



## ENSEIGNEMENT POST UNIVERSITAIRE INTERDISCIPLINAIRE

---

**Thème :** Hyperplasie congénitale des surrénales par bloc en 21 hydroxylase: du dépistage prénatal à la prise en charge à l'âge adulte.

**Départements concernés :** Médecine A, sciences de base A, santé communautaire A.

**Sections concernées :** Endocrinologie, gynécologie, néonatalogie/pédiatrie, urologie, biochimie, génétique.

**Public cible :** Résidents en endocrinologie, gynécologie, néonatalogie/pédiatrie, urologie, biochimie, génétique.

**Lien pour l'inscription :** <https://forms.gle/g43H1GRuAzqNj4JMA>

**Date :** 11 Juin 2022

**Lieu :** Amphi 2

**Coordinateur :** Dr Ibtissem OUESLATI

**Objectif général de l'EPU :** Prendre en charge sur les plans diagnostique et thérapeutique les différentes formes de l'hyperplasie congénitale des surrénales par déficit enzymatique en 21 hydroxylase.

**Objectifs spécifiques de l'EPU:**

1. Etablir le diagnostic et la prise en charge anténatale d'un enfant à risque de forme classique de déficit en 21 hydroxylase.
2. Suspecter et confirmer le diagnostic du déficit en 21 hydroxylase chez le nouveau né, le nourrisson, l'enfant et l'adulte.
3. Planifier la prise en charge (traitement et surveillance) du déficit en 21 hydroxylase en fonction de l'âge du patient et de la forme du déficit.
4. Etablir le diagnostic, le retentissement sur la fertilité et la prise en charge des inclusions testiculaires chez l'adulte.
5. Programmer un conseil génétique chez l'adulte atteint d'un déficit en 21 hydroxylase.

## **Programme détaillé**

**8h30** : Accueil des participants et introduction de l'EPU

**8h40** : Pré-test

**9h00-9h30** : Généralités sur la biosynthèse et l'exploration des hormones corticosurréaliennes. **Dr Emna TALBI** (Biochimie)

**9h40-10h40** : Diagnostic prénatal et prise en charge du déficit en 21-hydroxylase.

**Dr Maha BOUYAHIA/ Dr Hajer BETTAIEB** (gynécologie).

**11h-12h** : Le déficit en 21-hydroxylase à révélation précoce : diagnostic et prise en charge. **Dr Leila ESSADDAM** (pédiatrie)

**12h10-13h10** : Le déficit en 21-hydroxylase à révélation tardive : diagnostic et prise en charge. **Dr Ibtissem OUESLATI** (Endocrinologie)

**13h20-13h50** : Les inclusions testiculaires dans le déficit en 21-hydroxylase : diagnostic et prise en charge. **Dr Mokhtar BIBI** (urologie)

**14h-14h30**: Conseil génétique dans le déficit en 21-hydroxylase.

**Dr Houwayda JILANI** (génétique)

**14 h40** : Post-test et évaluation de l'EPU.