

N°10

Le petit JOURNAL

du club de médecine fœtale 2024

DU MERCREDI 22 MAI AU VENDREDI 24 MAI 2024

ORGANISATION SCIENTIFIQUE :

- Frédéric COATLEVEN
- Raphaele MANGIONE
- Sébastien MOUTTON
- Stéphanie BRUN
- Caroline ROORYCK THAMBO
- Hanane BOUCHGHOUL
- Marie VINCENNE

ARCAACHON

Canon
CANON MEDICAL

LABORATOIRES
Guigoz

GE HealthCare

SAMSUNG

PROGRAMME

MERCREDI 22 MAI 2024 APRES-MIDI 14H30-18H30

GÉNÉTIQUE 14H30-16H30 MODÉRATION : S. MOUTTON, S. ODENT

Les délétions terminales du bras court du chromosome X ne donnent-elles que des syndromes de Turner ?
L. ALEXANDRE, S. BERNARD, C. COMBESURE

Dépistage des aneuploïdies fœtales par réplication circulaire de l'ADN pour les grossesses gémeillaires.
A. VIVANTI, C. MAESTRONI, A. BENACHI, S. CONOTTE, A. GEIPEL

Identification de marqueurs chromosomiques par détournement de techniques cytogénétiques.
P. KLEINFINGER, L. LOHMANN

Diagnostic prénatal non invasif des dysplasies squelettiques liées à FGFR3 : pour quelles indications ?
C. GUÉRINI, C. VEREBI, J. NECTOUX

Evaluation de l'apport du séquençage d'exome en trio dans des indications ciblées en prénatal.
E. SCHAEFER

Résultats anormaux inattendus d'exomes prénatals prescrits pour incertitude pronostique de signes d'appel échographiques : fréquence et exemples.
S. MOUTTON, M. YVERT, S. BRUN-STÖCKLE, F. CARDINAUD, R. MANGIONE, S. AMAT, R. GIRARDOT, A. MATTUIZZI, L. MOUGEL, A. PARIS, C. BERTRAND, S. VELUZAT, C. ALLIO, A. MARTIN, L. RAYMOND, M-E. NAUD-BARREYRE, B. GÉRARD

Que reste-t-il de l'indication du caryotype ? A propos d'une observation.
C. LE VAILLANT, M. VINCENT, E. AWAZU, N. BENBRIK, N. WINER, M. DOCO FENZY, M. NIZON

Mosaïque chromosomique, le reflet d'un développement embryonnaire précoce débridé.
A. COUSSEMENT-BONNARD

« FOETEPISIGN » Caractérisation et contribution des signatures épigénétiques dans les maladies rares d'expression anténatale.
N. BOURGON, A. ACHAIAA, B. MOHAND OUMOUSA, K. LABRECHE, V. PINGAULT, T. ATTIE-BITACH

Première cohorte fœtale de Tonne-Kalscheuer Syndrome (TOKAS) lié à l'X par variation pathogène dans RLIM : Élargissement du génotype et du phénotype.
S. CUINAT (NANTES), C. QUELIN, C. EFFRAY, C. DUBOURG, G. LE BOUAR, A-S. CABARET-DUFOUR, P. LOGET, M. PROISY, C. BENETEAU, F. SAUVESTRE, M. SARREAU, S. MARTIN-BERENGUER, V. MICHAUD, B. ARVEILER, A. TRIMOUILLE, P. MACÉ, S. SIGAUDY, O. GLAZUNOVA, J. TORRENTS, L. RAYMOND, M. H. SAINT-FRISON, T. ATTIE-BITACH, M. LEFÈVRE, Y. CAPRI, N. BOURGON, F. TRAN MAU-THEM, A-S. DENOMMÉ-PICHON, L. FAIVRE, C. THAUVIN, A-L. BRUEL, A-C. BREHIN, A. GOLDENBERG, S. PATRIER SALLEBERT, A. PERANI, B. DAURIAT, S. BOURTHOMIEU, C. YARDIN, V. MARQUET, M. BARNIQUE, S. MARTIN, M. FIORENZA-GASQ, I. MAREY, D. TOURNADRE, T. STEFAN BARAKAT, F. BUSTOS, PASQUIER, S. ODENT



PAUSE 16h30 - 17h

BIOLOGIE FŒTALE ET PATHOLOGIES DIGESTIVES 17H-18H30 MODÉRATION : A-G. CORDIER, G. LE BOUAR

BIOLOGIE FŒTALE

Very elevated hCGb (≥ 10 MoM) in maternal marker screening for Down syndrome: frequency, etiologies, outcomes and guidelines.
S. DREUX, J. ROSENBLATT, J. MASSARDIER, A. BENACHI, E. VOIRIN-MATHIEU, ABA STUDY GROUP, F. MULLER

Index biochimique d'atrésie de l'œsophage sur liquide amniotique : un outil pour améliorer la performance du diagnostic anténatal ?

