

JOURNEE PERINATALITE

« Diagnostic génétique en périnatalité : Regard sur l'avenir »

Organisation :

Réseau de Santé Périnatale Parisien

Service de Psychiatrie de l'Enfant et de l'Adolescent – Unité Petite Enfance et Parentalité Vivaldi (Hôpital Pitié Salpêtrière)

Service de Gynécologie-Obstétrique (Hôpital Pitié Salpêtrière)

Service de Néonatalogie (Hôpital Armand Trousseau)

Service de Pédiatrie (Hôpital Armand Trousseau)

Service de Génétique (Hôpital Armand Trousseau)

Depuis 30 ans, la prise en charge périnatale, puis pédiatrique de certaines maladies génétiques a contribué à changer leur pronostic.

En tant que professionnels de la périnatalité, nous sommes en première ligne pour les annonces en période périnatale. Pour aider les parents à se représenter l'avenir de leur enfant, il est indispensable que les professionnels connaissent les prises en charges actuelles de ces maladies. Dans cette perspective, nous nous proposons de faire le point à propos de deux situations. D'une part la trisomie 21, maladie relativement fréquente, accessible au dépistage prénatal. D'autre part, le Syndrome de Prader-Willi, maladie rare, habituellement diagnostiquée en post natal.

Vendredi 23 septembre 2016

9 h 00 - 17 h 00

Espace Conférence des Diaconesses- Auditorium
GROUPE HOSPITALIER DIACONESSES-CROIX ST SIMON

9 h 00 – 9 h 15
9h15 – 9h45

OUVERTURE DE LA JOURNEE : Pr D. COHEN
Anticipation parentale- Pr. S. MISSONNIER

I - Trisomie 21

Discutant : Pr. M. DOMMARGUES. Dr. D.RABAIN

9 h 45 – 10h15
10 h 15 – 10h45

Historique du diagnostic prénatal de la trisomie 21- Pr. M. DOMMARGUES
Annonce prénatale, faux positifs du dépistage- Dr. S. VIAUX

10 h 45 – 11 h 15 PAUSE

11 h 15 – 11 h 45
11 h 45 – 12 h 15
12H 15 – 12H45

Diagnostic néonatal de la trisomie 21- Pr. D. MITANCHEZ
Le pronostic de la trisomie 21 a-t-il changé depuis 30 ans et pourquoi ? - Dr. I. MAREY
Vie affective, sexualité, parentalité- Dr D. CASTIONI et Mme M. MEYER

13h15 -14H30 PAUSE DEJEUNER libre

II - Prader-Willi

Discutant : Pr. D. COHEN. Pr. D. MITANCHEZ

14 h 30 – 15 h 00 Devenir à long terme des enfants présentant un Prader Willi : qu'est ce qui a changé ?– Pr. M. TAUBER (Toulouse)

15 h 00 – 16 h 10 De l'hypotonie à l'annonce néonatale du diagnostic : Dr. I. de MONTGOLFIER

- **Impact de la prise en charge sensori-motrice néonatale sur l'oralité et le développement psychomoteur - Claire JUTARD**
- **Pratique de l'annonce néonatale :**

Centre multidisciplinaire de Trousseau (Endocrinologie, Génétique, Néonatalogie...) : Dr B. DUBERN- Dr. F. BRIOUDE – Dr. A. AFENJAR – Dr. I. de MONTGOLFIER.

16 h 10 – 16 h 30 Témoignage d'une mère : Mme PERRY - Dr. D.BOHU

16 h 30 – 17 h 00 Discutant. Pr. O. ROSENBLUM : Table ronde avec tous les intervenants de la journée

