



PROGRAMME REUNION PREDIR

Vendredi 9 Janvier 2026

Auditorium HEGP

20 rue Leblanc 75015 PARIS

13h50 – 14H

Accueil (Laurence Amar – Nelly Burnichon)

14H – 17H30

Après-midi scientifique

14H – 14H20

Analyse de la série de patients VHL issue de la database PREDIR (*Sophie Gad – Gustave Roussy*)

14H20 – 14H40

Essai MSD MK6482-015 : retour d'expérience sur l'usage du Belzutifan chez les patients avec maladie de VHL inclus dans la cohorte B1 à Bicêtre (*Anne Lise Lecoq & Nozar Aghakhani – Hôpital Bicêtre*)

14H40 – 15H

Description des manifestations associées au syndrome de Birt-Hogg-Dubé au sein d'une large cohorte française multicentrique (*Agathe Fontaine – CHU Bordeaux*)

15H – 15H20

Intérêt de l'imagerie TEP/TDM pour la détection des phéochromocytomes et paragangliomes chez les patients atteints de maladie de VHL (*Louis Pantel - APHP*)

15H20 – 15H40

Premières estimations des risques tumoraux dans le syndrome de prédisposition lié à BAP1 (*Léa Veyrune – Institut Curie*)

15H40 – 15H50

Association BHD France (*Jenny Ballangé, présidente*)

15H50 – 16H10

Pause

16H10 – 16H20

Association VHL France (*Amandine Santi, présidente*)

16H20 – 16H40

Tests génétiques constitutionnels dans les tumeurs rénales : analyse rétrospective de 2 057 patients (*Roseline Vibert – HEGP*)

16H40 – 17H

Impact sur l'épissage des mutations VHL dans l'exon 2 (*Betty Gardie – Institut du thorax, Nantes*)

17H – 17H20

Génétique des hémangioblastomes du SNC (*Alexandre Buffet – HEGP*)

17H20 – 17H40

Modélisation cellulaire des tumeurs rénales VHL (*Sophie Couvé – Gustave Roussy*)

17H40 – 17H45

Conclusion