

20
ANS

20
ANS

20
ANS

Les journées scientifiques 2024 de la FCM

9-10
octobre
2024

Lille

LIEU :
Le 1894
Institut Pasteur
Lille



FCM Fédération
des Centres
Mémoire

Nos Partenaires



Avec le soutien de



ÉDITORIAL

Chèr-e-s collègues, chèr-e-s ami-e-s,

Les Journées Scientifiques de la Fédération des Centres Mémoire constituent notre évènement, rassemblant tous les acteurs des consultations mémoire et CMRR. Elles sont organisées tous les deux ans et permettent de réunir les membres de notre Fédération. Mises au point, actualités de la recherche, organisation des soins..., ces journées brassent divers sujets en rapport avec le diagnostic et la prise en soins des troubles neurocognitifs tels que maladie d'Alzheimer, maladie à corps de Lewy ou dégénérescence frontotemporale, directement liés à notre activité de consultation mémoire.

Ces journées 2024 sont importantes à plus d'un titre : elles surviennent à une période de potentiels bouleversements thérapeutiques ; faisant suite à la campagne de relabellisation, elles permettent de réunir les centres nouvellement labellisés, parmi lesquels 3 nouveaux CMRR ; enfin, elles marquent la fin du mandat de notre bureau et verront son renouvellement au terme des élections lors de l'Assemblée Générale de la FCM.

Que vous y assistiez en distanciel ou en présentiel dans le magnifique bâtiment « le 1894 », sur le campus de l'Institut Pasteur de Lille, c'est un plaisir de vous accueillir pour ces journées qui promettent des échanges riches et variés.

María SOTO MARTIN, Présidente

Thibaud LÉBOUVIER, Vice-Président, représentant des CMRR

Eric DUMAS, Vice-Président, représentant des consultations mémoire

Pour le Bureau de la Fédération des Centres Mémoire



María SOTO



Eric DUMAS



Thibaud LÉBOUVIER

PROGRAMME

Mercredi 9 octobre 2024

→ 9h > 10h : Accueil

→ Session 1. Neurologie cognitive et neurosciences lilloises

10h > 10h15	Ouverture des journées Discours de bienvenue	Collégial
10h15 > 10h30	Le CMRR de Lille et son environnement (LabEx DISTALZ, Méotis)	Thibaud Lebouvier Philippe Amouyel
10h30 > 11h30	Trois projets de recherche lillois • Caféine et maladie d'Alzheimer • La recherche sur les dégénérescences frontotemporales à Lille • Génétique de la maladie d'Alzheimer	David Blum Thibaud Lebouvier Jean-Charles Lambert

11h30 > 12h30 : SYMPOSIUM EISAI

Le concept de « *clinical meaningfulness* » dans la maladie d'Alzheimer

Modéré par le Pr Pierre-Jean Ousset

Comprendre le concept de « *clinical meaningfulness* » Dr. Angioni (15 min)

Des essais cliniques à la pratique courante :

- Quels critères pour les cliniciens ? Pr. Audrey Gabelle (15 min)
- Quels effets pour les patients et leurs aidants ? Pr. Ceccaldi (15 min)

Discussion (Tous) (15 min)



→ 12h30 > 14h : Pause Déjeuner - Posters - Stands

→ Session 2. Malades Alzheimer jeunes (sous l'égide du CNR-MAJ)

14h > 15h	Communications invitées Être jeune et avoir une maladie d'Alzheimer en 2024 Immunothérapies et malades jeunes Impact du diagnostic génétique	Adeline Rollin Xavier Delbeuck Stéphanie Bombois David Wallon
15h > 15h15	Questions	
15h15 > 15h30	Communication sélectionnée La cohorte NEODEM	Sophie Auriacombe



→ Session flash critériologie

15h30 > 16h	Trouble cognitif vasculaire et post AVC : Évolution des critères VascoG	Olivier Godefroy
-------------	--	------------------

→ 16h > 16h30 : Pause - Posters - Stands

→ Session 3. Neuropsychologie et langage (sous l'égide du GRECO)



