*
- Recommandations nationales et internationales de gestion des données incidentes (ACMG, SFMPP, etc.), *David Geneviève, Montpellier*
- Analyse, curation et interprétation des données : l'IA au service de l'analyse quaternaire, *Julien Thevenon, (FIAC) Grenoble*

### 12h00-12h45 **SYMPOSIUM ASTRAZENECA-MSD**

"Évolution des pratiques dans la prise en charge du cancer du sein de haut risque HER2 Négatif au stade précoce"

- Actualités cliniques dans la prise en charge du cancer du sein de haut risque HER2- au stade précoce, *Delphine Loirat, Paris*
- Testing BRCA dans le cancer du sein précoce : qui, quand, comment ? *Philippe Denizeau, Rennes*
- Discussions

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

- 13h00-13h45 **SYMPOSIUM/DÉJEUNER DÉBAT ASTRAZENECA-MSD**  
"Place des PARPi en pratique clinique dans le cancer de la prostate"
- Recherche d'altérations des gènes de réparation de l'ADN : mise au point pratique du Comité de Cancérologie de l'Association Française d'Urologie, *Guillaume Ploussard, Toulouse*
  - Bonnes pratiques préanalytiques du testing tumoral, *Gaëlle Fromont, Tours*
  - Discussions

## Salle Mississippi

- 12h45-14h00 **SYMPOSIUM/DÉJEUNER DÉBAT THERMO FISHER SCIENTIFIC**  
" Profil moléculaire par NGS- rapidité et simplicité pour les analyses de tumeur solide"
- Faire tomber les barrières pour permettre les tests NGS ultra rapide, *Paul Hofman, Nice*
  - Retour d'expérience du panel Oncomine BRCA expanded au sein d'une plateforme moléculaire libérale, *Delphine Raoux, Toulon*
  - L'intérêt d'un panel NGS réduit dans le testing moléculaire des lymphomes non hodgkiniens, *Christophe Bontoux, Nice*

## SESSION PARALLELE 1 - CANCER- (Auditorium La Seine)

### 14h00-15h00 PRESCRIPTION DE L'ANALYSE GÉNÉTIQUE À VISÉE THÉRAPEUTIQUE : QUI ET COMMENT ?

- Avec le soutien institutionnel de PFIZER -

Modération : *Catherine Nogues, Marseille* et *Christophe Le Tourneau, Paris*

- Qu'est ce qui a changé lors de la révision des lois de bioéthique ? *Pascale Levy, Saint Denis*
- Le cancérologue face à la prescription à visée thérapeutique : aspects pratiques, *Suzette Delaloge, Villejuif*
- Rôle du conseiller en génétique dans la prescription théragnostique et interface avec l'oncologue, *Antoine De Pauw, Paris*

### 15h00-16h15 VALIDATION DE L'INNOVATION THÉRAPEUTIQUE EN MÉDECINE DE PRÉCISION ONCOLOGIQUE

Modération : *Gilles Vassal, Villejuif* et *Stéphane Loze, Paris*

- Le problème des mutations rares et des traitements agnostiques, *Christophe Le Tourneau, Paris*
- Vision et vécu des patients vis-à-vis de l'accès aux thérapies ciblées innovantes, *Laure Gueroult-Accolas, Paris*
- Mutations rares et traitements agnostiques : évolutions des critères d'évaluation ? *Étienne Lengliné, Paris*

## SESSION PARALLELE 2 - GENETIQUE - (Salle Mississipi)

### 14h00-15h00 RÉFLEXIONS MÉDICALES, ÉTHIQUES ET JURIDIQUES SUR LES DONNÉES DITES SECONDAIRES DANS LE CADRE DES ANALYSES PANGÉNOMIQUES

Modération : *Stéphane Bézieau, Nantes* et *David Geneviève, Montpellier*

- Enjeux éthiques : Quel risque à dire ? Où se situe le curseur éthique de l'actionnabilité ? *Bernard Baertschi, Genève*
- Enjeux médicaux : Quel risque à ne pas dire ? Où se situe le curseur médical de l'actionnabilité ? *Laurence Faivre, Dijon*
- Enjeux juridiques : quel risque à dire ou ne pas dire ? *Caroline Henry, Paris*

