



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 hydoxylase.

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

corticosurrénaliennes. **Dr Emna TALBI** (Biochimie)

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

Dr Maha BOUYAHIA/ Dr Hajer BETTAIEB (gynécologie).

11h-12h: Le déficit en 21-hydoxylase 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.