

12^E FORUM
TOULOUSAIN
D'OPHTALMOLOGIE

2025

FTO

Amphithéâtre Hôpital Pierre-Paul Riquet • TOULOUSE

Vendredi 7 février 2025

Des étoiles plein les yeux

COMITÉ SCIENTIFIQUE :

Pr Pierre FOURNIÉ,
Dr Vincent GUALINO,
Dr Priscille OLLÉ,
Dr Véronique PAGOT-MATHIS,
Dr Jacmine PECHMEJA,
Pr Vincent SOLER
Dr Thibault TER SCHIPHORST,
Dr Fanny VARENNE



Chers Amis, chers Collègues, chers Partenaires,

Cette nouvelle édition 2025 du Forum Toulousain d'Ophtalmologie - **Des étoiles plein les yeux** - se veut résolument transversale et pratique.

Elle touche plusieurs domaines de l'ophtalmologie et porte sur les **-étoiles- symptômes** dont se plaignent nos patients, tâches que nous voyons sur la cornée, la rétine et ailleurs...

Cette journée fera, aussi, la part aux **innovations** qui peuvent nous éblouir.

Le congrès, désormais tous les 2 ans, en alternance avec Rétine 360, retrouve l'Hôpital Pierre Paul Riquet.

Nous espérons vous voir nombreux et nous vous donnons rendez-vous le vendredi 7 février 2025.

Le Comité Scientifique

Pr Pierre FOURNIÉ, Dr Vincent GUALINO, Dr Priscille OLLÉ,
Dr Véronique PAGOT- MATHIS, Dr Jacmine PECHMEJA,
Dr Thibault TER SCHIPHORST, Dr Fanny VARENNE,
Pr Vincent SOLER

08h00-08h25 | **ACCUEIL**

08h25-08h30 | **INTRODUCTION - REMERCIEMENTS**

08h30-09h45 | **CORNÉE - CATARACTE**

S'y retrouver dans les dystrophies stromales de cornée
Pr. Jean-Louis Bourges (Paris)

Dépistage et implication de l'œdème infraclinique
dans les dystrophies endothéliales
Dr. Damien Guindolet (Paris)

Les différents implants de la presbytie
Dr. Kévin Pierné (Montauban)

Optimiser la sélection d'implants de presbytie
avec une nouvelle application
Dr. Lesieur (Albi)

Vieillesse des implants – Dysphotopsies
Pr. Fournié (Toulouse)

09h45-10h15

SYMPOSIUM HORUS PHARMA

**Atteintes cornéennes, de l'intérêt des membranes amiotiques,
du sérum autologue et du PRGF dans la cicatrisation**

Données in vitro et cliniques concernant le sérum autologue et
le PRGF (Plasma Riche en Facteur de Croissance)
Pr. Magalon (Marseille)

Membranes amniotiques et de cordon dans la prise en charge
des atteintes cornéennes
Pr. Fournié (Toulouse)

10h15-10h45 | **PAUSE, VISITE DES STANDS**

NOUVEAU


EYLEA®
 8mg/0,07ml

(afibercept 114,3 mg/ml, solution injectable)

Je repousse les limites, en confiance

EYLEA® 114,3 mg/mL, solution injectable est le **1^{er} anti-VEGF#** indiqué dans le traitement de la DMLAn qui permet **d'étendre l'intervalle entre les injections jusqu'à 5 mois****, avec un **profil de tolérance similaire** à celui d'EYLEA® 40 mg/mL, solution injectable¹.

* **DMLAn** EYLEA® est **indiqué en 1^{re} intention** chez l'adulte dans le traitement de la forme néovasculaire (humide) rétrofovéolaire de la dégénérescence maculaire liée à l'âge^{1,2}.

Médicament d'exception - Prescription en conformité avec la fiche d'information thérapeutique

Des mesures additionnelles de réduction du risque ont été élaborées à l'attention des professionnels de santé (un guide prescripteur et une vidéo relative à la préparation et l'injection de EYLEA®) et des patients. **Le guide prescripteur** vise à sensibiliser sur les risques liés aux injections intra-vitréennes. **Le guide patient** a pour objectif d'informer les patients sur la maladie, le traitement, la procédure d'injection et sur les symptômes d'effets indésirables liés à l'injection. **Il est recommandé de prendre connaissance de ces documents avant de prescrire la spécialité et de remettre le guide au patient.** Ces documents peuvent vous être remis par votre délégué médical et sont disponibles sur le site www.edumaterial.bayer.fr

Profil de tolérance similaire entre EYLEA® 114,3 mg/mL et EYLEA® 40 mg/mL observé dans les 3 études cliniques : Candella (Phase II DMLA) / Pulsar (Phase III DMLA) / Photon (phase II/III OMD). **Effets indésirables les plus fréquemment observés** avec EYLEA® 114,3 mg/mL : cataracte, corps flottants vitréens, baisse de l'acuité visuelle, hémorragie conjonctivale, décollement du vitré, hémorragie rétinienne, augmentation de la pression intraoculaire et douleur oculaire. Pour plus d'informations sur le profil de tolérance, se référer au RCP.

