

LISTE DES POSTERS

SP1 - Actualités en constitutionnel

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
BRAIK	Massymissa	Puces SNP et Diagnostic prénatal	SP1-P01
CHATRON	Nicolas	Proposition d'arbre décisionnel pour l'analyse des variants de structure équilibrées identifiés par séquençage de génome	SP1-P02
CLUZEL	Sarah	Rôle du dysfonctionnement des télomères dans la formation d'un anneau du chromosome 20 dans le cadre d'une prise en charge des crises hypertoniques pharmaco-résistantes	SP1-P03
COUDRIEU	Océane	Complémentarité des différentes techniques de cytogénétique réalisées en prénatal avant et après culture : parcours diagnostic chez deux patientes	SP1-P04
DIMASSI	Sarra	La monosomie 9p par translocation parentale : à propos d'un cas	SP1-P05
DOCO-FENZY	Martine	Inv Dup Del(9p) en mosaïque : diagnostic anténatal et caractérisation en CGH-array et FISH	SP1-P06
DOPPLER	Solène	Détection d'une délétion du bras long d'un chromosome 5 au dépistage prénatal non-invasif : confirmation d'une mosaïque confinée au placenta écartant l'hypothèse d'une hémopathie maternelle	SP1-P07
GIOVANNANGELI	Luana	Complications fœtale d'une aneuploïdie placentaire mise en évidence au test ADNlc : À propos d'un cas	SP1-P09
GOSSET	Philippe	Composer un DPI pour CCR, partition technique	SP1-P10
GOURONC	Aurélie	Etude rétrospective des analyses cytogénétiques réalisées en Alsace entre 2016 et 2022 devant un retard de croissance intra-utérin en prénatal	SP1-P11
GUEYE	Mamadou W.	Troubles du développement sexuel : Étude Cytogénétique des instabilités chromosomiques et aberrations des télomères	SP1-P12
JELLOUL	Afef	Etude du gène FSIP2 chez des hommes infertiles Tunisiens	SP1-P13
JEYARAJAH	Sabatini	Le diagnostic prénatal : de la cytogénétique conventionnelle à l'exome	SP1-P14
KUENTZ	Paul	Dyschromie en mosaïque syndromique aspécifique : de l'implication des anomalies chromosomiques postzygotiques	SP1-P15
LAUER ZILLHARDT	Julia	Composer un DPI pour CCR partition éthique	SP1-P16
LOHMANN	Laurence	Intérêt pratique du panel de gènes ciblés dans l'infertilité féminine : à propos d'un cas clinique	SP1-P17
MARY	Laura	Implication des CNV dans l'insuffisance ovarienne prématurée : retour d'expérience	SP1-P18
MEYER	Dominique	Remaniement chromosomique complexe impliquant les chromosomes 7, 12 et 13 à l'origine d'une délétion 13q22.2q31.1 impliquant le gène EDNRB responsable du syndrome de Waardenburg	SP1-P19
MIGUET	Marguerite	Détection d'une translocation (X;autosome) pauci symptomatique chez une mère et sa fille et confirmation d'un biais d'inactivation de l'X par cytogénétique conventionnelle	SP1-P20
CLEMENT	Arthur	Mise en place et validation du Séquenceur Spectrum Compact (Promega), au sein d'un laboratoire de Cytogénétique, pour la prise en charge des infertilités	SP1-P21
PILLAY	Victor	CNV-Hub: une plateforme d'aide à la classification des CNV assisté par IA	SP1-P22
PUJALTE	Mathilde	La mécanique chromosomique au secours du conseil génétique : à propos d'une insertion	SP1-P23
RECEVEUR Présenté par BOUGHALEM	Aline Aicha	Complémentarité de techniques de Cytogénétique moléculaire après une longue errance diagnostique, chez une patiente suivie pour une déficience intellectuelle syndromique	SP1-P24
SCHLUTH-BOLARD	Caroline	Petites et grandes surprises du séquençage du génome : apport de l'étude des variants structuraux pour résoudre les impasses diagnostiques	SP1-P25
TOSCA	Lucie	Caractéristiques clinico-biologiques des patients avec une dysgonosomie en mosaïque 47,XXY/46,XX versus syndrome de Klinefelter homogène (47,XXY) : étude comparative monocentrique	SP1-P26

