

## S1 - Remaniements chromosomiques complexes

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
ACHOURI	Sejda	Caractérisation cytogénétique moléculaire d'une invdupdel(8p) chez un enfant présentant un retard du développement psychomoteur : place de la FISH, de la CGH array et revue de la littérature	S1-P01
BOURESSAS	Sabrina	Réarrangement déséquilibré impliquant un chromosome 18 : approche cytogénétique, phénotypique et revue de la littérature	S1-P02
DIMASSI	Sarrah	Translocation Y autosomes : à propos de deux cas impliquant le chromosome 8 : simple coïncidence ou réelle incidence ?	S1-P03
		Une rare double aneuploïdie autosomique en mosaïque : à propos d'un cas	S1-P04
ELARIBI	Yasmina	Remaniements chromosomiques multiples dans une même fratrie infertile : rôle central du caryotype et stratégie du conseil génétique	S1-P05
		Caractérisation par ACPA d'un Marqueur Chromosomique Surnuméraire Complexe	S1-P06
		Isochromosome 18q et monosomie 18p en mosaïque : une association rare	S1-P07
HACHT Présenté par JELTI	Farah Houda	Détection d'une macrodélétion 16q11.2q12.1 chez une patiente marocaine : apport de l'analyse chromosomique par ACPA	S1-P08
HELIAS	Catherine	Réarrangements cryptiques PML::RARA dans la leucémie aiguë promyélocytaire : Limites et complémentarité des méthodes cytogénétiques et moléculaires	S1-P09
HUEBER-BONNOT	Sarah	Quand ETV6 et ABL1 s'invitent dans une duplication : à propos d'un cas de LAL-B avec fusion ETV6::ABL1	S1-P10
JELTI	Houda	Variante rare du syndrome de Turner : À propos d'un cas 45,X/46,X,i(Xq)/47,X,i(Xq),i(Xq)	S1-P11
		Les duplications terminales inversées : Caractérisation d'un nouveau cas impliquant le 5p	S1-P12
KAIRET	Emma	Trisomie 21 atypique confinée au cordon chez un nouveau-né	S1-P13
MARY	Laura	Anneau du chromosome Y : description clinique et cytogénétique d'une cohorte de 21 patients	S1-P14
MEYER	Dominique	Remaniement chromosomique complexe d'un chromosome 22 lié à une inversion paracentrique maternelle	S1-P15
PLANTE-BORDENEUVE	Pauline	Des duplications du locus ATAD3 relient les maladies mitochondriales et le syndrome d'Aicardi-Goutières, une série de cas	S1-P16
SCHLUTH-BOLARD	Caroline	Interruption de FGF14 par un chromoanagenesis constitutionnel responsable d'ataxie spinocérébelleuse	S1-P17
		Etude de l'architecture tridimensionnelle de la chromatine chez 3 patients présentant un remaniement chromosomique complexe impliquant le gène MEF2C	S1-P18
TERGUI	Wissal	Étude clinique et cytogénétique d'un réarrangement complexe du chromosome 8 : un cas d'inv dup del(8p) en mosaïque	S1-P19
WEBER	Mathys	Caractérisation d'un remaniement chromosomique déséquilibré rare en mosaïque associant un Isochromosome pour les bras longs de l'X (i(Xq)) et un Isochromosome pour les bras longs du 14 (i(14q)) : corrélation génotype/phénotype	S1-P20

## SP1 - DPN / DPI / DPNI

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
BOUASSIDA	Malek	DPNI évocateur d'une délétion 4p terminale, conduisant à l'identification secondaire d'une duplication 8p terminale de novo et d'une duplication Xq28 d'origine maternelle	SP1-P01
CHATRON	Nicolas	Mise en évidence par caryotype d'un trou dans le pipeline d'exome prénatal : une bonne leçon !	SP1-P02
COUDRIEU	Océane	Association entre la longueur télomérique maternelle et fœtale et le risque de survenue d'une anomalie du développement fœtal	SP1-P03
ELARIBI	Yasmina	Dépistage prénatal non invasif : retour d'expérience sur une série de 125 cas	SP1-P04
		Sept ans de diagnostic prénatal : profil des anomalies chromosomiques détectées	SP1-P05

<b>KOUBI</b>	Valérie	Ségrégation d'une nouvelle insertion ins(3;4) paternelle et prise en charge en DPI	<b>SP1-P06</b>
<b>LAUER ZILLHARDT</b>	Julia	Partage d'expérience : erreur diagnostique en DPI par FISH, deux aléas techniques combinés	<b>SP1-P07</b>
<b>LOHMANN</b>	Laurence	Optimisation de la stratégie d'analyse cytogénétique des villosités chorales : remplacement de l'examen direct par la FISH interphasique ciblée	<b>SP1-P08</b>
<b>OTMANE</b>	Lotfi	Anneau surnuméraire en mosaïque compensateur d'une délétion 1p intercalaire : enjeux en prénatal	<b>SP1-P09</b>
<b>SCHALK</b>	Audrey	Bilan des analyses cytogénétiques réalisées en Alsace entre 2017 et 2025 dans une situation de mort fœtale in utero	<b>SP1-P10</b>
<b>SCHMIDT</b>	Emeline	Cache-cache avec la trisomie 8	<b>SP1-P11</b>
<b>VALLE</b>	Victor Andres	Trisomie 12 foetale en mosaïque : diagnostic à partir d'un signe d'appel échographique isolé	<b>SP1-P12</b>