AMM obtenue en date du 05/01/2024. ** Instauration du traitement : 1 injection 1 fois par mois pendant 3 mois consécutifs. Phase d'extension : possibilité d'étendre l'intervalle entre 2 injections jusqu'à 4 mois selon jugement du médecin sur résultats visuels et/ou anatomiques. Par la suite : possibilité d'étendre l'intervalle entre 2 injections à 5 mois (comme lors d'un protocole « Treat & Extend »), tout en maintenant des résultats visuels et/ou anatomiques stables (voir rubrique 5.1 du RCP).

1. RCP EYLEA® 2. HAS. Avis de la CT EYLEA® (juillet 2024).

EYLEA® 114,3 mg/mL, solution injectable en flacon

- Liste I. Médicament à prescription réservée aux spécialistes en ophtalmologie. Uniquement sur ordonnance. Agréé aux collectivités et remboursé Séc. Soc. 100% selon la procédure des médicaments d'exception (prescription en conformité avec la Fiche d'Information Thérapeutique). Prix public TTC : 766,85 € (1 flacon - CIP N° 34009 302 833 2 5). Pour une information complète, vous pouvez consulter le RCP en flashant : ce QR Code ou directement sur le site de l'EMA (<https://www.ema.europa.eu>) et sur le site de Bayer (<https://www.bayer.com/fr/fr/france>).



BAYER HEALTHCARE S.A.S.
 1 rue Claude Bernard - 59000 Lille.
 Pharmacovigilance / Information
 médicale (N° vert) : 0 800 87 54 54
<https://www.bayer.com/fr/fr/france>

10h45-11h15

SYMPOSIUM BAYER

Vers une nouvelle ère dans la prise en charge des patients atteints de DMLA

Pr. Soler (Toulouse)

Partie 1 : En clinique !

Dr. Thouvenin (Saint-Jean-de-l'Union)

Partie 2 : A l'épreuve !

Dr. Varenne (Toulouse)

Partie 2 : A l'épreuve !

Dr. Gualino (Montauban)

Partie 3 : En pratique ! - Table ronde

Dr. Thouvenin (Saint-Jean-de-l'Union), Dr. Varenne (Toulouse) et

Dr. Gualino (Montauban)

11h15-11h30

BIOSIMILAIRES : QUELLE PLACE DANS LA CONSTELLATION DES THÉRAPEUTIQUES ?

Dr. Civade & Pr. Soler (Toulouse)

11h30-11h45

SESSION TUMEURS ET CAS CLINIQUES

Session supportée par IMMUNOCORE

Masses choroidiennes : quand s'inquiéter ?

Dr. Kantor & Dr. Rosier (Bordeaux)

Du nouveau dans la prise en charge des métastases de mélanome uvéal ?

Dr. Kantor & Dr. Rosier (Bordeaux)

11h45-12h45

MISCELLANÉES (PAUPIÈRES, PÉDIATRIE, BASSE VISION)

Prise en charge des tumeurs palpébrales
Dr. Ter Schiphorst (Toulouse)

Cataracte congénitale
Dr. Pechmeja (Toulouse)

Dépôts iatrogènes : de la cornée à la rétine
Pr. Soler (Toulouse)

Mise au point sur les nouvelles technologies dans la prise en charge des enfants
Dr. Lorenzini (Montpellier)

Réalité virtuelle et augmentée en basse vision, imaginer la rééducation du futur
Dr. Jeanjean (Nîmes)

Le chien d'aveugle électronique
Dr. Pagot-Mathis (Toulouse)

12h45-14h00

DÉJEUNER, VISITE DES STANDS

14h00-15h00

RÉTINE & NEURO-OPHTALMOLOGIE

Un peu plus près des étoiles : le SANS
Pr. Pavy-Le Traon (Toulouse)

Flash sur l'aura : reconnaître la migraine et les auras secondaires
Cédric Gollion (Toulouse)

Syndrome de neige visuelle
Dr. Varenne (Toulouse)

Drusen & pseudo-drusen : quel impact sur le suivi ?
Dr. Benouaich (Saint-Jean-de-l'Union)

Orientation devant une lésion vitelliforme
Dr. Barioulet (Toulouse)

LUCENTIS®
RANIBIZUMAB
10 mg/ml solution injectable
EN SERINGUE PRÉREMPLIE



Beovu®
brolocizumab
120 mg/ml solution injectable
EN SERINGUE PRÉREMPLIE



DISPONIBLES EN SERINGUES PRÉREMPLIES ^{1,2} UN ATOUT MAJEUR POUR VOTRE PRATIQUE



Ces images sont proposées à titre indicatif, mais ne sont pas à taille réelle.
* PFS : Prefilled syringe = seringue préremplie. Commercialisation de la PFS LUCENTIS® en mai 2014.

