

CONFRONTATIONS ANATOMOCLINIQUES EN PATHOLOGIE RÉNALE ET VASCULAIRE

Mercredi 25 janvier 2017 à partir de 14h00

Amphithéâtre Béclère - Hôpital Tenon, 4 rue de la Chine, 75020 Paris

PROGRAMME

- 14h00 – 14h45 :** **« Classification and reporting of glomerulonephritis » :** Sanjeev SETHI M.D., PH.D., *Laboratory of Medicine and Pathology/Anatomic Pathology – Mayo Clinic – Rochester, Minnesota, USA*
- 14h45 – 15h45 :** **Présentation des observations (1^{ère} partie)**
- 1. Une GNMP singulière !** Mohamad Zaidan¹, Marie-Bénédicte Le Stang¹, Marion Rabant², Juliette Léon¹, El Arbi Harrami³, Véronique Frémeaux-Bacchi⁴, Dominique Joly¹, Aude Servais¹. ¹*Service de Néphrologie-Transplantation rénale adultes, hôpital Necker, APHP, Paris, France* - ² *Service d'Anatomie pathologique, hôpital Necker, APHP, Paris, France* - ³ *Centre d'hémodialyse, Olivet, France* - ⁴ *Service d'Immunologie, hôpital Européen Georges Pompidou, APHP, Paris, France.*
 - 2. Glomérulonéphrite à dépôts de C3 et vascularite urticarienne hypocomplémentémique : une association inhabituelle.** Alexandre Cez, Raphaël Kormann, Isabelle Brochériou, David Buob, Pierre-Antoine Michel, Emmanuelle Plaisier, Jean-Jacques Boffa, Pierre Ronco. *Service de Néphrologie et Dialyses, hôpital Tenon, APHP, Paris, France.*
 - 3. Cryoglobulinémie de type II, une nouvelle cause de microangiopathie thrombotique ?** Cédric Rafat¹, Karine Dahan³, Jean-Pierre Femand⁴, Pierre Aucouturier^{5,2}, Pierre Galichon^{1,2}, Matthieu Jamme^{1, 2}, Éric Rondeau^{1, 2}, David Buob^{1,2}. ¹*Urgences Néphrologiques et Transplantation Rénale, hôpital Tenon, APHP, Paris, France* - ²*Université Pierre et Marie Curie (Paris 6), France* – ³*Service de Néphrologie et Dialyses, hôpital Tenon, APHP, Paris, France* - ⁴*Service d'Immuno-hématologie, Hôpital St Louis, APHP, Paris, France* - ⁵ *Service d'Immunologie Biologique, hôpital St-Antoine, APHP, Paris, France.*
- 15h45 – 16-h00 :** **Pause**
- 16h00 – 17h00 :** **Présentation des observations (2^{ème} partie)**
- 4. Un nouveau cas de maladie de Goodpasture « atypique » évolution à six mois.** Claire Cartery¹, V. Gnemmi², T. Quemeneur¹, MF. Hennino¹, P. Vanhille¹. ¹*Service de Néphrologie et Médecine interne, CH de Valenciennes* - ²*Service d'Anatomopathologie CHRU de Lille, France.*
 - 5. Échec et mat, tout un poems ?** A. Dufey Teso¹, V. Jotterand-Drepper¹, P. Saudan¹, S. Moll², C. Chizzolini³, J. Villard⁴, T. Hernandez¹, P-Y. Martin¹, K. Hadaya^{1, 5}. ¹*Service de néphrologie*, ²*Service de Pathologie*, ³*Service d'Immuno-allergologie*, ⁴*Laboratoire d'Immunologie de la Transplantation*, ⁵*Service de Transplantation, Hôpitaux Universitaires de Genève, Genève, Suisse.*
 - 6. Une amylose systémique AA associée à une polyangéite granulomateuse à ANCA anti-MPO.** C. Burger, G. Ensergueix, D. Nochy, E. Thervet, A. Karras. *Service de Néphrologie, Hôpital Européen Georges-Pompidou, APHP, Paris, France.*