



Association Tunisienne d'Etude
des Maladies Métaboliques Héritaires
ATEMMH

2^{ème} Congrès National

PROGRAMME

Vendredi 13 Novembre 2020

Après-midi

14h00 - 14h15	Accueil des participants en salle virtuelle	
14h15 - 14h30	Ouverture du congrès	Amel Ben Chehida
14h30 - 15h30	Modératrices : Ines Ouertani, Lamia Ben Jemaa Communications orales Discussion commune	
15h30 - 16h30	Modérateurs : Kaouthar Hakim, Pascal Lafôret SYMPOSIUM GENZYME : La maladie de Pompe infantile - Physiopathologie, diagnostic et prise en charge : Expérience du service de Pédiatrie La Rabta - Cas cliniques	Hela Boudabous
16h30 - 17h00	Pause artistique	
17h00 - 17h30	Modératrices : Fatma Ayadi, Naziha Kaabachi Explorations métaboliques en Tunisie	Haifa Sanhaji, Salima Ferchihi
17h30 - 18h00	Registre Tunisien des aminoacidopathies	Ines Bejaoui, Amel Ben Chehida
18h00 - 18h30	Discussion	



Association Tunisienne d'Etude
des Maladies Métaboliques Héréditaires
ATEMMH

2^{ème} Congrès National

PROGRAMME

Samedi 14 Novembre 2020

Matinée

MALADIE DE WILSON

09h00 - 10h00

Modératrices : Olfa Bouyahia, Souha Gannouni

Difficultés diagnostiques :

Expérience du Centre de Référence Français de la Maladie de Wilson

Dominique Debray

10h00 - 10h30

Maladie de Wilson en Tunisie: situation actuelle et perspectives

Cherine Charfeddine

10h30 - 11h15

Actualités thérapeutiques dans la maladie de Wilson

Dominique Debray

11h15 - 11h30

Discussion

11h30 - 12h30

Modératrices : Ichraf Kraoua, Imen Chabchoub

Cas cliniques

Hanene Ben Rhouma, Olfa Bouyahia

12h30 - 14h00

Défilé des posters



Association Tunisienne d'Etude
des Maladies Métaboliques Héritaires
ATEMMH

2^{ème} Congrès National PROGRAMME

Samedi 14 Novembre 2020

Après-Midi

14h00 - 14h25	Modérateurs : Amel Ben Chehida, Néji Tebib Génétique de la phénylcétonurie en Tunisie	Sameh Khemir
14h25 - 15h15	CONFERENCE : Phénylcétonurie : Quoi de neuf ?	François Feillet
15h15 - 15h30	Discussion	
15h30 - 16h30	SYMPOSIUM SOBI : Tyrosinémie de type 1 : prise en charge thérapeutique Discussion	Karine Mention
16h30 - 16h45	Pause artistique	
16h45 - 17h45	Modératrices : Ilhem Turki, Salima Ferchichi SYMPOSIUM GENZYME : Mucopolysaccharidose type I - Aspects phénotypiques et thérapeutiques : Expérience du Service de Pédiatrie La Rabta - Cas cliniques Discussion	Hela Boudabous
17h45 - 18h00	Annnonce des prix Poster et Communication – Clôture	Ichraf Kraoua