

42^{ème}

Congrès de la Société Européenne
de Neurologie Pédiatrique

in conjunction with the

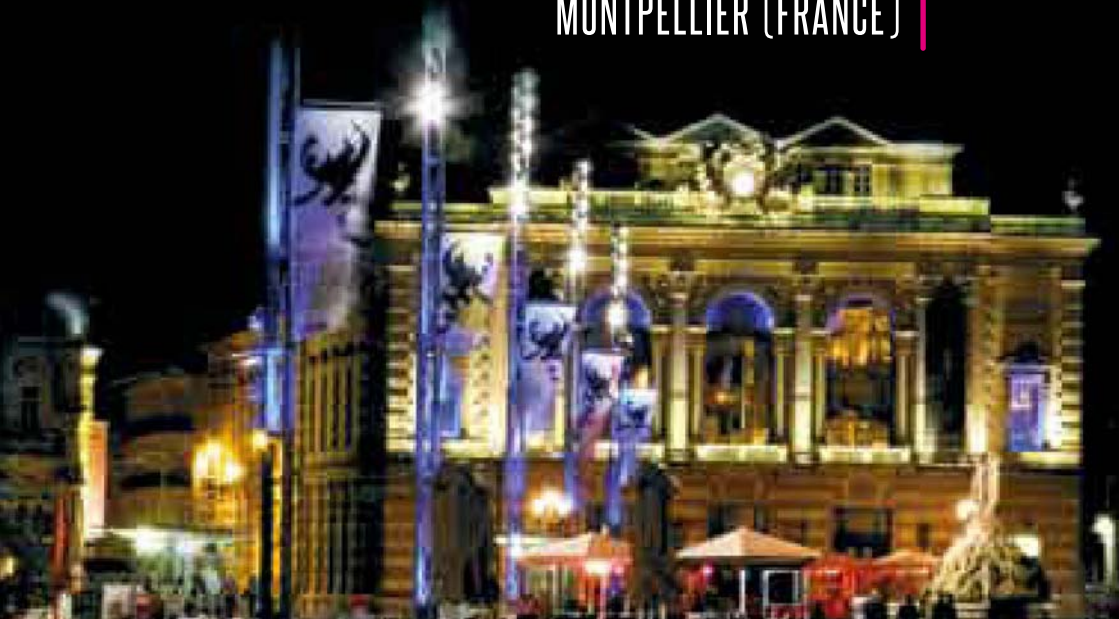
**20th Mediterranean Meeting
of Child Neurology**

3-6 Septembre

2014

Faculté de Médecine

MONTPELLIER (FRANCE)



Secrétariat de la SENP - ANT CONGRES senp-secretariat@ant-congres.com



COMITES

COMITÉ D'ORGANISATION LOCAL

Président

Bernard ECHENNE

Membres

Monique AZAIS

Renée CHEMINAL

Jérôme COTTALORDA

Danielle CUNTZ-SHADFAR

Nicolas LEBOUCHQ

Julie LEYDET

Moïse MERCIER

Pierre MEYER

Franck REJOU

François RIVIER

Agathe ROUBERTIE

Ulrike WALther-LOUVIER

BUREAU DE LA SENP

Président

Bernard ECHENNE (France)

Patricia LEROY (Secrétaire) (Belgique)

Elisa FAZZI (Trésorière) (Italie)

Giuseppe GOBBI (Italie)

(Président sortant)

Membres

Antoinette BERNABE-GELOT (France)

Christian KORFF (Suisse)

Victoria SAN ANTONIO ARCE (Espagne)

MEDITERRANEAN CHILD NEUROLOGISTS COMMITTEE

V.BOSNJAK MEJASKI (Croatia)

F.CARRATALA MARCO (Spain)

C.CHARFI-TRIKI (Tunisie)

P.CURATOLO (Italy)

B.ECHENNE (France)

E.FERNANDEZ ALVAREZ (Spain)

S.HAREL (Israel)

N.MILADI (Tunisia)

R.MIRKOVIC (Montenegro)

A.PAPAVASILIOU (Greece)

M.VELICKOVIC PERAT (Slovenia)

A.RAOUF IBRAHIM (Egypt)

Y.RENDA (Turkey)

V.TASHKO (Albania)

M.TOPÇU (Turkey)

SECRÉTARIAT DU CONGRES

ANT Congrès

154, avenue de Lodève

34070 Montpellier - France

Tel : + 33 4 67 10 92 23

@ : senp-Secretariat@ant-congres.com

BIENVENUE à Montpellier

WELCOME to Montpellier



Chers amis,

Montpellier accueillera du 3 au 6 Septembre prochain le 42^{ème} congrès de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique.

Nous avons voulu saisir cette occasion pour nous rapprocher de nos collègues Neuropédiatres des pays du pourtour méditerranéen, en espérant créer ainsi de nouveaux contacts, susceptibles de générer de fructueuses et amicales collaborations.

Comme chaque année, un cours sera donné, consacré cette fois au polyhandicap et à la paralysie cérébrale de l'enfant. Les thématiques du congrès seront l'épilepsie chez l'enfant de moins de trois ans et la neuro-infectiologie. Il y aura également plusieurs conférences, symposium, et communications touchant divers sujets d'actualité. Notre souhait est de favoriser le plus possible les échanges et l'interactivité : d'où une place importante réservée aux discussions de cas problèmes, aux échanges entre participants, aux supports vidéos....

L'Ecole de Médecine de Montpellier a été fondée en 1220 par des transfuges de Salerne. Son Université date de 1289. De ce passé prestigieux demeurent des trésors architecturaux, des musées d'une très grande richesse, et une Faculté qui sera le siège de nos travaux. Je suis sûr que la solennité des lieux n'empêchera pas que règne, pendant toute la durée de notre congrès, cet esprit de confraternité, de compagnonnage, et de simplicité, qui sont la marque de notre Société comme celle du groupe de Neuropédiatres des pays Méditerranéens.

Dear friends and colleagues,

It is my great pleasure to invite you to participate at the 20th Mediterranean Meeting of Child Neurologists, to take place from September 3-6, 2014 in Montpellier (France), one of the oldest schools of medicine in the world. We have taken this opportunity to join our annual meeting to the 42th congress of the "Société Européenne de Neurologie Pédiatrique", the French-speaking group of European child neurologists. But don't be afraid: the official languages are not only French, but also English, Spanish, Italian... And I believe that these new exchanges will be very fruitful for all members of both groups.

We are sure that this meeting will be as successful as the previous ones. With simplicity and friendship.

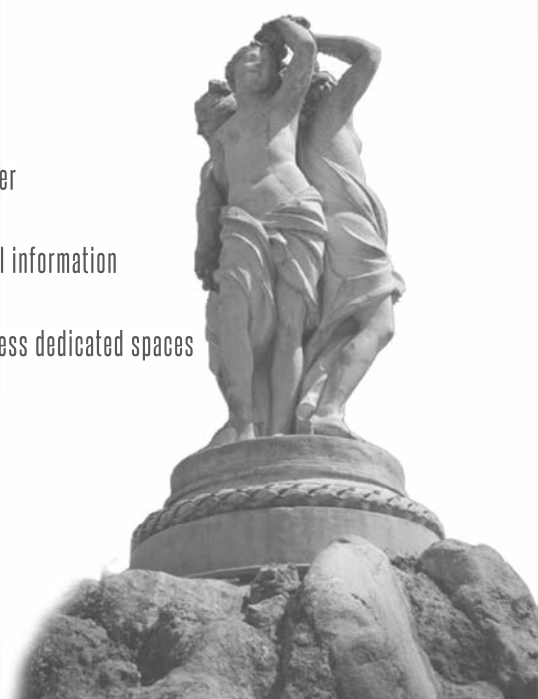
Welcome to Montpellier!

