

# Séminaire de génétique de l'Ouest

## ÉPIGÉNÉTIQUE ET COMMUNICATIONS LIBRES

**COMITE ORGANISATIONNEL** 

Pr Sylvie ODENT CHU de Rennes

Pr Annick TOUTAIN CHU de Tours

#### Pour toute question:

Mme Amandine CHARRETON amandine.charreton@churennes.fr 02-99-26-67-29

## 08 et 09 Septembre 2022

Le Domaine Port aux Rocs—LE CROISIC











La certification qualité a été délivrée au titre de la catégorie d'action suivante : **ACTIONS DE FORMATION** 



### **PRE-REQUIS**

**Durée:** 2 jours (soit 9h20)

#### Public:

Médecins, chercheurs, internes, conseillers en génétiques, ingénieurs.

#### **Contexte:**

Le Séminaire de génétique de l'Ouest s'adresse à tous les intervenants participant aux parcours de soins des personnes porteuses d'anomalies génétiques. Pour l'année 2022, le séminaire propose un focus sur le thème de l'épigénétique.

#### Objectifs pédagogiques :

- Développer et mettre à jour les connaissances professionnelles à partir des recommandations des sociétés savantes et des travaux en cours.
- Améliorer la coordination et la visibilité des parcours de santé.
- Permettre aux différents professionnels concernés par les maladies génétiques de se rencontrer.

#### **Méthode:**

- Exposés en séance plénière présentés par des experts reconnus des thématiques abordées
- Journée sur site ou en distanciel (espace partagé en visio)

#### Modalités d'évaluation:

Test de connaissance à l'entrée et à la sortie de la formation

<u>Lieu de formation</u>: Le Domaine Port Aux Rocs – Le Croisic

Type de validation : Attestation de présence délivrée à tous les participants

Accès handicap: Accessibilité à toute personne en situation de handicap

PROGRAMME Jeudi 08 Septembre 2022—ÉPIGÉNÉTIQUE				
09h00-09h30	Accueil participants			
		Modérateur		
09h30 - 09h35	Introduction Sylvie Odent & Stéphane Bézieau			
09h35 - 10h05	« <b>La chromatine pour les nuls</b> » Nicolas Chatron, Hospices Civils de Lyon	Pr Annick Toutain,		
10h05 - 10h35	<b>Qu'est-ce que l'épigénétique?</b> Corinne Auge-Gouillou, Université de Tours	CHU de Tours		
10h35 - 11h05	Epigénétique et PMA Patricia Fauque, CHU de Dijon			
11h05 - 11h30	Pause			
11h30 - 12h00	Embryofoetopathie au Valproate : description d'une signature épigénétique.  Audrey Putoux, Hospices Civils de Lyon	Pr Sylvie Odent,		
12h00 - 12h30	Rôle de la chromatine dans la génétique et les mécanismes moléculaires des pathologies complexes et rares.  Jeremie Poschmann, CHU de Nantes	CHU de Rennes		
12h30 - 14h00	Déjeuner			
14h00 - 14h30	Le potentiel émergent de l'épitranscriptome pour la médecine personnalisée Alexandre David, Institut de Génomique Fonctionnelle, Montpellier			
14h30 - 15h00	Maladies liées à l'empreinte parentale : de nouvelles perspectives . Frédéric Brioude, Hôpital des Enfants Armand Trousseau (AP-HP)			
15h00 - 15h15	Diploidie uniparentale du génome entier en mosaïque ou isodiploidie paternelle observée en prénatal grâce à la SNP array  Marine Tessarech, CHU d'Angers	Pr Cédric Le Maréchal CHU de Brest		
15h15 -15h30	Syndrome de Rubinstein-Taybi et chromatinopathies : perspectives diagnostiques et thérapeutiques  Julien Van Gils, INSERM U1211, CHU de Bordeaux			
15h30 - 16h00	Pause			
16h00-16h15	Evaluation des performances des signatures épigénétiques pour la reclassification de VSI : bilan des 8 premières signatures Camille Charbonnier Le Clézio, Inserm UMR1245, Université de Rouen			
16h15-16h30	Apports du méthylome en soin dans les maladies du neurodéveloppement.  Anne-Sophie Lebre, IPNP Inserm 1266, Paris			
16h30-16h45	Analyse intégrée phénotype-génotype-épigénotype dans le cadre des syndromes mal- formatifs identifiés par des signes d'appel échographiques fœtaux au cours du deu- xième trimestre de grossesse Antonio Vitobello, INSERM UMR 1231, CHU de Dijon			
16h45-17h00	Recherche de variations de méthylation en séquençage haut débit sur panel Agilent MethylSeq à façon dans un modèle murin de troubles du spectre autistiques. Matthieu Egloff, INSERM U1080, Université de Poitiers	Pr Stéphane Bézieau CHU de Nantes		
17h00-17h15	Intérêt du méthylome dans les analyses génétiques non invasives de l'embryon en culture.			
	Tanguy Niclass, Groupe Hospitalier de La Rochelle-Ré Aunis			
17h15-17h30	GIST et épimutation SDH Gauthier Corre, CHRU de Brest			
17h30-17h45	Identification des anomalies de la méthylation chez des patients porteurs de malfor- mations des membres sporadiques Perrine Brunelle, CHU de Lille			
20h00	Diner			