### 15h00-16h15 LES ANALYSES PANGÉNOMIQUES : QUEL APPORT AUJOURD'HUI EN PRATIQUE CLINIQUE POUR LES MALADIES RARES ?

Modération : *Stanislas Lyonnet, Paris* et *Sylvie Odent, Rennes*

- En prénatal, *Alexandra Benachi, Paris*
- En néonatal, *Marjolaine Willems, Montpellier*
- En post-natal, *Christel Thauvin, Dijon*
- Faut-il proposer la recherche active du statut hétérozygote ? *Jean-Louis Mandel, Strasbourg*

### 16H15-16H45 PAUSE ET VISITE DES STANDS

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

16h45-17h30

**FLASH SYMPO**Modération : *Stéphane Loze, Paris***- Avec le soutien de JANSSEN -**

- Les perspectives dans la prise en charge des mutations communes et non communes dans le CBNPC mEGFR du point de vue du biologiste médical, *Karen Leroy, Paris*

**- Avec le soutien de SOPHIA GENETICS -**

- A multicenter evaluation of a low pass whole genome sequencing-based solution for homologous recombination deficiency detection, *Alexandre Harlé, Nancy*

**- Avec le soutien de AMGEN -**

- Inhiber KRAS dans les Cancers Bronchiques Non à Petites Cellules : l'essentiel en 15 minutes, *Marie Wislez, Paris*

17h30-18h30

**LES START UP FRANÇAISES ET L'INNOVATION EN MÉDECINE GÉNOMIQUE**Modération : *Stéphane Loze, Paris* et *Pascal Pujol, Montpellier***- En collaboration avec ANGELS SANTÉ -**

- Apport de la technologie SpiderMass comme nouvelle stratégie de diagnostic tissulaire en oncologie, *Philippe Saudemont, CEO de Celeos*

- La biopsie liquide comme outil de de détection précoce des cancers ! *Gabriel Lerebours, CEO de Floating Genes*

- Optimisation de la caractérisation des tumeurs : une nouvelle approche diagnostique pour les sarcomes et lymphomes ! *Juliette Renauld, CEO de Genexpath*

- Optimisation de la détection des cancers MSI apport de la bio informatique, *Arnaud Cutivet, COO de MSIinsight*

- Une nouvelle solution de biologie moléculaire virtuelle pour la prédiction d'altérations génomiques tumorales ! *Louis Oscar Morel, CEO UMMON Health Tech*

- Utilisation de la blockchain et des NFTs pour la création de plateforme open science pour la diffusion des connaissances scientifiques et de nouveaux mécanismes de financements, *Arash Rafii, CEO de SciNFTF, Doha*

08h00-09h00 AG ET CA SFMPP - Salle MEKONG

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

### 09h00-10h15 LE PLAN FRANCE MÉDECINE GÉNOMIQUE

Modération : *Pierre Laurent-Puig, Paris* et *Sylvie Odent, Rennes*

- Avancées, données d'actualités et perspectives du PFMG2025 dans le cancer et les maladies rares, *Frédérique Nowak, Paris* et *Christel Thauvin, Dijon*
- Déploiement du CAD, *Anne Jouvenceau, Paris*
- Évolutions technologiques à l'avenir, *Jean-François Deleuze, Paris*
- Questions et discussion

### 10h15-10h45 PAUSE ET VISITE DES STANDS

## SESSION PARALLELE 1 - CANCER - (Auditorium La Seine)

### 10h45-12h00 CONSENSUS STATEMENT ON GENETIC TESTING AND PREDICTIVE MARKERS : RECOMMANDATIONS DE BONNES PRATIQUES DU TESTING DE CIBLAGE

