

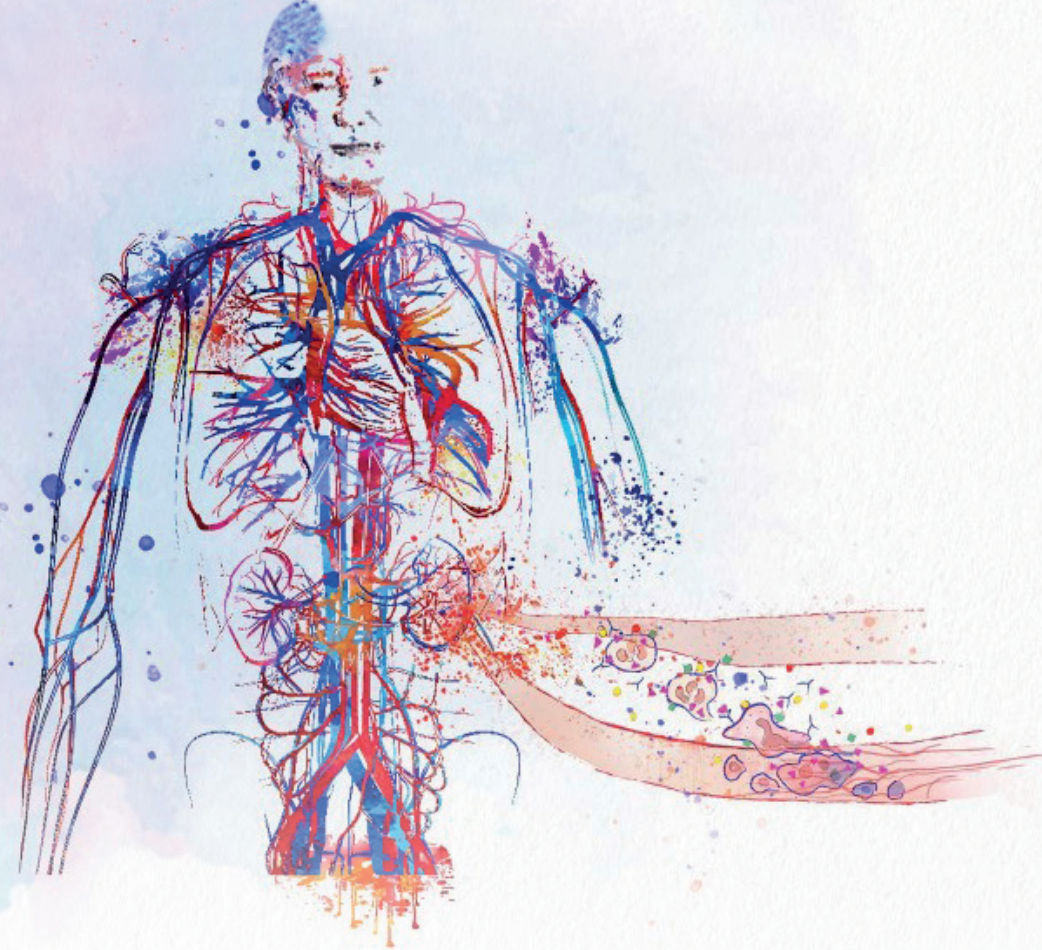
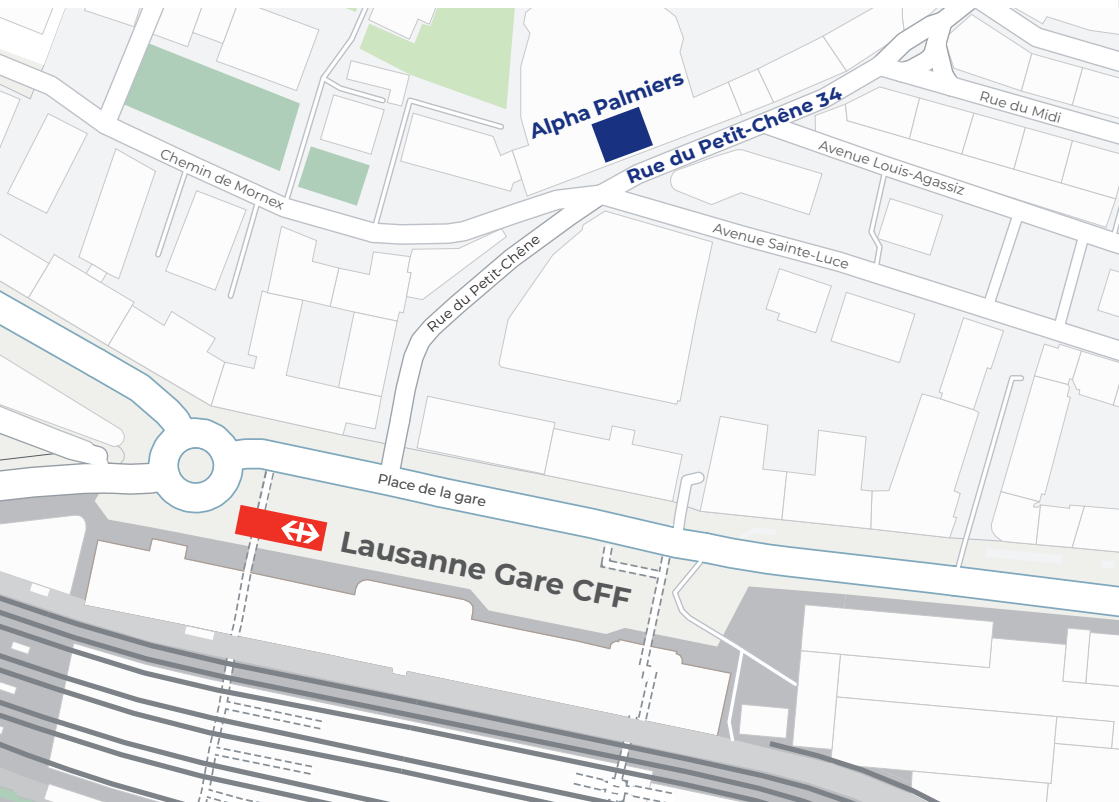
Pour vous inscrire

