

**SOCIÉTÉ FRANÇAISE de DERMATOLOGIE**  
&  
**de Pathologie Sexuellement Transmissible**

**SÉANCE CONJOINTE ENTRE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE  
ET LA 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)

Séance du jeudi 14 janvier 2010 de 9h30 à 13h30

**DERMATOLOGIE PÉDIATRIQUE**

**DEUX PRIX DE 800 EUROS RECOMPENSERONT LES 2 MEILLEURES PRESENTATIONS**

**MATIN 9h30 - 12h30**

**ALLOCUTION DU PRÉSIDENT DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE**

**COMMUNICATIONS**

Comment améliorer la qualité de vie des parents d'enfants atteints de dermatite atopique légère à modérée ?

C. GELMETTI, P. HUMBERT, A. TAIEB, J.F. STALDER, R. GRIMALT, D. TENNSTEDT, T. LUGER, R. GARCIA DIAZ, A. ROUGIER, S. SEITE.

La corticophobie dans la dermatite atopique : étude de prévalence et des facteurs associés.

H. AUBERT-WASTIAUX, L. MORET, A. LE RHUN, J.M. NGUYEN, C. LEUX, L. MISERY, P. YOUNG, M. CHASTAING, N. DANOU, J.F. STALDER, P. LOMBRAIL, S. BARBAROT.

**ORATEUR INVITÉ : V. OJI - Münster, Allemagne**

The ichthyoses: Revised classification and nomenclature as guide to diagnosis

**CAS CLINIQUES**

Atrophodermie linéaire de Moulin : 3 cas .

C. FLEURET, I. LUPFER-BESSANGUET, M. LE BRETON-GUICHAOUA, M. ALEOS-GUEGUAN, P. PLANTIN.

Erysipèle de la face révélateur de syndrome Tibola.

V. DOFFOEL-HANTZ, A. SPARSA, S. HEISSAT, H. DUROS, J.M. BONNETBLANC.

Pemphigus à IgA de l'enfant.

V. DOFFOEL-HANTZ, S. SPARSA, J. GROSJEAN, H. DUROX, E. CLEMENT, J.M. BONNETBLANC, C. BEDANE.

Kératose pilaire rouge profuse du nourrisson : 4 cas.

E.M. CASTELA, C. CHIAVERINI, J.P. LACOUR.

Une histoire de cheveux...

A.C. BIRON, F. CAMBAZARD.

Naevus eccrine à stroma angiomyxoïde : présentation unique d'une nouvelle variété d'hamartome eccrine.

M. BATTISTELLA, S. FRAITAG, B. CRIBIER.

Une nouvelle étiologie d'érythrodermie de l'enfant : le lichen nitidus.

E. BEGON, L. BLUM, B. PETITJEAN.

Un "hémangiome infantile" résistant au propranolol.

E. ADENIS-LAMARRE, F. BORALEVI, P. VERGNES, C. DEMINIERE, C. LABREZE.

Acanthosis nigricans : une conséquence tardive possible de l'hypotrophie néonatale.

E.G. BAER, M. GUERIN, M. PRIOU, F. GABORIAU, R. COUTANT, L. MARTIN.

Lichen scléreux familial : le cas d'une mère et sa fille.

C. SIN, P. JOLY.

LA SÉANCE DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE PÉDIATRIQUE  
SE POURSUIVRA DANS LE MÊME AMPHITHÉÂTRE DE 14H30 A 17H00

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 (3ème étage)  
à l’Hôpital de la Pitié-Salpêtrière »

La réunion du groupe « **Peau et Greffe** » se tiendra à 13h00  
dans la salle de réunion du 1<sup>er</sup> étage de la Maison de la RATP

APRÈS-MIDI 14h30 - 17h00

## ORATEUR INVITÉ : J.V. DE MONLEON

L'enfant adopté, sa famille, et son dermatologue

## CAS CLINIQUES

Le syndrome de Mc Cune Albright : une tache café au lait syndromique.

E. PUZENAT, B. MIGNOT, M.O. RIOU, P. HUMBERT, F. AUBIN.

Corrélations phénotype-génotype au sein d'une famille atteinte du syndrome de Muckle – Wells avec évidence d'une hétérogénéité clinique.

M. PIRAM, T.A. TRAN, I. MARIE, L. CUISSER, I. KONE-PAUT.

Epidermolyse staphylococcique aigue pauci symptomatique.

T. HUBICHE, M. BES, F. LANGLAUDE, L. ROUDIERE, G. LINA, J. ETIENNE, P. DEL GIUDICE.

Mise en évidence d'une nouvelle mutation du gène MITF, responsable d'un syndrome de Waardenburg de type II.

X. BALGUERIE, E. VERDIER, A. CABOT, I. AMSTUTZ-MONTADER, P. YOUNG, V. PINGAULT, A. GOLDENBERG.

Pigmentation bigarrée progressive en "terrazzo" et bulles néonatales.

P. GELOT, M. HELLO, B. ISIDOR, J.F. STALDER, S. BARBAROT.

Pachyonychie congénitale type I limitée à une atteinte unguéale isolée.

A. HERVIEU, F. SMITH, C. JANIN-MANIFICAT, P. VABRES.

Traitement des hémangiomes infantiles palpébraux.

J. MARIE, F. BORALEVI, F. THOUMAZET, B. MORTEMOUSQUE, A. TAIEB, C. LEAUTE-LABREZE.

Forme particulièrement sévère de phacomatose pigmentokératotique associée à un rachitisme vitaminorésistant et à un sarcome de la base de la langue.

S. HESSE, P. PETIT, A. ROME, C. COZE, J.C. GENTET, J.L. BERNARD, N. PHILIP, R. NICOLLAS, G. SIMONIN, F. CHEYNET, M.A. RICHARD, J.J. GROB.

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE DE LA SFDP