### S2 - Structuration de la cytogénétique

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
<b>CELSE</b>	Tristan	Acitivité de cytogénétique distancielle - Solution pour palier au déficit démographique ? Organisation innovante au CHU de La Réunion	<b>S2-P01</b>
<b>MIGUET</b>	Marguerite	Le GECCAA, Une petite histoire dans la grande histoire de la cytogénétique	<b>S2-P02</b>

### S3 - Maladies de réparation de l'ADN

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
<b>BASINKO</b>	Audrey	Case report : apport de la cartographie optique du génome (COG) dans le diagnostic d'une anémie de Fanconi	<b>S3-P01</b>

### SP3 - Actualités en constitutionnel

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
<b>AMASDL</b>	Saadia	Chromosome Y et infertilité	<b>SP3-P01</b>
<b>AZONBAKIN</b>	Azandegbe Simon	Formes cytogénétiques du syndrome de Down et leurs manifestations cliniques à Cotonou-Bénin	<b>SP3-P02</b>
<b>BIEHLER</b>	Margaux	Suspicion de monosomie X en mosaïque : une approche par FISH sur noyaux non cultivés	<b>SP3-P03</b>
<b>CHATRON</b>	Nicolas	L'empreinte des syndromes cytogénétiques classiques s'efface-t-elle dans le monde de la génomique ?	<b>SP3-P04</b>
<b>DIMASSI</b>	Sarra	Trisomie 21 par translocation : intérêt du caryotype et implications pour le conseil génétique – à propos d'une série tunisienne	<b>SP3-P05</b>
		Trisomie 9 en mosaïque : Intérêt d'une meilleure connaissance clinique et stratégie diagnostique pour une prise en charge adaptée	<b>SP3-P06</b>
		Quand IGF1R se fait discret : Place de la Cytogénétique moléculaire dans le diagnostic et la prise en charge thérapeutique	<b>SP3-P07</b>
		Translocation réciproque impliquant le chromosome 14 et infertilité masculine : A propos de deux cas	<b>SP3-P08</b>
<b>LAMBERT</b>	Jordan	Différents mécanismes de réparation suite à une perte de télomère au stade du zygote initial mis en évidence lors de la réalisation de DPN chez deux patientes	<b>SP3-P09</b>
<b>SCHEIDECKER</b>	Sophie	Double diagnostic d'un syndrome de Prader-Willi et d'une maladie de Tay-Sachs avec un mode de transmission inattendue	<b>SP3-P10</b>
<b>SCHLUTH-BOLARD</b>	Caroline	Recherche du chromosome Y à partir de l'ADN libre circulant chez les patientes atteintes du syndrome de Turner	<b>SP3-P11</b>
<b>WILHELM</b>	Nadège	Intérêt de la mise en évidence du chromosome X inactif par l'incorporation de BrdU dans un cas de grande délétion sur le chromosome X	<b>SP3-P12</b>

**SP4 - Actualités en onco-hématologie**

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
COLLONGE-RAME	Marie-Agnès	Suivi cytogénétique et prise en charge d'une patiente avec un syndrome de Shwachman-Diamond	SP4-P01
DAHLEN	Eric	Chromosomes isodicentriques Y multiples et pathologies myéloïdes	SP4-P02
FAUCHEUX	Lisa	Apport de la cytogénétique dans le diagnostic d'un lymphome endovasculaire chez une patiente en errance diagnostique	SP4-P03
GAILLARD	Baptiste	Analyse par cartographie optique du génome de deux cas de leucémie prolymphocytaire T	SP4-P04
GERVAIS	Carine	Complexité du diagnostic cytogénétique des réarrangements KMT2A::MLLT10 dans les LAM - À propos d'un cas	SP4-P05
JELLOUL	Afef	Leucémie Aiguë Promyélocytaire (LAP): Un mécanisme chromosomique rare engendrant la fusion PML::RARA, mis en évidence par Hybridation In Situ Fluorescente (FISH) : Case report	SP4-P06
		Impact des Caryotypes Complexes dans le Pronostic Des Leucémies Aigues Myéloïdes	SP4-P07
LETE	Céline	Intérêt de la cartographie optique du génome sur biopsies ganglionnaires comme outil diagnostique dans les néoplasies lymphoïdes	SP4-P08
M'KACHER	Radhia	Dysfonctionnement des télomères dans le lymphome du manteau : un nouvel outil diagnostique pour identifier et prédire les formes agressives	SP4-P09
MULLER	Marc	Identification d'un nouveau partenaire de TCF3 lors du diagnostic d'une LAL B	SP4-P10
WIBER	Margaux	Fusion NUP214::ABL1 dissimulée sous forme d'épisomes dans une LA biclonale : le RNA-seq au secours du caryotype	SP4-P11

**S4 - Variations et évolution des chromosomes**

Nom	Prénom	Titre de la communication affichée	N° poster
MALLET	Simon	Séquences télomériques interstitielles et accumulation de dommages à l'ADN : caractéristiques de l'instabilité génomique chez les vertébrés sauvages résistants au cancer	S4-P01
NICOLLE	Romain	Utilisation de Graph Neural Network (GNN) pour prédire des paires de gènes impliquées en pathologie humaine	S4-P02
OMRI	Sahar	Avoir un chromosome sexuel en plus : Quelles répercussions phénotypiques chez l'enfant : à propos d'une série tunisienne ?	S4-P03
PEBREL-RICHARD	Céline	Anomalies de nombre de copies rares du gène NLGN1 dans les troubles du spectre autistique : analyse de quatre observations cliniques	S4-P04