

SOCIÉTÉ FRANÇAISE de DERMATOLOGIE
&
de Pathologie Sexuellement Transmissible

SÉANCE CONJOINTE : SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE
ET SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE PÉDIATRIQUE

MAISON DE LA R.A.T.P. - ESPACE DU CENTENAIRE - 189, rue de Bercy - 75012 PARIS
(Métro : Gare de Lyon – sortie n° 15)

DERMATOLOGIE PÉDIATRIQUE

Séance du jeudi 12 janvier 2017 de 9h30 à 17h00

Comité des programmes : L. ALLANORE, C. GAUDY, N. MEYER, M. BEYLOT-BARRY

Comité éditorial : J-D. BOUAZIZ, J. CHANAL, O. COGREL, S. DALAC, T-A. DUONG, A-B. DUVAL-MODESTE, E. MAHÉ, J. VULIET

Comité d'organisation SFDP : C. CHIAVERINI, A. MARUANI, A. PHAN, E. PUZENAT, S. HADJ-RABIA

Matin 9h30 - 13h30

INTRODUCTION

Discours du Pr Pascal JOLY - *Président de la Société Française de Dermatologie.*

Discours du Pr Christine BODEMER - *Présidente de la Société Française de Dermatologie Pédiatrique, Hôpital Necker-Enfants Malades, Paris.*

COMMUNICATIONS

Psoriasis de l'enfant : aspects cliniques, thérapeutiques et comorbidités en consultation de ville. Résultats préliminaires de l'étude PsoLib.

E. MAHÉ, M. RUER-MULLER, F. MACCARI, M. NADAUD, H. BARTHELEMY, V. NICOLAS, F. BOUSCARAT, F. DUPUIS-FOURDAN, C. LEPELLEY-DUPONT, P. ARMINGAUD, M. REVERTE, D. DROUOT-L'HOMMEAU, S. AUBRY, M. ZEITOUN, P. PFISTER, F. CORGIBET, Pour la FFFCEDV et le GEM RESOPSO.

Utilisation de la simulation en santé pour l'éducation thérapeutique des parents d'enfants souffrant d'un angio-œdème héréditaire par déficit en C1 inhibiteur.

M. MÉCHINEAUD, J. BERTON, H. HUMEAU, C. RELIAT, J-C. GRANRY, L. MARTIN.

Influence de la prématurité et du faible poids de naissance sur le risque de dermatite atopique : revue systématique et méta-analyse.

E-K. DERRICK, S. BARBAROT, H-A. BROUGH.

Dermite du siège et poussée dentaire : mythe ou réalité ?

J. LECHRIST, L. MARTIN.

Leishmaniose cutanée en Europe : quel traitement chez l'enfant ?

N. LACHAUME, B. HENRY, S. HAMANE, O. BOCCARA, G. MORIZOT, A. PHAN, J. BLUM, M. BAGOT, P. BUFFET, E. BOURRAT.

Suivi évolutif et diagnostic final des taches café-au-lait multiples du jeune enfant.

M. DHERS, B. BONNIAUD, G. JEUDY, L. FAIVRE, P. VABRES.

Xérose, déficit immunitaire et mutations du gène TTC7A : une nouvelle forme d'ichtyose.

S. LECLERC-MERCIER, R. LEMOINE, A. BIGORGNE, N. MAHLAOU, S. FRITAG, C. BODEMER, G. DE SAINT BASILE, S. HADJ-RABIA.

Tournez S.V.P.

CAS CLINIQUES

NELY, une malformation capillaire lymphatique en mailles de filet d'apparition intermittente: une nouvelle entité ?

A-S. DUTKIEWICZ, D. MERMIN, F. MORICE-PICARD, F. BORALEVI, S. SKOPINSKI, J-F. GOUSSOT, C. LEAUTÉ-LABRÈZE.

La piscine c'est pas le pied!

M. CASTEL, N. LITROWSKI, P. BRAVARD.

ORATEUR INVITÉ

Catherine MC CUAIG.

Biothérapies en dermatologie pédiatrique.

PAS A PAS

Démythification des nouvelles techniques de diagnostic génétique.