Professeur Bernard Echenne
Président de la SENP et du congrès SENP Montpellier



SOMMAIRE / Contents

p.5	PLANNING / Program at a glance
p.6	PROGRAMME / Program
p.6	Mercredi 3 septembre / Wednesday, September 3
p.7	Jeudi 4 septembre / Thursday , September 4
p.10	Vendredi 5 septembre / Friday , September 5
p.12	Samedi 6 septembre / Saturday , September 6
p.15	POSTERS
p.20	INSCRIPTION / Registration
p.21	ACCES Montpellier / To Montpellier
p.24	Informations générales / General information
p.25	Les espaces du congrès / Congress dedicated spaces
p.26	RESUMES / Abstracts



PLANNING / Program at a glance

MERCREDI 3 SEPTEMBRE / Wednesday, September 3rd

13h30	COURS / COURSE - Theatrum Anatomicum
19h00	Conférence inaugurale / Introduction lecture - Salle des actes
	Cérémonie d'ouverture / Opening ceremony

JEUDI 4 SEPTEMBRE / Thursday , September 4th

Theatrum Anatomicum

08h30	Allocution de Bienvenue / Welcome Keynote
08h40	Conférences / Lectures
09h20	Communications Orales / Oral communications
10h40	EPILEPSIE CHEZ L'ENFANT DE MOINS DE 3 ANS Epilepsy occurring during the first three years of life, excluding newborn
12h10	SYMPOSIUM Viropharma
14h10	Conférences / Lectures
14h50	SYMPOSIUM Cyberonics
16h10	Conférences / Lectures
16h50	Communications Orales / Oral communications
18h50	Assemblée générale de la SENP / SENP Board Meeting

VENDREDI 5 SEPTEMBRE / Friday , September 5th

Theatrum Anatomicum

08h30	Conférences / Lectures
11h00	Communications Orales / Oral communications
12h00	SYMPOSIUM Shire

SAMEDI 6 SEPTEMBRE / Saturday , September 6th

Theatrum Anatomicum

08h30	Discussion de dossiers cliniques / Clinical cases discussion
10h30	Communications Orales / oral communications
12h00	SESSION VIDEO / VIDEO SESSION
13h00	Remise des prix - Clôture du Congrès Award Ceremony - End of the conference

PROGRAMME



Mercredi 3 Septembre
Wednesday, September 3rd

COURS / COURSE

Theatrum Anatomicum

« Le polyhandicap et la paralysie cérébrale en Neuropédiatrie » « Cerebral Palsy and polyhandicap in Childhood » (in French)

- 18h30 Définitions, formes cliniques, et actualisation du concept / Cerebral palsy and polyhandicap : definitions, clinical forms, and current concepts
F.Réjou (Montpellier)
- p. 98 Physiopathologie de la paralysie cérébrale / Physiopathology of cerebral palsy
R.Viellevoye (Liège)
- p. 99 Troubles visuels d'origine centrale chez l'enfant paralysé cérébral / Neurogenic visual dysfunctions in children with cerebral palsy
E.Fazzi (Brescia)
- p. 100 Cognition et paralysie cérébrale / Cognition and cerebral palsy
J.Fluss (Genève)
- La douleur chez l'enfant paralysé cérébral. Les problèmes digestifs et nutritionnels / Pain and cerebral palsy. Digestive and nutritional problems
JP.Misson (Liège)
- p. 101 Les troubles du sommeil chez l'enfant paralysé cérébral / Sleep disorders and cerebral palsy
C.Newman (Lausanne)
- p. 102 Actualités dans la prise en charge en réadaptation de l'enfant paralysé cérébral et traitements médico-chirurgicaux / Medical and surgical treatments in cerebral palsy
L.Schifano, K.Patte (Palavas), J.Cottalorda (Montpellier)
- 19h00 CONFÉRENCE INAUGURALE - Salle des actes
Introduction Lecture: Gilles Lyon Lecture
Abord ontogénique des pathologies du cervelet chez le foetus et l'enfant / Ontogenetic approach of cerebellar diseases in foetus and infants
A.Bernabe Gelot (Paris)
- Cérémonie d'ouverture / Opening ceremony

PROGRAMME

Jeudi 4 Septembre
Thursday, September 4th
Theatrum Anatomicum



CONFERENCES / LECTURES

- 08h30 Allocution de Bienvenue / Welcome Keynote
B.Echenne (Montpellier)
- 08h40 Review of the use of Botulinum Toxin for the treatment of upper limb spasticity in Cerebral Palsy
p. 103
A.Papavassiliou (Athènes)
- 09h00 Cerebral palsy: medical, educational, psychological, long-term outcome. A survey of an Israeli cohort 1975-1994
p. 104
S.Harel (Tel-Aviv)

09h20 Communications Orales / Oral communications

- 09h20 O1 - Recommendation of the use of two-toes type (tabi type) socks for motor handicapped children
p. 27
S.Hanaoka, Tokyo, Japan
- 09h35 O2 - L'évaluation pluridisciplinaire des praxies chez l'enfant avec Paralysie Cérébrale
p. 28
S.Gonzalez-Monge, A.Barrière, D.Chatelus Bron, France
- 09h50 O3 - Caractérisation clinique du Tac
p. 29
*M.Farmer (1), M.Bentourkia (1), B.Echenne (1,2)
(1) CHUS, Sherbrooke, Qc, Canada, (2) CHU Montpellier*
- 10h05 O4 - Dilatations ventriculaires de découverte anténatale : corrélation diagnostique anté et post-natale et pronostic neurodéveloppemental. A partir de 129 cas.
p. 30
*M.Verlet (1), O.Prodhomme (2), A.Couture (2), P.Boulot (3), F.Rivier (1), M.Carneiro (1)
(1) Neuropédiatrie, CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France, (2) Radiopédiatrie, CHU Arnaud de Villeneuve, Montpellier, France, (3) Gynécologie – Obstétrique, CPDPN de Montpellier, CHU Arnaud de Villeneuve, Montpellier, France*

10h20 Pause et visite des posters / Coffee break and poster session

EPILEPSIE CHEZ L'ENFANT DE MOINS DE 3 ANS / EPILEPSY OCCURRING DURING THE FIRST THREE YEARS OF LIFE, EXCLUDING NEWBORN

- 10h40 Essai de classification des syndromes épileptiques des 3 premières années de vie / Classification of epileptic syndromes occurring during the first three years of life (newborn excluded)
p. 105
A.Arzimanoglou (Lyon)
- 11h10 La génétique clinique des syndromes épileptiques des 3 premières années de vie / Clinical genetics epileptic syndromes occurring during the first 3 years of life
M.Milh (Marseille)
- 11h40 Critères généraux sur la gestion des syndromes épileptiques des 3 premières années de vie. Nouvelles perspectives pharmacologiques / Management of these epileptic syndromes. New therapeutic perspectives
G.Gobbi (Bologne)

PROGRAMME



Jeudi 4 Septembre
Thursday, September 4th

12h10

SYMPOSIUM Viropharma

D'autres regards sur l'épilepsie de l'enfant / Other views

on Epilepsy in Children

Modérateur : A.Arzimanoglou (Lyon)

Ce qui se cache derrière la crise convulsive - Analyse anthropologique des épilepsies sévères / The hidden face of the seizure : an anthropological analysis of severe epilepsies

S.Arborio (Nancy)

Prise en charge des crises convulsives de l'enfant hors de l'hôpital : ce que nous révèle l'initiative européenne PERFECT / Managing prolonged seizures in the community : what we have learnt so far from the European PERFECT Initiative

A.Arzimanoglou (Lyon)

13h10

Déjeuner et visite des Posters / Lunch time and poster session

CONFÉRENCES / LECTURES

14h10

Advanced Genetic tests of epileptic encephalopathies in children

M.Topçu (Ankara)

14h30
p. 107

Can we change the course of epilepsy in Tuberous Sclerosis Complex ?

P.Curatolo (Roma)

14h50

SYMPOSIUM Cyberonics

Neurostimulation en 2014 / Neurostimulation in 2014

Modérateur : A.Arzimanoglou (Lyon)

Neurostimulation dans l'épilepsie / Neurostimulation in epilepsy

F.Villéga (Bordeaux)

Quand commencer à penser à la VNS Therapy® ? / When is the right time to start thinking at VNS Therapy®?

K.van Rijckevorsel (Bruxelles)

Questions et conclusion / Questions and closing remarks

A.Arzimanoglou (Lyon)

15h50

Pause et visite des posters / Coffee break and poster session

CONFÉRENCES / LECTURES

16h10

Simple, efficace, pratique: la classification des épilepsies selon

Douglas Nordli / Simple, efficient, and practical: the classification of the epilepsies by

Douglas Nordli

C.Korff (Genève)

16h30
p. 108

Neonatal seizures, Diagnosis and Management

A.Raouf (Cairo)

PROGRAMME

Jeudi 4 Septembre
Thursday, September 4th



16h50

Communications Orales / Oral communications

16h50
p. 31

O5 - A prospective longitudinal study on visual and cognitive development in Dravet syndrome:
is there a «dorsal stream vulnerability» ?