16h30 > 17h	Communication invitée Évaluation du langage en consultation mémoire : une interface entre vie quotidienne, clinique et recherche	Antoine Renard
17h > 18h	Quatre communications sélectionnées Draw me a zebra Classification des aphasies primaires progressives : intérêt d'une procédure standardisée et reproductible Limites de l'évaluation neuropsychologique en cas de déficit de la perception de la parole dans le bruit chez des personnes adressées en Centre Mémoire Détection d'antécédents de troubles neurodéveloppementaux dans la maladie d'Alzheimer et la démence fronto-temporale	Léopoldine Deheinzelin Aurore Mahut Dubos Christine Moroni Perrine Sigulier



Assemblée générale de la FCM

18h30 > 18h45	Stratégie MND : Bilan d'étape	Maria Soto Martin
18h45 > 19h15	Bilan moral et bilan financier	Le bureau
19h15 > 19h30	Les 20 ans de la Fédération des Centres Mémoire	Florence Pasquier / Jacques Touchon Bruno Vellas / Philippe Robert / Maria Soto Bruno Dubois / Mathieu Ceccaldi Pierre Krolak-Salmon / Audrey Gabelle
19h30	Remise du prix de la FCM	
19h40	Résultats des élections	Cédric Neveu
19h45 > 20h	Discours du Président sortant Discours du Président élu	Maria Soto Martin

→ 20h30 > 23h30 : Dîner de gala



BAZAAR ST-SO
292, rue Camille Guerin - 5900 Lille
Site internet <https://www.bazaar.coop/>
Tarif : 20€ / Menu végétarien possible
Réservation uniquement en ligne sur : <https://bit.ly/diner-gala-fcm-2024>
Ou scannez ce QR Code

Jeudi 10 octobre 2024

→ 8h15 > 8h45 : Accueil

→ Session 4. Éducation et pédagogie

8h45 > 9h15	Communication invitée Qu'est-ce que la maladie d'Alzheimer ? Évolution de la nosologie et défi de la simplification	Nicolas Villain
9h15 > 10h	Trois communications sélectionnées Le programme BREF	Romain Rey
	Accompagnement dans l'arrêt de la conduite automobile : quelles informations et conseils donner aux personnes ayant la maladie d'Alzheimer ou une maladie apparentée, et à leur famille ?	Alain Bérard
	Interventions non médicamenteuses et maladie d'Alzheimer : un guide pour mieux les connaître et mieux les mettre œuvre	Christine Tabuenca

10h > 11h : SYMPOSIUM LILLY Défis, opportunités et réalité augmentée dans le diagnostic de la maladie d'Alzheimer



Programme :

- État des lieux du diagnostic de la maladie d'Alzheimer : Pr Claire Paquet
- Les biomarqueurs de la maladie d'Alzheimer présents et futurs : Pr Sylvain Lehmann
- La ponction lombaire en pratique : quand la réalité augmentée accompagne le praticien : Insimo et Dr Kevin Bigaut

→ 11h > 11h30 : Pause – Posters – Stands

→ Session 5. Actualités de la recherche académique

11h30 > 12h	Communications invitées Au-delà des immunothérapies : directions de la recherche sur la maladie d'Alzheimer L'Annuaire des essais cliniques/le Réseau de Recherche	Julien Delrieu Pierre-Jean Ousset
-------------	---	--------------------------------------

12h > 12h45

Trois communications sélectionnées

Inhibition de la MAPK p38 α aux premiers stades de la maladie d'Alzheimer

OFMEM : Observatoire Français des Maladies de la Mémoire. Quoi de neuf en 2024 ?