LUCENTIS® et BEOVU® sont indiqués en 1^{re} intention chez l'adulte dans le traitement de :

- la forme néovasculaire (humide) rétrofovéolaire de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA). ¹⁻⁴
- la baisse de l'acuité visuelle due à un œdème maculaire diabétique (OMD), en cas de forme diffuse ou de fuites proches du centre de la macula, chez les patients ayant une acuité visuelle inférieure ou égale à 5/10, et chez lesquels la prise en charge du diabète a été optimisée. ^{1,2,5,6}

Avant de prescrire, consultez les places dans la stratégie thérapeutique de LUCENTIS® et BEOVU® sur www.has-sante.fr.

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

LUCENTIS® et BEOVU® sont des médicaments d'exception : la prescription doit être accompagnée d'une ordonnance de médicament d'exception et ne peut avoir lieu que dans le respect de la Fiche d'Information Thérapeutique (FIT).

LUCENTIS® et BEOVU® : Remboursement Sécurité Sociale à 100 %, procédure des médicaments d'exception à suivre pour ouvrir droit au remboursement, prescription en conformité avec la Fiche d'Information Thérapeutique. Agréés aux Collectivités.

Pour une information complète, consultez les Résumés des Caractéristiques des Produits LUCENTIS® et BEOVU® en flashant ces codes ou directement sur le site internet <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/> :

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I. Médicaments à prescription réservée aux spécialistes en ophtalmologie.

LUCENTIS®



BEOVU®



1. Résumé des Caractéristiques du Produit LUCENTIS®. 2. Résumé des Caractéristiques du Produit BEOVU®. 3. HAS. Avis de la Commission de la Transparence LUCENTIS® - 19/09/2018. 4. HAS. Avis de la Commission de la Transparence BEOVU® - 05/07/2023. 5. HAS. Avis de la Commission de la Transparence LUCENTIS® - 07/07/2021. 6. HAS. Avis de la Commission de la Transparence BEOVU® - 14/09/2022.

15h00-15h30

SYMPOSIUM ROCHE

Quelles avancées en DMLA ?

Perspectives futures en ophtalmologie : l'innovation à nos portes
Pr. Soler (Toulouse)

Allègement du fardeau thérapeutique de nos patients :
où en est-on ?

Dr. Fourmaux (Bordeaux)

L'expérience en vraie-vie
Dr. Benouaich (Saint-Jean-de-l'Union)

15h30-16h00

TABLE RONDE

Conduite à tenir devant une uvéite postérieure
Modération : Dr. Gualino (Montauban), Pr. Soler (Toulouse)
Pr. Delyfer (Bordeaux), Dr. Mahieu (Saint-Jean-de-l'Union),
Dr. Ollé (Toulouse), Dr. De Almeida (Toulouse).

16h00-16h30

SYMPOSIUM NOVARTIS

Des étoiles plein les yeux : Les dernières avancées en rétinologie médicale

Modérateur : Pr. Soler (Toulouse)

Les dernières avancées pour nos patients
Pr. Delyfer (Bordeaux)

Les nouvelles technologies et utilisation en pratique clinique
Dr. Gualino (Montauban)

Avis de nos experts
Dr. Gualino (Montauban), Pr. Delyfer (Bordeaux),
Pr. Soler (Toulouse)

16h30-17h00

PAUSE, VISITE DES STANDS

PROGRAMME

Vendredi 7 février 2025

17h00-17h05

SESSION DE L'INDUSTRIE ABBVIE

Yann Bisquay (Rungis)

17h05- 18h00

CAS CLINIQUES INTERACTIFS ET PRATIQUES

Nos plus belles images 2024

Dr. Varenne (Toulouse), Dr. Mahieu (Saint-Jean-de-l'Union)

et Dr. Dovigo-Ané (Toulouse)

Le Comité d'Organisation remercie
les partenaires de leur soutien

MAJEURS PREMIUM



PARTENAIRES INSTITUTIONNELS



AUTRES PARTENAIRES



INFORMATIONS GÉNÉRALES

DATE ET LIEU

Vendredi 7 février 2025 de 8h à 18h00
**Amphithéâtre Hôpital Pierre-Paul Riquet
à Toulouse**

INSCRIPTIONS

Inscrivez-vous en ligne en visitant
<https://fto-2025.europa-inviteo.com/inscriptions/>
* pour toute inscription, hors tarif ophtalmologue,
merci de fournir un justificatif.

Conditions d'annulation :

- Annulation totale possible jusqu'à 14 jours calendaires après votre commande.
- Pas de remboursement après ces 14 jours calendaires, ni à compter du 24 janvier inclus.

