**LISTE COMMUNICATIONS ACCEPTEES**

**2ème Congrès National de l’ATEMMH**

**13-14 Nocembre 2020 (Mode distantiel)**

|  |
| --- |
| **C1.** **Education thérapeutique dans la phénylcétonurie (PCU) : évaluation de l’acceptabilité et de l’utilité d’un support audiovisuel**  |
| *Zaroui Z, Khatrouch S, Sassi Y, Boudabous H, Kassh R, Abdelmoula M.S, Ben Chehida A, Tebib N* |
| *Service de Pédiatrie et Maladies Métaboliques, Hôpital la Rabta, Tunis***zaidzaroui16@gmail.com** **amel.benchehida75@gmail.com** |

|  |
| --- |
| **C2.****ETUDE GENETIQUE ET MOLECULAIRE DU GENE GAA CHEZ 11 FAMILLES TUNISIENNES** |
| *O. Alila-Fersi1, H. Aloulou2, H.Boudabbous3, I. Ouerteni4, I. Chabchoub2, H. Kammoun5, M. Hachicha2, N. Tebib3,* *N. Belguith4, F. Fakhfakh1* |
| 1. *Laboratoire de génétique moléculaire et fonctionnelle, Faculté des sciences de Sfax, Sfax*
2. *Service de pédiatrie, CHU Hédi Chaker, Sfax*
3. *Service de pédiatrie, Hôpital Rabta, Tunis*
4. *Service des maladies congénitales et héréditaires, EPS Charles Nicolle, Tunis*
5. *Service de génétique médicale, CHU Hédi Chaker, Sfax*

**alilafersiolfa9@gmail.com** |

|  |
| --- |
| **C3.** **ETUDE CLINIQUE, BIOLOGIQUE ET GENETIQUE DE LA MALADIE DE WILSON CHEZ DES PATIENTS TUNISIENS** |
| *Bouricha.M. 1, Najjar.S. 1, Abroug.S. 2, Boughammoura.L. 3,GhannouchiJaafoura.N. 4, Saâd.A. 1,Gribaa.M.1* |
| *1Laboratoire de Cytogénétique, de Génétique Moléculaire et de Biologie de la Reproduction Humaines.Hôpital FarhatHached. Sousse**2Service de Pédiatrie. HôpitalSahloul. Sousse**3Service de Pédiatrie.Hôpital FarhatHached. Sousse**4Service de Médecine Interne. HôpitalFarhatHached. Sousse***molka.bouricha@gmail.com** |

|  |
| --- |
| **C4.** **MALADIE DE WILSON : ÉTUDE DESCRIPTIVE SUR UNE POPULATION PÉDIATRIQUE** |
| Jemai K, Ben Rhouma H, Kraoua I, Miladi Z, Ben Youness T, Rouissi A, Klaa H, Ben Youssef-Turki I |
| UR 12SP24 et Service de Neurologie de l’Enfant et d l’Adolescent. Institut National MongiBen Hmida de Neurologie de Tunis**khaoula.jemai1@hotmail.com** |

|  |
| --- |
| **C5.** **DEVELOPPEMENT D’UN LOGICIEL AUTOMATISE BASE SUR L’INTELLIGENCE ARTIFICIELLE** **POUR LE PHENOTYPAGE FACIAL DU SYNDROME SRD5A3-CDG.** |
| *Ikhlas Ben Ayed1,2, Wael Ouarda3, Fatma Kammoun4, Amal Souissi1, Marein Ben said1, Ines Elloumi1, Hassen Kammoun2, Chahnez Triki4, Adel Alimi3, Saber Masmoudi1* |
| ***1****: Laboratoire de Procédés de Criblage Moléculaire et Cellulaire, Centre de Biotechnologie de Sfax, Tunisie**2 : Service de Génétique Médicale, CHU Hédi Chaker, Sfax, Tunisie**3 :Laboratoire Machines intelligentesReGIM-Lab, Ecole Nationale des ingénieurs, Sfax, Tunisie.**4 : Service de Neurologie Pédiatrique, CHU Hédi Chaker- Sfax, Tunisie.***ikhlas.benayed17@gmail.com** |

|  |
| --- |
| **C6.** **DIFFICULTES ET ENJEUX DU DIAGNOSTIC PRENATAL DANS LES MUCOPOLYSACCHARIDOSES EN TUNISIE** |
| S. Skouri1, I. Ouertani1, S. Karoui1, F. Hsoumi1, S. Gabetni1, M. Trabelsi1, H. Boudabous2, A. Ben Chehida2, F. Maazoul1, N. Tebib1, R. M’rad1 |
|  (1) Service des maladies congénitales et héréditaire, Hôpital Charles Nicolle, Tunis, (2) Service de Pédiatrie et Maladies Métaboliques, Hôpital la Rabta, Tunis**skourisan@gmail.com** |