



XL^{ÈME} CONGRES
DE LA SOCIÉTÉ EUROPÉENNE
NEUROLOGIE PÉDIATRIQUE

19 AU 21 AVRIL 2012
SANTIAGO DE COMPOSTELA
ESPAGNE


Société Européenne de
Neurologie Pédiatrique.

WWW.SENP-NEUROPEDIATRIE.EU

COMITES

COMITÉ D'ORGANISATION LOCAL

Président

Emilio Fernández-Alvarez (Coruña)

Vice Président

Manuel Castro Gago (Santiago)
Jesús Eirís (Santiago)

Membres

Oscar Blanco (Vigo)
José Antonio Calviño (Vigo)
Blanca Felgueroso (Coruña)
Javier Gomez (Lugo)
Ignacio Málaga (Santiago)
Elena Maside (Ferrol)
Manuel Silveira (Burela)
Esther Vazquez (Lugo)
Augusto Viso (Ourense)

BUREAU DE LA SOCIÉTÉ COMITÉ SCIENTIFIQUE

Président

Bernard Echenne

Membres

Alexis Arzimanoglou
Antoinette Bernabe Gelot
Elisa Fazzi
Giuseppe Gobbi
Christian Korff
Patricia Leroy
Marie-Laure Moutard
Victoria San Antonio Arce
Teresa Temudo

SECRETARIAT ANT Congrès

154, avenue de Lodève - 34070 MONTPELLIER
Tel : + 33 4 67 10 92 23
senp-Secretariat@ant-congres.com

BIENVENUE À SANTIAGO DE COMPOSTELA

« Durante siglos las gentes de los pueblos de la Europa occidental han estado peregrinando, siguiendo la ruta marcada por la Via Lactea, a Santiago de Compostela.

A lo largo del camino intercambian conocimientos, pensamientos y experiencias. Regresaban a sus tierras mas sabios porque en el trayecto habían compartido estos conocimientos, pensamientos y experiencias con gentes de diferentes lugares y culturas. Regresaban mas sabios.

Ahora, neuropediatras de la vieja Europa también peregrinamos al viejo Santiago para compartir conocimientos, pensamientos y experiencias para luego regresar a nuestros lugares no solo mas sabios sino mas amigos.

Para todo ello la ciudad del Apostol os espera. Y los que ya tenemos la suerte de vivir cerca de ella os damos la mas afectuosa de las bienvenidas. Ulteira.»

Emilio Fernandez

Président du congres SENP 2012

« Je joins mes souhaits de bienvenue à ceux exprimés par Emilio, dont il ne faut pas oublier qu'il a été un des membres fondateurs de notre Société, et aussi un de ses présidents.

Le nom de Saint Jacques de Compostelle évoque depuis des siècles un lieu de pèlerinage, et surtout un lieu dont les multiples chemins qui y mènent ont permis à des milliers, à des millions de gens, au travers du temps, de se parler, d'échanger, de se connaître, de s'apprécier... Aujourd'hui, c'est la Neurologie de l'Enfant qui nous réunit, comme nous réunit aussi la spiritualité de ce lieu. Je souhaite à tous un excellent séjour et un bon travail . Ici comme ailleurs et peut-être plus qu'ailleurs- cette réunion se fera dans la convivialité, la bienveillance des échanges, et la simplicité. Bon congrès à tous.»

Bernard Echenne

Président de la SENP

SOMMAIRE

PLANNING	P.1
PROGRAMME	P.2 À 7
JEUDI 19 AVRIL	P.2
VENDREDI 20 AVRIL	P.3 À 4
SAMEDI 21 AVRIL	P.5 À 7
POSTERS	P.8 À 11
INFORMATIONS GÉNÉRALES	P.12 À 13
PLAN DE L'EXPOSITION	P.14
RÉSUMÉS	P.15 À 74

PLANNING

JEUDI 19 AVRIL

15H00	COURS
20H00	CONFÉRENCE INAUGURALE
21H00	DÏNER

VENDREDI 20 AVRIL

08H50	ALLOCUTIONS DE BIENVENUE
09H00	CONFÉRENCES PLÉNIÈRES
11H00	SYMPOSIUM CYBERONICS
11H45	COMMUNICATIONS ORALES LIBRES
12H45	DÉJEUNER & SYMPOSIUM BIOMARIN
14H45	VISITE DES POSTERS
15H45	CONFÉRENCES PLÉNIÈRES
17H15	SYNTHÈSE
17H30	PAUSE
18H00	COMMUNICATIONS ORALES SUR LE THÈME
19H00	ASSEMBLÉE GÉNÉRALE
20H00	SOIRÉE LIBRE

SAMEDI 21 AVRIL

09H00	DISCUSSIONS DE DOSSIERS CLINIQUES
10H00	CONFÉRENCE
10H45	PAUSE
11H15	COMMUNICATIONS ORALES LIBRES
13H00	DÉJEUNER
14H00	VISITE DES POSTERS
15H00	CONFÉRENCE
16H00	PAUSE
16H30	SESSION VIDÉO
17H30	REMISE DES PRIX - CLÔTURE

PROGRAMME : JEUDI 19 AVRIL

COURS : ÉPILEPSIE ET CO-MORBIDITÉS

Modérateurs : G.Gobbi, A.Arzimanoglou

15H00	TROUBLES DU SOMMEIL CHEZ ENFANT ÉPILEPTIQUE : INDUITS PAR LA PATHOLOGIE ÉPILEPTIQUE OU LES TRAITEMENTS <i>L.Nobili (Milano, Italie)</i>
15H45	VACCINS ET ÉPILEPSIES <i>G.Gobbi (Bologne, Italie)</i>
16H30	GROSSESSE ET ÉPILEPSIES <i>M.L.Moutard (Paris, France)</i>
17H15	PAUSE CAFÉ SUR L'EXPOSITION
17H45	DÉPRESSION ET ANXIÉTÉ CHEZ L'ENFANT ÉPILEPTIQUE <i>A.Arzimanoglou (Lyon, France)</i>
18H30	TDAH ISOLÉ, TDHA SECONDAIRE : MÊMES CRITÈRES DIAGNOSTIQUES, MÊME PRISE EN CHARGE ? <i>J.Eiris (Santiago de Compostela, Espagne)</i>
20H00	CONFERENCE INAUGURALE : Prof. Dr. José Carro Otero <i>Presidente de la Real Academia de Medicina y Cirugia de Galicia Medicina del 'Camino de Santiago' Casos clínicos pediátricos e implicaciones neuropsiquiátricas</i>
21H00	DÎNER

