

Feillet François, né le 7 Mars 1961 à Maubeuge
Nationalité Française, marié, 8 enfants, 12 petits-
enfants

**Professeur de pédiatrie à la faculté de
médecine de Nancy depuis 2003. Classe
exceptionnelle 2 (2024)**

Adresse professionnelle :

Centre de référence des maladies héréditaires du
métabolisme, Service de Médecine Infantile,
Hôpital d'Enfants, CHRU Nancy.54505
VANDOEUVRE LES NANCY Cedex
Tél. : 03.83.15.47.96 - Fax : 03.83.15.79.88, E. mail
: f.feillet@chru-nancy.fr
RPPS : 10002350378
Inscription à l'ordre des médecins : 54/4771



SERVICE MILITAIRE (1986-1987) : Fait au titre de volontaire du service national en Mauritanie pendant un an à l'hôpital de Nouadhibou. Travail de thèse de médecine sur la malnutrition infantile des enfants mauritaniens.

TITRES ET DIPLOMES UNIVERSITAIRES : Thèse de Doctorat en Médecine (1990) - Diplôme d'Etudes Approfondies en Nutrition, Sciences de l'Alimentation et Biochimie Appliquée (1988) - Thèse de 3ème Cycle de Sciences en Nutrition, Sciences de l'Alimentation et Biochimie Appliquée (2000) – DES de Pédiatrie (1990) – DESC de Réanimation médicale (1991). Professeur de Pédiatrie (2003)

TITRES HOSPITALIERS : Interne en Médecine (1984-1990) Assistant des Hôpitaux (1990-1992) - Praticien Hospitalier (1992-2003) - Professeur des Universités - Praticien Hospitalier (depuis 2003). Chef de service du service de Médecine Infantile (1^{er} mai 2015-1^{er} mai 2019)

RESPONSABILITES ADMINISTRATIVES : Coordonnateur du centre de Référence des Maladies Héréditaires du Métabolisme de Nancy depuis 2006.

ACTIVITES HOSPITALIERES :

PH de pédiatrie (1992-2003) PUPH de Pédiatrie au sein service de Médecine Infantile depuis 2003 et responsable du centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme de Nancy (depuis 2006).

ACTIVITES D'EXPERTISES

Membre titulaire du comité de Nutrition Humaine de l'ANSES 2006-2012

Expert auprès de l'ANSM 2000 - 2012

Expert auprès de l'HAS (PNDS, commission de transparence, expert visiteurs de centres maladies rares,

Membre du groupe de travail sur le dépistage néonatal) (1999 – 2023)

Président du comité d'experts de la CNAM pour les maladies métaboliques (2006-2024)

Président de la commission d'alimentation (gestion nationale des ADDFMS pour MHM) (2012-2024)

SOCIETES SAVANTES

Membre de la SFEIM (président : 2010 – 2012) depuis 1998

Membre de la SSIEM (Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism) depuis 1998

Membre de la Société Française de Pédiatrie (Membre du conseil scientifique) depuis 2006

Membre du bureau national de l'AFDPHE 2009-2018

Membre du bureau de l'association régionale du dépistage néonatal (ALDPHE) 2002-2018

ENSEIGNEMENT :

Responsable de l'enseignement de la pédiatrie à la faculté de médecine de Nancy (2008 - 2018).

PCEM 2 (Biochimie), DCEM 1 (Nutrition, Génétique), DCEM3 (Pédiatrie), DIU des maladies métaboliques (responsable de son organisation (2002-2007) et membre du comité pédagogique), Master 2 de nutrition.

ENCADREMENT DE THESES D'UNIVERSITE : 8 thèses d'université depuis 2012

PARTICIPATION A DES ETUDES MULTICENTRIQUES NATIONALES ET INTERNATIONALES

Investigateur principal national et international depuis 2004 de plusieurs études cliniques et investigateur international principal d'un registre européen.

ACTIVITE REVIEW

Reviewer de Comités de Lecture: Hum Mol Genet, Clin Chim Acta, Ped Research, Bioph Bioch Acta, J Inherit Metab Dis, Molec Genet and Metab, Ann Nutr and Metab, J World Ped, Arch Ped, Med Sci...

ACTIVITE COMMUNICATING EDITOR

J Inherit Metab Dis (2010-2018)

THEMES DE RECHERCHE ET PRINCIPALES PUBLICATIONS

Membre de l'unité INSERM U954 dirigé par le Pr Meyre. Thématique :

- Métabolisme des monocarbones et syndromes malformatifs (Cardiopathies cono-troncales, Fentes labio-palatines et Spina Bifida)
- Anomalies du métabolisme des acides gras et troubles du rythme de l'adulte,
- Phénylcétonurie (Génotypage et relation génotype et sensibilité à la tétrahydrobioptérine, annonce du diagnostic...)
- Nanocluster de cuivre et traitement de la maladie de Menkès.
- Nanoclusters de fer et carence martiale
- Développement de différents nanoclusters de métaux, cuivre, zinc-sélénium, manganèse...
- Etude de la cataplérose du cycle de Krebs dans le choc septique et dans les anomalies du métabolismes du propionate (acidémie propionique)
- Etude d'un traitement innovant dans le syndrome MELAS

PRODUCTION SCIENTIFIQUE ET PRINCIPALES CONTRIBUTIONS ORIGINALES

251 articles dans des revues internationales et nationales à comité de lecture.

158 communications orales et affichées (congrès nationaux et internationaux)

284 conférences nationales et internationales

Fait à Vandoeuvre les Nancy le 09 septembre 2026

A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and strokes, positioned below the date.