

SOCIETE DE NEPHROLOGIE PEDIATRIQUE

Bordeaux • 15-17 novembre 2012

Agora Talence



PROGRAMME

Jeudi 15 novembre

14h00 - 16h15 : **Registres / Protocoles**

Modérateurs : Patrick Niaudet (Paris), Michel Tsimaratos (Marseille)

14h00 - 14h15 : **CRISTAL pédiatrique**

Marie-Alice Macher (Paris)

14h15 - 14h30 : **REIN / Registre ESPN**

Jérôme Harambat (Bordeaux)

14h30 - 14h45 : **PNDS Insuffisance rénale chronique**

Denis Morin (Montpellier)

14h45 - 15h00 : **European Renal Best Practices**

Pierre Cochat (Lyon)

15h00 - 16h20 : **Protocoles SNP en cours**

16h20 - 16h50 : **Pause - Visite des posters et des stands**

16h50 - 18h30 : **Etat des lieux sur le SHU typique**

Modérateurs : Chantal Loirat (Paris), Christian Combe (Bordeaux)

16h50 - 17h10 : **Evolution des idées sur la physiopathologie**

Véronique Frémeaux-Bacchi (Paris)

17h10 - 17h30 : **Formes graves / score pronostique**

Rémi Salomon (Paris)

17h30 - 17h50 : **Traitement du SHU typique de l'adulte**

Yahsou Delmas (Bordeaux)

17h50 - 18h10 : **Eculizumab dans le SHU typique de l'enfant : expérience de la SNP**

Arnaud Garnier (Toulouse)

18h15 - 18h30 : **Discussion**

A partir de 19h15 : **Visite guidée de Bordeaux**

Vendredi 16 novembre

8h30 - 10h00 : Infections virales en transplantation rénale

Modérateurs : Maud Dehennault (Lille), Bruno Ranchin (Lyon)

08h30 - 09h00 : Infections à HHV et à BKV

Véronique Baudouin (Paris)

09h00 - 09h30 : EBV

Gwenaëlle Roussey-Kesler (Nantes)

09h30 - 10h00 : CMV

Pierre Merville (Bordeaux)

10h00 - 11h00 : 4 communications orales

Modérateurs : Mathilde Cailliez (Marseille), Gérard Champion (Angers)

11h00 - 11h30 : Pause - Visite des posters et des stands

11h30 - 13h00 : 8 communications orales

Modérateurs : Albert Bensman (Paris), Sophie Taque (Rennes)

13h00 - 14h30 : Repas - Visite des posters

14h30 - 15h30 : Rein et génétique

Modérateurs : Didier Lacombe (Bordeaux), Rosa Vargas-Poussou (Paris)

14h30 - 14h50 : Pourquoi faire un diagnostic prénatal d'anomalie du développement rénal ?

Stéphane Decramer (Toulouse)

14h50 - 15h10 : Maladie de Fabry chez l'enfant

Georges Deschenes (Paris)

15h10 - 15h30 : Nouveaux gènes impliqués dans le syndrome néphrotique

Olivia Boyer (Paris)

15h30 - 16h00 : Pause - Visite des posters et des stands

16h00 - 17h15 : 6 communications orales

Modérateurs : Etienne Bérard (Nice), Olivier Dunand (La Réunion)

17h30 - 18h15 : Assemblée Générale de la SNP

20h00 - 24h00 : Dîner Place de la Bourse (chambre de commerce et d'industrie)

Samedi 17 novembre

9h00 - 10h15 : Néphropathies glomérulaires : avancées récentes et situation en 2012

Modérateurs : Michel Fischbach (Strasbourg), Vincent Guignonis (Limoges)

09h00 - 09h25 : Néphropathie à IgA

François Nobili (Besançon)

09h25 - 09h50 : Glomérulonéphrites membranoprolifératives

Valérie Leroy (Lille)

09h50 - 10h15 : Nouvelles cibles thérapeutiques dans le lupus

Christophe Richez (Bordeaux)

10h15 - 10h30 : Pause - Visite des posters et des stands

10h30 - 12h30 : 10 communications orales

Modérateurs : Christine Piètrement (Reims), Denis Morin (Montpellier)