Trouble comportemental léger (MBI) : un pipeline poisson-souris-homme dans la cohorte INSPIRE

Dominique Gouilly

Antoine Garnier-Crussard

Maria Soto

→ 13h > 14h : Pause Déjeuner – Posters – Stands

→ Session 6. Diagnostic et prise en soins

14h > 14h20	Communications invitées La RT-QuIC alpha-synucléine : un changement de paradigme pour les maladies à corps de Lewy	Frédéric Blanc
14h20 > 14h40	Biomarqueurs sanguins : péril ou révolution ?	Vincent Planche
14h40 > 15h	Le variant temporel droit des DLFT	Olivier Moreaud
15h > 16h	Quatre communications sélectionnées La mémoire prospective : la mémoire oubliée des bilans diagnostics	Jeanne Eygasier
	La variabilité temporelle de marqueurs électroencéphalographiques quantitatifs comme outil de diagnostic différentiel entre maladie d'Alzheimer et maladie à Corps de Lewy.	Esteban Munoz Musat
	Biomarqueurs amyloïde et tau du liquide céphalo-rachidien et composition corporelle chez des patients âgés avec troubles neurocognitifs	Karl Götze
	Sous-diagnostic de l'angiopathie amyloïde cérébrale en population gériatrique : une étude rétrospective	Benjamin Jacquet

→ 16h30 > 17h : Clôture – Mots de conclusion

Prix de communication

Prix du poster

→ Mercredi 9 octobre / 10h30 > 11h30

La caféine et maladie d'Alzheimer : une belle histoire translationnelle

Orateur :

David Blum
Directeur de Recherche, Inserm UMR-S1172, Lille Neuroscience & Cognition «Alzheimer & Tauopathies»

Résumé :

Différentes épidémiologiques et expérimentales, dont les nôtres, soutiennent l'effet bénéfique de la consommation habituelle de caféine dans la maladie d'Alzheimer (MA). Les mécanismes sous-jacents restent cependant mal compris. Notre laboratoire s'est attelé au cours des dernières années à mieux comprendre les effets de la caféine dans le cerveau et le rôle de ses cibles moléculaires, les récepteurs adénosinergiques. Ces travaux sont le fondement de l'essai clinique CAFCA porté par Thibaud Lebouvier, qui représente une belle réussite en terme recherche translationnelle.

→ Mercredi 9 octobre / 10h30 > 11h30

La recherche sur les dégénérescences frontotemporales à Lille

Orateur :

Thibaud Lebouvier
Neurologue, CMRR de Lille, LiNCog

Résumé :

Depuis la création du CMRR de Lille, les dégénérescences lobaires frontotemporales ont constitué l'un des sujets phares de la recherche lilloise sur les maladies neuroévolutives. Portée par Florence Pasquier et Florence Lebert en clinique, par Luc Buée et son équipe en préclinique, cette recherche a contribué à appréhender la physiopathologie des DLFT (en particulier des taupathies), à comprendre leurs symptômes souvent déconcertants et à en améliorer la prise en soins. Mais la recherche lilloise sur les DLFT se poursuit en 2024, pour en améliorer le diagnostic et le pronostic. En optimisant l'évaluation de la cognition sociale, en reconstituant l'histoire naturelle des différents phénotypes de DLFT et en améliorant les corrélations clinicopathologiques, nous espérons contribuer à nouveau aux connaissances. La recherche préclinique reste également vivace, avec deux projets principaux sur l'implication de l'hypothalamus dans les symptômes de DLFT et l'identification d'une nouvelle cible thérapeutique dans les taupathies primaires.



→ Mercredi 9 octobre / 10h30 > 11h30

Génétique de la maladie d'Alzheimer

Orateur :

Jean-Charles Lambert
Directeur de recherche Inserm, Institut Pasteur, Université et CHU de Lille,
Équipe de recherche des déterminants moléculaires de la maladie d'Alzheimer et syndromes apparentés.

Résumé :

La maladie d'Alzheimer présente une composante génétique importante même pour ses formes communes. Caractériser cette composante génétique est donc un enjeu majeur de la recherche pour mieux comprendre les mécanismes pathophysiologiques mis en jeu. Les avancées depuis ces 10 dernières années ont été particulièrement importantes dans ce champ de recherche conduisant à une vision plus complexe (mais probablement plus complète) du développement de la maladie ainsi que de nouvelles perspectives quant au développement de nouvelles approches thérapeutiques.



