

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 12 janvier 2012 de 9h30 à 13h30

DERMATOLOGIE PÉDIATRIQUE

2 PRIX DE 800 EUROS RECOMPENSERONT LES DEUX MEILLEURES PRESENTATIONS

MATIN 9h30 - 13h30

DISCOURS DU PRÉSIDENT - Professeur Jean-Philippe LACOUR

HOMMAGE AU DOCTEUR ODILE ENJOLRAS

COMMUNICATIONS

Etude Resopsocar : le début d'un psoriasis dans l'enfance augmente-t-il la fréquence des facteurs de risque cardiovasculaire à l'âge adulte ? Résultats préliminaires.

E. MAHE, F. MACCARI, H. BARTHELEMY, Z. REGUIAI, E. ESTEVE, N. BENETON, H. MAILLARD, G. CHABY, M. RUER-MULARD, H.G. STEINER, M. LAHFA, E. BEGON, C. PAUWELS, M. AVENEL-AUDRAN, C. GOUJON-HENRY, V. DESCAMPS, A. BEAUCHET, M.L. SIGAL pour le Groupe d'Etudes Multicentriques de Resopso.

Score oral de morbidité chez 53 enfants atteints d'épidermolyse bulleuse.

B. KVERNELAND, Y. DE PROST, C. BODEMER, A. HOVNANIAN, E. BOURDON, A. TOULON, B. MICHEL, G. COULY.

ORATEURS INVITÉS :

Dr R. COHEN, CHI de Créteil

Actualités sur l'antibiothérapie des infections cutanées.

COMMUNICATIONS (suite)

Etude clinique comparative de la gale chez le nourrisson, l'enfant et l'adulte.

F. BORALEVI, L. BOURSAULT, M. LASSALLE, C. LEAUTE-LABREZE, J. MIQUEL, F. FROELIGER, M. LECOUFLET, M. GUERIN, D. BESSIS, C. CHIAVERINI, P. PLANTIN, T. HUBICHE et le Groupe de recherche de la Société Française de Dermatologie Pédiatrique.

Manifestations dermatologiques chez des enfants et adultes jeunes atteints du syndrome de Smith-Magenis.

M. GUERIN, D. BONNEAU, J. ANDRIEUX, H. DE LEERSNYDER, L. MARTIN.

CAS CLINIQUES

Hémangiome infantile ulcéré d'emblée : traitement local par timolol.

V. CANTE, S. PREY, L. PHAM-LEDARD, E. IMBERT, F. BORALEVI, C. LEAUTE-LABREZE.

Mycose fongoïde hypopigmenté chez un enfant : à propos d'un cas et révision de la littérature.

O. YELAMOS-PENA, P. GARCIA-MURET, L. PUIG-SANZ..

L'acitretine : un traitement efficace des manifestations cutanées du syndrome de Costello ?

M. BOLLAERT, B. LEHEUP, J.F. CUNY, A. BARBAUD, J.L. SCHMUTZ, A.C. BURSZTEJN.

Efficacité du rituximab dans un cas de pemphigoïde cicatricielle de l'enfant.

E. BOURRAT, R. BLONDE, A. KONQUI, C. LE ROUX, M. BAGOT, A. FAYE, C. PROST.

Mastocytose cutanée traitée avec succès avec imatinib mesylate.

K. VANDER-HULST, M. MORREN, M. RENAER, M. DEBIEC-RYCHER, A. VANDERAUWERA, A. UYTTEBROECK.

Syndrome des antiphospholipides transitoire compliqué d'une nécrose des orteils chez un enfant ayant une dermatite atopique extrinsèque.

H. CHAABANE, M. AMOURI, I. CHABCHOUB, M. HACHICHA, H. TURKI.

Dermatose inflammatoire observée dans les rasopathies : caractérisation histologique et immunohistochimique.

