

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 15 janvier 2015 de 9h30 à 17h00
Comité des programmes : L. MORTIER, N. FRANCK, L. ALLANORE

Matin 9h30 - 13h30

Discours de la Présidente de la Société Française de Dermatologie - Pr Marie-Aleth RICHARD

INTRODUCTION

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

COMMUNICATIONS

Tolérance du méthotrexate en dermatologie pédiatrique : étude rétrospective monocentrique.
C. UTHURRIAGUE, C. LÉAUTÉ-LABRÈZE, F. BORALEVI.

L'utilisation d'un atlas clinique en ligne améliore les performances diagnostiques des médecins dans la Neurofibromatose de type 1 (Etude ATLAS NF1).
C. POIRAUD, J-M. N'GUYEN, T. ROMAN, A. GAULTIER, J-F. STALDER, S. BARBAROT.

Mélanome de l'enfant : une série multicentrique de 52 cas.

M. VITTAZ, L. MARTIN, C. ROBERT, D. ORBACH, C. BODEMER, C. MATEUS, S. FRAITAG, D. PLANTAZ, P. LUTZ, E. PLOUVIER, J. RAKOTONJANAHARY, S. TOPIN, Y. RÉGUERRE.

ORATEUR INVITÉ

Pr Luca BORRADORI - Clinique Universitaire de Dermatologie - Hôpital de l'île - Berne, Suisse.
Dermatose bulleuse auto-immune de l'enfant.

COMMUNICATIONS

Lipofibromatose ou fibromatose infantile : une série de 12 cas.

O. BOCCARA, M. FERNEINY, F. BRUNELLE, E. PUZENAT, S. PANNIER, G. CONSTANTINESCU, P-A. DINER, F. PLANTIER, S. FRAITAG, C. BODEMER.

Tournez S.V.P.

CAS CLINIQUES

SAVI ou « *STING-associated vasculopathy with onset in infancy* » : une nouvelle interféronopathie à expression cutanée.

J. MUNOZ, YJ. CROW, D. BESSIS.

Le phénomène d'Arlequin : un syndrome rare et mal connu.

L. LEGENDRE, P. LUCAS, C. PAUWELS, J. MAZEREEUW-HAUTIER.

Une éruption familiale des oreilles.

A-C. BURSZTEJN, F. GEBHARD, E. RAFFO, E. SCHMITT, B. LEHEUP, YJ. CROW.

Dysplasie conjonctive acquise avec élastolyse d'intensité et de topographie dermique variables : une nouvelle entité ?

M. MECHINEAUD, S. MICHALAK, A. CROUÉ, L. MARTIN.

Démarche diagnostique pas à pas : 2 exemples d'anomalies pigmentaires.

P. VABRES, L. MARTIN.

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE

Présentation du nouveau Conseil d'Administration et du nouveau Bureau
Approbation de la liste des nouveaux membres 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

Traitement des épidermolyses bulleuses dystrophiques héréditaires.

C. CHIAVERINI, E. FONTAS, C. ROGER, E. BOURRAT, C. LÉAUTÉ-LABRÈZE, J. MAZEREEUW-HAUTIER, P. VABRES, C. BODEMER, J-P. LACOUR.

Dermatose faciale psoriasiforme du nourrisson mimant le visage du clown Auguste.

C. GIRARD, V. PALLURE, E. MAHÉ, C. PERNET, L. KERBHAOUI, D. BESSIS.

Macules pigmentées des saillies osseuses chez les patients roux.

E. MARMOTTANT, C. CHIAVERINI, D. BESSIS, T. HUBICHE, A. MARUANI, C. ABASQ, J. MIQUEL, S. MALLET, T. PASSERON, J-P. LACOUR et le groupe de recherche de la SFDP.

Prise en charge du psoriasis de l'enfant en France.

E. MAHÉ, A. PHAN, F. CORGIBET, D. SID-MOHAND, M-L SIGAL, A-C BURSZTEJN.

Association entre la topographie des hémangiomes infantiles et le mode de présentation lors de l'accouchement.

B. HARS, B. BONNIAUD, H. DEVILLIERS, S. PEREZ-MARTIN, G. JEUDY, P. VABRES.

Evaluation des troubles des apprentissages au cours des neurofibromatoses segmentaires.

E. MARMOTTANT, C. CHIAVERINI, S. BARBAROT, C. FOSSOUD, H. WASTIAUX, J-P. LACOUR et le groupe de recherche de la SFDP.

Macules hyperpigmentées de la face du jeune enfant : une nouvelle entité ?

S. N'GUYEN, C. CHIAVERINI, T. PASSERON, J-P. LACOUR.

Démarche diagnostique pas à pas : Kératodermie palmo-plantaire de l'enfant.

S. HADJ-RABIA, F. BORALEVI

CAS CLINIQUES

Syndrome de Peutz-Jeghers de présentation atypique.

E. ANDRIEU, X. BALGUERIE, P. JOLY.

Cutis laxa néonatale révélatrice d'un syndrome de Sotos.

E. BOU-ASSI, M. GRIMALDI, L. FAIVRE, P. VABRES.

Poikilodermie et neutropénie de Clericuzio : à propos de 2 cas.

A. JACOBSSOONE, A. LASEK, B. CATTEAU.

Rosacée de l'enfant : une rosacée fulminans compliquée d'un rhinophyma.

V. HEBERT, P. JOLY.

Xanthogranulomes juvéniles congénitaux multiples en plaques : une présentation néonatale déroutante.

C. POIRAUD, H. AUBERT, M. DENIS-MUSQUER, A-H. PAVAGEAU, K. GUIMARD, P. BLANCHARD, M. LECARPENTIER, S. BARBAROT.

Eruption cutanée à type de lupus subaigu au cours d'un syndrome d'Aicardi-Goutières.

J. MARTINS-HÉRICHER, M. BARTH, S. BARBAROT, YJ. CROW, C. BODEMER, L. MARTIN.

Fasciite à éosinophiles ou syndrome de Shulman : à propos d'un cas et particularités pédiatriques.

B. STERLING, F. AMATORE, E. SAUVAGET, S. HESSE, M-S. LÊ, A. MAUES DE PAULA, K. RETORNAZ, P.PETIT, N. COLAVOLPE, N. DEGARDIN, JJ. GROB, M-A. RICHARD, B. CHABROL, S. MALLET.