COMMUNICATIONS INVITÉES

→ Mercredi 9 octobre / 14h > 15h

Être jeune et avoir une maladie d'Alzheimer en 2024

Orateurs :

Dr Adeline Rollin (neurologue)
Dr Xavier Delbeuck (neuropsychologue)
CNR-MAJ et CMRR de Lille



Résumé :

Depuis environ 20 ans, un intérêt croissant se porte dans les travaux scientifiques sur la Maladie d'Alzheimer du sujet jeune (avec des premiers symptômes démarrant avant l'âge de 65 ans). Le focus sur cette population a rapidement dépassé le domaine de la recherche, comme en témoigne le plan 2008-2012 « Alzheimer et maladies apparentées » avec ses mesures spécifiquement destinées aux malades jeunes d'Alzheimer. Aujourd'hui, en France, environ 54 000 personnes âgées de moins de 65 ans ont une maladie d'Alzheimer ou une maladie apparentée (la maladie d'Alzheimer étant l'affection neurodégénérative la plus fréquente). Ces personnes jeunes présentent des spécificités par rapport aux personnes plus âgées : retard de diagnostic, rapidité d'évolution de la maladie, survie plus longue, ...

Que propose-t-on aux patients jeunes compte tenu de leurs particularités ? L'offre de soins est-elle adaptée à leurs besoins ?

→ Mercredi 9 octobre / 14h > 15h

Malades Alzheimer jeunes : des recommandations spécifiques pour la prescription d'immunothérapie anti-amyloïde ?

Orateur :

Dr Stéphanie Bombois
Coordonnatrice du CNR-MAJ Pitié-Salpêtrière
Centre des Maladies Cognitives et Comportementales, GH Pitié-Salpêtrière, AP-AP, Paris.



Résumé :

Lecanemab et donanemab, deux immunothérapies anti-amyloïde à forte clairance, ont récemment fait la preuve de leur efficacité clinique et biologique aux stades débutants la maladie d'Alzheimer. Des patients Alzheimer jeunes, âgés de moins de 65 ans, ont pu prendre part dans les essais de phase III de ces molécules. En lien avec ce sous-groupe de patients avec des spécificités physiopathologiques, cliniques et génétiques, de nombreuses questions sont soulevées concernant notamment l'efficacité et la tolérance de ces traitements. Ainsi, l'utilisation de l'immunothérapie chez ces patients nécessite-t-elle des précautions particulières ? Les recommandations de la Fédération des Centres Mémoire sur l'utilisation du lecanemab dans cette population seront présentées.

→ Mercredi 9 octobre / 14h > 15h

Étude ECASCAD : Impact psychologique et familial de l'analyse d'exome dans la maladie d'Alzheimer à début précoce



Orateur :

Pr. David Wallon, CNR-MAJ et CMRR de Rouen, Inserm U1245 CBG

Résumé :

La recherche de mutations pathogènes et des facteurs de risque modérés à forts est désormais recommandée pour les patients atteints de la maladie d'Alzheimer débutant avant 65 ans et peut être réalisée efficacement à l'aide de l'analyse de l'exome. Pour comprendre l'impact psychologique et familial des résultats génétiques, l'étude ECASCAD a évalué les symptômes anxieux et dépressifs, les affects positifs et négatifs, et le nombre de apparentés vu en conseil génétique au décours de l'information génétique chez 700 patients Alzheimer jeunes ayant bénéficié d'un exome. Les participants ont été évalués avant l'analyse génétique, lors de l'annonce des résultats et à distance de celle-ci (6-12 mois).

→ Mercredi 9 octobre / 15h40 > 16h

Trouble cognitif vasculaire et post AVC : Évolution des critères Vascog.



Orateur :

Olivier Godefroy et le groupe de travail Vascog.

Affiliation :

Service de neurologie CHU Amiens ; laboratoire de neurosciences fonctionnelles et pathologies université de Picardie Jules Verne Amiens.

Résumé

Les troubles cognitifs vasculaires (avec ou sans épisode d'AVC) constituent la 2^e cause de troubles cognitifs et environ 50% des survivants à un AVC présente des troubles cognitifs. Leur diagnostic repose sur une procédure intégrant des caractéristiques cliniques, radiologiques et neuropsychologiques au sein des critères diagnostiques. La première version des critères Vascog avait déjà introduit deux évolutions majeures: (1) la prise en compte des troubles neurocognitifs légers, et (2) les critères diagnostiques pour les troubles cognitifs vasculaires survenant sans AVC. Ces critères sont en cours de révision ainsi que de la batterie standard d'évaluation cognitive et leurs évolutions seront donc présentées.

