

**Programme de la 2ème école sur  
les erreurs innées du métabolisme**

**Matinée du 22/11/1996**

**Thèmes : Maladies peroxysomales**

**Présidents de séance : N. Khrouf, M. Jemmali, M.O. Rolland**

- 9H00:        **Ouverture :**
- 9H30:        Aspects cliniques et thérapeutiques  
                  \* formes à hérédité autosomique récessive.  
                  *POGGI-TRAVERT F.* (Paris)  
                  \* Adrenoleucodystrophie liée à l'x.  
                  *VANIER M.T.* (Lyon)
- 10H30:       **Pause café**
- 11H00:       Exploration biologique, diagnostic prénatal des maladies peroxysomales.  
                  *M.O ROLLAND* (Lyon)
- 11H30:       Perspectives.  
                  *M.T. VANIER* (Lyon)
- 12H00:       **Présentation de posters commentés**
- 13H00 :      **Déjeuner offert aux participants à l'école de Santé en face  
                  de la Faculté de Médecine de Monastir**

**Après midi**

**Thèmes : glycogénoses  
                  Homocystinuries**

**Présidents de séance : M.F. Ben dridi (Tunis), S. Korbi (Sousse),  
                                  F. Poggi travert (Paris)**

- 15H00:       Prise en charge de l'homocystinurie  
                  *FH. Poggi travert* (Paris)
- 15H30:       Profil des glycogénoses à prédominance hépatique en Tunisie  
                  *A. Ayadi* (Mahdia)
- 16H00:       Explorations et prise en charge des glycogénoses de type I et III  
                  *F. Poggi-travert* (Paris)
- 16H30:       **Pause café**
- 17H00:       Glycogénose de type XI  
                  *H. Pousse* (Monastir)
- 17H30:       **Présentation de Posters commentés.**
- 18H00:       **Fin de la première journée**

**Matinée du 23/11/1996 :**

**Thèmes : Sphingolipidoses**

**Présidents de séance : A Miled, N. Snoussi, M.T. Vanier**

- 9H00: Dépistage des Mucopolysaccharidoses dans le centre tunisien  
*K. Limam* (Sousse)
- 9H30: Profil du Niemann-Pick de type B en Tunisie.  
*F. Amri* (Kairouan)
- 10H00: Actualités sur les sphingolipidoses : Maladies de Krabbe et  
Niemann Pick de type C.  
*M.T. Vanier* (Lyon)
- 10H45: **Pause-café**
- 11H15: Orientation diagnostique dans les neuropilidoses  
*M. Yacoub* (Sousse)
- 11H45: Présentation de posters commentés
- 12H30: Déjeuner offert aux participants à l'école de Santé en face de la  
Faculté de Médecine

**Après-midi du 23/11/1996**

**Thèmes : Dépistage néonatal  
phenylcetonurie  
CDG syndrome**

**Présidents : J.L. Dhondt, A. Mbazaa, M.T. Sfar**

- 14H30: Dépistage néonatal des erreurs innées du métabolisme  
*J.L. Dhondt* (Lille)
- 15H30: Dépistage de la phénylcétonurie : exemple Lyonnais.  
*M.O. Rolland* (Lyon)
- 15H45: Troubles du métabolisme des hyperphénylalaninémies.  
*J.L. Dhondt* (Lille)
- 16H15: **Pause café**
- 16H45: Profil de la phénylcétonurie en Tunisie.  
*R. Bousoffara* (Mahdia)
- 17H00: Prise en charge de la phénylcétonurie.  
*N. Tebib* (Tunis)
- 17H30: **Actualités : CDG syndrome**
- 18H00: **Clôture**