PROGRAMME : VENDREDI 20 AVRIL

08H50	ALLOCUTIONS DE BIENVENUE : <i>B.Echenne, E.Fernandez Alvarez</i> CONFERENCES PLENIERES <i>Modérateurs : B.Echenne, E.Fernandez Alvarez</i>
09H00	DÉFICIT EN GLUT 1 <i>R.Pons (Athènes, Grèce)</i>
09H30	DÉFICIT EN TRANSPORTEUR DE CRÉATINE <i>J.Campistol Plana (Barcelona, Espagne)</i>
10H00	DÉFICIT EN TRANSPORTEUR DE FOLATES <i>H.Ogier (Paris, France)</i>
10H30	DÉFICIT DU TRANSPORTEUR DE THIAMINE <i>B.Perez (Barcelona, Espagne)</i>
11H00	SYMPOSIUM CYBERONICS «VNS CHEZ L'ENFANT : RETOUR D'EXPÉRIENCE DE 2 CENTRES FRANÇAIS» <i>Chairman : L.Vallée (Lille, France)</i> Les dernières données cliniques publiées : données à très long terme <i>F.Villega (Bordeaux, France)</i> Expérience Bordelaise chez l'enfant <i>F.Villega (Bordeaux, France)</i> Expérience Lilloise sur une série de 47 enfants : efficacité et impact médico-économique <i>L.Vallée (Lille, France)</i>
11H45	COMMUNICATIONS ORALES LIBRES
11H45 P.16	O1 - FORMES PRÉCOCES DE NARCOLEPSIE : À PROPOS DE 7 CAS <i>M.Cameiro, P.Mahé, V.Cochen de Cock, C.Corsini, D.Cuntz-Shadfar, P.Meyer, B.Echenne, J.Dauvilliers, F.Rivier</i> <i>Montpellier (France)</i>
11H57 P.17	O2 - NARCOLEPSY IN CHILDREN AN OUTBREAK ? <i>J.López Pisón, N.Olabarrieta Hoyos, J.García Peñas, I.Marti Carrera, I.Ocio Ocio, S.Aguilera Albesa, A.García Oguiza</i> <i>Saragosse, Bilbao, Santander, Saint Sebastien, Vitoria, Pampelune, Logrono (Espagne)</i>
12H09 P.18	O3 - ENCÉPHALITE À ANTICORPS ANTI-RÉCEPTEURS NMDA : IMPORTANCE D'UN DIAGNOSTIC PRÉCOCE ET D'UN TRAITEMENT IMMUNOMODULATEUR AGRESSIF <i>J.Fluss, M.Kurian, C.Korff</i> <i>Geneve (Suisse)</i>
12H21 P.19	O4 - DYSKINESIES PAROXYSTIQUES DE L'ENFANT : PROGRÈS RÉCENTS <i>B.Echenne, A.Roubertie, D.Doummar, P.Szepetowski, J.Rochette</i> <i>Montpellier, Paris, Marseille, Amiens (France)</i>
12H33 P.20	O5 - MUTATIONS PCDH19 CHEZ DES FILLES AYANT UNE ÉPILEPSIE PRÉCOCE : 3 OBSERVATIONS <i>F.Audic, M.Milh, A.Lépine, V.Laguitton, M.Viellard, G.Daquin, N.Girard, E.Guedj, B.Chabrol, N.Villeneuve</i> <i>Aix en Provence (France)</i>
12H45	DÉJEUNER

PROGRAMME : VENDREDI 20 AVRIL

13H45	<p>SYMPOSIUM BIOMARIN «MUCOPOLYSACCHARIDOSES AND OTHER INBORN ERRORS OF METABOLISM» Advances in the diagnosis and treatment of inborn errors of metabolism <i>M.L.Couce Pico (Santiago de Compostela, Espagne)</i> Early diagnosis in Mucopolysaccharidoses <i>L.Gonzalez Gutiérrez-Solana (Madrid, Espagne)</i></p>
14H45	VISITE DES POSTERS
15H45	CONFERENCES PLENIERES
15H45	<p>THE DOPAMINE TRANSPORTER DEFICIENCY SYNDROME <i>B.Assmann (Heidelberg, Allemagne)</i></p>
16H15	<p>DÉFICIT DU GLYCINE TRANSPORTEUR 2 (GENE SLC6A5) <i>A.Garcia-Cazorla (Espagne)</i></p>
16H45	<p>DÉFICIT DU TRANSPORTEUR MCT8 (SYNDROME DE ALLAN-HERDNON-DUDLEY) <i>O.Boespflug-Tanguy (Paris, France)</i></p>
17H15	SYNTHÈSE
17H30	PAUSE CAFÉ
18H00	COMMUNICATIONS ORALES SUR LE THÈME
18H00 P.21	<p>O6 - THE MRI FINDINGS OF ATR-X <i>S.Hanaoka , F.Kimura, E.Nakagawa</i> Tokyo (Japon)</p>
18H12 P.22	<p>O7 - CLINICAL AND GENETICAL HETEROGENEITY IN GLUCOSE TRANSPORTER DEFICIENCY SYNDROME <i>J.Eiris-Puñal, C.Gómez-Lado, L.Pérez-Gay, M.L.Couce Pico, A.Sánchez-Salmón, P.Blanco-Arias, M. Castro-Gago</i> Hospital Clínico Universitario, Santiago de Compostela (Espagne)</p>
18H24 P.23	<p>O8 - AMÉLIORATION DÉVELOPPEMENTALE ET DE L'ÉPILEPSIE PAR L'ADMINISTRATION INTRAVEINEUSE D'ACIDE FOLINIQUE À HAUTE DOSE CHEZ DEUX PATIENTES ATTEINTES D'UNE DÉFICIENCE EN TRANSPORTEUR DU FOLATE SECONDAIRE À UNE MUTATION DANS LE GÈNE FOLR1 <i>M.C.Nassogne, J.Häberle, B.Thöny, P.Clapuyt, M.F.Vincent, C.Collins, N.Blau</i> Bruxelles (Belgique), Zürich (Suisse)</p>
18H36 P.25	<p>O9 - LE SYNDROME DE WEST ET LE DÉFICIT EN MÉTHYLÈNE TÉTRA-HYDROFOLATE DANS LE LCR <i>A.García-Pérez A, M.A.Martínez-Granero, D.Natera de Benito, C.Serrano-Riolobos, M.Lorenzo-Ruiz, P.Mateos-Gordo</i> Hospital Universitario Fundación Alcorcón, Madrid (Espagne)</p>
19H00	ASSEMBLÉE GÉNÉRALE
20H00	SOIRÉE LIBRE