12h30 – 13h30 : Repas

COMMUNICATIONS ORALES

Vendredi 16 novembre

10h00 - 11h00 : 4 communications orales (4 CL)

CL : communications longues (10' + 5'); CC : communications courtes (5' + 3')

Modérateurs : Mathilde Cailliez (Marseille), Gérard Champion (Angers)

CL1. Facteurs prédictifs de l'efficacité du mycophenolate mofetil dans les syndromes néphrotiques corticodépendants de l'enfant

L. Dehoux, J. Assoukpa, M.A. Macher, A. Maisin, T. Kwon, M. Fila, C. Dossier, G. Deschênes, V. Baudouin (Paris Robert Debré)

CL2. Mycophenolate mofetil et syndrome néphrotique corticodépendant

B. Ranchin, A. Azzi, J. Bacchetta, A. Bertholet-Thomas, A.L. Leclerc, O. Basmaison, A. Beguin, G. Mestrallet, L. Martinat, S. Allegret, C. Wright, N. Hafrouk, P. Cochat (Lyon)

CL3. Déplétion B prolongée par Rituximab dans le syndrome néphrotique : devenir après réplétion B et risque d'hypogammaglobulinémie

A.L. Sellier-Leclerc, V. Baudouin, T. Kwon, M.A. Macher, T. Ulinski G. Deschênes (Paris Robert Debré, Paris Armand Trousseau)

CL4. Ressenti du traitement du syndrome néphrotique corticodépendant ou corticorésistant par le patient : immunosuppression orale versus rituximab

I. Stoica, E. Tudorache, A. Davourie, B. Aoun, T. Ulinski (Paris Armand Trousseau)

11h30 - 13h00 : 8 communications orales (3 CL + 5 CC)

CL : communications longues (10' + 5'); CC : communications courtes (5' + 3')

Modérateurs : Albert Bensman (Paris), Sophie Taque (Rennes)

CL5. Les glomérulopathies à dépôts de C3 : série française de 19 cas

C. Nicolas, V. Baudouin, M.A. Macher, J.L. André, N. Biebuyck-Gouge, M. Déchaux, M. Dehennault, L. Frimat, S. Gié, D. Morin, H. Nivet, F. Nobili, B. Ranchin, T. Ulinski, V. Frémaux-Bacchi, C. Pietrement (Reims, Multicentrique SNP)

CL6. Intérêt de l'eculizumab dans le SHU typique de l'enfant : étude ouverte monocentrique

C. De Charrette, A. Godron, C. Bordes, B. Llanas, J. Harambat (Bordeaux)

CL7. Immunoabsorption en Pédiatrie : l'expérience de 4 centres français

A. Garnier, S. Tellier, A.L. Adra, D. Morin, E. Allain-Launay, G. Roussey-Kessler, M.A. Macher, T. Kwon (Toulouse, Montpellier, Nantes, Paris Robert Debré)

CC1. Immunoabsorption : nouvelle stratégie thérapeutique dans la glomérulonéphrite extra-membraneuse lupique

A. Davourie-Salandre, E. Tudorache, I. Stoica, B. Aoun, I. Brocheriou, T. Ulinski (Paris Armand Trousseau)

CC2. Rémission d'un syndrome néphrotique cortico et ciclo-résistant par immunoabsorption

L. Tabone, I. Vrillon, M.A. Macher, G. Deschênes, T. Kwon (Paris Robert Debré, Nancy)

CC4. Immunoabsorption au cours d'un SHU typique avec atteinte neurologique sévère

C. Pietrement, N. Bednarek, M. Fila, V. Baudouin, M.A. Macher, G. Deschenes (Reims, Paris Robert Debré)

CC5. Traitement par eculizumab chez un nouveau-né avec syndrome hémolytique et urémique atypique par déficit homozygote en facteur H

K. Michaux, J. Bacchetta, E. Javouhey, F. Bordet, B. Ranchin, P. Cochat, V. Frémaux-Bacchi, A.L. Sellier-Leclerc (Lyon)

Vendredi 16 Novembre

16h00 - 17h15 : 6 communications orales (3 CL + 3 CC)

CL : communications longues (10' + 5'); CC : communications courtes (5' + 3')

Modérateurs : Etienne Bérard (Nice), Olivier Dunand (La Réunion)