Veuillez scanner



ou Rendez-vous sur

<https://t.ly/sLOft>



Discussions multidisciplinaires autour des vascularites à ANCA: Un tour d'horizon

20 mai 2025, 17h30–19h00

Alpha Palmiers | Rue du Petit-Chêne 34 | 1003 Lausanne

2 Crédits
SSMIG, SSR,
SSN, SSAI, SSP

CSL Vifor

AstraZeneca

17h00–17h30

Accueil

17h30–17h35

Introduction

Pr Christophe von Garnier (pneumologue, CHUV)

17h35–18h00

Vue générale sur les vascularites et les maladies éosinophiles

Pr Camillo Ribi (immunologue, CHUV)

- Mécanismes et physiopathologie
- Implication générale des organes dans les AAV
- Critères diagnostiques d'un point de vue général
- Traitement et lignes directrices (EULAR, KDIGO)

18h00–18h25

Manifestations rénales des vascularites à ANCA et prise en charge

Dre Nora Schwotzer (néphrologue, CHUV)

- Implication rénale dans les AAV
- Objectifs des traitements et besoins médicaux non satisfaits
- Vascularites à ANCA avec infections sous-jacentes
- Réponses à des questions pragmatiques

18h25–18h50

Aspects pulmonaires des vascularites à ANCA

Pr Jean-Marc Fellrath (pneumologue, RHNe)

- Manifestations pulmonaires des AAV
- Définitions nosologiques: GPA/MPA, EGPA
- Manifestations cliniques et radiologiques au niveau pulmonaire
- Modalités diagnostiques de l'atteinte pulmonaire
- Modalités de prises en charge d'un point de vue immuno-pneumologique
- Suivi des patients: comment les accompagner en pratique?

18h50–19h00

Discussion et conclusion

Panel d'experts et

Pr Christophe von Garnier (pneumologue, CHUV)

Dès 19h00

Apéritif dînatoire

CHUV Centre hospitalier universitaire vaudois

RHNe Réseau hospitalier neuchâtelois

SSAI Société suisse d'allergologie et d'immunologie

SSMIG Société suisse de médecine interne générale

SSN Société suisse de néphrologie

SSP Société suisse de pneumologie

SSR Société suisse de rhumatologie

AAV Vasculites associées aux ANCA (ANCA associated vasculitis)

ANCA Anticorps anticytoplasme des polynucléaires neutrophiles (Anti-neutrophil cytoplasmic antibody)

EGPA Granulomatose éosinophilique avec polyangéite

GPA Granulomatose avec polyangéite

MPA Polyangéite microscopique