PROGRAMME : SAMEDI 21 AVRIL

09H00	DISCUSSIONS DOSSIERS CLINIQUES
09H00 P.34	C1 - A NEW CASE OF NEONATAL EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY CAUSED BY PNPO DEFICIENCY : A THREE-YEAR-FOLLOW-UP <i>G.Terrone, A.Romano, F.Raimondi, I.Parente, M.Riccitelli, E.Del Giudice Naples (Italie)</i>
09H15 P.35	C2 - DÉCOMPENSATION CARDIO-PULMONAIRE AIGUE, TROUBLES DE LA DÉGLUTITION ET PARESTHÉSIES DE L'HÉMICORPS GAUCHE CHEZ UNE JEUNE FILLE DE 14 ANS <i>B.El M'Kaddem, S.Clément de Cléty, P.Clapuyt, B.Lauwerys, C.Sindic, M.C.Nassogne Bruxelles (Belgique)</i>
09H30 P.36	C3 - ENCEPHALOPATHIE FIXE OU PROGRESSIVE ???? <i>A.Liava, P.Doneda, C.Regna-Gladin, G.Ganci, E.Brunati Milan (Italie)</i>
09H45 P.37	C4 - SYNDROME ATAXIQUE ET DYSARTHRIE AIGÛE <i>A.Berardinelli, G.P. Comi, M.Moggio, P.Vitali, U.Balottin, C.Ravelli Pavie, Milan (Italie)</i>
10H00	CONFÉRENCE : ÉPILEPSIE ET MALADIES IMMUNITAIRES <i>A.M.Vezzani (Milano, Italie)</i>
10H45	PAUSE CAFÉ
11H15	COMMUNICATIONS ORALES LIBRES
11H15 P.26	O11 - ACTION OBSERVATION TREATMENT MAY IMPROVE UPPER LIMB MOTOR FUNCTIONS: A RANDOMIZED CONTROLLED TRIAL IN CHILDREN WITH CEREBRAL PALSY <i>G.Buccino, D.Arisi, P.Cough, D.Aprile, C.Ferri, L.Serotti, A.Tiberti, E.Fazzi Catanzaro, Cremona, Parme, Brescia (Italie)</i>
11H27 P.27	O12 - ASSESSMENT OF THE SEMIOLOGY AND SEVERITY OF TICS IN A COHORT OF CHILDREN WITH TICS AND TOURETTE SYNDROME <i>B.Pérez-Dueñas, B.Caurín, M.Serrano, J.Campistol, E.Fernández Barcelona (Espagne)</i>
11H39 P.28	O13 - NOUVEL ÉCLAIRAGE SUR LES HYPOPLASIES PONTOCÉRÉBELLEUSES : APPORTS DES NOUVEAUX GÈNES <i>D.Rodriguez, M.L.Moutard, S.Chantot-Bastaraut, S.Joriot, V.des Portes, A.Afenjar, C.Garel, A.Legall, P.Berthomé, T.Billette de Villemeur, A.Gelot, L.Burglen et le Réseau Français des Centres de Compétence sur les malformations congénitales du Cervelet Paris-Lille-Lyon (France)</i>
11H51 P.29	O14 - CHORÉE BÉNIGNE HÉRÉDITAIRE : PHENOTYPE, PRONOSTIC, SUIVI À LONG TERME D'UNE SÉRIE DE 28 PATIENTS MUTÉS DANS LE GÈNE NKX-2/TITF-1 <i>D.Gras, L.Jonard, E.Roze, S.Chantot-Bastaraut, J.Koht, J.Motte, D.Rodriguez, M.Louha, I.Caubel, I.Kemlin, L.Lion-François, C.Goizet, L.Guillot, M-L.Moutard, R.Epaud, B.Héron, P.Charles, M.Tallot, A.Camuzat, A.Durr, M.Polak, D.Devos, D.Sanlaville, I.Vuillaume, T.Billette de Villemeur, M.Vidailhet, D.Doummar Paris, Reims, Lyon, Bordeaux, Créteil, Lille, Lyon (France), Oslo (Norvège)</i>
12H03 P.30	O15 - DOES A CEREBELLAR DISORDER PLAY A ROLE IN COGNITIVE IMPAIRMENT OF PATIENTS WITH DRAVET SYNDROME? <i>D.Battaglia, D.Chieffo, C.Brogna, D.Lettori, C.Giansanti, E.Albamonte, G.Leo, D.Ranalli, E.Mercuri, C.Dravet, F.Guzzetta Rome (Italie)</i>

PROGRAMME : SAMEDI 21 AVRIL

12H15 P.31	O16 - LES PRÉMATURÉS DU XXIÈME SIÈCLE : ET S'ILS ÉTAIENT MIEUX QUE CE QU'ON AVAIT PRÉDIT À LA NAISSANCE? <i>S.M.Bova, C.Parazzini, A.Krachmalnicoff, I.Olivieri, A.Righini, M.Mastrangelo, F.Triulzi, G.Lista, S.Orcesi et SOLE VLBWI Questionnaire Study Group</i> <i>Milan, Pavie (Italie)</i>
12H27 P.32	O17 - APPORT DE LA NEUROPATHOLOGIE DANS LES TROUBLES DE LA MOBILITÉ FŒTALE : À PROPOS DE 53 CAS <i>D.Niang, R.Grigorescu, J-P.Siffroi, S.Patrier, O.Esperandieu, M-L.Moutard, M.Mayer, K.Maincent, D.Rodriguez, D.Heron, L.Burglen, T.Billette de Villemeur, A.Bernabe Gelot</i> <i>Paris, Orléans (France)</i>
12H39 P.33	O18 - INFIRMITÉ MOTRICE D'ORIGINE MÉDULLAIRE? <i>J-P.Misson,, C.Kaputu, V.Domken,, P.Leroy</i> <i>Liège (Belgique)</i>
13H00	DÉJEUNER SUR L'EXPOSITION
14H00	VISITE DES POSTERS
15H00	CONFÉRENCE : PERSPECTIVES THÉRAPEUTIQUES DANS LES DYSTROPHIES MUSCULAIRES <i>F.Rivier (Montpellier, France)</i>
16H00	PAUSE SUR LES STANDS
16H30	VIDÉO SESSION <i>Modérateurs : A.Arzimanoglou, E.Fernandez Alvarez</i>
16H30 P.38	V1 - SYNDROME EXTRAPYRAMIDAL CHEZ UN NOURRISSON DE 6 MOIS <i>A.Aeby, R.Wevers, P.Van Bogaert</i> <i>Bruxelles (Belgique), Nijmègue (Pays-Bas)</i>
16H42 P.39	V2 - ÉPILEPSIE REBELLE CHEZ DEUX PATIENTS PRÉSENTANT UN HAMARTOME HYPOTHALAMIQUE ASSOCIÉ À UNE DYSPLASIE CORTICALE ET À DES HÉTÉROTOPIES PÉRIVENTRICULAIRES. APPORT DES ENREGISTREMENTS VIDEO-EEG DE SCALP ET INTRACRÂNIENS DANS L'ANALYSE DE L'ORIGINE TOPOGRAPHIQUE DES CRISES <i>M.Fohlen, S.Ferrand-Sorbets, D.Taussig, G.Dorfmuller, O.Delalande</i> <i>Paris France</i>
16H54 P.40	V3 - ÉPISODIC DYSTONIC BODY POSTURE IN A MALE TODDLER. STEREOTYPIAS OR DYSTONIC TICS? <i>P.Vorgja, R.Pons</i> <i>Heraklion, Athenes (Grèce)</i>
17H06 P.41	V4 - APPARITION DE MOUVEMENTS CHORÉO-BALLIQUES D'AGGRAVATION PROGRESSIVE CHEZ UN ENFANT DE 5 ANS ET DEMI <i>A.Isapof, M.Leroch, S.Vuillaumier, D.Rodriguez, T.Billette de Villemeur, D.Doummar</i> <i>Paris (France)</i>