N. BIBAS, N. JONCA, M. TAUBER, M. SIMON, J. MAZEREUW-HAUTIER.

LA SEANCE DE LA SOCIETE FRANCAISE DE DERMATOLOGIE PEDIATRIQUE SE POURSUIVRA DANS LE MEME AMPHITHEATRE DE 14H30 A 17H00

Tournez S.V.P.

APRÈS-MIDI 14h30 à 17h00

COMMUNICATIONS

Naevi congénitaux de grande taille et risque de mélanome : revue systématique de la littérature.
M. VOURC'H-JOURDAIN, L. MARTIN, S. BARBAROT.

Xéroderma pigmentosum de type C : à propos de 31 cas.
S. HADJ-RABIA, D. ORIOT, H. DUFRESNE, N. SOUFIR, C. BODEMER et le Groupe de Recherche en Dermatologie Pédiatrique

Mosaïcisme pigmentaire de type Ito. Etude clinique de 26 patients
D. GIL-BISTES, P. SARDA, F. RIVIER, A. ROUBERTIE, G. CAPTIER, M. BIGORRE, B. GUILLOT, D. BESSIS.

Le sarcome d'Ewing cutané est-il différent et a-t-il un meilleur pronostic que le sarcome d'Ewing osseux : revue systématique de la littérature.
M. DELAPLACE, C. LHOMMET, G. DE PINIEUX, B. VERGIER, A. DE MURET, L. MACHET.

Eruptions faciales tardives associées au traitement d'entretien de la leucémie aiguë lymphoblastique de l'enfant.
B. BONNIAUD, G. COUILLAULT, A. LASSALETTA, A. TORRELO, P. VABRES.

Hémangiomes résistants au propranolol.
S. CAUSSE, E. PUZENAT, A.C. BURSZTEJN, C. ESCHARD, E. MAHE, A. MARUANI, J. MAZEREUW-HAUTIER, J. MIQUEL, J.F. STALDER, S. BARBAROT.

CAS CLINIQUES

Pyoderma gangrenosum familial : à propos de deux cas.
I. GHALI, N. GHARIANI, M. LAARIF, A. AOUNALLAH, L. BOUSSOFARA, W. SAIDI, B. SRIHA, M. DENGUEZLI, C. BELAJOUZA, R. NOUIRA.

Lupus tuberculeux sur cicatrice de BCG.
O. MIKOU, H. ZIAT, FZ. DEBAGH, FZ. AGHARBI, T. HARMOUCH, S. GALOUJ, M. MEZIANE, FZ. MERNISSI, A. AMARTI.

Hémangioendothéliome kaposiforme tumoral révélant une leucémie aiguë lymphoblastique B.
F. FICHEL, C. ESCHARD, D. ZACHAR, A. BABIK, P. BERNARD, F. GRANGE.

Manifestation segmentaire de type 2 du syndrome de Gorlin versus – Syndrome de Happle-Tinschert.
I. RIVERA, D. CAMACHO, M. TRUCHUELO, A. HERNANDEZ-MARTIN, I. COLMENERO, R. HAPPLE, A. TORRELO.

Syndrome de desquamation continue de localisation palmaire et plantaire.
M. MORREN, D. GIJBELS.

Une nouvelle mutation dans le gène CDSN est responsable du « peeling skin disease » chez une patiente originaire du Maroc.
E. LECLERC, J. MAZEREUW-HAUTIER, N. BIBAS, M. SIMON, G. SERRE, N. JONCA.

Syndrome branchio-oculo-facial atypique.
F. FRASCARI, E. BIETH, P. GALINIER, W. JUST, C. KUBISCH, P. STEINBACH, J. MAZEREUW-HAUTIER.

Eruption pigmentée des grands plis chez un enfant aux antécédents d'histiocytose langerhansienne.
C. SURINACH, P. BAHADORAN, C. CHIAVERINI, A. DEVILLE.

Incontinentia pigmenti en mosaïque chez un nouveau-né masculin.
H. AUBERT-WASTIAUX, A. DAVID, J. STEFFANN, J.F. STALDER, S. BARBAROT.

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE DE LA SFDP