1. **Les maladies héréditaires du métabolisme à révélation néonatale : Expérience du service de réanimation et de médecine néonatale de Monastir**

Chaabane.A1, Chioukh.FZ1, Khemis.T1, Dhouibi.I1,  Ben ameur.K1,  Ben Hmida.H1, Bizid.M1, Zaydi.T1, Ladib .N1, Turki .A1,   Jlassi. A2, Kaabachi. N2, Monastiri .K1

1Service de Réanimation et de Médecine Néonatale de Monastir 2 Laboratoire de Biochimie la Rabta,Tunis

1. **Alimentation artificielle précoce par sonde nasogastrique dans les maladies héréditaires du métabolisme : Quel effet sur le développement de l’oralité ?**

Ghofrane Ben Alaya, Rim Ben Abdelaziz, Asma Ben Othmane, Sana Ben Messaoud, Hela Boudabous, Amel Ben Chehida, Mohamed Slim Abdelmoula, Hatem Azzouz, Neji Tebib

Service de Pédiatrie, Hopital La Rabta, Tunis

1. **Difficultés et enjeux du diagnostic prénatal dans les mucopolysaccaroîdoses :**

**à propos d’une série de 20 familles**

S. Skouri1, I. Ouertani1, S. Gabteni1, F. Hsoumi1, R. Ben Abdelaziz2, H. Boudabous2,I. Kraoua3, N. Tebib2, R. Mrad1

(1)Service des Maladies Congénitales et Héréditaires, Hôpital Charles Nicolle, Tunis

(2)Service de Pédiatrie et Maladies Métaboliques, Hôpital la Rabta, Tunis

(3) Service de Neurologie Pédiatrique, Institut National de Neurologie, Tunis

1. **Forme infantile de la Glycogénose type II : Étude moléculaire du gène GAA et conseil génétique**

 Bouhlel MA1, Belguith N1-2, Alila O2, Gharbi N1, Boudabbous H3, Lajmi Y1, Abid D4, BenChida A3, Kamoun S4, Tebib N3, Keskes L2, Kamoun H1

1-     Service de Génétique CHU Hedi Chaker Sfax 2-     Laboratoire de Génétique Moléculaire Humaines faculté de Médecine de Sfax 3-     Service de Pédiatrie CHU La Rabta Tunis 4-     Service de cardiologie CHU Hedi Chaker Sfax

1. **Importance de l’étude moléculaire dans le diagnostic prénatal des maladies métaboliques: exemple de l’acidémie méthylmalonique : A propos de six familles**

S.Gabtni, I.Ouertani, S.Skouri, F.Hsoumi, A.Jelassi, R.Mrad

Service des Maladies Congénitales et Héréditaires, Hôpital Charles Nicolle, Tunis

1. **Syndrome d’activation macrophagique et maladies métaboliques**

S.khenissi, R.Ben Abdelaziz, H.Boudabous, S.Ben Messoud, A.Ben Chehida, H.Hajji, MS.Abdelmoula, H.Ben Turkia, H.Azzouz, N.Tebib

Service de pédiatrie et de maladies métaboliques héréditaires, CHU La Rabta

1. **Un retard psychomoteur révélant une hypovitaminose B12 chez un nourrisson**

Abdelbari.M, Tej.A, Ayed Dh, Khattech.S, Kbaili.R, Tilouche.S, Kahloul.N, Bouguila.J, Boughamoura.L

Service de Pédiatrie, hôpital Farhat Hached, Sousse

1. **La maladie de Canavan : à propos d'une observation**

Abdelbari.M, Tej.A, AyedDh, Khattech.S, Kbaili.R, Tilouche.S, Kahloul.N, Bouguila.J, Boughamoura.L

Service de Pédiatrie, hôpital FarhatHached, Sousse