→ Mercredi 9 octobre / 16h30 > 17h

Évaluation du langage en consultation mémoire : une interface entre vie quotidienne, clinique et recherche. Outils actuels.



Orateur :

Antoine Renard, Orthophoniste, Doctorant en Psychologie et sciences de l'Éducation, Unité PsyNcog, ULG, Liège, Belgique

Résumé

L'objectif de la présentation est de brosser le portrait d'une évaluation classique mais exhaustive du langage en consultation mémoire. Nous montrerons plus particulièrement l'interface qu'elle constitue entre les éléments issus de la vie quotidienne recueillis systématiquement (et quantifiés) auprès du patient et des proches et les performances obtenues aux épreuves formelles d'évaluation. L'ensemble de ces éléments apportant une lecture complète des capacités langagières et communicationnelles qui sont confrontées aux critères diagnostiques actuels et optimisent le processus de prise en soin.

→ Jeudi 10 octobre / 8h30 > 9h

Qu'est-ce que la maladie d'Alzheimer ? Évolution de la nosologie et défi de la simplification à l'époque des traitements anti-protéiques



Orateur :

Dr Nicolas Villain, Sorbonne Université, CMRR Pitié-Salpêtrière, APHP, Paris.

Résumé :

La définition de la maladie n'a cessé d'évoluer depuis sa 1^{ère} description par Aloïs Alzheimer en 1906. Les querelles actuelles voient s'opposer une conception purement biologique de la maladie (Alzheimer Association) à une approche clinico-biologique (International Working Group) quand d'autres succombent au nihilisme nosographique (Olivier Saint Jean, Peter Whitehouse). Sont-ce de vaines querelles sémantiques ou d'évanescentes élucubrations philosophiques ? Quels sont les enjeux pratiques de ces débats nosologiques alors que les traitements anti-protéiques font leur apparition ?

Malgré l'heure précoce nous tenterons de traiter avec humilité et pragmatisme ces questions en apportant des réponses claires pour la pratique clinique.

→ Jeudi 10 octobre / 11h30 > 12h

Essais cliniques dans la maladie d'Alzheimer au-delà des anticorps anti-amyloïdes



Orateur :

Dr Julien Delrieu, Centre Mémoire du Gérontopôle de Toulouse, CMRR de Toulouse.

Résumé :

Après 20 ans d'essais cliniques infructueux ou controversés, la piste amyloïde a été « validée » comme cible thérapeutique. Cependant, bien que les résultats positifs des études CLARITY et TRAILBLAZER-ALZ 2 représentent un tournant dans le traitement de la maladie d'Alzheimer, la pertinence clinique du ralentissement du déclin cognitif obtenu dans ces essais cliniques peut être questionnée. Des traitements plus faciles à utiliser en pratique clinique, avec un meilleur profil de sécurité et d'efficacité, doivent être développés. D'autres cibles comme la pathologie tau et certains mécanismes biologiques partagés avec le vieillissement sont actuellement à l'étude (inflammation, cellules sénescentes, ...). Nous ferons donc une rapide revue de ces pistes au-delà de la pathologie amyloïde.

→ Jeudi 10 octobre / 11h30 > 12h

Le Réseau de Recherche Alzheimer et l'Annuaire des Essais Cliniques



Orateur :

Dr. Pierre-Jean Ousset
Centre de Recherche Clinique du Gérontopôle, IHU HealthAge Toulouse

Résumé :

À l'heure où les premiers médicaments ayant un impact significatif sur l'évolution de la maladie d'Alzheimer sont en passe d'être intégrés dans la pratique clinique, il est crucial de maintenir un effort de recherche thérapeutique à l'échelle mondiale, en incluant activement les centres français. Cet effort sans précédent doit être porté par des équipes d'excellence, nécessitant des outils efficaces de coordination et de diffusion de l'information. C'est dans ce contexte que des initiatives telles que le Réseau de Recherche Alzheimer et l'Annuaire des Essais Cliniques prennent toute leur importance.