PROGRAMME : SAMEDI 21 AVRIL

17H18 P.42	V5 - POURQUOI SON BRAS BOUGE ? <i>L.de Palma (1), K.Ostrowsky-Coste (1), L.Lion-Francois (2), A.Ramirez-Camacho (1), P.Ryvlin (1), P.Kahane (1), A.Arzimanoglou (1)</i> <i>(1) Service Epilepsie, Sommeil et Explorations Fonctionnelles Neuropédiatriques, HFME, Lyon</i> <i>(2) Service de Neurologie Pédiatrique, HFME, Lyon, France</i>
17H30	REMISE PRIX MEILLEURE COMMUNICATION ORALE ET MEILLEUR POSTER CLÔTURE

POSTERS

P1	<p>PARTICULARITÉS CLINIQUES ET PRISE EN CHARGE D'UN ÉTAT DE MAL CONVULSIF DE L'ENFANT (NOUVEAU-NE EXCLU)</p> <p>M.M.Bekkar ^(1,2), Z.Addou ⁽¹⁾, N.Tabet-ouel ⁽¹⁾, S.Kara-mostepha ⁽²⁾, N.Achaichia ⁽²⁾</p> <p>⁽¹⁾ Service de réanimation-pédiatrique, Hôpital pédiatrique Canastel, Oran ⁽²⁾ Service de neurologie pédiatrique, Hôpital pédiatrique Canastel, Oran, ALGÉRIE</p>
P2	<p>HYPHOTHYROIDISM AND MOVEMENT DISORDER ASSOCIATED WITH TTF1 MUTATIONS</p> <p>C.Gómez Lado ⁽¹⁾, J.Barreiro Conde ⁽²⁾, L.Pérez Gay ⁽¹⁾, J.Eirís Puñal ⁽¹⁾, L.Castaño ⁽³⁾, M.Castro- Gago ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ Servicio de Neurología Pediátrica. Hospital Clínico Universitario. Santiago de Compostela. España ⁽²⁾ Servicio de Endocrinología Pediátrica. Hospital Clínico Universitario. Santiago de Compostela. España ⁽³⁾ Laboratorio de genética molecular. Hospital de Cruces. Bilbao. España</p>
P3	<p>SYNDROME DE GENES CONTIGUS SUR Xp21 TAUX DE CREATINE KINASE ELEVE, RETARD MENTAL SEVERE ET INSUFFISANCE SURRENALIENNE: UN SYNDROME RARE MAIS IMPORTANT A RECONNAÎTRE</p> <p>A.Totoescu ⁽¹⁾, AG.Le Moing ^(1,2), A.Guffens ⁽³⁾, J-H.Caberg ⁽⁴⁾, J.Nectoux ⁽⁵⁾, F.Leturcq ⁽⁵⁾, P.Berquin ⁽²⁾, L.Servais ^(1,6)</p> <p>⁽¹⁾ Institut de Myologie, Groupe hospitalier Pitié Salpêtrière, Paris, France ⁽²⁾ Service de Neurologie Pédiatrique, GRAMFC, CHU Amiens, France ⁽³⁾ Université de Liège (ULg), 2^e année Master Complémentaire Spécialisé, Belgique ⁽⁴⁾ Service de Génétique, CHU de Liège, Belgique ⁽⁵⁾ Laboratoire de Biochimie et Génétique Moléculaire, CHU Cochin, Paris, France ⁽⁶⁾ Centre de Référence liégeois des Maladies Neuromusculaires, CHR Citadelle de Liège, Belgique</p>
P4	<p>NEUROMETABOLIC EPILEPSIES: THE EXPERIENCE AT A ONE PEDIATRIC CENTER</p> <p>G.Terrone, A.Romano, R.Della Casa, I.Parente, M.Riccitelli, G.Parenti, E.Del Giudice</p> <p>Department of Pediatrics, University of Naples Federico II, Italy</p>
P5	<p>CONVULSIONS NEONATALES FAMILIALES REVELANT UNE HYPOMAGNESEMIE CONGENITALE</p> <p>M.Ndiaye, AD.Sow, LB.Seck, K.Touré, MS.Sène, NF.Ndoye, NS.Diagne, AG.Diop, MM.Ndiaye</p> <p>Service neurologie Fann, Dakar, Sénégal</p>
P6	<p>MALADIE DE SCHILDER CHEZ L'ENFANT</p> <p>M.Carneiro ⁽¹⁾, C.Corsini ⁽¹⁾, S.James ⁽²⁾, C.Langlois ⁽³⁾, D.Cuntz-Shadfar ⁽¹⁾, P.Meyer ⁽¹⁾, K.Deiva ⁽⁴⁾, V.Rigau ⁽⁵⁾, B.Echenne ⁽¹⁾, F.Rivier ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ Neuropédiatrie, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France ⁽²⁾ Neurochirurgie pédiatrique, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France ⁽³⁾ Neuroradiologie, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France ⁽⁴⁾ Centre de Référence Maladies Neuro-inflammatoires de l'Enfant, CHU de Bicêtre, France ⁽⁵⁾ Anatomie et cytologie pathologiques, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France</p>
P7	<p>ATTEINTE NEUROLOGIQUE D'UNE MALADIE DES GRIFFES DU CHAT</p> <p>M.Carneiro ⁽¹⁾, P.Mahé ⁽¹⁾, A.Filleron ⁽²⁾, U.Walther-Louvier ⁽¹⁾, P.Meyer ⁽¹⁾, N.Leboucq ⁽³⁾, F.Rivier ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ Neuropédiatrie, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France ⁽²⁾ Pédiatrie générale, Maladies Infectieuses et Immunologie clinique, CHU Arnaud de Villeneuve, Montpellier, France ⁽³⁾ Neuroradiologie, CHU Gui de Chaulliac, Montpellier, France</p>
P8	<p>SLEEP ORGANIZATION IN CHILDREN WITH ATTENTION DEFICIT HYPERACTIVITY DISORDER BEFORE AND AFTER TREATMENT</p> <p>P.Vigliano ⁽¹⁾, G.Galloni ⁽¹⁾, G.Delia ⁽¹⁾, A.Moletto ⁽¹⁾, M.Mana ⁽²⁾</p> <p>⁽¹⁾ Department of Child Neuropsychiatry, Martini Hospital, Turin, Italy ⁽²⁾ Neurology, Martini Hospital, Turin, Italy</p>
P9	<p>CONGENITAL AMYELINATING NEUROPATHY WITH HOMOZYGOUS DELETION OF AN EGR2 ENHANCER</p> <p>T.Durá-Travé ⁽¹⁾, M.E.Yoldi-petri ⁽¹⁾, M.A.Ibericu-Yanguas ⁽²⁾, S.Aguilera-Albesa ⁽¹⁾, A.Sáez de Ibarra-Pérez ⁽¹⁾, F.García-Bragado ⁽³⁾, M.A.Ramos Arroyo ⁽⁴⁾, B.Funalot ⁽⁵⁾</p> <p>⁽¹⁾ Unidad de Neuropediatría ⁽²⁾ Unidad de Neurofisiología ⁽³⁾ Unidad de Neuropatología ⁽⁴⁾ Servicio de Genética, Complejo Hospitalario Navarra. Servicio Navarro de Salud/Osasunbidea ⁽⁵⁾ Centre de Référence «Neuropathies Peripheriques Rares» Faculte de Médecine, Université de Limoges, France</p>

