



**SEANCE CONJOINTE ENTRE LA SOCIETE FRANCAISE DE DERMATOLOGIE  
ET LA SOCIETE FRANCAISE DE DERMATOLOGIE PEDIATRIQUE**

**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 10 janvier 2013 de 9 h 30 à 13 H 30**

**DERMATOLOGIE PEDIATRIQUE**

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

**MATIN 9h30- 13h30**

**DISCOURS DU PRESIDENT**

**Communications**

Adolescents et bronzage artificiel : enquête nationale auprès des dermatologues libéraux  
J.F. SEI, A. BEAUCHET, E. TELLA, Ph. BEAULIEU, I. VOULDOUKIS, M.L. SIGAL, E. MAHE

Les granulomes post vaccinaux sont-ils liés à l'utilisation des patchs EMLA ?  
B. MILPIED, K. EZZEDINE, F. BORALEVI, C. OHAYON-COURTES, A. TAIEB, C. LABREZE

**Orateur Invité** : Professeur Laurent Gouya

Porphyries de l'enfant : mise au point

**Communications (suite)**

Ichtyoses héréditaires : mise en évidence d'une prévalence élevée de carence en vitamine D et détermination de facteurs de risques associés

F. FRASCARI, I. DREYFUS, K. EZZEDINE, I. GENNERO, L. RODRIGUEZ, J.P. SALLES,  
J. MAZEREEUW-HAUTIER

Manifestations cutanées au cours du syndrome de Turner  
M. LECOUFLET, R. COUTANT, P. RODIEN, E. COLIN, L. MISERY, L. MARTIN

**Cas Cliniques**

Un rare cas de paralysie néonatale  
M. MAGNANO, I. NERI, L. RICCI, S. CIABATTI, A. PATRIZI

Kératose folliculaire décalvante, hyperostose et mutation du gène *GJA1*  
A.C. BURSZTEJN, C. MAGDELAINE, A. BARBAUD, J.L. SCHMUTZ, B. LEHEUP

Ichthyose sans confetti  
A.DIOCIAUTI

Purpura des membres inférieurs et œdème périnéal révélant un déficit acquis en protéine S  
S. VILDY, H. AUBERT, C. DURANT, A. MASSEAU, M. FOUASSIER, J.F. STALDER, S. BARBAROT

Efficacité du tacrolimus topique au cours de la dermatose à IgA linéaire  
C.A. DE SALINS, T. DAILLAND, G. LEMASSON, L. MISERY, C. ABASQ-THOMAS

"Urticaria", conjunctivitis and joints :a case of NOMID-Syndrome caused by a new inframe deletion in the *NLRP3*  
gene  
S. ROSSBERG

Granular Parakeratosis  
D. AKKAYA

**LA SEANCE DE LA SOCIETE FRANCAISE DE DERMATOLOGIE PEDIATRIQUE SE POURSUIVRA  
DANS LE MEME AMPHITHEATRE DE 14 H 30 A 16 H 30**



## APRES-MIDI 14 H 30 – 17 H 00

### **COMMUNICATIONS**

Intérêt diagnostique des Xanthogranulomes juvéniles et Naevus anémiques pour la neurofibromatose de type 1  
F. FERRARI, A. MASUREL, L. OLIVIER-FAIVRE, P. VABRES

Les Ichtyoses héréditaires : ne pas méconnaître les lésions au niveau de la muqueuse buccale  
A.D. LACHACHI, O. BOUDGHÈNE STAMBOULI et Service de Dermatologie Faculté de Médecine

Traitement des thromboses sur malformations veineuses chez l'enfant : à propos de 5 cas  
C. BOULARD, P. DELMON, D. ROUGER, M. BORG, S. ABU AMARA, A. SAMAIN,  
N. LITROWSKI, P. JOLY, X. BALGUERIE

Programme d'éducation thérapeutique dans les épidermolyses bulleuses héréditaires  
C. CHIAVERINI, E. BOURDON, E. BOURRAT, I. DREYFFUS, C. LABREZE, J. MAZEREEUW, S.  
BARBAROT, P. VABRES, G. VERDOT, J.P. LACOUR

Formes discrètes de dysplasies ectodermiques associées à des mutations du gène *TP63*  
R. JAMOUS, G. BOUGEARD-DENOYELLE, T. FREBOUR, C. BODEMER, S. HADJ-RABIA

Psoriasis de l'enfant : Prévalence et aspects cliniques des localisations unguéales et linguales  
E. MAHE, S. HADJ-RABIA, A. BEAUCHET, A. PHAN, E. BOURRAT, S. BARBAROT, A.C. BURSZTEJN, J.  
MIQUEL, C. ABASQ, C. CHIAVERINI, A. LASEK-DURIEZ, C. ESCHARD, A.L. SOUILLET, E.  
PUZENAT pour le Groupe de Recherche de la SFDP

### **CAS CLINIQUES**

Histiocytofibrome atypique chez une enfant  
F. BOUKARI, C. BUTORI, N. CARDOT-LECCIA, S. DAVID, L. SILLARD, J.P. LACOUR

Syndrome M-CM (Mégaloencéphalie-Malformations capillaires) : apparition progressive puis évolution favorable  
C.H. BROUILLARD, J.F. CUNY, J. MAZET, A. BARBAUD, J.L. SCHMUTZ, B. LEHEUP, A.C. BURSZTEJN

Atteinte neurologique associée à la sclérodémie en coup de sabre  
A. LASEK-DURIEZ, M. WANTZ, D. LEBAS, P. MODIANO

Evolution fatale d'un patient atteint de syndrome KID causé par la mutation S17F du gène *GJB2*  
J. MAZEREEUW-HAUTIER, C. CHIAVERINI, I. DREYFUS, A. MAZA, A. MALLET, E. BIETH, N. JONCA,  
J.P. LACOUR

Plasmocytose cutanée primitive isolée bénigne de l'enfant : un cas.  
K. TSILIKA, E. CASTELA, N. CARDOT-LECCIA, C. CHIAVERINI, TH. PASSERON, J.P. LACOUR

Sclérotiques et pavillons bleutés  
J. CLERC-LIONS, A. LOHSE, P. RICHETTE, A.S. DUPOND

Forme mineure de syndrome de Goltz avec inactivation déviée du chromosome X  
C. GANDON, B. ARAL, N. MIRI, F. BEER, D.P. GERMAIN, P. VABRES

Erythrokratodémie variable traitée avec succès par acitrétine chez une jeune fille. Problématique liée aux nouvelles obligations concernant la prescription d'acitrétine  
P. BILAN, C. SIN, M.L. SIGAL, E. MAHE

Neurofibromatose de révélation tardive et d'expression exclusivement cutanée chez une patiente de 81 ans  
A. MARCHAND, P. ROUSSEAU, A. CROUE, D. VIDAUD, P. WOLKENSTEIN, L. MARTIN

**ASSEMBLEE GENERALE DE LA SFDP**