

CR de la journée du GFCH du 28 janvier 2016

39 participants

Date de la prochaine journée GFCH : le mercredi 22 juin 2016

- **Revue de dossiers des études en cours :**

- SLP et translocations t(2;7) et équivalentes t(7q21;1G)
- MDS hyperdiploïdes
- Pathologies myéloïdes avec isochromosome Xp
- LMC avec anomalies clonales non-Ph
- Pathologies myéloïdes avec t(X;20)/t(Xq13)
- Pathologies myéloïdes at anomalie 3q21 (GATA2)

- **Informations :**

- **Accueil de nouveaux membres :**

- Présents : Nassera Abermil (St Antoine) et Olivier Dupuy (CH Toulon)
- Absents : Sophie Cotteret (IGR), Mélanie Jimenez (Tours)

- **SFH 2016** : Le congrès a lieu au Palais des Congrès (Porte Maillot)

- Session cytogénétique le 25/03 de 8h45 à 10h15.
- Session intergroupe le 23/03 de 15h à 16h30

- **Election en juin 2016** : exceptionnellement cette année, il n'y a un seul membre sortant (Florence Nguyen-Khac), donc un membre à renouveler : le vote est maintenu. Florence se représente et un appel à candidature sera envoyé en mai, le/les candidat(e)s devant fournir une profession de foi.

- **Annuaire SFH 2016** : mise à jour du texte concernant le GFCH, qui sera disponible sur le site de la SFH et dans le livret envoyé aux membres.

- **Recommandations par pathologie** : textes tous rédigés et validés par les groupes de travail. Le total des textes représente 94 pages (8 textes + introduction). On s'oriente vers une publication dans le journal « Annales de Biologie Clinique », référencé dans PubMed, sous réserve du financement. Ce financement peut être assuré sous forme de vitrine publicitaire (5000 euros HT, dernier tarif annoncé) : des contacts sont établis avec les fournisseurs de sondes, d'équipements et groupes pharmaceutiques (Gilead, Celgène, Amplitech, Leica, Metasystems, Myltenyi, Excilon, Abbott). Le numéro paraîtra en 2016.

- **Nomenclature des actes** : Cf diaporama

- **Points discutés :**

- FISH sur tissu (acte RIHN proposé par le GFCO) : Nathalie Auger est intéressée comme coinvestigateur et représentera le GFCH.

- Myélome : en cours de réflexion par un petit groupe (Christine Terre, Agnès Daudignon, Wendy Cucchini, Benoit Quilichini) pour déposer une lettre d'intention RIHN pour la FISH sur plasmocytes triés (date limite : fin février)

Prochaine étape devant la perte des BHN (caryotype, FISH et préparation du culot) : préparer un dossier de demande de revalorisation des actes de cytogénétique, sans garantie de succès.

Vote à main levée des membres présents :

- 23 voix pour conserver les libellés actuels des actes de cytogénétique (caryotype oncohématologique, FISH)

- 7 voix pour négocier de nouveaux actes de cytogénétique « remaniés » (mixant caryotype et FISH pour l'un d'entre eux)
- 3 abstentions

On adopte donc la solution **de conserver le libellé des actes et de tenter une renégociation de la cotation B** du caryotype et de la FISH auprès de la CNAM.

Il faudra passer par une phase obligatoire de réévaluation économique du caryotype et de la FISH, à l'échelle nationale. Christine Lefebvre se charge de construire un fichier simple mais complet de recueil des données.

- **Cas cytogénétiques :**

- Audrey Bidet : Syndrome myélo-prolifératif transitoire chez le nouveau-né sans signe clinique de trisomie 21
- Hélène Antoine-Poirel : Complémentarité des différentes techniques cytogénétiques pour élucider un réarrangement atypique de KMT2A (MLL)

- **Présentations d'articles :**

- Hélène-Antoine Poirel : Lymphomes de Burkitt : différences génomiques entre les enfants et les adultes
- Antoine Ittel : Quadruple hit (MYC, BCL2, BCL6 et CCND1) identifié dans un cas de lymphome B agressif. Blood Cancer J. 2015
- Marie-Joelle Mozziconacci : Molecular characterization of acute erythroid leukemia (M6-AML) using targeted next-generation sequencing. Leukemia, 2015.

- **Le point sur une pathologie : le lymphome folliculaire :** Dominique Penther (cf diaporama)

- **Bilan de l'EEQ du GFCH 2015 :** Agnès Daudignon et Audrey Bidet

Bons résultats dans l'ensemble

Points importants à retenir pour le prochain EEQ :

- 1) Il est obligatoire de choisir une sonde FISH et de l'interpréter : mention clairement indiquée depuis 3 ans
- 2) Bien vérifier que l'encart « conclusion » soit rempli lors de votre soumission (attention au copier-coller qui ne passe pas toujours). Conseil : imprimer après validation, vous pourrez toujours le modifier tant que la phase de soumission n'est pas terminée.
- 3) Respecter l'anonymat pour le droit de réponse
- 4) Nouveauté incontournable pour la reconnaissance officielle « Cofrac » de cet EEQ : une alerte performance sera envoyée par mail lorsque 2 EEQ (sur 3 années consécutives) seront jugés insuffisants.

Ces points seront rappelés par mail lors de l'annonce de l'ouverture de l'EEQ 2016.

Appel à volontaires pour renouveler 2 experts.

- **Point sur les études en cours :** SLP et translocations t(2;7) et équivalentes t(7q21;1G), MDS hyperdiploïdes, Pathologies myéloïdes avec isochromosome Xp, LMC avec anomalies clonales non-Ph, Pathologies myéloïdes avec t(X;20)/t(Xq13) , Pathologies myéloïdes at anomalie 3q21 (GATA2)

- **Point sur les études clôturées :** LAL avec anomalie du 19, MDS avec délétion 11q, LLC avec translocations Ig rares, LApDC, LLC avec anomalie 17p, Leucémies prolymphocytaires B, SMP atypiques, Clones non apparentés, LAM NUP98