C. ROCHET-CAPELLAN, M. PETTAZZONI, M. MASSOUD, A. FICHEZ, G. ROSSIGNOL, M. RABILLOU, S. BLANC, C. HUISSOUD, A. ATALLAH, J. MASSARDIER

Leucémie aigüe fœtale : quand évoquer le diagnostic ? Quel bilan réaliser ww?
P-L. FOREY, V. GUIGUE

PATHOLOGIES DIGESTIVES

Omphalocèle géante... a-t-on progressé au cours des 15 dernières années ?
A. BONNARD

Nouveau signe échographique pour le dépistage des malrotations digestives.
R. MANGIONE, F. DHOMBRES, G. DUMÉRY, J-M. JOUANNIC

Le Syndrome Tricho-entéro-hépatique.
P. COSTE-MAZEAU

Shunt porto systémique à risque d'hypoplasie portale : à propos de 2 cas.
G. DUMERY, C. MÉGIER, D. LUTON, A. BENACHI, N. GHALI, O. ACKERMANN, V. FOUQUET, S. FRANCHI-ABELLA

FIN 18h30

JEUDI 23 MAI 2024
MATIN 8H30-12H

MÉDECINE FŒTALE INTERVENTIONNELLE

MODÉRATION : H. BOUCHGHOUL, A-S. WEINGERTNER

Etude PRIUM 2 de réparation des Dysraphismes ouverts : Résultats néonataux.

L. GUILBAUD, P. MAURICE, A. DUGAS, E. BLONDIAUX, T. DE SAINT DENIS, J-M. JOUANNIC.

Critères d'inclusion pour la chirurgie fœtale des myeloméningocèles: quelles évolutions depuis le MOMS trial ?

J-M. JOUANNIC, P. MAURICE, T. DE SAINT DENIS, E. BLONDIAUX, L. GUILBAUD.

SMART-FETO. Essai de phase 1.

A. BENACHI, A. LETOURNEAU, L. BEJJANI, G. DUMÉRY, C. MÉGIER, F. RUSSO, J. DEPREST

Les drains de Harrison sont-ils aussi performants que les drains de Rockett pour le drainage du chylothorax foetal? Étude de cohorte rétrospective multicentrique.

L. PARET, C. VAYSSIÈRE

Kystes ovariens foetaux: influence de la ponction prénatale sur l'histoire naturelle et le taux de complication. À partir de 65 cas.

V. PEYRONNET, L. TUDAL, L. MANDELBROT, O. PICONE, C. EGLOFF, C. LIENG, M. TASSIN



Tranfusion fœtale : quand l'insertion cordonale n'est pas accessible.

P. MAURICE, L. FRANCHINARD, A. DUGAS, L. GUILBAUD, F. DOMBRES, J-M. JOUANNIC

Traitement anténatal des malformations lymphatiques kystiques cervico-faciales extensives fœtales.

A. ATALLAH, A. GUILHEM, S. CABET, J. MASSARDIER, L. GUIBAUD

Intérêt de la microfoetoscopie diagnostique après 15 SA.

A. DELABAERE

Traitement in utero des urétérocèles compressives par fulguration laser.

A. LETOURNEAU, V. BIDAULT, J. SAADA, A. BENACHI, A. VIVANTI

PAUSE 10H30 - 11H

PATHOLOGIES THORACIQUES

MODÉRATION : G. GRANGE, T. BARJAT

Explorations étiologiques anténatales des cardiopathies congénitales complexes.

C. ROORYCK TAMBO

A propos d'un cas d'une lésion hybride : malformation pulmonaire congénitale (CPAM) avec atrésie bronchique.

Un challenge en anténatal pour le diagnostic différentiel.

P. STEENAULT, S. DONEUX, J-M. BIARD, D. HOTON, P. BERNARD

PSYCHO-SOCIAL ET SANTÉ MENTALE

IMG pour motif psycho-social : enquête auprès des CPDPN en France.