CL8. La cystinose infantile dans le monde : état des lieux dans 35 pays

A. Bertholet-Thomas, V. Tasic, J. Bacchetta, J. Berthiller, H. Otukesh, F. Emma, J. Ehrich, R. de Paula Meneses, G. Deschênes, S. Hulton, M. Fischbach, V. Koch, K. Soulam, B. Saeed, E. Valasi, C.J. Cobenas, B. Hacıhamdioglu, G. Weiler, P. Cochat (Lyon, Multicentrique IPNA)

CL9. Valeurs critiques de créatinine chez le grand prématuré : un facteur prédictif de mortalité néonatale et de morbidité neurologique à 2 ans

A. Bruel, C. Flamant, J.C. Rozé, U. Simeoni, G. Roussey-Kesler, E. Allain-Launay (Nantes)

CL10. Développement rénal ex vivo : un pas vers la bio-ingénierie rénale ?

O. Niel, E. Bérard, A. Schedl (Nice)

CC6. Fœtopathie liée à l'exposition aux bloqueurs du système rénine-angiotensine : revue de 14 cas

C. Plazanet, M.C. Pérault, M.C. Gubler (Poitiers, Paris Necker Enfants Malades)

CC7. Prophylaxie de la carence en vitamine D : attention aux prédispositions génétiques !

O. Basmaison, J. Bacchetta, A. Bertholet-Thomas, A.L. Leclerc, D. Demède, P. Cochat, B. Ranchin (Lyon)

CC8. Mutation de COQ6 chez des patients avec syndrome néphrotique, surdité neurosensorielle et atrophie optique

C. Rousset-Rouvière, M. Cailliez, F. Garaix, A. Cano, O. Boyer, C. Antignac, M. Tsimaratos (Marseille, Paris Necker Enfants Malades)

Samedi 17 novembre

10h30 - 12h30 : 10 Communications orales (4 CL + 6 CC)

CL : communications longues (10' + 5'); CC : communications courtes (5' + 3')

Modérateurs : Christine Piètrement (Reims), Denis Morin (Montpellier)

CC9. HDF sans conscience n'est que ruine de l'os

J. Bacchetta, T. Pérouse de Montclos, A.L. Leclerc, A. Bertholet-Thomas, P. Cochat, B. Ranchin (Lyon)

CL11. Importance de la mesure de l'état hydrique des patients en hémodialyse par bioimpédancemétrie spectroscopique pour un meilleur contrôle de la tension artérielle

A. Zaloszyk, C.P. Schmitt, B. Schaefer, R. Salomon, S. Krid, M. Fischbach (Strasbourg, Heidelberg, Paris Necker Enfants Malades)

CL12. Le volume de distribution de l'urée V mesuré par impédancemétrie (BCM®) permet une estimation correcte du Kt/V des enfants en hémodialyse

A. Zaloszyk, M. Fischbach, B. Schaefer, R. Salomon, P. Niaudet, C. P. Schmitt (Strasbourg, Heidelberg, Paris Necker Enfants Malades)

CC10. Transplantation rénale pédiatrique : première série Marocaine

K. Soulam, B. Ramdani, G. Medkouri, M. Benghanem, M. Zamd, S. El Khayat, H. Sibai, K. Fouraiji, M. Alzemmouri, N. Ferram, Z. Hammoumi, A. Chlilek, B. Hmamouchi, S. Nejmi, Y. Alaoui (Casablanca)