D.Ricci, D.Chiello, D.Battaglia, C.Brogna, I.Contaldo, V.De Clemente, E.Losito, Ch.Dravet, E.Mercuri, F.Guzzetta
Rome, Italy

17h05
p. 32

O6 - Evolution de 36 patients atteints de syndrome d'Angelman

JM.Pedespan (1), L.Oilleau (1), C.Espil (1), M.Husson (1), F.Villega (1), S.Cabasson (2), S.Rivera (3),

S.Moutton (4), V.Flurin (5)

(1) CHU Bordeaux, neuropédiatrie, (2) CH Pau, (3) CH Bayonne, (4) CHU Bordeaux, génétique,
(5) CAMSP Bordeaux

17h20
p. 33

O7 - Syndrome de Lennox Gastaut. A propos de 30 cas

Y.Kriouile, G.Zouiri

Hôpital d'Enfants Rabat, Maroc

17h35
p. 34

O8 - Generalized epilepsies in childhood: when should the clinician search for glucose

transporter type 1 deficiency?

S.Lebon (1), P.Suarez (2), S.Alja (2), CM.Korff (3), J.Fluss (3), D.Mercatti (4), A.Datta (5), C.Poloni (1),

AB.Campos-Xavier (2), L.Bonafé (2), E.Roulet-Perez (1)

(1) Neuropédiatrie, CHU Vaudois, Lausanne, Suisse, (2) Pédiatrie Moléculaire, CHU Vaudois, Lausanne, Suisse, (3) Neuropédiatrie, Hôpitaux Universitaires Genevois, Genève, Suisse, (4) Neuropédiatrie, Hôpital de Neuchâtel, Neuchâtel, Suisse, (5) Neuropédiatrie, Hôpital Universitaire Bâlois, Bâle, Suisse

17h50
p. 35

O9 - État de mal convulsif chez l'enfant en réanimation

D.Boumendil (1), M.Armine Negadi (1), H.Bouquetof (1), K.El Halimi (1), D.Batouche (1), N.Kharoubi (2),

Z.Mentouri Chentouf (1)

(1) Réanimation pédiatrique CHU d'Oran (Algérie), (2) Laboratoire de biostatistique de la faculté de médecine d'Oran

18h05
p. 36

O10 - Neonatal onset epilepsy in Tuberous Sclerosis Complex: a spectrum of findings larger than expected

SM.Bova (1), L.Rovida (1), L.Spaccini (2), I.Fiocchi (1), B.Scelsa (1), F.Mosca (4), G.Lista (3),

M.Mastrangelo (1)

(1) Child Neurology Unit, (2) Clinical Genetics Unit, (3) NICU Ospedale dei Bambini V Buzzi – Istituti Clinici di Perfezionamento, – Milan, Italy, (4) NICU, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico - Università degli Studi di Milano, Milan, Italy

18h20
p. 37

O11 - Syndrome du bébé secoué avec hydrocéphalie externe : une sous-population différente ?

Etude descriptive rétrospective régionale française d'une série de 108 enfants

C.Majorel-Beraud, F.Benin, J.Perissé, M.Duffourg, A.Sevely, C.Cancès, E.Cheuret, C.Karsenty, Y.Chaix

Hôpital des Enfants; Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse; CHU Purpan, Place du Dr Baylac, Toulouse, France

18h35
p. 38

O12 - Corrélation génotype – phénotype chez 155 patients atteints d'Hémiplégie Alternante du Nourrisson

Eleni Panagiotakaki, Elisa De Grandis, Erin Heinzen, Carmen Fons, Sanjay Sisodiya, Boukje De Vries, Christophe Gobau, Sarah Weckhuysen, David Kemlink, Michela Stagnaro, Alia Ramirez-Camacho, Sophie Nicole, Gaëtan Lesca, Arn van den Maagdenberg, Mohamad Mikati, David Goldstein, The International AHC Consortium, Alexis Arzimanoglou

Service Epilepsie, Sommeil et Explorations Fonctionnelles Neuropédiatriques, Hospices Civils de Lyon, France

18h50

Assemblée Générale de la SENP / SENP Board Meeting

PROGRAMME



Vendredi 5 Septembre

Friday, September 5th

Theatrum Anatomicum

CONFERENCES / LECTURES

08h30 p. 109	Differential diagnosis of ADEM in children <i>C.Triki (Tunis)</i>
08h50 p. 110	Multiple sclerosis in children: therapeutic approaches <i>B.Anlar (Ankara)</i>
09h10 p. 111	Thalamic lesions in ANEC and ADEM <i>I.Shoukri (Cairo)</i>
09h30	Common discussion
09h45 p.112	Complications neurologiques des maladies infectieuses / Neurologic complications of infectious diseases <i>F.Castelli (Brescia)</i>
10h30	Pause et visite des posters / Coffee break and poster session
11h00	Communications Orales / Oral communications
11h00 p. 39	O13 - Neuroradiological findings and patterns in Aicardi-Goutières syndrome R.La Piana (1), C.Uggetti (2), A.Vanderver (3), I.Olivieri (4), D.Tonduti (5), U.Balottin (4,5), E.Fazzi (6), Y.J.Crow (7), J.Livingston (8), S.Orcesi (4) (1) Department of Neuroradiology, Montreal Neurological Institute and Hospital, McGill University, Montreal (QC), Canada, (2) Unit of Neuroradiology, Department of Radiology, San Carlo Borromeo Hospital, Milano, Italy, (3) Department of Neurology, Children's National Medical Center, Washington, DC, (4) Child Neurology and Psychiatry Unit, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy, (5) Unit of Child Neurology and Psychiatry , Department of Brain and Behavioural Sciences, University of Pavia, Italy, (6) Department of Clinical and Experimental Sciences, University of Brescia, Italy, (7) Department of Genetics, INSERM U781, Université Paris Descartes-Sorbonne Paris Cité, Institut Imagine, Hôpital Necker Enfants Malades (AP-HP), Paris, France, (8) Department of Paediatric Neurology, Leeds Teaching Hospitals NHS Trust, Leeds, UK
11h15 p. 40	O14 - Implication des processus phonologiques dans les difficultés de lecture observées chez les enfants présentant une neurofibromatose de type 1 (NF1) Y.Chaix (1), N.Faure Marie (1), S.Lelong (1), V.Lauwers Cancès (1), P.Castelnau (2), E.Schweitzer (2), D.Rodriguez (3), S.Iannuzzi (3), I.Kemlin (3), N.Dorison (3), F.Rivier (4), M.Carneiro (4), E.Preclaire (4), S.Barbarot (5), et le groupe NF France (1) Hôpital des Enfants, CHU Purpan, Toulouse, (2) Unité Neurologie pédiatrique, CHU Tours, (3) Unité Neurologie pédiatrique, Hôpital Armand Trousseau, APHP, Paris, (4) Unité Neurologie pédiatrique, Hôpital Gui de Chauliac, CHU Montpellier, (5) Clinique Dermatologique, CHU Hôtel-Dieu, Nantes
11h30 p. 41	O15 - Clinical characteristics of autism spectrum disorder in Israel - impact of ethnic and social diversities M.Mahajnah (1,3) N.Zelnik (2,3) (1) Hillel-Yaffe Medical Center, Hadera, Israel, (2) Carmel Medical Center, Haifa, Israel, (3) The Ruth and Bruce Rappaport Faculty of Medicine, Technion, Haifa, Israel

PROGRAMME

Vendredi 5 Septembre
Friday, September 5th



11h45
p. 42

O16 - Neuropsychological functioning in young people with Tourette syndrome: the impact of attention deficit/hyperactivity disorder

C.Termino (1,2), C.Selvini (1), C.Luoni (2), S.Fontolan (1), L.Perego (1), G.Rossi (2), U.Balottin (3), A.E.Cavanna (4,5,6)

(1) Child Neuropsychiatry Unit, Department of Clinical and Experimental Medicine, University of Insubria, Varese, Italy, (2) Child Neuropsychiatry Unit, Ospedale di Circolo & Macchi Foundation, Varese, Italy, (3) Child Neuropsychiatry Unit, C. Mondino Foundation and University of Pavia, Italy, (4) School of Life and Health Sciences, Aston University, Birmingham, UK, (5) Department of Neuropsychiatry, BSMHFT and University of Birmingham, UK, (6) Sobell Department of Motor Neuroscience and Movement Disorders, UCL and Institute of Neurology, London, UK

