



janvier 2020 – programme mis à jour

Conseil scientifique Alliance Arthrogyrose



CENTRE DE REFERENCE
Anomalies du développement
et syndromes malformatifs

L'Association Alliance Arthrogyrose vous invite à participer à la journée d'étude de son comité scientifique qui se tiendra :

- Date : **Vendredi 13 Mars 2020 – 9h30 - 16h30**
- Lieu : plateforme des maladies rares, **Hôpital Broussais**, 96 rue Didot, Paris 14^{ème}.

Le thème retenu, établi avec le Centre de Référence des Anomalies du Développement et des syndromes malformatifs Centre Est, site de Grenoble (coordonnateur de l'activité Arthrogyrose Dr Klaus Dieterich) est :

Protocole National de Diagnostic et de Soins (PNDS) de l'Arthrogyrose Multiple Congénitale

Les relecteurs auront reçu en amont une première version du PNDS. L'objectif de cette journée étant de pouvoir échanger autour des principales thématiques abordées dans ce document, à savoir :

Accueil café à partir de 9h30
<ul style="list-style-type: none">• Bilan initial et prise en charge rééducative• Bilan initial et prise en charge orthopédique• Points particuliers :<ul style="list-style-type: none">◦ Prise en charge des douleurs◦ Cartes d'urgence
Pause Déjeuner – Buffet sur place – inscription 20 € – Discussions informelles
<ul style="list-style-type: none">• Le diagnostic : clinique, génétique, place de l'imagerie• Points particuliers :<ul style="list-style-type: none">◦ Diagnostic prénatal◦ Les formes avec atteinte centrale
Fin prévue 16h30

L'association met à disposition une salle équipée. La participation nécessite une inscription. Le prix du repas (20€) reste à la charge des participants.

En vous remerciant par avance de votre mobilisation,

Dr Marc ROQUEBERT

Alliance Arthrogyrose

Tel : 06 60 70 14 66

Courriel : cs2020@arthrogyrose.fr

Information / inscription : www.arthrogyrose.fr/cs2020