SP2 - Actualités en onco-hématologie

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
GAILLARD	Baptiste	Évaluation du kit STEMCELL Technologies de tri des plasmocytes et recherche de critères techniques pour valider la réalisation du tri des plasmocytes indépendamment des données du myélogramme : étude rétrospective menée au CHU de Reims	SP2-F1
LAZGA	Hadjer	Intérêt de la cartographie optique du génome dans la détection de petites insertions : illustration par deux cas de LAM pédiatriques avec remaniement KMT2A::MLLT10	SP2-F2
PIERRE	Fanny	Étude de la faisabilité en SNParray de l'utilisation d'ADN extraits de culots de cytogénétique dans les hémopathies malignes: Intérêts et avantages	SP2-F3
DOUET-GUILBERT	Nathalie	Identification par cartographie optique du génome d'une translocation t(12;15)(p13;q25) induisant la fusion ETV6::NTRK3 dans une Leucémie Aiguë Lymphoblastique T de l'enfant	SP2-P01
		Utilisation de la cartographie optique du génome dans la caractérisation du génotype de la lignée MDS-L	SP2-P02
GAILLARD	Baptiste	Evolution d'une leucémie aiguë lymphoblastique B Ph+ en leucémie myéloïde chronique : à propos d'un cas	SP2-P03
HSOUMI	Faten	Apport de la cartographie optique du génome dans les translocations cryptiques : cas du réarrangement TCF3/ FLI1	SP2-P04
JALLOUL	Afef	Mise au point du test cytogénétique à la Mitomycine C sur sang périphérique pour le diagnostic de l'anémie de Fanconi	SP2-P05
		Caractérisation d'iAMP21 inhabituel et d'amplification de KMT2A dans une Leucémie Aiguë Lymphoblastique type B de l'enfant : à propos d'un cas	SP2-P06
LAZGA	Hadjer	Intérêt de la cartographie optique du génome dans la détection d'un nouveau partenaire du locus IGH dans le FLBCL : à propos d'un cas	SP2-P07
PENTHER	Dominique	Apport majeur de la SNParray dans le diagnostic d'une LAL B avec LOH12q, iAmp21 et inactivation de SH2B3	SP2-P08
VOIRIN	Emeline	Une translocation t(10;21)(p14;q22) avec fusion RUNX1::GATA3 dans une LAL-T ETP : étude d'un cas au CHU de Tours	SP2-P09

S2 - Pistes thérapeutiques / Attractivité & pédagogie

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
HARZALLAH	Inès	Apport de la FISH sur le liquide céphalo-rachidien pour le diagnostic différentiel d'un lymphome de localisation cérébrale : à propos d'un cas	S2-P01
JALLOUL	Afef	Implication de la mutation du gène SQSTM1 dans la maladie osseuse de Paget : meta-analyse de la littérature biomédicale	S2-P02

S3 - Épigénétique / Épigénome

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
GRAVRAND	Victor	Description du spectre phénotypique des duplications Xp27.1 impliquant le gène SOX3 et illustration au travers de 3 cas cliniques	S3-P01
M'KACHER	Radhia	À la recherche des biomarqueurs de l'instabilité chromosomique en cytogénétique clinique : État actuel des avancées technologiques et de leur mise en œuvre dans les programmes de dépistage de routine	S3-P02

S4 - Édition du génome / Tests fonctionnels

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
PUJALTE	Mathilde	Le caryotype comme test fonctionnel du diagnostic d'aneuploïdies multiples en mosaïque : à propos d'un cas	S4-P01