

DIU DYSMORPHOLOGIE : ANOMALIES DU DEVELOPPEMENT ET SYNDROMES POLYMALFORMATIFS GENETIQUES

Objectifs

Approche pratique des syndromes malformatifs humains, vus sous l'angle de la clinique, de la génétique, de la biologie du développement, de l'étiopathogénie, des stratégies de diagnostic et de prévention, et de la bonne pratique de prise en charge.

Co-organisateurs

Pr Alain Verloes (Paris VII), Pr Didier LACOMBE (Bordeaux 2), Pr Sylvie ODENT (Rennes 1), Pr Sylvie MANOUVRIER (Lille 2), Pr Laurence FAIVRE (Dijon), Pr Patrick EDERY (Lyon 1), Pr Pierre SARDA (Montpellier 1), Pr Nicole PHILIP (Aix-Marseille 2)

Publics

Médecins (pédiatres, obstétriciens, fœtopathologistes, échographistes, médecins du secteur médico-social et médico-éducatif, internes...) et professions paramédicales ayant un intérêt particulier ou une activité professionnelle en rapport avec les anomalies du développement, les malformations, le handicap mental syndromique, dans le cadre de leur diagnostic, de leur prise en charge ou de leur prévention (y compris le diagnostic prénatal et la médecine fœtale).

Programme

Organisé sous l'égide des 8 Centres de Référence Maladies Rares «Anomalies du développement et Syndromes malformatifs»

La première semaine est organisée à Paris (à l'Hôpital Robert DEBRE) - la seconde semaine est organisée par rotation dans l'un des CHU co-organisateurs.

Programme (à titre indicatif)

1re semaine (Paris, CHU Robert DEBRE)

Intro à la dysmorphologie - Rappels hérédité classique et non conventionnelle, Dysmorphologie anténatale - Imagerie fœtale - DPN, Génétique moléculaire : bases - Cytogénétique : technologies - CGH - Utilisation des bases de donnée (POSSUM et OMD) - Cytogénétique : microdélétions interstitielle, syndromes connus, anomalies de la réparation de l'ADN - Pathologie du tissu de soutien - Retards staturaux, Malformation du système nerveux central - Tératogènes - Dysmorphie et métabolisme - Tube digestif et syndromes - Syndromes osseux : interprétation RX, chondrodysplasies, dysostoses

2e semaine (Bordeaux, CHU PELLEGRIN)

Génétique du développement - Syndromes dermatologiques - Syndrome & prédisposition tumorales (hamartomatoses, phakomatoses), Retard mental (exploration, diagnostic et prose en charge), Retard mental lié à l'X - Dysmorphologie et surdité - Obésité syndromique - DPI - Cœur et syndromes - Malformations craniofaciales: fentes, craniosynostoses, Syndromes avec malformation des membres des membres, Ambiguïtés sexuelles - Malformations oculaires et rétinopathies syndromiques

Validation du DIU : Présence obligatoire + contrôle des connaissances journalier + mémoire original (format : article de revue)

Nombre maximal d'inscriptions : 30

Durée : 100 h

Informations/Inscriptions

Dates : **semaine 1 : 24-28 novembre 2008**
semaine 2 : 9-13 mars 2009

Pr Alain VERLOES
Département de Génétique
Hôpital R DEBRE, 75019 Paris
Tél : 01 40 03 53 06
Fax : 01 40 03 22 77
E-mail : alain.verloes@rdb.aphp.fr

Prix :
700 € + droits universitaires* (inscription institutionnelle)

420 € + droits universitaires* (inscription individuelle, médecin diplômé depuis > 3 ans)

L'inscription universitaire se fera à Paris VII-Denis Diderot

350 € + droits universitaires* (internes, CCA/AHU et médecins diplômés depuis moins de 3 ans)

Les inscriptions seront ouvertes officiellement à partir de fin septembre.

Le nombre d'inscrits étant limité, les personnes intéressées peuvent dès à présent faire acte de candidature par mail auprès du Pr Verloes