12ème Ecole des Maladies Héréditaires du Métabolisme

13 – 14 Avril 2019 Hôtel Sangho Syphax – Sfax

Programme

**SAMEDI**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **08H30-09H30** | **Accueil et Inscription** |  |
| **09H30 -13H00** | **SEANCE 1 : TABLE RONDE****LES MUCOPOLYSACCHARIDOSES*****Modérateurs****: PR FAKHFAKH Faiza – PR AYADI Fatma**PR BEN JEMAA Lamia –DRCHAABOUNI Malek* |  |
| 09H30 -10H00 | * Aspects cliniques
 | *PICHARD S.* |
| 10H00 -10H30 | * Diagnostic des mucopolysaccharidoses : progrès et perspectives
 | *BEKRI S.* |
| 10H30-10H45 | **Discussion** |  |
|  |  |  |
| **10H45 -11H15** | **PAUSE CAFE ET VISITE DES POSTERS (de 1 à 15)*****Modérateurs****:PR BOUGHAMOURA Lamia**PRCHIOUKH Fatma Zohra– PR AG.SFAIHI Lamia* |  |
| **11H15-11H30** | **MOT DE BIENVENUE** | *HACHICHA M*. |
| **11H30 - 13H00** | **SEANCE 2 : TABLE RONDE** **LES MUCOPOLYSACCHARIDOSES*****Modérateurs****: PR FAKHFAKH Faiza – PR AYADI Fatma**PR BEN JEMAA Lamia –DRCHAABOUNI Malek* |  |
| 11H30– 12H00 | * Le traitement des maladies lysosomales :

Réalités et perspectives | *PICHARD S.* |
| 12H00 -12H35 | * Mucopolysaccharidoses en Tunisie :
 | *BOUDABOUS H./**ALOULOU H.**A.T.M.L.* |
|  | 🗸Etude multicentrique (20 min) |
|  | 🗸Vécu des patients et des familles (témoignages) (15 min) |
| 12H35- 12H45 | * Présentation de l’Association Tunisienne des MaladiesLysosomales (ATML)
 | *SAAIED M.* |
| 12H45 - 13H00 | **Discussion** |  |
| **13H00-14H30** | **DEJEUNER** |  |
| **14h30-16h00** | **SEANCE 3 :**  ***Président de la séance****: Dr TEBIB****Modérateurs****: PRMAHFOUDH Abdelmajid**PR SANHAJI Haifa – PR MAHJOUB Bahri* |  |
| 14H30- 15H30 | **SYMPOSIUM (SOBI)****LA TYROSINEMIE DE TYPE 1 : IMPORTANCE DU DIAGNOSTIC PRECOCE*** Diagnostic et traitement de la Tyrosinémie de type I (30 min)
* Etat des lieux en Tunisie (15 min)

**Discussion** | *LABARTHE F.**B. ABDELAZIZ R.* |
| 15H30- 16H00 | **CONFERENCE** : Errances diagnostiques dans les maladies héréditaires du métabolisme (Cas Cliniques) | *B.ABDELAZIZ R.**ALOULOU H.* |
|  |  |  |
| **16H00-16H30** | **PAUSE-CAFE ET VISITE DES POSTERS (de 16 à 31)*****Modérateurs****: PR KAMOUN Hassen**PR ALOULOU Hajer– DR BOUDABOUS Hela* |  |
|  |  |  |
| **16H30-17H30** | **SEANCE 4 : SYMPOSIUM (SANOFI-GENZYME)****LA MALADIE DE GAUCHER : EXPERIENCE CLINIQUE DANS LE DIAGNOSTIC ET LA PRISE EN CHARGE*****Modérateurs****– PR BAHLOUL Zouheir – PR HDIJI Sondes**PR FITOURI Zohra– Pr FERCHICHI Selima* | *PICHARD S.* |

|  |
| --- |
| **17H30- 18H30****ASSEMBLEE GENERALE ELECTIVE** |

**20H30**

**DINER GALA**

**DIMANCHE**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **09H00 - 10H30** | **SENACE 5 : TABLE RONDE** **URGENCES METABOLIQUES NEONATALES*****Modérateurs****: PR DOUAGI Mohamed – PR GARGOURI Abdellatif**PR BEN JABALLAH Najla – PR MAHDHAOUI Nabiha* |  |
| 09H00 - 10H00 | * Enquête étiologique chez un nouveau-né suspect de maladie métabolique (30 min)
* Quels traitements pour les 48 premières heures ? (30 min)
 | *LABARTHE F.* |
| 10H00 - 10H20 | * Maladies héréditaires du métabolisme à révélation néonatale : état des lieux en Tunisie (20 min)
 | *MONASTIRI K./ CHIOUKH F.* |
| 10H20-10H30 | **Discussion** |  |
| **10H30 - 11H00** | **PAUSE-CAFE ET VISITE DES POSTERS (de 32-47)*****Modérateurs****: PR MNIF Khaled* *PRKAMOUN Thouraya–PR ZOUARI Noura* |  |
|  |  |  |
| 11H00 - 11H30 | **SEANCE 6 :CONFERENCE** ***Modérateurs****: PR KAABACHI Naziha – PR FERCHICHI Selima**PR JAMOUSSI Kamel – PR ABDELHAK Sonia* |  |
|  | Explorations biochimiques et moléculaires des maladies du métabolisme en Tunisie : état des lieux | *NAIFAR M.* |
| **11H30 - 13H00** | **ATELIERS** |  |
|  |  |  |
| Atelier A | Atelier B | Atelier C |
| **Détresses métaboliques néonatales***LABARTHE F.**CHIOUKH FZ.**BEN ABDELAZIZ R.* | **Apport de l’IRM dans les maladies métaboliques héréditaires***KRAOUA I. - DRISSI C.**MNIF Z.**SFAIHI L. - FOURATI H.* | **Mucopolysaccharidoses***BEKRI S.**FERCHICHI S.**BOUDABOUS H.* |

**CLÔTURE**