POSTERS

P10	<p>CENTRAL NERVOUS SYSTEM FINDINGS ON MAGNETIC RESONANCE IMAGING IN CHILDREN WITH EPILEPSY</p> <p>M.E.Yoldi-Petri ⁽¹⁾, T.Durá-Travé ⁽¹⁾, J.Esparza-Estaún ⁽²⁾, F.Gallinas-Victoriano ⁽¹⁾, S.Aguilera-Albesa ⁽¹⁾, A.Sagastibelza-Zabaleta ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ <i>Neurology Pediatric Unit</i> ⁽²⁾ <i>Department of Neuroradiology, Navarra Hospital Complex, Pamplona, Spain</i></p>
P11	<p>SYNDROME DE WEST DÙ À UNE DÉLÉTION DU GÈNE FOXG1. LE DÉFI D'ÉTABLIR UN PROTOCOL D'ÉTUDE GÉNÉTIQUE DES ÉPILEPSIES</p> <p>V.San Antonio-Arce ⁽¹⁾, J.Armstrong ⁽²⁾, M.Fenollar-Cortés ⁽³⁾, J.Campos-Castelló ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ <i>Neurologie Pédiatrique, Hospital Clínico Universitario San Carlos, Madrid, Espagne</i> ⁽²⁾ <i>Génétique Moléculaire, Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona, Espagne</i> ⁽³⁾ <i>Génétique Moléculaire, Hospital Clínico Universitario San Carlos, Madrid, Espagne</i></p>
P12	<p>THE SPINAL MUSCULAR ATROPHY THERAPEUTICS: PROGRESS AND PROMISE</p> <p>A.Ben Itto ⁽¹⁾, K.Hamzi ⁽²⁾, S.Nadifi ⁽¹⁾, M.Itri ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ <i>Neuropediatrics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i> ⁽²⁾ <i>Genetics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i></p>
P13	<p>EVOLUTION OF MOLECULAR DIAGNOSIS OF DUCHENNE MUSCULAR DYSTROPHY</p> <p>A.Ben Itto ⁽¹⁾, K.Hamzi ⁽²⁾, S.Nadifi ⁽¹⁾, M.Itri ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ <i>Neuropediatrics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i> ⁽²⁾ <i>Genetics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i></p>
P14	<p>SARCOGLYCANOPATHY: A REVIEW OF MOLECULAR PATHOGENESIS AND THERAPEUTIC PROSPECTS</p> <p>A.Ben Itto ⁽¹⁾, K.Hamzi ⁽²⁾, S.Nadifi ⁽¹⁾, M.Itri ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ <i>Neuropediatrics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i> ⁽²⁾ <i>Genetics department , Ibn Rochd Hospital , Casablanca, Morocco</i></p>
P15	<p>WHAT IS THE TRUE PREVALENCE OF PRIMARY HEADACHES IN CHILDHOOD?</p> <p>C.Termine ⁽¹⁾, C.Luoni ⁽¹⁾, T.Carigi ⁽²⁾, M.De Simone ⁽²⁾, S.Crugnola ⁽¹⁾, L.Rosana ⁽¹⁾, U.Balottin ^(2,3)</p> <p>⁽¹⁾ <i>Child Neuropsychiatry Unit, Department of Clinical & Experimental Medicine, University of Insubria, Varese, Italy</i> ⁽²⁾ <i>Department of Child Neurology and Psychiatry, IRCCS "C. Mondino National Institute of Neurology" Foundation, Pavia, Italy</i> ⁽³⁾ <i>University Consortium for Adaptive Disorders and Headache (UCADH), University of Pavia, Pavia, Italy</i></p>
P16	<p>A CASE OF TUBEROUS SCLEROSIS, CONGENITAL LYMPHEDEMA AND NEUROBLASTOMA</p> <p>I.Dabaj, MC.Nassogne, F.Christiaens</p> <p><i>Cliniques Universitaires de St Luc, Brussels, Belgium</i></p>
P17	<p>QUALITY OF LIFE IN VERY LOW BIRTH WEIGHT CHILDREN: DEVELOPMENT AND PRELIMINARY RESULTS OF THE VALIDATION OF A NEW SELF-REPORT QUESTIONNAIRE</p> <p>I.Olivieri ⁽¹⁾, S.Bova ⁽²⁾, E.Fazzi ⁽³⁾, D.Ricci ⁽⁴⁾, R.Battini ⁽⁵⁾, C.Montomoli ⁽⁶⁾, C.Rezzani ⁽⁶⁾, U.Balottin ⁽¹⁾, S.Orcesi ⁽¹⁾ and SOLE VLBWI Questionnaire Study Group</p> <p>⁽¹⁾ <i>Child Neurology and Psychiatry Unit, IRCCS "C. Mondino National Institute of Neurology" Foundation, University of Pavia, Italy</i> ⁽²⁾ <i>Child Neurology Unit, «Vittore Buzzi» Children's Hospital - ICP - Milan, Italy</i> ⁽³⁾ <i>Child Neurology and Psychiatry Unit, Dept. of Mother and Child, Children Hospital Spedali Civili, University of Brescia, Italy</i> ⁽⁴⁾ <i>Pediatric Neurology Unit, Catholic University, Rome, Italy</i> ⁽⁵⁾ <i>Division of Child Neurology and Psychiatry IRCCS Stella Maris, University of Pisa, Italy</i> ⁽⁶⁾ <i>Department of Health Sciences, Section of Epidemiology and Medical Statistics, University of Pavia, Italy</i></p>