O. ANSELEM, A. PARIA, V. TSATSARIS

Santé mentale des femmes après une IMG.

M. BERTHOU, A-L. SUTTER, M. VINCIENNE, F. COATLEVEN, **H. BOUCHGHOUL**

PARENTHÈSE HISTORIQUE

De la prise en charge des «inadaptés» au diagnostic prénatal puis à la médecine fœtale en France.

H. LAURICHESSE

VENDREDI 24 MAI 2024

MATIN 8H30-12H

VARIATIONS DU DÉVELOPPEMENT GÉNITAL

MODÉRATION : O. PICONE, F. FUCHS

Chou rose ou Rose chou, que dire des variants du développement génital ?

V. MAIROVITZ

Association entre RCIU et hypospades : étude de cohorte descriptive et pronostique.

Y. ATHIEL

INFECTIOLOGIE FŒTALE

Infection foetale à CMV : pronostic postnatal et facteurs prédictifs prénataux.

L. BUSSIÈRES, N. BOURGON, J-F. MAGNY, M. NICLOUX, J. FOURGEAUD, T. GUILLERMINOT, L. LOEUILLET, B. BESSIÈRES, D. GREVENT, P.SONIGO, A-E MILLISCHER-BELLAICHE, C. COLMANT, L. SALOMON, J. STIRNEMANN, M. LERUEZ, Y. VILLE

Viremie maternelle et prévention secondaire de l'infection congénitale à CMV.

C. EGLOFF, O. PICONE, L. MANDELBROT

Etude de la voie d'accouchement dans l'allo-immunisation plaquettaire fœto-maternelle.

M. GILBERT, M-H. EMEKTAS, G. ALLUIN, E. DEROUBAIX, V. DEBARGE

Syndrome de rubéole congénitale suite à une vaccination contre la rubéole pendant la grossesse.

E. BOUTHRY, C. QUEINNEC, C. VAUZELLE, **C. VAULOUP-FELLOUS**

PAUSE 9h45-10h15

PATHOLOGIES CÉRÉBRALES

MODÉRATION : N. WINER, V. GUIGUE

Pronostic des élargissements liquidiens isolés de la fosse cérébrale postérieure.

C. BARTHELMOT, R. BRIVET, J-M. FAURE, I. TALEB ARRADA, M. COLMARD, F. FUCHS

Une nouvelle cause de ventriculomégalie obstructive... d'origine génétique.

S. CABET, J-F. GHERSI-EGEA, S. KHUNG-SAVATOVSKY, F. GUIMIOT, A. PUTOUX, I. SABATIER, L. RAYMOND, J. MORTREUX, F-E. CUILLIER, F. HO, G. LESCA, J-L. ALESSANDRI, L. GUIBAUD

Quand l'embryologie éclaire les malformations cérébrales sus-tentorielles.

L. GUIBAUD

Petit PC, nouvelles courbes : quelle CAT ?

J. ROSENBLATT, S. PASSEMARD

DIVERS

Hyperclarté nucale à caryotype normal, est-ce une donnée rassurante ?

L. CHENIVESSE

Apport de l'IRM foetale dans le parcours de soin prénatal : étude rétrospective.

M. DAP

Prise en charge d'une anasarque non immune inexplicquée.

P. BOUCHET

Que dire ! À partir d'un cas clinique atypique au 1er trimestre.

S. DELAHAYE

Diagnostic prénatal d'un syndrome de Kasabach Merritt. Case report.

A-G. GREBILLE

Le petit
JOURNAL
du club de médecine fœtale 2024



PREMIÈRES PRÉSENTATIONS :

ARNAUD BONNARD

SARA CABET

LAURA CHENIVESSE

AURELIE COUSSEMENT

MATTHIEU DAP

ELISE SCHAEFFER

DEUXIÈMES PRÉSENTATIONS :

ATALLAH ANTHONY

ATHIEL YOANN

BARTHOLMOT CAROLINE

BOURGON NICOLAS

GILBERT MÉLISSA

LEVET SOLÈNE

MOUTTON SÉBASTIEN

STEENHAUT PATRICIA

VAULOUP FELLOUS CHRISTELLE

PROCHAINES RÉUNIONS :

2025 : LYON

ORGANISATION

JP Comb
EVENTS

26 rue du Plateau
92500 Rueil Malmaison
Tel 06 64 76 98 08
jpcomb@gmail.com