Le Réseau de Recherche Alzheimer regroupe les 20 centres français les plus engagés dans la recherche clinique, qu'elle soit médicamenteuse ou non. Opérationnel depuis 2008, ce réseau organise des réunions mensuelles en ligne et une réunion plénière annuelle en personne lors du Congrès National des Unités de Soins. Ces rencontres permettent de discuter des diverses problématiques liées aux recherches en cours ou à venir, offrant un espace unique d'échange d'informations et d'harmonisation des pratiques et se posant en interlocuteur de nos partenaires industriels avec en corollaire une facilitation de l'implémentation des nouveaux essais sur le territoire et une aide au recrutement.

Dans cette même dynamique, soutenue par la Fédération des Centres Mémoire et la Fondation Vaincre Alzheimer, a été créé l'Annuaire des Essais Cliniques. Cet outil offre une vue d'ensemble des essais disponibles sur le territoire national, avec les centres participants. La possibilité de rechercher par catégorie et localisation en fait une plateforme pratique à disposition des professionnels de santé et des patients.

→ Jeudi 10 octobre / 14h > 14h20

Un changement de paradigme pour la maladie à corps de Lewy : la RT-QuIC α -synucléine



Orateur :

Pr. Frédéric Blanc,
Service de Gérontologie Mobile-Neuro-Psy-Recherche, CM2R, Hôpitaux Universitaires de Strasbourg
Équipe IMIS, laboratoire ICube, UMR 7357, Université de Strasbourg et CNRS

Résumé :

Alors que nous utilisons les biomarqueurs de la maladie d'Alzheimer depuis plus de 20 ans, il n'existait pas de biomarqueur du liquide céphalo-rachidien de qualité optimale dans la maladie à corps de Lewy (MCL). L'émergence d'un nouveau biomarqueur, tel que la RT-QuIC α -synucléine va entraîner un changement de paradigme. En effet, il nous est désormais possible de « visualiser » l' α -synucléine anormale avec feuillets bêta du patient MCL, c'est-à-dire la protéine principale des corps de Lewy, grâce à cette technique d'« amplification ». La sensibilité (95 %) et la spécificité (88 %) sont d'excellent niveau : il reste néanmoins à pouvoir faire bénéficier à chacune et chacun de cet examen. Cela n'est pas simple, car le développement de la technique se fait sans kit et sans automate, ce qui est inhabituel dans les laboratoires de biologie des hôpitaux. La technique de RT-QuIC est désormais disponible aux CHU de Lyon, Montpellier et Strasbourg, grâce à un travail de collaboration, et c'est en soi une révolution.

→ Jeudi 10 octobre / 14h20 > 14h40

Biomarqueurs sanguins de maladie d'Alzheimer : révolution ou péril ?



Orateur :

Vincent Planche, Coordonnateur du CMRR de Bordeaux

Résumé :

L'essor des biomarqueurs sanguins de la maladie d'Alzheimer a été spectaculaire depuis 2018, avec des dosages désormais disponibles directement auprès du « consommateur » dans certains pays. Ce développement technologique est contemporain d'une redéfinition de la maladie d'Alzheimer sur des critères strictement biologiques pour certains auteurs. Ainsi, le bon usage des biomarqueurs sanguins doit être questionné. Doit-on utiliser ce nouvel outil seulement en consultation mémoire, pour réduire le recours à des examens invasifs ou très onéreux et peu disponibles (ponction lombaire, TEP) ? Doit-on utiliser ces biomarqueurs sanguins en soin primaire, comme outil de dépistage d'une maladie préclinique ? Le dosage de ces biomarqueurs sanguins peut-il s'interpréter en dehors de tout contexte clinique ? La prise de sang peut-elle se substituer à l'expertise neuropsychologique ? Nous discuterons dans cette présentation un certains nombres de scénario quant à l'arrivée des biomarqueurs sanguins en clinique, pour le meilleur et pour le pire !