Modération : *Étienne Rouleau, Villejuif* et *Jean-Philippe Spano, Paris*

- Guidelines for HRD testing in ovarian cancer : European consensus, *Diether Lambrechts, Leuven*
- Recommandations de testing dans le cancer du poumon, *Maurice Pérol, Lyon*
- Recommandations européennes de testing dans le cancer du sein métastatique de l'ESMO (ABC6) et différences avec le NCCN, *Isabelle Soubeyran, Bordeaux*

### RECOMMANDATIONS DU TESTING ONCOGÉNÉTIQUE

- Recommandations de testing oncogénétique "HBOC" du GGC, *Jessica Moretta, Marseille*
- SFMPP BRCA ½ testing guideline application : a tool for clinicians, *Marc Bollet, Neuilly-sur-Seine*

## SESSION PARALLELE 2 - GENETIQUE - (Salle Mississipi)

### 10h45-12h00 SANTÉ DIGITALE

Modération : *Julien Thevenon, Grenoble* et *Cyril Sarrauste de Menthière, Montpellier*

- Généralisation des tests génétiques : quelles approches dans un système de santé publique ? *Jean-Baptiste Rivière, Québec*
- Identification des patients porteurs de maladies rares depuis la population générale : AccelRare, *Loic Étienne, Paris*
- Formulation automatique d'hypothèses diagnostiques chez les patients suspects de maladies rares, *Kévin Yaury, Grenoble*
- Données génomiques pour la recherche : le rôle du Health Data Hub, *Romain Hossein Khonsari, Paris*

## SESSION COMMUNE (Auditorium La Seine)

- 12h00-12h45 **SYMPOSIUM MYRIAD GENETICS**  
 "Génomique et génétique des tumeurs : innovation et réalisation en France"  
 Modération : *Patrick Korman - Myriad Genetics*
- Réalisation et disponibilité du GIS (MyChoice) en France, au CGFL, *Romain Boidot, Dijon*
  - Simosein (registre EndoPredict), *Jacqueline Lehmann-Che, Paris*
- 13h00-13h45 **SYMPOSIUM/DÉJEUNER DÉBAT ILLUMINA**  
 "Les évolutions des solutions de profilage génomique complet (CGP) des tumeurs"
- CGP sur tissu et plasma : étude sur la cohorte Profiler O2, *Pierre Saintigny, Lyon*
  - Évaluation du statut HRD, retour d'expérience du Centre Jean Perrin, *Frédérique Penault Llorca, Clermont-Ferrand*

## Salle Mississippi

- 13h00-14h00 **FLASH SYMPO/DÉJEUNER DÉBAT**  
 Modération : *Cyril Sarrauste de Menthière, Montpellier et Arash Rafii, Doha*
- Avec le soutien de **EXACT SCIENCES** -
  - Dernières avancées du laboratoire Exact Sciences dans l'analyse génomique des tumeurs solides, *Rick Baehner*
  - Avec le soutien de **AGILENT** -
  - Application d'un grand panel en clinique : retour d'expérience après deux années d'utilisation au sein de la RCP moléculaire de l'Institut Curie, *Julien Masliah-Planchon*
  - Avec le soutien de **OWKIN** -
  - Comment l'Intelligence Artificielle combinée à la Pathologie Digitale révolutionne la médecine de précision ? *Meriem Sefta, Paris*

## SESSION PARALLELE 1 - CANCER - (Auditorium La Seine)

14h00-15h00 **GENOMIC HIGHLIGHTS FROM CHICAGO/ASCO TO PARIS/ESMO : CE QU'IL FAUT EN RETENIR - PARTIE 1**

Modération : *Marc Spielmann, Paris, Joseph Gligorov, Paris et Karen Leroy, Paris*

- Actualités génomiques dans le cancer du sein, *Jean-Yves Pierga, Paris*
- Actualités génomiques dans les cancers gynécologiques, *Manuel Rodrigues, Paris*
- Actualités génomiques dans les cancers urologiques AFU, *Pierre Mongiat-Artus, Paris*