POSTERS

P18	<p>EARLY EXTRAPYRAMIDAL SYMPTOMS AND MARKED DELAY OF MYELINATION AS PROMINENT FEATURES IN MALES WITH MCT8 DEFICIENCY</p> <p>D.Tonduti ⁽¹⁾, A.Vanderver ⁽²⁾, A.Berardinelli ⁽¹⁾, J.L.Schmidt ⁽²⁾, C.D.Collins ⁽³⁾, F.Novara ⁽⁴⁾, A.Di Genni ⁽¹⁾, A.Mita ⁽¹⁾, F.Triulzi ⁽⁵⁾, J.E.Brunstrom-Hernandez ⁽⁶⁾, O.Zuffardi ⁽⁴⁾, U.Balottin ⁽¹⁾, S.Orcesi ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ Child Neurology and Psychiatry Unit, IRCCS "C. Mondino National Institute of Neurology" Foundation, University of Pavia, Italy ⁽²⁾ Department of Neurology, Children's National Medical Center, Washington, DC, USA ⁽³⁾ Emory Genetics Laboratory, Department of Human Genetics, Emory University, Atlanta, GA, USA ⁽⁴⁾ General Biology and Medical Genetics, University of Pavia, Italy ⁽⁵⁾ Departments of Radiology and Neuroradiology, Children's Hospital V.Buzzi-Istituti Clinici di Perfezionamento (ICP), Milan, Italy ⁽⁶⁾ Pediatric Neurology Cerebral Palsy Center, Washington University School of Medicine St. Louis Children's Hospital, St Louis, Missouri</p>
P19	<p>SPASTICITE ET INJECTIONS DE TOXINE BOTULIQUE ETUDE PROSPECTIVE SUR 115 ENFANTS</p> <p>H.Benrhouma, J.Yakoubi, I.Belahouane, I.Kraoua, A.Rouissi, I.Turki, N.Gouider-Khouja UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National de Neurologie de Tunis. Tunisie</p>
P20	<p>PSEUDO-LENNOX SYNDROME : PARTICULARITES CLINICO-ELECTRIQUES ET THERAPEUTIQUES</p> <p>H.Benrhouma, A.Riahi, I.Kraoua, A.Rouissi, H.Touaiti, I.Turki, N.Gouider Khouja UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National de Neurologie de Tunis. Tunisie</p>
P21	<p>TROUBLE DU LANGAGE ET DE LA COMMUNICATION FAISANT SUITE A UN ACCIDENT VASCULAIRE CEREBRAL SURVENU AU COURS DE L'ENFANCE</p> <p>S.Gonzalez-Monge Groupement Hospitalier Est, Lyon, France</p>
P22	<p>ANTI NMDA RECEPTOR ENCEPHALITIS FOLLOWING HSV-1 ENCEPHALITIS IN A 2-YEAR-OLD GIRL: A CATASTROPHIC SEQUENCE</p> <p>I.Málaga-Diéguez ⁽¹⁾, R.Blanco-Lago ⁽¹⁾, A.Sariego-Jamardo ⁽¹⁾, J.R.Gutierrez Martinez ⁽¹⁾, M.Ruiz-Falcó ⁽²⁾, L.Gonzalez-Gutierrez-Solana ⁽²⁾</p> <p>⁽¹⁾ Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo, Spain ⁽²⁾ Hospital Universitario Niño Jesús. Madrid, Spain</p>
P23	<p>DÉVELOPPEMENT D'UN OUTIL DE MESURE CONTINUE BASÉE SUR L'ACCÉLÉROMÉTRIE POUR L'ÉVALUATION CLINIQUE AMBULATOIRE DE L'ACTIVITÉ MUSCULAIRE DES PATIENTS NEUROMUSCULAIRES NON AMBULANTS</p> <p>AG.Le Moing ^(1,2), A.Totoescu ⁽¹⁾, A.Morau ⁽¹⁾, J-Y.Hogrel ⁽¹⁾, D.Vissière ⁽³⁾, E.Béré ⁽¹⁾, P.Berquin ⁽²⁾, L.Servais ⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾ Institut de Myologie, Paris, France ⁽²⁾ Service de Neurologie Pédiatrique, GRAMFC, CHU Amiens, France ⁽³⁾ SYSSNAV, France</p>
P24	<p>INTERNALIZING DISORDERS AND PSYCHOSOCIAL FUNCTIONING IN CHILDREN WITH EPILEPSY: WHERE NEXT?</p> <p>A.Liava Pediatric Neurology Service, Niguarda Cà Granda Hospital, Milan, Italy</p>
P25	<p>OBSERVATION RECENTE D'UNE FREQUENCE INHABITUELLE D'ENCEPHALITE RUBEOLIQUE</p> <p>N.Ben Achour, A.Rouissi, H.Benrhouma, H.Touaiti, I.Kraoua, I.Turki, N.Gouider-Khouja UR06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National de Neurologie. Tunis. Tunisie</p>

