

JEUDI 12 NOVEMBRE

Demi-journée 1 & 2

09:00	Accueil et introduction Pré-test évaluation des connaissances et des pratiques professionnelles Retour d'expérience Frédéric COURBON Les différents médicaments radiopharmaceutiques (les PSMA) disponibles en routine et en évaluation pour la TEP et la Thérapie	14:40	Quels éléments rechercher pour orienter une indication de 177LuPSMA thérapie ? Thibaut CASSOU MOUNAT
10:00	Avantages inconvénients ; performance diagnostique, faux positifs et faux négatifs Léa TURPIN	15:00	Et si nous élaborions un compte rendu standardisé de TEP pré-thérapeutiques ?
10:20	Cas cliniques interactifs	15:30	Discussion : Diurétique ? images précoces/tardives ; injection de produit de contraste iodé. La TEP à la 18F-choline : a-t-elle encore une place ? Place de la TEP FDG dans le bilan préthérapeutique?)
10:40	Théranostique ; les différences entre les images diagnostiques pré-thérapeutiques (TEP) et les images post 177LUP SMA Léa TURPIN	15:45	Pause
11:00	Le circuit patient pré-thérapeutique Lu-177 PSMA <i>Dépister les situations cliniques "à risque"</i>	16:00	Présentation de cas cliniques typiques : un patient à accepter et un patient à récuser
11:20	Résumé des caractéristiques du produit Frédéric COURBON	16:30	Réalisation de la RIV au 177Lu en pratique avant de se lancer
11:50	Elaboration d'une analyse de risque a priori Restitutions et échanges	16:50	Considérations matérielles organisationnelles et médico-économiques Léa TURPIN
12:30	Pause déjeuner Imagerie TEP TDM pré-thérapeutique	17:00	Discussion
14:00	Imagerie TEP et CT. Fluciclovine - PSMA FDG ; rappels d'anatomie pelvis masculin, rétropéritoine atteinte épidermales... - protocoles d'acquisitions Thibaut CASSOU MOUNAT	17:20	Caractéristiques des patients candidats : comorbidités <i>Quelles sont les complications à redouter, comment les prévenir et les prendre en charge</i> Lavinia VIJA
14:20	Cas cliniques interactifs Thibaut CASSOU MOUNAT	17:30	Discussion
		17:50	Evaluations per-thérapeutiques ; la clinique, les PSA, l'imagerie
		18:00	Fin de la première journée

VENDREDI 13 NOVEMBRE

Demi-journée 3

- 09:00 : Réalisation de la RIV au 177Lu en pratique , on se lance
Place actuelle et perspective de la 177LuPSMA thérapie et cas particulier de l'oncogériatrie
Loïc MOUREY
- 09:30 : Discussion - Pratiques cliniques, traitements antalgiques, règles transfusionnelles, antibioprophylaxie
- 09:50 : Pause
- 10:00 : Cas cliniques interactifs
Lavinia VIJA et Léa TURPIN
- 11:30 : Questionnaire d'évaluation finale
- 12:00 : Fin de l'atelier

ORGANISME DISPENSATEUR

ACORAMEN - Organisme DPC Courriel :
contact@acoramen.fr
N° SIRET 81466291200017 -
Code APE 8559A
N° d'identification DIRECCTE : 76340891434
N° ODPC : 9721.

Cet enregistrement ne vaut pas agrément de l'État. ACORAMEN étant l'organisme reconnu par l'ANDPC, les documents officiels seront obligatoirement à son entête.

Certifié QUALIOP1

SECRETARIAT ET LOGISTIQUE

ACORAMEN :
75 rue Professeurs Truc
34090 Montpellier
Tél. 04 67 79 89 00
Courriel : contact@acoramen.fr

Toute correspondance doit être adressée à ACORAMEN.

INSCRIPTIONS

Modalité d'inscription : sur demande d'accès
Bulletin d'inscription disponible en ligne.
Coût de la formation : 900 € TTC. Règlement par chèque à l'ordre d'ACORAMEN.
Règlement possible par virement sur le compte :
IBAN : FR76 3000 3016 2400 0201 1153 413
BIC : SOGEFRPP

ACCÈS À LA FORMATION

MAISON DE LA MEDECINE NUCLEAIRE,
4 rue Barthélémy 92120 Montrouge
Bâtiment B | 5^e étage
Métro Mairie Montrouge ligne 4

ET/OU



Orientation

En conformité avec l'arrêté du 31 juillet 2019 fixant la liste des orientations nationales du développement professionnel continu des professionnels de santé de 2023 à 2025 :

Orientations communes à toutes les spécialités médicales en dehors de la spécialité de médecine générale
46 : Intégration des innovations dans la pratique médicale.

Objectifs

Les objectifs sont, pour le traitement par Lutathéra, pour les tumeurs neuroendocrines comme pour celui des cancers de la prostate métastatiques hormono-résistants par PSMA marqué au 177-Lutetium :

1. De situer chaque traitement parmi les autres prises en charges
2. De savoir sélectionner les candidats les plus susceptibles répondre au traitement
3. De peser le rapport bénéfice/risque pour chaque patient
4. D'être capable d'organiser le circuit patient adapté
5. De délivrer le traitement avec le maximum de sécurité, en particulier, au plan de la radioprotection
6. Assurer le suivi de ces patients

Informations Supplémentaires

Pré-requis : Être médecin nucléaire, radiothérapeute, physicien médical ou pharmacien hospitalier

Accessibilité aux personnes handicapées :

Pour les personnes en situation d'handicap nous écoutons vos besoins pour y répondre de manière favorable

Durée effective : 9 heures

Délai d'inscription : En fonction du planning, calendrier annuel

Méthodes pédagogiques :

Expérientielle, affirmative et expositive

Modalités d'évaluation : Pré et post test

Version 1