PROGRAMME Vendredi 09 Septembre 2022—COMMUNICATIONS LIBRES				
		Modérateur		
09h00 - 09h15	Caractérisation fonctionnelle d'un nouveau variant du gène GFAP, en cause dans une présentation clinique anténatale de la maladie d'Alexander.  Ariane Mahieux, CHRU de Brest			
	Diagnostic fœtal d'un nouveau variant de TUBB3 lié à la distorsion de la fissure interhémisphérique et à une grande variabilité phénotypique intrafamiliale.  Abdelhakim Bouazzaoui, CHU de Rennes			
	Intérêt du RNA-Seq par capture d'exome en complément de l'analyse du gé- nome Benjamin Cogné, CHU de Nantes	Pr Brigitte Gilbert-Dussardier CHU de Poitiers		
09h45 - 10h00	Mise en application d'une priorisation phénotypique : enjeux et perspective Clément Sauvestre, CHU de Bordeaux			
10h00 - 10h15	Nouveau paradigme : implication d'un haplotype pénétrant associant des variants régulateurs et codants dans le gène TYR expliquant des cas non résolus d'albinisme  Eulalie Lasseaux, CHU de Bordeaux			
10h15-10h45	Pause			
	Focus sur les projets de la filière AnDDI-Rares développés par les acteurs de l'Ouest Sandra Mercier, CHU de Nantes & Estelle Colin, CHU d'Angers			
11h00-11h15	Les communautés de pratique, un modèle innovant pour le partage de savoirs expérentiels			

Présentation d'une cohorte de patients avec mutation de POU3F4

Déjeuner

Inversion récurrente constitutionnelle du chromosome 5 revisitée par l'étude du Génome et la technique Biona-

ASSEMBLEE GENERALE DU RESEAU GEM-EXCELL (sur invitation)

Histoire d'une famille avec déficience intellectuelle liée à l'X

Démonstration portail des données génomiques DIAGHO

Marie de Tayrac & Mathieu Chopelet, CHU de Rennes

Conseil scientifique GEM-EXCELL/FHU GenOMedS

Pr Dominique Bonneau

CHU d'Angers

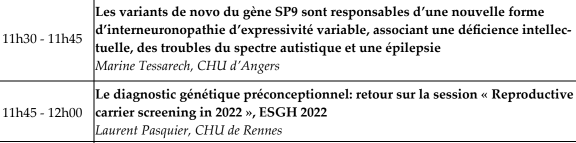
Sandie Le Moal, PRIOR, CHU de Nantes Description d'une cohorte de patients présentant des variants PUS7 Camille Bergès, CHU de Bordeaux Les variants de novo du gène SP9 sont responsables d'une nouvelle forme

