

Journée Scientifique organisée par Kyowa Kirin et en collaboration avec le GFELC
Vendredi 10 novembre 2023
Cité Internationale Universitaire de Paris

Le Comité Scientifique

- Pr Martine Bagot, Hôpital Saint-Louis - Paris
- Pr Maxime Battistella, Hôpital Saint-Louis - Paris
- Pr Marie Beylot-Barry, CHU de Bordeaux
- Pr Olivier Dereure, CHU de Montpellier
- Pr Michel D'Incan, CHU de Clermont Ferrand
- Pr Florent Grange, CH de Valence
- Pr Laurence Lamant, CHU de Toulouse
- Pr Hélène Moins, Hôpital Saint-Louis - Paris
- Pr Nicolas Ortonne, Hôpital Henri-Mondor – Créteil
- Pr Béatrice Vergier, CHU de Bordeaux

9h00 – 09h05 : Mot de bienvenue de Kyowa Kirin

09h05 – 09h15 : Introduction par Martine Bagot

Modération session 1 : Florent Grange & Béatrice Vergier

09h15 – 09h40 : Lymphomes ou lymphoproliférations B de la zone marginale : that's the question !

- Béatrice Vergier (Bordeaux)

09h40 – 10h05 : Lymphome cutané B diffus à grandes cellules de type jambe : modélisation et microenvironnement

- Laurence Bresson-Bepoldin & Anne Pham-Ledard (Bordeaux)

10h05 – 10h30 : Lymphomes B cutanés à grandes cellules, combien d'entités ?

- Jean-Philippe Merlio (Bordeaux)

10h30 – 10h45 : Pause

Modération session 2 : Maxime Battistella & Nicolas Ortonne

10h45 – 11h10 : Le projet RHU SPRINT. Synergie Pour accélérer l'INnovation Thérapeutique dans les lymphomes T cutanés

- Adèle de Masson (Paris)

11h10 – 11h35 : Diagnostic, physiopathologie et signification clinique du rash au mogamulizumab : une manifestation de l'immunité anti-tumorale ?

- Maxime Battistella (Paris)

11h35 – 12h00 : Evolution des patients avec syndrome de Sézary après arrêt du mogamulizumab quel que soit le motif hors progression : étude rétrospective du GFELC. Résultats préliminaires.

- Marie Beylot-Barry (Bordeaux) & Saskia Oro (Créteil)

12h00 – 12h25 : Allogreffe de cellules souches hématopoïétiques dans les lymphomes T cutanés de stade avancé (CUTALLO) : une étude prospective multicentrique appariée par score de propension

- Adèle de Masson (Paris)

12h30 – 14h00 : Déjeuner

Modération session 3 : Olivier Dereure & Laurence Lamant & Hélène Moins

14h00 – 14h25 : Ciblage de PD1 dans le syndrome de Sézary par anticorps de format IgG1

- Nicolas Ortonne (Créteil)

14h25 – 14h50 : CLA/PSGL-1 des cibles potentielles pour le traitement du Mycosis Fongoïde/ Syndrome de Sézary

- Martina Carlotti & Sandrine Poglio (Bordeaux)

14h50 – 15h15 : La cible CD38 dans le traitement des lymphomes T cutanés agressifs et réfractaires

- Hélène Moins (Paris)

15h15 – 15h30 : pause

Modération session 4 : Marie Beylot-Barry & Michel d'Incan

15h30 – 15h55 : Inhiber l'activation du TGFβ à travers le ciblage du complexe CD51/GARP/LRRC33 : une potentielle nouvelle immunothérapie dans les lymphomes T ?

- Jérôme Giustiniani (Créteil)

15h55 – 16h20 : Etude prospective multicentrique pour l'évaluation du marqueur KIR3DL2 par cytométrie en flux dans le diagnostic du syndrome de Sézary, la réponse thérapeutique et la maladie résiduelle

- Hélène Moins (Paris)

16h20 – 16h45 : Essai Tellomak. Evaluation de l'effet du Lacutamab chez les patients ayant un Mycosis Fongoïde ou un Syndrome de Sézary

- Martine Bagot (Paris)

16h45 -17h00 : Conclusion par Martine Bagot