→ Jeudi 10 octobre / 14h40 > 15h

« Il se perd pour aller chez ses amis, il ne les reconnaît plus, et en plus il n'est pas sympa avec eux » : les formes temporales droites des dégénérescences lobaires frontotemporales

Orateur :

Dr. O. Moreaud, CMRR, Neurologie, CHU Grenoble-Alpes

Résumé :

Les formes temporales droites des DLFT, identifiées dans les années 1990, associent de façon variable des difficultés à identifier les personnes, des troubles du comportement, et des troubles de l'orientation spatiale, avec à l'imagerie une atrophie ou un hypométabolisme à prédominance temporale droite. Récemment a été proposé le terme de variant sémantique et comportemental de DFT. Nous discuterons des liens qu'entretient ce syndrome avec la démence sémantique (dans son variant droit) et avec les formes comportementales de DFT ; et de la possibilité de reconnaître et d'évaluer des troubles du comportement qui seraient plus spécifiques de l'atteinte temporale droite. Nous ferons enfin des propositions pour de nouveaux critères de diagnostic.



« le 1894 », Institut Pasteur, Lille



Présentations affichées

1	Sami CHAAL	Caractérisation clinique et en neuroimagerie du phénotype comportemental de la maladie d'Alzheimer : Une Étude Rétrospective au CMRR du CHU de Lille
2	Laila EL ADAOUI	Une étude de phase iia Évaluant l'effet d'un modulateur de la gamma-sécrétase chez des individus à risque ou au stade prodromal de la maladie d'Alzheimer
3	Laurine DUQUESNE	Altérations de la dynamique mitochondriale chez les patients atteints de la maladie à corps de Lewy
4	Aurore MAHUT DUBOS	Evolution des profils langagiers des aphasies primaires progressives : étude longitudinale bicentrique
5	Augustin MOREAU	Corrélat anatomo-cliniques de l'atteinte neurovisuelle dans la maladie à corps de Lewy
6	Julien DUMURGIER	MemScreen: Une application mobile pour la détection des troubles cognitifs légers en soins primaires.
7	Sarah MASO	Effet d'une rééducation Semantic Feature Analysis (SFA) chez des patients atteints du variant sémantique d'Aphasie Primaire Progressive : une étude SCED
8	Agnès DENEVE	Exploration des différences de fonctionnement du langage dans la variante comportementale de la dégénérescence frontotemporale et les troubles psychiatriques primaires
9	Elodie FABREGUES	Caractérisation du profil langagier dans la maladie à corps de Lewy au stade prodromal.
10	Antoine RENARD	Inventaire et spécificités des troubles du langage dans la maladie de Parkinson.
11	Florence LEBERT	Expérience d'un groupe ETP pour des patients ayant une dégénérescence lobaire fronto-temporale (DLFT)
12	Chloé LAZERAS	Programme ALOIS : l'éducation thérapeutique à destination des patients Alzheimer jeunes et de leurs aidants
13	Guillemette CLEMENT	Hyperhomocystéinémie et polymorphismes des gènes du métabolisme des monocarbone dans la maladie d'Alzheimer