15h00-16h00 **GENOMIC HIGHLIGHTS FROM CHICAGO/ASCO TO PARIS/ESMO : CE QU'IL FAUT EN RETENIR - PARTIE 2**

Modération : *Jean-Louis Pujol, Montpellier et Karen Leroy, Paris*

- Actualités génomiques en oncologie digestive, *Thierry André, Paris*
- Actualités génomiques dans les cancers du poumon, *Maurice Pérol, Lyon*
- Actualités et perspectives en immunothérapie dans les cancers hématologiques, *Mohamad Mohty, Paris*

**CONCLUSION** - *Pascal Pujol, Montpellier*

## SESSION PARALLELE 2 - GENETIQUE - (Salle Mississipi)

14h00-15h00 **GÉNÉTIQUE ET FERTILITÉ**

Modération : *Samir Hamamah, Montpellier et Jean-Marc Ayoubi, Suresnes*

- Santé reproductive et enjeux sociétaux, *Samir Hamamah, Montpellier*
- Les infertilités d'origine génétique, *Sylvie Jaillard, Rennes*
- Examen génétique dans le cadre des PMA : jusqu'où aller ? *Nelly Achour, Paris*

15h00-16h00 **IMMUNOTHÉRAPIE PERSONNALISÉE DANS LES MALADIES DYSIMMUNITAIRES**

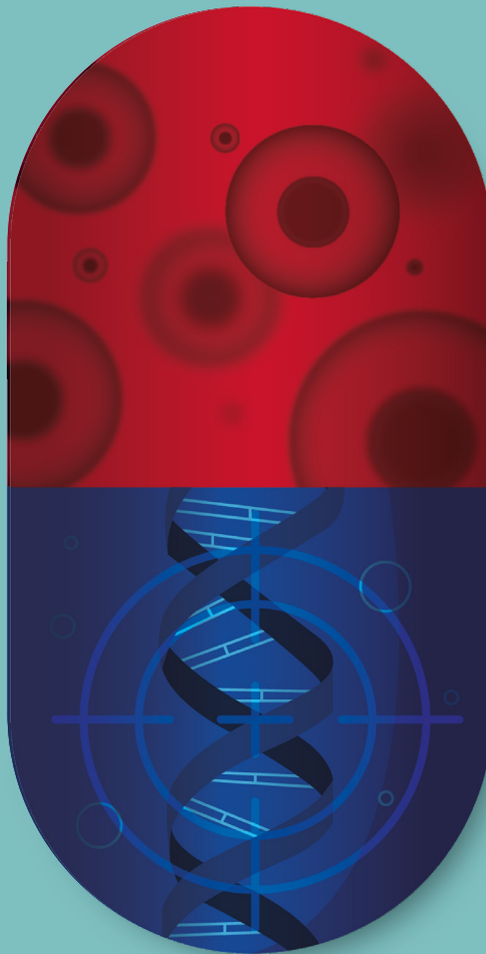
Modération : *Alexandre Belot, Lyon et David Geneviève, Montpellier*

- Bilan des RCP France médecine, *Maud Tusseau, Lyon*
- Exemple d'une maladie somatique : le VEXAS, *Sophie Georgin-Lavialle, Paris*
- Thérapeutiques ciblées et maladies inflammatoires monogéniques, *Alexandre Belot, Lyon*

**CONCLUSION** - *David Geneviève, Montpellier*

8<sup>ème</sup> Congrès  
**MÉDECINE  
PRÉDICTIVE  
& PERSONNALISÉE**  
Génomique, Oncogénomique

**S  
F  
M  
P  
P**



RETROUVEZ NOUS SUR LES RÉSEAUX SOCIAUX



RETROUVEZ TOUTES LES INFORMATIONS SUR

[www.sfmpp.org](http://www.sfmpp.org)



**CONTACT &  
INSCRIPTION**

Mathilde Mangin  
+33 (0)1 41 04 04 04  
[mathilde.mangin@im-events.com](mailto:mathilde.mangin@im-events.com)

IME, une marque Equatour