Tarif incluant

le déjeuner du vendredi et les pauses
Inscription médecin _____ 200,00 € TTC
Inscription orthoptiste _____ 120,00 € TTC
Inscription interne _____ invités

RESTAURATION

Les pauses-café et le déjeuner auront lieu sur l'exposition.
Les pauses et le déjeuner organisés pendant le congrès sont financés par celui-ci.

EXPOSITION

L'industrie pharmaceutique et les fabricants de matériel seront regroupés au sein de l'exposition.

HÉBERGEMENT - TRANSPORTS

POUR TOUT RENSEIGNEMENT SUR L'HÔTELLERIE ET LES TRANSPORTS

Insight Outside (IO) est le prestataire officiel de la gestion hôtelière de ce congrès.
Pour votre confort, nous avons réservé des chambres à des tarifs préférentiels.
Pour tout complément d'information et pour vos demandes de groupes de plus de 5 chambres, nous vous invitons à contacter IO, votre interlocuteur privilégié :
Émilie TURBIEZ
E-mail : eturbiez@europa-group.com
<https://fto-congres.com/hebergement-transport>

INFORMATIONS PRATIQUES

POUR TOUT RENSEIGNEMENT EUROPA ORGANISATION

19, allées Jean-Jaurès - BP 61508
31015 Toulouse cedex 6
Tél.: 05 34 45 26 45
E-mail : insc-fto@europa-organisation.com
www.fto-congres.com

COMMERCIALISATION & GESTION DES PARTENARIATS

Pour toute question concernant les opportunités de partenariat, merci de contacter :
Philippine MAYER
Tél : + 33 (0)5 54 06 82 18
Mobile : + 33 (0)7 81 91 69 92
pmayer@europa-group.com

En 1^{re} intention dans la DMLAn et l'OMD

Chez vos patients naïfs

Roche

VEGF-A



VABYSMO[®]

faricimab

ANG-2

+ DE 6M

DE DOSES DISTRIBUÉES

à travers le monde en ≈ 3 ans de commercialisation¹

+ DE 600 000

PATIENTS TRAITÉS²

Une AMM obtenue dans

+ DE 105

PAYS³

DMLA

VABYSMO[®] (faricimab) est indiqué en 1^{re} intention dans la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) exsudative rétrofovéolaire, chez les patients adultes.^{4,5}

OMD

VABYSMO[®] (faricimab) est indiqué en 1^{re} intention dans la baisse de l'acuité visuelle due à l'œdème maculaire diabétique (OMD), en cas de forme diffuse ou de fuites proches du centre de la macula, chez des patients adultes ayant une baisse d'acuité visuelle < 5/10 et chez lesquels la prise en charge du diabète a été optimisée.^{4,6}

Dans l'OMD, le choix entre les anti-VEGF dans le traitement de 1^{re} intention reste à l'appréciation de l'ophtalmologue qui tiendra compte des caractéristiques ophtalmologiques de l'œil traité (antécédent de glaucome ou d'hypertonie oculaire, statut du cristallin (phaque ou pseudophaque), antécédent de vitrectomie), du stade de la rétinopathie diabétique, des antécédents cardio-cérébro-vasculaires, de l'âge du patient et des capacités du patient à observer le traitement.^{4,6}

AMM : Autorisation de Mise sur le Marché ; DMLAn : Dégénérescence Maculaire Liée à l'Âge néovasculaire ; OMD : Œdème Maculaire Diabétique ; Ang-2 : angiotensinoïdine-2 ; VEGF-A : facteur de croissance de l'endothélium vasculaire A.

1. Donnée interne, mise à jour du 1^{er} décembre 2024. Démarrage de la commercialisation du médicament aux États-Unis le 28/01/2022. 2. PBRER Faricimab n°131412, page 25, période du 28 janvier 2024 au 27 juillet 2024. 3. Donnée interne, mise à jour du 1^{er} décembre 2024. 4. Résumé des Caractéristiques du Produit VABYSMO[®]. 5. Avis de la Commission de la Transparence de VABYSMO[®] du 18.01.2023 (DMLAn). 6. Avis de la Commission de la Transparence de VABYSMO[®] du 18.01.2023 (OMD). 7. Journal Officiel de Vabysmo[®] du 18 octobre 2023 et arrêté publié au Journal Officiel du 20 décembre 2023.

Médicament d'exception.
Respecter la Fiche d'Information Thérapeutique.

AMM obtenue le 15/09/2022. Remboursement aux assurés sociaux à 100 %. Agréé aux collectivités.⁷

Liste 1 - Prescription réservée aux spécialistes en ophtalmologie.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique des médicaments en flashant ce QR code ou directement sur : <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

Retrouvez également l'ensemble des informations sur : vabysmo.roche.fr