CC11. Biopsies systématiques précoces en transplantation rénale pédiatrique

A. Bruel, E. Allain-Launay, K. Renaudin, A. Moreau, G. Roussey-Kesler (Nantes)

- CL13. Purpura rhumatoïde avec biopsie rénale : 10 ans de suivi et identification de nouveaux facteurs de risque**
E. Tudorache, C. Azema, S. Decramer, G. Deschênes, T. Ulinski (Paris Armand Trousseau, Toulouse, Paris Robert Debré)
- CC12. Utilisation du cyclophosphamide dans la néphropathie à IgA sévère : expérience Montpelliéraine**
J. Tenenbaum, A.L. Adra, F. Dalla Vale, L. Ichay, M. Thibault, D. Morin (Montpellier)
- CL14. Efficacité de l'antibioprophylaxie chez les enfants avec une infection urinaire et/ou un reflux vésico-urétéral : revue systématique et méta-analyse**
R. Espindola, P. Cochat, S. Leroy (Paris Institut Pasteur, Lyon)
- CC13. Apport de l'échographie dans le diagnostic de reflux vésico-urétéral dans les pyélonéphrites aiguës de l'enfant**
A. Le Guen, B. Bruneau, B. Fremond, S. Taque, A. Ryckewaert, O. Azzis, M. Proisy, C. Rozel, K. Chouklati, P. Darnault (Rennes)
- CC14. Neurostimulation tibiale postérieure chez l'enfant pour troubles de la continence fécale et urinaire : résultats préliminaires**
J.F. Lecompte, C. Rousset-Rouvière, M. Cailliez, J.M. Guys, M. Tsimaratos, G. Hery (Marseille)

COMMUNICATIONS AFFICHEES

Infections urinaires - Urologie

- P01. Profil bactériologique des infections urinaires chez l'enfant insuffisant rénal chronique**
M. Belarbi, I. Ait Sab, A. Bourrahoua, M. Sbihi (Marrakech)
- P02. Profil épidémiologique et antibiorésistance des germes de l'infection urinaire du nourrisson à Marrakech**
I. Ait Sab, L. Arsalane, M. Bouskraoui (Marrakech)
- P03. Efficacité de l'antibioprophylaxie chez les enfants après une infection urinaire et/ou un reflux vésico-urétéral: méta-méta-analyse**
R. Espindola, P. Cochat, S. Leroy (Paris Institut Pasteur, Lyon)
- P04. Revue systématique des algorithmes prédictifs après une infection urinaire pédiatrique**
S. Leroy, J. Bacchetta, P. Cochat (Paris Institut Pasteur, Lyon)
- P05. Pyélonéphrites aiguës du nourrisson aux urgences : intérêt de la procalcitonine dans l'indication de la cystographie rétrograde dès le premier épisode**
H. Flodrops, C. Dufils, C. Stoven, J.P. Fériot, L. Houdon, P. Gerardin, S. Piyaraly (Saint-Pierre La Réunion)
- P06. Syndrome de casse noisette révélé par une protéinurie massive**
G. Champion, L. Allard, M. Goideau-Sevrain (Angers)
- P07. Prise en charge endoscopique des lithiases rénales et urétérales chez l'enfant**
A. Paye-Jaouen, M. Pons, V. Baudouin, T. Kwon, A. El Ghoneimi (Paris Robert Debré)

Néphropathies glomérulaires - Microangiopathies thrombotiques

- P08. Révélation d'une glomérulonéphrite extra-membraneuse par une embolie pulmonaire**
S. Vieira Roth, M. Flandrois, F. Villedieu, A. Raffestin, M. Chambost, P. Eckart (Caen)
- P09. C3Nef associé à une glomérulonéphrite extra-membraneuse : description et évolution clinique**
O. Niel, M.C. Thouret, V. Fremeaux-Bacchi, E. Cassuto, M.C. Gubler, E. Bérard (Nice, Paris)
- P10. Effet des inhibiteurs du système rénine angiotensine dans le syndrome néphrotique cortico- et ciclorésistant**
O. Niel, M.C. Thouret, E. Cassuto, C. Antignac, M.C. Gubler, E. Bérard (Nice, Paris)
- P11. Myocardite virale fulminante après traitement par Rituximab chez un enfant atteint de syndrome néphrotique idiopathique**
A.L. Sellier-Leclerc, E. Belli, V. Guérin, P. Dorfmueller, G. Deschênes (Paris Robert Debré)
- P12. Existe-t-il une corrélation entre le taux de vitamine D circulant et la réponse aux vaccins chez les patients ayant un syndrome néphrotique idiopathique ?**
A. Davourie-Salandre, B. Aoun, T. Ulinski (Paris Armand Trousseau)
- P13. Glomérulonéphrite aigue post infectieuse : à propos de 68 cas**
S. Issaoui, I. Ait Sab, A. Bourrahouat, M. Sbihi (Marrakech)
- P14. Une cause rare de microangiopathie thrombotique**
A. Boucheron, K. Bouchireb, O. Boyer, M. Castelle, O. Hermine, R. Salomon (Paris Necker Enfants Malades)
- P15. Infection à Mycoplasma pneumoniae : une cause exceptionnelle de microangiopathie thrombotique**
A. Godron, S. Pereyre, J. Harambat, B. Llanas (Bordeaux)