12h00

SYMPOSIUM Shire

La prise en charge du TDAH, entre croyances et faits / ADD/ADHD Management, from belief to evidence

Modérateur : B.Echenne (Montpellier)

TDAH et prise en charge pharmacologique / ADHD pharmacological treatment

L.Zimmer (Lyon)

Que sait-on de l'usage clinique des stimulants dans le cadre d'une prise en charge globale ? / Use of stimulants in a clinical practice

M.Bouvard (Bordeaux)

13h00

Déjeuner et visite des Posters / Lunch time and poster session

APRÈS-MIDI / AFTERNOON

Excursion et dîner en Camargue sur inscription / Camargue site visit and dinner
- registration mandatory

PROGRAMME



Samedi 6 Septembre
Saturday, September 6th

Theatrum Anatomicum

08h30

Discussion de dossiers cliniques / Clinical cases discussion

08h30
p. 49

C1 - Sudden migraine in a 11 years old female: diagnosis and one year follow-up

A.Berardinelli (1), E.Rognone (2), A.Picciotto (2), A.Decio (1), S.Gianfelice (1), C.Baldassari (1), S.Orcesi (1), S.G.Signorini (1), M.Zoppello (1), C.Bertone (3), U.Balottin (1*)

(1) *Unit of Child Neurology and Psychiatry, National Neurological Institute C.Mondino, Pavia, Italy,*

(1*) *Dept. of Brain and Behavioural Sciences, Unit of Child Neurology and Psychiatry, University of Pavia, Pavia, Italy, (2) Neuroradiology Dept., National Neurological Institute C. Mondino, Pavia, Italy, (3) University of Pavia University Eye Clinic, IRCCS San Matteo Hospital, Pavia, Italy*

08h50
p. 50

C2 - Mutations du gène NDUFA13 chez deux sœurs ayant une encéphalopathie précoce lentement évolutive avec atteinte sensorielle et instabilité du complexe 1 de la chaîne respiratoire mitochondriale

A.Roubertie (1,2), C.Angebault (1), M.Charif (1), N.Guegen (3), B.Mousson de Camaret (4), V.Procaccio (3), P-O.Guichet (1), N.Lebourg (5), F.Rivier (2), C.P.Hamel (1,6), G.Lenaers (1)

(1) *Institut des Neurosciences de Montpellier, Montpellier, France, (2) Service de Neuropédiatrie, CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France, (3) Département de Biochimie et Génétique, Angers, France, (4) Centre de Biochimie et Biologie Moléculaire, Maladies Héréditaires du Métabolisme-Pathologies Mitochondriales, Bron, France, (5) Service de Neuroradiologie, CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France, (6) Centre de référence des affections sensorielles d'origine génétique, CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France*

09h10
p. 51

C3 - Speech apraxia in a metabolic disorder: phenotypic variability or comorbid disorders?

E.Gagliardi (1), C.Luoni (2), I.Moroni (3), G.Zorzi (3), C.Termine (1)

(1) *Child Neuropsychiatry Unit, Department of Clinical & Experimental Medicine, University of Insubria, Varese, Italy, (2) Child Neuropsychiatry Unit, Ospedale di Circolo & Macchi Foundation, Varese, Italy, (3) Child Neuropsychiatry Unit, Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano, Italy*

09h30
p. 52

C4 - Catatonie et lésion des noyaux gris associée à une surcharge ferrique dans un contexte de Leucémie aigue myéloblastique (vidéo)

D.Doummar (1), A.Isapof (1), A.Sellam (1), A.Petit (2), C.Garel (3), M.C.Nouges (1), T.Billette De Villemeur (1), D.Rodriguez (1)

(1) *Service de Neuropédiatrie, (2) Service d'Hématologie, (3) Service de Radiologie, Hôpital Trousseau, APHP, Paris, France*

09h50
p. 53

C5 - Cas clinique: Retard psychomoteur et staturo ponderal, hypotonie axiale, spasticité distale: bilan étiologique

D.Cuntz-Shadfar (1), C.Coubes (2), P.Meyer (1), U.Walther-Louvier (1), J.Leydet (1), A.Roubertie (1), F.Rivier (1)

(1) *Neuropédiatrie, CHRU Montpellier, (2) Génétique clinique, CHRU Montpellier*

10h10

Pause / coffee break

10h30

Communications Orales / Oral communications

10h30
p. 43

O17 - Traitement par EVEROLIMUS (inhibiteur de mTOR) dans les neurofibromes plexiformes de l'enfant

N.Dorison (1), I.Kemlin (1), L.Allanore (2), P.Wolkenstein (2), P.Mary (4), F.Chalard (3), JN.Talbot (5), T.Billette de Villemeur (1), D.Rodriguez (1)

(1) *Service de Neuropédiatrie, Centre de référence des NF1 de l'enfant, Hôpital Trousseau, Paris, France, (2) Service de dermatologie, Centre de référence des NF1, Hôpital Henri Mondor, Créteil, France, (3) Service de radiologie, Hôpital Trousseau, Paris, France, (4) Service de chirurgie orthopédique, Hôpital Trousseau, Paris, France, (5) Médecine nucléaire, Hôpital Tenon, Paris, France*

PROGRAMME

Samedi 6 Septembre
Saturday, September 6th



10h45
p. 44

O18 - L'atrophie cérébrale est liée à la gravité clinique et s'aggrave au cours du temps chez les patients porteurs de maladie de Pelizaeus-Merzbacher et paraplégie spastique de type 2
C.Sarret (1,2), JJ.Lemaire (1,2), A.Sontheimer (1), J.Coste (1), B.Pereira (1,2), F.Feschet (1), B.Roche (1), O.Boespflug-Tanguy (3)
(1) IGCNC, Université d'Auvergne, Clermont-Ferrand, France, (2) Centre Hospitalier et Université, Clermont-Ferrand, France, (3) Hôpital Robert Debré, Paris, France

11h00
p. 45

O19 - Maladie de Sandhoff en France : étude rétrospective de 25 patients
M.Heulin (1), C.Caillaud (2), A.Ilsapof (1), I.Kemlin (1), T.Billette de Villemeur (1), B.Héron (1)
(1) Neuropédiatrie, CHU Trousseau, APHP, (2) Biochimie Génétique, CHU Cochin puis Necker, APHP; L'auteur principal est Mathilde Heulin

11h15
p. 46

O20 - An extensive analysis of the clinical phenotype of 1-3 DRA carriers mirrors the variability of FSHD

A.Nikolic (1), G.Ricci (1,2), F.Sera (3), E.Bucci (4), J.Daolio (1), M.Govi (1), F.Mele (1), M.Rossi (5), L.Vercelli (6), M.Servida (7), L.Ruggiero (8), C.Angelini (9), G.Antonini (4), G.Brisca (10), C.Bruno (10), M.Cao (9), A.Di Muzio (11), E.Iannaccone (12), L.Maggi (13), V.Maruotti (11), M.Moggio (7), L.Morandi (13), T.Mongini (6), E.Ricci (12), C.Rodolico (14), S.Ravaglia (17), L.Santoro (8), U.Balottin (16), G.Siciliano (2), G.Tomelleri (15), A.Berardinelli (5), R.Tupler (1)
(1) University of Modena and Reggio Emilia, (2) University of Pisa, (3) UCL Institute of Child Health London, (4) University «Sapienza» of Rome, (5) IRCCS "C.Mondino" Foundation Pavia, (6) University of Turin, (7) University of Milan, (8) University Federico II of Naples, (9) University of Padua, (10) "G.Gaslini" Institute of Genoa, (11) University of Chieti, (12) Università Cattolica of Rome, (13) IRCCS Foundation "C.Besta" Institute Milan, (14) University of Messina, (15) University of Verona, Dept. of Brain and Behavioural Sciences, Unit of Child Neurology and Psychiatry, (16) University of Pavia, Pavia, Italy, (17) Department of Neurological Sciences, University of Pavia

11h30
p. 47

O21 - Les syndromes myasthéniques congénitaux : hétérogénéité clinique et difficultés diagnostiques

MC.Nougues (1), F.Rivier (2), B.Echenne (2), T.Billette de Villemeur (1), M.Mayer (1)
(1) CHU Armand Trousseau, Paris, France, (2) CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France

