

Programme

Vendredi 2 décembre 2005

08.30 : Accueil des participants, Inscription

09.00 : Allocution de Bienvenue

Première séance : Présidents

Mbazaa A, Snoussi N, Khrouf N, Ben Jaballah N

09.15 : Introduction aux maladies héréditaires du Métabolisme

Pr. J.M. SAUDUBRAY

09.45 : Discussion

10.00 : Urgences métaboliques et prise en charge

Pr. H. OGIER

10.30 : Discussion

10.45 : Pause Café

Deuxième séance : Présidents

Chaabouni H, Limam K, Ellouz F, Tebib N

11.15 : Exploration des maladies héréditaires du métabolisme en Tunisie en 2005

Pr. N. KAABACHI

11.45 : Discussion

12.00 : Séance Posters (I)

13.00 - 14.30 : Déjeuner

Troisième séance : Présidents

Khalif A, Miled A, Essoussi A S, Seboui H

14.30 : Aciduries organiques : Etude Multicentrique tunisienne, épidémiologie, difficultés de diagnostic, de prise en charge et de suivi

H. AZZOUZ, J. CHEMLI, T. KAMMOUN

15.00 : Discussion

15.15 : Anomalies hématologiques révélatrices d'une erreur innée du métabolisme

Pr. H. OGIER

15.45 : Discussion

16.00 : Pause Café

Quatrième séance : Présidents

Sfar MT, Hachicha M, Guediche M N, Rekik A

16.30 : Les hypoglycémies de l'enfant : démarche diagnostique et prise en charge

Pr. J.M. SAUD BRAY

17.00 : Discussion

17.15 : Séance Posters (II)

Samedi 3 décembre 2005

Première séance : Présidents

Ben Dridi M F, Harbi A, Mahjoub S, Miledi N

09.00: Les maladies lysosomales en Tunisie : Etude multicentrique sur les mucopolysaccharidoses, la maladie de Gaucher et la maladie de Niemann Pick type B

H. Ben TURKIA, J. CHEMLI, M. CHAABOUNI.

09.30 : Discussion

09.45 : Actualités thérapeutiques et perspectives d'avenir

Pr T. BILLETTE de VILLEMEUR

10 :15 : Discussion

11.00 : Pause Café

Deuxième séance : Présidents

Triki C, Kharray A, Doagi M, Yakoub M

11.30 : Expérience française dans la prise en charge des maladies lysosomales

Pr. T. BILLETTE de VILLEMEUR

13.00 : Clôture de l'école