Hypertension artérielle

- P16. HTA et sténoses artérielles multiples chez une enfant de 3 ans : Takayasu, tuberculose, ou les deux ?**
M. Castelle, K. Bouchireb, O. Boyer, A. Boucheron, Y. Boudjemline, P. Quartier Dit Maire, D. Bonnet, R. Salomon (Paris Necker Enfants Malades)
- P17. Hypertension artérielle rénovasculaire de l'enfant et neurofibromatose de type 1 : à propos de cinq cas.**
F. Lammens, A. Liard, D. Plissonnier, E. Clavier, F. Broux, F. Louillet (Rouen)
- P18. Céphalées et palpitations chez un adolescent, sueurs des médecins : un cas clinique sous tension**
L. Peipoch, A. Lemandat, F. Bandin, K. Brochard, A.P. Gimenez-Roqueplo, B. Chamontin, J. Vial, S. Decramer, A. Garnier (Toulouse)
- P19. Embolisation à l'éthanol : alternative à la chirurgie en cas de sténose d'une branche de l'artère rénale**
D. Roubin, J. Harambat, A. Godron, B. Llanas, N. Grenier (Bordeaux)

Maladies héréditaires - Génétique

- P20. La maladie de Fabry : à propos de deux frères**
S. Sahoud, I. Ait Sab, A. Bourrahouat, M. Sbihi (Marrakech)
- P21. Deux cas de syndrome de Gordon : une nouvelle mutation**
F. Bandin, A. Garnier, S. Tellier, K. Brochard, X. Jeunemaitre, S. Decramer (Toulouse)
- P22. Revascularisation cérébrale indirecte chez un patient porteur d'un syndrome de Schimke**
M. Cailliez, C. Rousset-Rouvière, M. Míhl, D. Scavarda, M. Tsimaratos (Marseille)
- P23. Syndrome d'Alport Réunionnais : savoir tester leur écoute et proposer une étude génétique. A propos d'une nouvelle famille**
H. Flodrops, P. Finielz, M.L. Jacquemont, C. Winter, V. Morinière, C. Antignac (Saint Pierre La Réunion, Paris)
- P24. La CGH array dans le diagnostic des uropathies malformatives : à propos d'une famille**
N. Houcinat, B. Llanas, C. Rooryck-Thambo, B. Arveiler, C. Combe, D. Lacombe (Bordeaux)
- P25. Anémie réfractaire et hyperoxalurie primitive**
C. Puisseux, S. Decramer, F. Bandin, P. Brousset, A. Garnier, K. Brochard (Toulouse)

Insuffisance rénale aiguë - Maladie rénale chronique

- P26. Insuffisance rénale aiguë sans défaillance hépatique après intoxication médicamenteuse au paracétamol**
L. Barnet, C. Guilbeau Frugier, F. Bandin, K. Brochard, S. Tellier, S. Decramer, A. Garnier (Toulouse)
- P27. La fludrocortisone : un nouvel outil pour la prise en charge des tubulopathies après greffe rénale ?**
J. Bacchetta, A. Ferdinand, A.L. Leclerc, A. Bertholet-Thomas, P. Cochat, B. Ranchin (Lyon)
- P28. Accumulation des produits de carbamylation des protéines au cours de l'insuffisance rénale chronique**
L. Gorisse, C. Pietrement, S. Jaisson, P. Gillery (Reims)
- P29. Etude de la compétition entre glycation et carbamylation des protéines**
C. Nicolas, S. Jaisson, C. Pietrement, P. Gillery (Reims)

- P30. L'hémodialyse pédiatrique : expérience du CHU Mohammed VI de Marrakech**
Z. Elghali, I. Ait Sab, A. Bourrahouat, I. Laoud, W. Fadili, M. Sbihi (Marrakech)
- P31. Tumeur brune des maxillaires chez un malade hémodialysé : à propos d'un cas**
B. Bouterfas (Sidi Bel Abbes)
- P32. Cathéters centraux à insertion périphérique en pédiatrie**
A. Occelli, G. Baudin, E. Bérard, P. Chevallier (Nice)