Lara Kerbellec, CHU de Tours

Antoine Civit, CHU de Tours

Martine Doco-Fenzy, CHU de Nantes

11h15 - 11h30 d'interneuronopathie d'expressivité variable, associant une déficience intellectuelle, des troubles du spectre autistique et une épilepsie Marine Tessarech, CHU d'Angers



12h00 - 12h15

12h15 - 12h30

12h30 - 14h00

14h00-15h00

15h00-15h15

15h15- 17h00

#### AVEC LE SOUTIEN INSTITUTIONNEL DE

















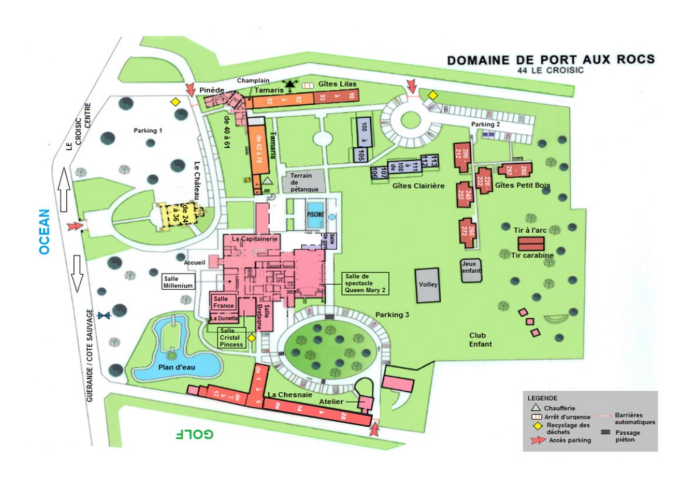
## **INFORMATIONS PRATIQUES**

#### Lieu du Séminaire:

Le Domaine Port Aux Rocs La Côte Sauvage 44, avenue Port Val 44490 LE CROISIC +33 (0) 2 40 11 44 44

domaine-portauxrocs.com







#### **INSCRIPTIONS**

**Informations pratiques:** Institut de la Mère et de l'Enfant (SIRET 31727127800028, code APE: 8899B). Organisme de formation n° 53 35 06498 35. **Organisme référentiel QUALIOPI**, n° FMC CHU Rennes **22PED999P**. Hôpital Sud - Annexe pédiatrique 16 boulevard de Bulgarie - BP 90347 35203 Rennes cedex 2.

Pour permettre au plus grand nombre d'assister à l'évènement, le séminaire de génétique de l'Ouest 2022 sera un évènement mixte. Pour participer en présentiel (nombre de places limité) ou à distance, l'inscription est obligatoire:

## https://ypl.me/lwt

#### **DROIT A L'IMAGE**

Durant le séminaire, vous êtes susceptible d'être filmé ou photographié. Sauf avis contraire de votre part, votre image pourrait paraître dans les différents supports de communication de l'évènement (site, newsletter, magazine CHU, pages Facebook, LinkedIn, compte Twitter et chaine YouTube). Si vous n'y consentez pas, veuillez adresser un mail en ce sens à <u>amandine.charreton@chu-rennes.fr</u> en joignant une photo récente de chaque personne concernée.

### LE RÉSEAU GEM-EXCELL

Mieux intégrer la médecine génomique dans le système de soins, c'est permettre à un nombre important de patients de bénéficier d'une prise en charge diagnostique et thérapeutique plus personnalisée.

Structuré et labélisé en 2019 par le Groupement de Coopération Sanitaire des Hôpitaux Universitaires du Grand Ouest (GCS HUGO), le réseau GEM-EXCELL est un réseau d'excellence regroupant des experts des 5 CHU du Grand Ouest dans les domaines de la génétique et de la génomique. Il mutualise les moyens et les expertises de l'inter-région afin de développer et structurer les activités dans tous les domaines de la génétique et de la génomique au service de toutes les disciplines médicales.



Site internet: https://www.gem-excell.fr/