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 héredité autosomique recessive.

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 offet 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, MT. 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 neurolipidoses

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 phénylcetonurie : exemple Lyonnais.

M.O. Rolland (Lyon)

15H45: Troubles du métabolisme des hyperphenylalaninemies.

J.L. Dhondt (Lille)

16H15: Pause café

16H45: Profil de la phenylcetonurie en Tunisie.

R. Bousoffara (Mahdia)

17H00: Prise en charge de la phenylcetonurie.

N. Tebib (Tunis)

17H30: Actualités: CDG syndrome

18H00: Clôture