11h45
p. 48

O22 - L'évaluation cognitive de l'enfant avec paralysie cérébrale
F.Marchal, Saint-Maurice

12h00

SESSION VIDÉO / Video session E.Fernandez (Santiago de Compostela)

12h00
p. 54

V1 - Quand un sourire ne fait pas toujours rire
P.Leroy, A.Marchese, J.P.Misson
CHR Citadelle, Liège, Belgique

12h15
p. 55

V2 - Un enfant adressé pour accès dystoniques sévères
D.Gras (1), E.Roze (1,2,3,4), D.Germanaud (1,5), J.Fabre-Teste (6)
(1) Service de neuropédiatrie et maladies métaboliques, hôpital Robert-Debré, Paris, (2) UMR 663, INSERM, Université Paris Descartes, Paris, France, (3) Inserm UMR S975, CNRS UMR7225, centre de recherche de l'institut du cerveau et de la moelle, groupe hospitalier Pitié-Salpêtrière, bâtiment ICM, Paris, France, (4) Département de neurologie, hôpital Pitié-Salpêtrière, Paris, France, (5) Université Pierre-et-Marie-Curie, Paris, France, (6) Service de génétique, hôpital Robert Debré, Paris

PROGRAMME



Samedi 6 Septembre
Saturday, September 6th

12h30

p. 56

V3 - Encéphalopathie épileptique précoce associée des mouvements choréo balliques
S.Valence, S.Heide, S.Chantot-Basturaud, M-C.Nougues, D.Rodriguez, T.Billette, D.Douummar
CHU Troussseau, Paris, France

12h45

p. 57

V4 - Cas clinique vidéo d'un garçon de 13 ans adressé pour avis thérapeutique d'une dystonie dopa sensible
D.Douummar (1), M.Louha (2), A.Le Bihannic (3), S.Valence (1), D.Rodriguez (1), T.Billette De Villemeur (1)
(1) Service de Neuropédiatrie, (2) Génétique, Hôpital Troussseau, APHP, Paris, France, (3)Service de pédiatrie, St Brieux, France

13h00

Remise du prix du meilleur poster et de la meilleure communication / Award ceremony for best poster and best communication

13h15

Buffet déjeuner de départ
Visite du Musée d'Anatomie guidée par le Pr Bonnel
Departure lunch buffet
Visit of the anatomy museum commented by Professor Bonnel



POSTERS

P1 P.58	A COHORT OF 13 NEW CASES OF EARLY ONSET SEVERE INFANTILE FORM OF FACIO-SCAPULO-HUMERAL MUSCULAR DYSTROPHY (FSHD) U.Walther-Louvier (1), M.Mercier (1), B.Echenne (1), C.Espil-Taris (2), C.Cances (5), V.Manel (3), C.Richelme (4), M.Jeanpierre (6), F.Rivier (1) (1) Service de Neuropédiatrie, CHRU Montpellier (2) Service de Neuropédiatrie, CHU Bordeaux (3) Service de Neuropédiatrie, CHU Lyon (4) Service de Neuropédiatrie, CHU Nice (5) Service de Neuropédiatrie, Hôpital des enfants, Toulouse (6) Laboratoire de Biochimie et Génétique moléculaire, Groupe Hospitalier Cochin/ St Vincent de Paul, Paris
P2 P.59	STRIATOPATHIE DIABETIQUE CHEZ UN ADOLESCENT T.Faundez (1), P.Klee (2), V.Schwitzgebel (2), S.Hanquinet (3), P.R.Burkhard (4), C.M.Korff (1) (1) Neurologie pédiatrique, Hôpitaux Universitaires de Genève (2) Unité d'endocrinologie et de diabétologie pédiatriques, Hôpitaux Universitaires de Genève (3) Unité de radiopédiatrie, Hôpitaux Universitaires de Genève (4) Service de Neurologie, Hôpitaux Universitaires de Genève
P3 P.60	LAMA2-RELATED CONGENITAL MUSCULAR DYSTROPHY COMPLICATED BY WEST SYNDROME Ana Camacho (1), Noemí Núñez (1), Alberto Villarejo (2), Gabriele Dekomien (3), Aurelio Hernández-Laín (4), Ana Martínez-Aragón (5), Rogelio Simón (1) (1) Child Neurology Unit. Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid. Spain (2) Neurology Department. Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid. Spain (3) Human Genetics, Ruhr-University, Bochum, Germany (4) Neuropathology Department. Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid. Spain (5) Neuroradiology Department. Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid. Spain
P4 P.61	CSF NEUROTRANSMITTER ANALYSIS IN MOVEMENT DISORDERS, EARLY ONSET EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY AND AUTISTIC SPECTRUM DISORDERS D.Tonduti (1,2), G.Zorzi (1), D.Ghezzi (3), B.Garavaglia (3), N.Nardocci (1) (1) Department of Child Neurology, Neurological Institute C. Besta Foundation IRCCS, Milan, Italy (2) Child Neuropsychiatry Unit, Department of Brain and Behavioral Sciences, University of Pavia, Italy (3) Unit of Molecular Neurogenetics, Neurological Institute C. Besta Foundation IRCCS, Milan, Italy
P5 P.62	THROMBOSE VEINEUSE DU SINUS CAVERNEUX A PROPOS D'UN CAS D.Camara, N.Charai, R.Belfkih, I.Derouich, Z.Souirti, O.Messouak, Mf.Belahsen
P6 P.63	EVALUATION DE L'ÉTAT NUTRITIONNEL CHEZ L'ENFANT POLYHANDICAPÉ : À PROPOS DE 63 ENFANTS ACCUEILLIS À L'EEAP MONTAURY À NÎMES E.Vernet (1), A.Veilhan (1), I.Bosc (1), F.Rivier (2) (1) Neuro-pédiatre, Etablissement pour Enfants et Adolescents Polyhandicapés Montaury, La Croix Rouge, Nîmes, France (1) Orthophoniste, EEAP Montaury, La Croix Rouge, Nîmes, France (1) Infirmière, EEAP Montaury, La Croix Rouge, Nîmes, France (2) Neuro-pédiatre, Hôpital Gui de Chauliac, CHRU de Montpellier, France
P7 P.64	LEIGH SYNDROME WITH ATYPICAL PRESENTATION BY THE MUTATION 91855TC IN ATP SYNTHASE 6 M.Garcia Puig, V.Delgadillo Chilavert, A.Roche Martínez, C.Fernández Zurita, C.Escófet Soteras, A.Rovira Cols, N.Banea Díez, M.Bella Cueto, I.Lorente Hurtado Health corporation Parc Taulí Hospital, Sabadell (Barcelona)
P8 P.65	LA SURVENUE D'UN AVC ARTERIEL ISCHÉMIQUE CHEZ UN NOURRISSON PORTEUR D'UN DEFICIT EN PROTEINE C Y.Kriouile, G.Zouiri Unité De Neuro-Pédiatrie, Service P2a, Hôpital D'enfant Rabat, Maroc