POSTERS

P26	<p>LE SYNDROME DE KINSBOURNE PARANEOPLASIQUE DE L'ENFANT N.Ben Achour, A.Rouissi, I.Turki, I.Kraoua H.Benhouma, N.Gouider-Khouja <i>UR06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National de Neurologie. Tunis. Tunisie</i></p>
P27	<p>DESCRIPTION OF ONE CASE WITH PYRIDOXINE DEPENDENT EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY: HOW DIFFICULT MAY BE THE DEFINITION E.Losito ⁽¹⁾, D.Battaglia ⁽¹⁾, C.Stefanini ⁽¹⁾, S.Pulitano ⁽²⁾, F.Perrino ⁽¹⁾, I.Contaldo ⁽¹⁾, S.Veltri ⁽¹⁾, G.Oliveri ⁽¹⁾, D.Ricci ⁽¹⁾, D.Martinelli ^(1,3), F.Guzzetta ⁽¹⁾ <i>Rome</i></p>
P28	<p>TRANSIENT HEMIPLEGIA AND MIGRAINE IN A FAMILY - A CASE REPORT C.Melo, J.Coelho, C.Martins, F.Rocha <i>Pediatric Department - Centro Hospitalar do Médio Ave – Unidade de Famalicão, Famalicão, Portugal</i></p>
P29	<p>MECP2 DUPLICATION SYNDROME. THREE NEW CASES C.Torres-Torres ⁽¹⁾, A.López-Lafuente ⁽²⁾, A.Polo ⁽²⁾, P.Barros ⁽²⁾, M.J.López-Rodríguez ⁽²⁾, I.Arroyo ⁽²⁾ ⁽¹⁾ <i>Servicio de Pediatría del Hospital Mancha Centro (Alcázar de San Juan - Ciudad Real)</i> ⁽²⁾ <i>Servicio de Pediatría del Hospital San Pedro de Alcántara (Cáceres)</i></p>
P30	<p>UTILISATION DU MÉTHYLPHÉNIDATE DANS LES TROUBLES ATTENTIONNELS DE L'ENFANT ÉPILEPTIQUE A.Delignieres ⁽¹⁾, L.Querne ⁽²⁾, E.Bourel ⁽¹⁾, A.G.Le Moing ⁽¹⁾, A.Simonnot ⁽¹⁾, A.de Broca ⁽¹⁾, P.Berquin ⁽¹⁾ ⁽¹⁾ <i>CA de Neurologie pédiatrique, CHU Amiens, France</i> ⁽²⁾ <i>Centre de références des troubles de langage et des apprentissages, CHU Amiens, France</i></p>
P31	<p>DEFICIENCE DE SERINE: UNE ENCEPHALOPATHIE EPILEPTIQUE TRAITABLE, A PROPOS D'UN CAS AVEC PRESENTATION ATYPIQUE I.Lorente, C.Fernandez, M.Garcia-Puig, C.Escofet, A.Roche <i>Hospital Sabadell Barcelona España</i></p>
P32	<p>AICARDI GOUTIERES SYNDROME: WHAT ABOUT AUTOIMMUNITY? I.Olivieri ⁽¹⁾, M.Cattalini ⁽²⁾, E.Fazzi ⁽³⁾, A.Tincani ⁽⁴⁾, J.Galli ⁽³⁾, A.Meini ⁽²⁾, S.Giliani ⁽²⁾, D.Tonduti ⁽¹⁾, R.La Piana ⁽⁵⁾, U.Balottin ⁽¹⁾, S.Orcesi ⁽¹⁾ ⁽¹⁾ <i>Child Neurology and Psychiatry Unit, IRCCS "C. Mondino National Institute of Neurology" Foundation, University of Pavia, Italy</i> ⁽²⁾ <i>Pediatrics Clinic and Institute of Molecular Medicine Angelo Nocivelli- University of Brescia, Italy</i> ⁽³⁾ <i>Unit of Child Neuropsychiatry Spedali Civili- University of Brescia, Italy</i> ⁽⁴⁾ <i>Reumatology - Spedali Civili and University of Brescia, Italy</i> ⁽⁵⁾ <i>Department of Neuroradiology, Montreal Neurological Institute, McGill University, Montreal – QC, Canada</i></p>
P33	<p>METACHROMATIC LEUKODYSTROPHY : 9 TUNISIAN CHILDREN STUDY I.Kraoua, C.Drissi, I.Rebai, H.Benhouma, A.Rouissi, I.Turki, M.Ben Hamouda, N.Gouider-Khouja <i>Tunis (Tunisie)</i></p>

INFORMATIONS GÉNÉRALES

SITE D'ACCUEIL : L'HÔTEL SAN FRANCISCO

Hôtel situé dans le Couvent de San Francisco dont les origines remontent à 1214, en plein cœur historique de Saint-Jacques de Compostelle, à environ 150 m de la Cathédrale.

Le bâtiment du XVIII^{ème} siècle, déclaré Bien d'Intérêt Culturel (BIC) par l'UNESCO et ouvert au public en 2005 après avoir été rénové, associe à la perfection des éléments architectoniques d'origine à des matériaux et des formes actuelles. On assiste à la naissance d'un hôtel unique dans une ville qui mêle fonctionnalité, design et histoire.

Hôtel San Francisco

Campillo de San Francisco n° 3
15705 Santiago de Compostela, España
hotel@sanfranciscohm.com
tel +34 981 581 634



ACCES

Vous y rendre depuis la Gare : 10 min en taxi

Vous y rendre depuis l'aéroport : 15 min en taxi (20 euros)

De l'aéroport International de Lavacolla :

A la sortie de l'aéroport, prendre la A-54 en direction de Saint-Jacques de Compostelle et continuer sur cette route pendant 7,5 km. Ensuite, suivre les indications "Santiago Norte", et continuer tout droit direction Avenue Xoán XXIII. Vous laisserez sur votre droite le parking public de Xoán XXIII, l'Eglise de San Francisco et quelques mètres plus loin, à la fin de l'avenue, se trouve l'entrée de l'hôtel.