14	Leila RINALDO	Troubles neurocognitifs majeurs en Guadeloupe (Registre MND)
15	Amélie WALLYN	La Méthode MALO : Soutien aux aidants dans la stimulation cognitive des patients Alzheimer
16	Clément AVENEAU	Évaluation du taux d'acétylcholine dans le liquide cérébrospinal dans divers troubles neurodégénératifs : une cohorte en pratique réelle
17	Christine TABUENCA	Évolution des limites à l'entrée en Ehpad des personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer entre 2019 et 2023
18	Christine TABUENCA	États des lieux des interventions non médicamenteuses dans les dispositifs Alzheimer
19	Dominique HUVENT-GRELLE	Immunothérapie anti amyloïde et patients âgés Alzheimer en consultation et hôpital de jour mémoire - pôle de gerontologie, chu de lille - « Éligibile et vraie vie »
20	Thérèse RIVASSEAU JONVEAUX	Préférences artistiques au cours de la maladie d'Alzheimer, quelles implications pour le design des établissements d'accueil ?
21	Zélia ALVES	Réduction de la charge amyloïde comme marqueur de substitution d'efficacité : Évaluation de la corrélation entre la charge amyloïde mesurée par TEP et le déclin cognitif mesuré par l'échelle CDR-SB, en utilisant un modèle semi-mécanistique
22	Zélia ALVES	Besoins non couverts dans le diagnostic et la gestion de la maladie d'Alzheimer débutante dans les structures de soins aux États-Unis
23	Syrine SALOUHOU	Marqueurs cognitifs de la maladie d'Alzheimer : intégration du profil socio-démographique et des habitudes de vie pour un dépistage précoce et personnalisé
24	Pauline LAPALUS	Donanemab dans la maladie d'Alzheimer symptomatique débutante : Données complémentaires de TRAILBLAZER-ALZ 2 et prédiction de l'efficacité chez les participants traités par donanemab
25	Zélia ALVES	Le Lécanémab ralentit l'accumulation de la protéine tau mesurée par la TEP
26	Jeanne EYGASIER	Lien entre les capacités d'estimation du temps et la mémoire prospective time-based dans la Maladie d'Alzheimer

Informations générales

Dates et horaires

Les Journées Scientifiques auront lieu les **mercredi 9 et jeudi 10 octobre 2024**.
À partir de 9h00 le mercredi

Lieu des Journées Scientifiques

Les Journées Scientifiques se dérouleront en présentiel dans le magnifique bâtiment « le 1894 », sur le campus de l'Institut Pasteur de Lille.

Le 1894 - 48, boulevard du Maréchal Vaillant - 59000 Lille

Site internet : <https://le1894.com/>

Tarifs

Les deux jours, présentiel ou distanciel : 50,00 €
Le dîner de gala (mercredi soir) : 20,00€



Inscrivez-vous

< Scannez le QR-Code

Ou via le formulaire sur le site :

<https://www.centres-memoire.fr/journees-scientifiques-2024/>

Informations pratiques

Venir à Lille <https://www.lilletourism.com/organiser/venir-lille/>
Hôtels <https://www.lilletourism.com/organiser/hebergements/>
Mobilité à Lille <https://www.lilletourism.com/organiser/mobilite-et-infos-pratiques/>
Visiter Lille <https://www.lilletourism.com>

Restauration

- Des pauses café et des buffets seront à disposition de tous les participants les mercredi 9 et jeudi 10 octobre.
- Un dîner de gala aura lieu le mercredi 9 octobre, sur inscription payante (nombre de places limitées)

Wifi

Un accès wifi gratuit sera disponible tout au long du congrès.

Le Dîner de Gala

Le dîner de gala aura lieu le mercredi 9 octobre à 20h30.



BAZAAR ST-SO

292 RUE CAMILLE GUERIN - 59000 LILLE

Site internet <https://www.bazaar.coop/>

Frais de participation : 20€

Menu végétarien possible.

Sur réservation uniquement et directement en ligne sur <https://bit.ly/diner-gala-fcm-2024>

< ou scannez ce QR Code

Notes

This page is designed for taking notes. It features a solid blue header with the word "Notes" in a bold, sans-serif font. Below the header, the page is filled with horizontal dotted lines for writing. A vertical solid purple line runs down the left side of the page, creating a margin. The rest of the page is blank, ready for text.

Notes

This page is designed for taking notes. It features a solid blue header with the word "Notes" in a bold, sans-serif font. Below the header, the page is filled with horizontal dotted lines for writing. A vertical solid purple line runs down the left side of the page, creating a margin. The rest of the page is blank, ready for text.

Notes

A page of lined paper with a vertical margin line on the left side. The page is filled with horizontal dotted lines for writing.

Notes

A page of lined paper with a vertical margin line on the left side. The page is filled with horizontal dotted lines for writing.

Notes

A page of lined paper with a vertical margin line on the left side. The page is filled with horizontal dotted lines for writing, with a solid vertical line on the left side creating a margin.

Notes

A page of lined paper with a vertical margin line on the left side. The page is filled with horizontal dotted lines for writing, with a solid vertical line on the left side creating a margin.