POSTERS

P9 P.66	LA MALADIE DE SANFILIPPO FAMILIALE A PROPOS D'UNE FAMILLE MAROCAINE Y.Kriouile, G.Zouiri <i>Unité de neuro-pédiatrie, service piia, hôpital d'enfants Rabat Maroc</i>
P10 P.67	LE SYNDROME DE WEST : A PROPOS DE 54 CAS Y.Kriouile, G.Zouiri <i>Unité De Neuro-Pédiatrie, Service P2a, Hôpital D'enfant Rabat, Maroc</i>
P11 P.68	COINCIDENCE OU REALITE? LIEN ENTRE ATAXIE PAR DEFICIT EN VITAMINE E ET EPILEPSIE Y.Kriouile, G.Zouiri <i>Unité De Neuro-Pédiatrie, Service P2a, Hôpital D'enfant Rabat, Maroc</i>
P12 P.69	HAMARTOME INTRACARDIAQUE ET SCLEROSE TUBEREUSE DE BOURNEVILLE A PROPOS D'UNE OBSERVATION Y.Kriouile, G.Zouiri <i>Unité De Neuro-Pédiatrie, Service P2a, Hôpital D'enfant Rabat, Maroc</i>
P13 P.70	SUIVI DE LA PRISE EN CHARGE NEUROCHIRURGICALE PAR LA TECHNIQUE SEULE DES TROUS DE TRÉPANS MULTIPLES DU SYNDROME DE MOYAMOYA : OBSERVATION DE 4 PATIENTS D.Urbina (1), A.Lepine (1), D.Scavarda (2), B.Chabrol (1), M.Milh (1) (1) <i>Service de Neurologie Pédiatrique, Hopital d'enfants, CHU Timone, Marseille, France</i> (2) <i>Service de Neurochirurgie infantile, Hopital d'enfants, CHU Timone, Marseille, France</i>
P14 P.71	RETARD PSYCHOMOTEUR ET ATAXIE ASSOCIES A UNE DEPLETION EN MANGANESE C.Barrea (1), S.Küry (2), S.Bezieau (2), V.Ramaekers (1) (1) <i>Division de Neurologie Pédiatrique, CHU Liège, Liège, Belgique</i> (2) <i>Service de Génétique Médicale, CHU Nantes, Nantes, France</i>
P15 P.72	INFIRMITÉ MOTRICE CEREBRALE : FACTEURS DE RISQUE, PROFILS CLINIQUES ET EVOLUTIFS A DAKAR Ndiaye Moustapha (1), Tall Isseu (1), Sow Adjaratou Dieynaba (1), Basse Anna Modji (1), Seck Lala Bouna (1), Sène Marième Soda (1), Touré Kamadore (1), Diop Amadou Gallo (1), Sarr Mamadou (2), Ndiaye Mouhamadou Mansour (1) (1) <i>Service Neurologie, CHU Fann, Dakar, Sénégal BP 5035</i> (2) <i>Hôpital d'Enfants Albert Royer, Dakar, Sénégal</i>
P16 P.73	FETAL VENTRICULOMEGLY: PROGNOSTIC FACTOR OF NEUROLOGICAL DEVELOPMENT C.Escofet (1), S.Pina (1), C.Martín (2), L.Serra (1), F.Mellado (1), I.Lorente (1) (1) <i>Hospital de Sabadell. Corporació Sanitària Parc Taulí</i> (2) <i>Unitat de Diagnòstic per la Imatge (UDIAT). Corporació Sanitària Parc Taulí</i>
P17 J.74	MUSCLE CAPILLARY DEPLETION AS A PREDICTOR OF POOR CLINICAL OUTCOME IN JUVENILE DERMATOMYOSITIS C.Gitiaux (1,2,3), M.De Antonio (2), R.K.Gherardi (2,4,5), B.Chazaud (3), T.Guilbert (6), B.Bodemer (7), C.Christov (4), K.Brochard-Payet (8), E.Uro-Coste (9), B.Bader-Meunier (10), I.Desguerre (1,2,3) (1) AP-HP, Necker - Enfants Malades Hospital, Neuropediatry Unit, Paris, France, (2) AP-HP, Centre de Référence des Maladies Neuromusculaires «Garches-Necker-Mondor-Hendaye», France, (3) INSERM U1016-CNRS8104- Paris-Descartes University, Faculty of Medicine, Paris, France, (4) AP-HP, Albert Chenevier-Henri Mondor Hospital, Department of Histology, Department of Pathology, Créteil, France, (5) INSERM U955-Team 10, Department of Neurosciences, «Mondor Biomedical Research Institute», Paris est University, Faculty of Medicine, Créteil, France, (6) Imaging Cellular platform, Cochin Institute, Paris, France, (7) AP-HP, Necker - Enfants Malades Hospital, Dermatology Unit, Paris, France, (8) Children Hospital, Pediatric Rheumatology unit, Toulouse, France, (9) CHU Toulouse, Department of Pathology, Toulouse, France, (10) AP-HP, Necker - Enfants Malades Hospital, Pediatric Immunology, Hematology and Rheumatology Unit, Paris, France

P18 P.75	CARACTÉRISTIQUES DES ENCÉPHALITES À ANTI-N-METHYL-D-ASPARTATE RÉCEPTEUR (NMDAR) EN POPULATION PÉDIATRIQUE ET APPORT DE LA TOMOGRAPHIE PAR ÉMISSION DE POSITRON AU FLUORODEOXYGLUCOSE (TEP-FDG) S.Lagarde (1), A.Lepine (1), E.Caietta (1), B.Chabrol (1), J.Boucraut (2), M.Milh (1), E.Guedj (3) (1) CHU la Timone/AP-HM, service de neuropédiatrie, 13385 Marseille, France (2) Aix Marseille Université, CNRS, CRN2M UMR 7286, 13344, Marseille, France (3) CHU la Timone/AP-HM, service central de biophysique et de médecine nucléaire, 13385 Marseille, France
P19 P.76	ALEXANDER DISEASE: MORE THEN ONLY GFAP MUTATION BEHIND THE PHENOTYPE D.Tonduti (1,2), A.Ardissono (1), I.Ceccherini (3), G.Giaccone (4), L.Farina (5), I.Moroni (1) (1) Division of Child Neurology, Neurological Institute C. Besta Foundation IRCCS, Milan, Italy (2) Child Neuropsychiatry Unit, Department of Brain and Behavioral Sciences, University of Pavia, Italy (3) Laboratory of Molecular Genetics, G Gaslini Institute, Genoa (4) Unit of Neuropathology and Neurology, Neurological Institute C. Besta Foundation IRCCS, Milan, Italy (5) Department of Neuroradiology, Neurological Institute C. Besta Foundation IRCCS, Milan, Italy
P20 P.77	THE FAVORABLE OUTCOME OF AN OLD ACQUAINTANCE OF SENP CONGRESS AFTER THREE YEARS TREATMENT WITH RIBOFLAVIN AND CoQ10 A.Berardinelli (1), C.Ravelli (1), C.Baldassari (1), M.Rossi (1), U.Balottin (1*), A.Pichieccchio (2), C.Uggetti (3), I.Colombo (4), D.Ronchi (5), V.Melzi (5), F.Fortunato (5), M.Moggio (4), G.P.Comi (5) (1) Unit of Child Neurology and Psychiatry National Neurological Institute C. Mondino, Pavia, Italy (1*) Dept. of Brain and Behavioural Sciences, Unit of Child Neurology and Psychiatry, University of Pavia, Pavia, Italy (2) Neuroradiology Dept., National Neurological Institute C. Mondino, Pavia, Italy (3) Unit of Neuroradiology, Dept. of Radiology, San Carlo Borromeo Hospital, Milan, Italy (4) Neuromuscular Unit - Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Dino Ferrari Center, University of Milan, Milan, Italy (5) Dino Ferrari Center, Neuroscience Section, Dept. of Pathophysiology and Transplantation (DEPT), University of Milan, Milan, Italy
P21 P.78	UN TROUBLE SPECIFIQUE DU LANGAGE ORAL ATYPIQUE L.Suiro (1,3), J-M.Dupont (2), J-M.Pinard (1), N.Essid (1) (1) UF de Neuropédiatrie, Hôpital R. Poincaré, Garches France (2) UF de Cytogénétique, Hôpital Cochin, Paris France, (3) CRTLA Hôpital R. Poincaré, Garches France
P22 P.79	HYPERTENSION INTRACRANIENNE RÉVÉLANT UNE NEUROBORRÉLIOSE : À PROPOS D'UN CAS PÉDIATRIQUE A.Defo (1), J.Orgeval (1), V.Daien (2), A.Roubertie (1), F.Rivier (1,3), P.Meyer (1,3) (1) Neuropédiatrie, CHRU Gui de Chauliac, Montpellier, France (2) Ophtalmologie, CHRU Gui de Chauliac, Montpellier, France (3) INSERM U1046, Université Montpellier1-2, France
P23 P.80	IRM CEREBRALE ET SEDATION PAR MELATONINE-NEMBUTAL® CHEZ L'ENFANT NON COOPÉRANT : EXPERIENCE CHEZ 245 ENFANTS L.Suiro (1,4), N.Essid (1), M.Huguet (1), S.Weibli (2), R.Carlier (3), J-M.Pinard (1) (1) UF de Neuropédiatrie, Hôpital R. Poincaré, Garches France (2) Service de Pédiatrie, Hôpital A. Mignot, Le Chesnay-Versailles France (3) Service de Radiologie & CHU Paris Ile-de-France Ouest – UVSQ, Hôpital R. Poincaré, Garches France (4) CRTLA, Hôpital R. Poincaré, Garches France
P24 P.81	PARALYSIE ACQUISE, AIGUË DE LA VIÈME PAIRE CRÂNIENNE D'ORIGINE NON TRAUMATIQUE CHEZ L'ENFANT : À PROPOS DE 22 CAS N.Hedjem (1), G.Rondouin (2), V.Daien (3), A.Roubertie (4), U.Walter Louvier (4), D.Cuntz Shadfar (4), F.Rivier (4,5), P.Meyer (4,5) (1) Néonatalogie, Centre Hospitalier Saint Jean, Perpignan, France (2) Neurophysiologie clinique, CHRU Gui de Chauliac, Montpellier, France (3) Ophtalmologie, CHRU Gui de Chauliac, Montpellier, France (4) Neuropédiatrie, CHRU Gui de Chauliac, Montpellier, France (5) INSERM U1046, Université Montpellier 1-2, France