IMPOSSIBLE DE QUITTER SAINT JACQUES SANS

Visiter la Cathédrale et à l'intérieur, mettre la main droite dans le creux formé par des millions de pèlerins situé sur la colonne centrale du Portique de la Gloire, voir la sépulture de Saint Jacques et embrasser son visage

S'être assis en terrasse, sans être pressé, à contempler le perron et la maison de Parra qui se situe au fond de la place de la Quintana

Admirer l'escalier du couvent de San Domingos de Bonaval

Offrir et/ou acheter (ou encore mieux réussir que quelqu'un vous offre) un bijou (probablement boucles d'oreille ou collier pour une femme et boutons de manchette pour un homme) de Azabache (jais), place des Praterias

Contempler la ville depuis la promenade de la Herradura dans le parc de la Alameda

Boire une tasse de Ribeiro (vin blanc) avec des tapas de «pulpo a feira (poulpe à la galicienne) dans un des bars de la rua do Franco

INSCRIPTION

En ligne sur www.senp-neuropediatrie.eu

	APRES le 20 Mars 2012
MEDECIN MEMBRE SENP Soc. Esp. Neur. Ped.	375 €
MEDECIN NON MEMBRE SENP Soc. Esp. Neur. Ped.	450 €
MEDECIN FORMATION	250 €
INSCRIPTION AUX COURS	60 €

HÉBERGEMENT

Liste des hôtels à télécharger sur : www.senp-neuropediatrie.eu

L'Hôtel **San Francisco** vous propose des tarifs préférentiels.

Pour en savoir plus contacter reservas@sanfranciscohm.com

POSTERS

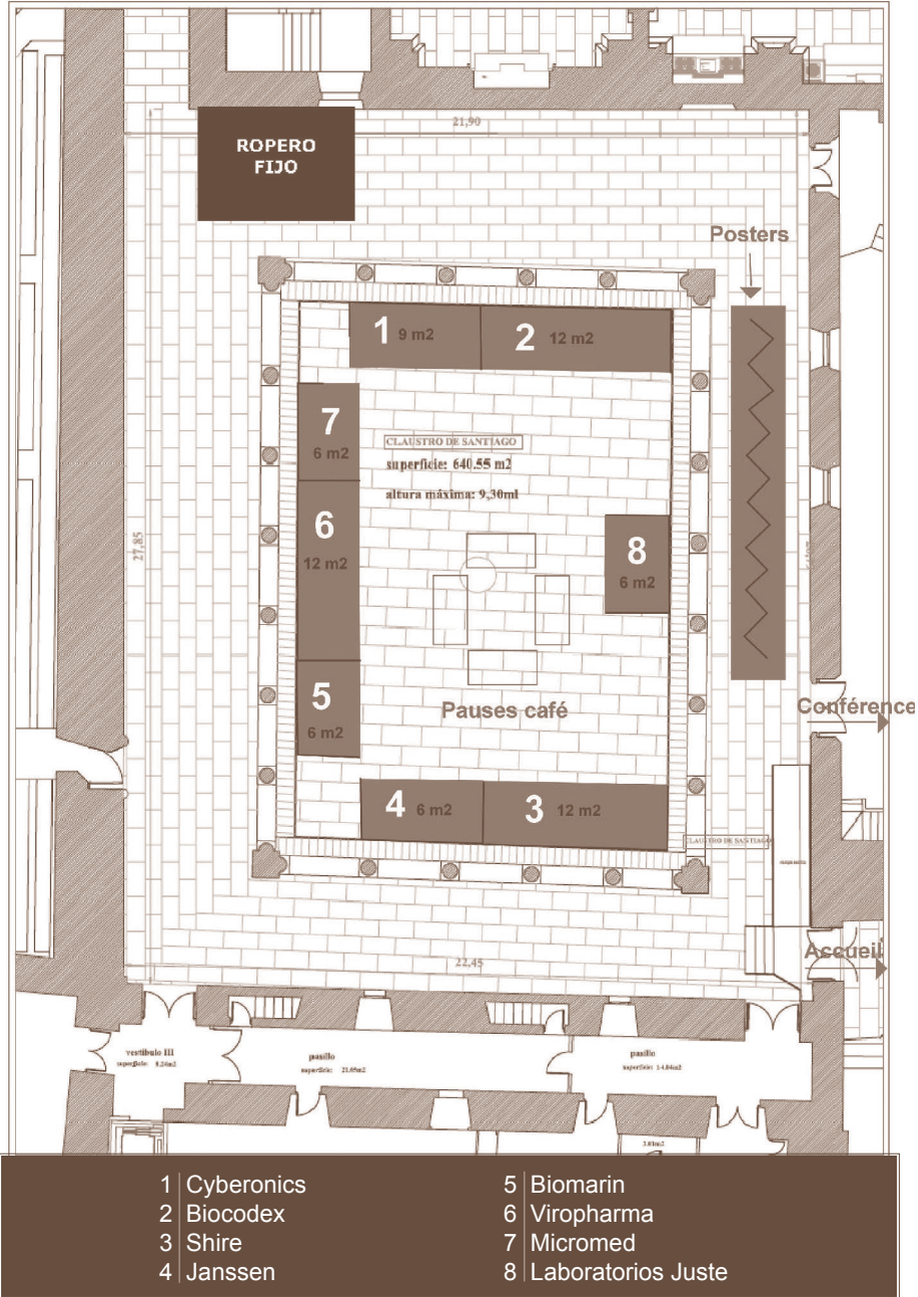
Mise en place : **jeudi 19 avril à partir de 12h00**

Retrait : **samedi 21 avril à partir de 17h00**

Dimensions des panneaux : **hauteur 1 m/ largeur 0.90m**

Le matériel de fixation du poster sera remis à l'accueil.

PLAN DE L'EXPOSITION



Delivering breakthrough treatments worldwide

BioMarin Pharmaceutical Inc. develops and commercialises promising new therapeutics for patients with severe and life threatening diseases. Since it was founded in 1997, the company has successfully advanced three breakthrough products from bench, to market, to patients – a remarkable accomplishment in the pharmaceutical industry.

By cultivating expertise in research, development and manufacturing, and by streamlining clinical and regulatory development, BioMarin is providing rapid access to treatment and support services to patients around the world suffering from rare or genetic diseases.

Headquartered in Novato, California, the company operates subsidiary offices in Europe, Latin America and the Middle East.



Through the development and commercialisation of promising new therapeutics we bring hope to patients with life-threatening rare or genetic diseases including:

- Lysosomal storage diseases
- PKU
- Oncology
- Neurology

A variety of other promising preclinical programs are also being pursued with the goal of starting one clinical trial program per year.

BioMarin is a registered trademark of BioMarin Pharmaceutical Inc.
Job code NAG/EU/12/017. March 2012
BIOMARIN EUROPE LTD. 164 SHAFTESBURY AVENUE, LONDON WC2H 8HL
UK +44 (0) 207 420 0800

BIOMARIN[®]

RENDEZ-VOUS L'ANNÉE PROCHAINE

REMERCIEMENTS AUX SPONSORS

BIOMARIN

BioMarin Europe Ltd.

Cyberonics



Shire

BIOCODEX



micromed

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
of Johnson & Johnson