P. VABRES, A. PHAN.

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE

Présentation du nouveau Conseil d'administration et du nouveau Bureau de la SFD

Approbation de la liste des nouveaux membres de la SFD

Vente de la Maison de la Dermatologie, 25 rue la Boétie

Modification article 1er des statuts de la SFD

ANNONCE

La réunion de la section « **d'Histopathologie de la Société Française de Dermatologie** »

aura lieu à **13h30**, dans la salle de réunion

du service **d'Anatomie Pathologie du Pr Capron** (3^{ème} étage)

à l'Hôpital de la Pitié-Salpêtrière

Après-midi 14h00 - 17h00

COMMUNICATIONS

Manifestations cutanées du spectre hypertrophique en mosaïque lié à PIK3CA.

J. PASTEUR, Y. DUFFOURD, P. KUENTZ, L. FAIVRE, J-B. RIVIÈRE, P. VABRES et Investigateurs de la cohorte M.U.S.T.A.R.D.

Prise en charge de l'épidermolyse bulleuse héréditaire (EBH) du nouveau-né et du nourrisson en réanimation : 15 ans d'expérience.

S. LECLERC-MERCIER, S. CHAUMON, S. FRAITAG, S. HADJ-RABIA, L. DE SAINT BLANQUAT, C. BODEMER.

Caractéristiques cliniques et évolutives de la Kératodermie aquagénique de l'enfant: étude rétrospective portant sur 11 patients.

C. DENOS, C. CHIAVERINI, I. DREYFUS, C. LABREZE, C. ABASQ, A. PHAN, S. MALLET, J. MAZEREEUV-HAUTIER.

Aphtes buccaux de l'enfant: étude descriptive en population.

O. TRUFFINET, I. KONE-PAUT, M. PIRAM.

Suivi clinique et dermoscopique des nævus de Spitz et Reed de l'enfant.

E. BOU-ASSI, B. BONNIAUD, M-H. AUBRIOT-LORTON, G. JEUDY, B. BEL, P. VABRES.

PAS A PAS

Demarche diagnostique : Dermatoses inflammatoires du visage.

C. LABRÈZE, A. MARUANI.

CAS CLINIQUES

L'œdème aigu scrotal idiopathique est-il une forme particulière de cellulite de Wells ?

H. BUGAUT, M. TOURNE, C. MICHEL-COQUEL, B. PETITJEAN, L. BLUM, E. BEGON.

Une kératodermie palmoplantaire méconnue en Europe.

K. CHASSAIN, A. CROUE, E. BLANCHARD, J. FISCHER, L. MARTIN.

Hypertrichose associée à une hyperplasie congénitale des surrénales non classique.

C. BERTHIN, P. SIBILIA, J. MARTINS-HERICHER, A. DONZEAU, L. MARTIN.

Alopécie, malformation de la conque des oreilles et retard mental en rapport avec une délétion 21q.

E. LAFABREGUE, B. DEMEER, E. CARMI.

Des érosions localisées génitales chez un garçon de 8 ans.

A. LASEK-DURIEZ, E. ROBERT, P. MODIANO.

Érythème (très) polymorphe et Epstein Barr Virus.

E. BOURRAT, R. BASMACI, D. BERREBI, A. FAYE.

Hypertrichose cervicale antérieure : à propos de 3 cas.

A-S. DUTKIEWICZ, C. MARIDET, C. LEAUTÉ-LABRÈZE, F. BORALEVI, V. FONTÈS-PLANTADE, F. MORICE-PICARD.

Mamelons surnuméraires familiaux et laxité cutanée dans le syndrome de Simpson-Golabi-Behmel.

J. PASTEUR, B. BONNIAUD, L. FAIVRE, P. VABRES.

Dermatomyosite juvénile révélée par des lésions kératosiques ponctuées palmaires digitales.

C.J. CLERC, V. DEVAUCHELLE, N. JAY, J. MARTIN, L. MISERY, C. ABASQ.

Syndrome Malformation Capillaire – Malformation Arterio-veineuse par mutation du gène RASA1.

G. GOURIER, S. AUDEBERD, L. MISERY, C. ABASQ-THOMAS.