POSTERS

P25 P.82	L'ÉVALUATION DE LA COMMUNICATION DANS LE CADRE DE LA PARALYSIE CÉRÉBRALE. QUELS OUTILS ET QUELLES ADAPTATIONS LORS DE LA PASSATION DE BILANS DE LANGAGE? B.Aupiais, C.Bera <i>Service des pathologies neurologiques congénitales , Hôpitaux de Saint Maurice 94</i>
P26 P.83	PARTICULARITES PEDIATRIQUES DES MANIFESTATIONS NEUROLOGIQUES PSYCHOGENES N.Kessantini, H.Benhouma, I.Kraoua, H.Klaa, N.Ben Achour, A.Rouissi, I.Turki <i>UR06/11 et Service de Neurologie de l'enfant et de l'adolescent. Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie La Rabta Tunis Tunisie</i>
P27 P.84	ACUTE MOVEMENTS DISORDERS REVEALING PEDIATRIC LUPUS S.Mrabet, H.Benhouma, I.Kraoua, A.Naas, N.Ben Achour, A.Rouissi, I.Turki <i>UR 06/11 and Child and Adolescent Department of Neurology. National Institut Mongi Ben Hmida of Neurology Rabta Tunis Tunisia</i>
P28 P.85	LES ATTEINTES OPHTALMOLOGIQUES DANS LES MALADIES METABOLIQUES : A PROPOS DE 21 ENFANTS SUIVIS AU SERVICE DE NEUROLOGIE PEDIATRIQUE I.Ayadi, H.Ben Othmen, F.Kamoun, C.Triki <i>Service de neurologie pédiatrique Unité de recherche UR12ES16</i>
P29 P.86	ENCÉPHALOMYÉLITE AIGUE DISSÉMINÉE DE L'ENFANT : ÉTUDE D'UNE SÉRIE HOSPITALIÈRE DE 10 CAS N.Ben Achour, I.Kraoua , O.Ben Waddey, H.Klaa, H.Benhouma, A.Rouissi, I.Ben Youssef-Turki <i>UR06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie. Tunis. Tunisie</i>
P30 P.87	IMPLICATION DU SYSTEME NERVEUX CENTRAL DANS LA DYSTROPHIE MUSCULAIRE DE DUCHENNE N.Ben Achour, I.Kraoua, H.Klaa, H.Benhouma, A.Rouissi, I.Ben Youssef-Turki <i>UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie. Tunis. Tunisie</i>
P31 P.88	LEUCODYSTROPHIE METACHROMATIQUE: ETUDE D'UNE SERIE TUNISIENNE A.Ben Mahmoud (1), I.Kraoua (1), I.Rebai (1), C.Drissi (2), H.Benhouma (1), H.Klaa (1), A.Rouissi (1), M.Ben Hamouda (2), Lamari (3), I.Ben Youssef-Turki (1) (1) UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie (2) Service de Neuroradiologie, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie (3) UF Biochimie Métabolique. Hôpital Pitié Salpêtrière. Paris. France
P32 P.89	HIGH DOSE INTRAVENOUS CORTICOSTEROIDS PULSE THERAPY IN CHILDHOOD EPILEPSY ENCEPHALOPATHIES G.Randazzo, S.Masnada, M.C.Pera, S.Donetti Dontin, S.Olivotto, U.Balottin, P.Veggiotti <i>Department of Child Neurology and Psychiatry, Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino, Pavia, Italy</i>
P33 P.90	A PEDIATRIC CASE WITH A NEW PATHOGENIC MUTATION IN COL4A1 GENE: EARLY POST-NATAL ONSET OF VASCULAR EVENTS AND IMPROVING MRI EVOLUTION D.Tonduti (1), A.Decio (1), A.Pichieccchio (2), A.Vetro (3), R.Ciccone (4,5), I.Limongelli (6), R.Giorda (7), L.Caffi (8), U.Balottin (1,9), O.Zuffardi (5), S.Orcesi (9) (1) Child Neurology and Psychiatry Unit, Department of Brain and Behavioural Sciences, University of Pavia, Italy (2) Department of Neuroradiology, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy (3) Biotechnology Research Laboratory, IRCCS Policlinico San Matteo, Pavia, Italy (4) Center for Genetic and Therapeutic Approaches, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy (5) Department of Molecular Medicine, University of Pavia, Pavia, Italy. (6) Department of Neurological Emergency, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy (7) Molecular Biology Laboratory, IRCCS Scientific Institute Eugenio Medea, Bosisio Parini, Italy (8) Child Neurology and Psychiatry Unit, Ospedali Riuniti , Bergamo, Italy (9) Child Neurology and Psychiatry Unit, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy

P34 P.91	LEUCOENCEPHALOPATHIE MEGALENCEPHALIQUE AVEC KYSTES SOUS CORTICAUX : ASPECTS CLINIQUES ET RADIOLOGIQUES I.Rébai (1), I.Kraoua (1), C.Drissi (2), I.Dorboz (3), H.Benrhouma (1), H.Klaa (1), A.Rouissi (1), M.Ben Hamouda (2), O.Boesflug-Tanguy (3), I.Ben Youssef-Turki (1) (1) UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie, (2) Service de Neuroradiologie, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie, (3) UMR1141, INSERM, Neuroprotection du cerveau en développement, Hôpital Robert Debré, Paris, France
P35 P.92	INFANTILE BILATERAL STRIATAL NECROSIS: IF NOT A MITOCHONDRIAL DISORDER, WHAT ELSE? R.La Piana (1), D.Tonduti (2), C.Uggetti (3), I.Olivieri (4), A.Berardinelli (4), M.Carmela Pera (2), V.Lucchini (5), F.Fortunato (6), M.Moggio (5) , G.P.Comi (6) , U.Balottin (2,4) , Y.Crow (7), E.Fazzi (8), S.Orcesi (4) (1) Dept .of Neuroradiology, Montreal Neurological Institute and Hospital, McGill University, Montreal (QC), Canada, (2) Dept. of Brain and Behavioural Sciences, Unit of Child Neurlogy and Psychiatry, University of Pavia, Italy, (3) Unit of Neuroradiology, Dept. of Radiology, San Carlo Borromeo Hospital, Milano, Italy, (4) Child Neurology and Psychiatry Unit, C. Mondino National Neurological Institute, Pavia, Italy, (5) Neuromuscular Unit, Dept. of Neuroscience, IRCCS Foundation Ca', Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Dino Ferrari Center, University of Milan, Italy, (6) Dino Ferrari Center, Neuroscience Section, Dept. of Pathophysiology and Transplantation (DEPT), University of Milan and Neurology Unit, IRCCS Foundation Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milan, Italy, (7) Dept. of Genetics, INSERM U781, Université Paris Descartes- Sorbonne Paris Cité, Institut Imagine, Hôpital Necker Enfants Malades (AP-HP), Paris, France, (8) Dept. of Clinical and Experimental Sciences, University of Brescia, Brescia, Italy
P36 P.93	HYPOMYELINISATION AVEC CATARACTE CONGENITALE : ASPECTS CLINIQUES, RADIOLOGIQUES ET GENETIQUES I.Rébai (1), I.Kraoua (1), Y.BouYaacoub (2), I.Dorboz (3), C.Dissi (4), H.Benrhouma (1), H.Klaa (1), A.Rouissi (1), M.Ben Hamouda (4), O.Boesflug-Tanguy (3), S.Abdelhak (2), I.Ben Youssef-Turki (1) (1) UR 06/11 et Service de Neurologie de l'Enfant et de l'Adolescent, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie, (2) Laboratoire de génomique biomédicale et oncogénétique Université Tunis El Manar, Institut Pasteur de Tunis, UR11IPT05, Tunis, Tunisia, (3) UMR1141, INSERM, Neuroprotection du cerveau en développement, Hôpital Robert Debré, Paris, France, (4) Service de Neuroradiologie, Institut National Mongi Ben Hmida de Neurologie, Tunis, Tunisie
P37 P.94	A DE NOVO SCN1A MUTATION ASSOCIATED WITH MALIGNANT MIGRATING PARTIAL SEIZURES OF INFANCY S.Olivotto (1,2), S.Dimassi (3), J.de Bellescize (1), E.Panagiotakaki (1), A.Labalme (3), D.Sanlaville (3,4), G.Lesca (3,4), A.Arzmanoglou (1,4) (1) Epilepsy, Sleep and Pediatric Neurophysiology Dpt. ESEFNP, University Hospitals of Lyon (HCL), HFME, Lyon, France, (2) Child Neurology and Psychiatry Unit, IRCCS "C. Mondino National Institute of Neurology Foundation", University of Pavia, Italy, (3) Department of Genetics, Lyon University Hospital, Lyon, (4) Lyon Neuroscience Research Centre (CRNL), INSERM U1028, CNRS UMR5292, Lyon, France
P38 P.95	RELATIONSHIP BETWEEN SLOW SLEEP-ACTIVATED INTERICTAL EPILEPTIFORM DISCHARGES AND NEUROPSYCHOLOGICAL IMPAIRMENT IN 30 CHILDREN WITH ROLANDIC EPILEPSY E.Kamoun (1), E.Ellouz (1,2), L.Triki (1,2), I.Hsairi (1,2), I.Ayedi (1,2), F.Kamoun (1,2), C.Triki (1,2) (1) Service de neurologie pédiatrique, (2) Unite de recherche de neuropédiatrie
P39 P.96	CARACTÉRISTIQUES SUBJECTIVES ET OBJECTIVES DU SOMMEIL CHEZ 80 ENFANTS SOUFFRANT DE TROUBLE DÉFICIT DE L'ATTENTION/HYPERACTIVITÉ R.Lopez (1,2), J.Leydet (3,4), E.Maurizy (3,4), E.Courtabessis (3,4), F.Rivier (4,5) , P.Meyer (4), R.Cheminal-Lancelot (3,4) (1) Centre de référence national Narcolepsie-hypersomnie idiopathique, CHU Gui de Chauliac, Montpellier, France, (2) U1061, INSERM, Montpellier, France, (3)Centre de référence des troubles du langage, CHRU Gui de Chauliac Montpellier, France, (4) Neuropédiatrie, CHRU Gui de Chauliac Montpellier, France, (5) U1046, INSERM, Université Montpellier 1, Université Montpellier 2, Montpellier, France
P40 P.97	THE EFFICACY OF LEVETIRACETAM FOR THE TREATMENT OF NEONATAL SEIZURES A.Daoud, MD, F.Al Hammori, MD Specialty Hospital, Amman, Jordan, Jordan University of Science and Technology, Irbid, Jordan



INSCRIPTION Registration

En ligne sur / *Online* :
www.senp-neuropediatrie.eu

TARIFS INSCRIPTION / *REGISTRATION FEES*

MEDECIN MEMBRE SENP/SFNP/MEMBERS OF THE MEDITERRANEAN GROUP <i>Member registration fee</i>	375 €
MEDECIN NON MEMBRE SENP/SFNP/MEM- BERS OF THE MEDITERRANEAN GROUP <i>Non member registration fee</i>	450 €
MEDECIN FORMATION <i>Education registration fee</i>	250 €
INSCRIPTION AU COURS <i>Course registration fee</i>	60 €
INSCRIPTION DÎNER ET EXCURSION «CAMARGUE» <i>Camargue site visit and dinner registration fee</i>	65 €*

Vendredi 5 Septembre (après-midi)
au Domaine de Pin Fourcat
(Les Saintes-Maries-de-la-Mer)

Friday, September 5 (afternoon)
«Domaine de Pin Fourcat»
(Les Saintes-Maries-de-la-Mer)

PROGRAMME :

- A partir de 15h00 :
Découverte du Domaine commenté en charrettes tractées :
Etangs, marais, pinède jusqu'à la mer
Découverte des Traditions Taurines au Mas : visite de la manade, ferrade, démonstration de tri, jeux aux arènes
- A partir de 20h00 :
Apéritif et dîner sous la loupio avec animation gitane

Plus d'informations sur : www.maspinfourcat.com

PROGRAM :

- Starting at 3pm:
Guided discovery of the domain in horse carriages : Ponds, swans, pine forests up to the sea
Discovery of the Bull traditions at the mas: visit of the manade, ferrade, triage demonstration and games in the arenas
- Starting at 8 pm:
Apéritif and dinner under the loupio with gypsy singing



ACCES MONTPELLIER

- **AÉROPORT MONTPELLIER MÉDITERRANÉE**

L'aéroport International de Montpellier Méditerranée se situe à 8 km du centre-ville, soit 15 mn en voiture. Le centre historique est facilement accessible depuis l'aéroport grâce au service de navettes ou taxis.

En taxi :

- Montpellier Taxis Bleu du Midi : +33 (0)467 10 00 00 ou +33 (0)467 03 2000
- Taxi Tram : +33 (0)467 85 10 10
- Taxi 2000 : +33 (0)467 04 00 60
- Taxi-Radio du Midi : +33 (0)467 10 00 00
- Taxi du Languedoc : + 33 (0)467 10 03 04

En navette Aéroport :

Prendre la ligne 120, direction «Centre-ville». Descendre à «Place de l'Europe»

Durée du trajet : +/- 15 minutes

Tarif aller simple : 1,50 euros

Les lignes 1 et 3 de tramway direction «Mossen» rejoignent le centre ville depuis Place de l'Europe.

- **GARE DE MONTPELLIER SAINT-ROCH**

La gare ferroviaire se trouve en coeur de centre ville.

Rejoindre la gare de Montpellier :

- Depuis l'aéroport de Marseille
Une navette assure la liaison depuis l'aéroport MP2 jusqu'à la gare « Vitrolles Aéroport »
Retrouvez toutes les informations et horaires des correspondances Vitrolles- Montpellier sur www.mp2.aeroport.fr/train

- Depuis Paris
Montpellier se situe à 3h15 en TGV depuis Paris.
Retrouvez toutes les informations et horaires des trains Paris-Montpellier sur www.voyages-sncf.com

ACCES LIEU DU CONGRES

Le congrès aura lieu à la Faculté de Médecine de Montpellier.

Adresse :

2, rue Ecole de Médecine
34000 Montpellier

- **A pied**

La faculté de Médecine est à 15 minutes de marche depuis la Place de la Comédie

- **En voiture**

Autoroute Sortie Centre Ville
Parking Pitot (payant)

- **En tramway**

Tramway Ligne 1 sur la Place de la Comédie, direction «La Mossen» puis arrêt «Place Albert 1er» (10 min)



TO MONTPELLIER

- **MONTPELLIER
MÉDITERRANÉE AIRPORT**

The Montpellier Méditerranée International Airport is located just 8 km from the city center. The drive takes around 15 minutes. It is easy to get from the airport to downtown Montpellier by taxi or shuttle-bus service.

Taxi service:

- Montpellier Taxis Bleu du Midi:
+33 (0)467 10 00 00 or +33 (0)467 03 2000
- Taxi Tram: +33 (0)467 85 10 10
- Taxi 2000: +33 (0)467 04 00 60
- Taxi-Radio du Midi: +33 (0)467 10 00 00
- Taxi du Languedoc: + 33 (0)467 10 03 04

Airport shuttle line 120 (City Center - Airport):

- Shuttle departure and arrival at Place de l'Europe, in the Antigone district. To get there by tramway from the city center, take line 1 or 3 and get off at Place de l'Europe.
- Total shuttle trip takes around 15 minutes
- Ticket price: 1,50 euros (one-way)

- **MONTPELLIER SAINT-ROCH
TRAIN STATION**

The Montpellier Saint-Roch train station is located right in the center of town, just 200 meters from the Place de la Comédie.

- From Marseille Vitrolles Airport
Shuttle departure from MP2 Airport to the train station « Vitrolles Airport »
More information on train connections Vitrolles
Airport-Montpellier Saint-Roch:
www.mp2.aeroport.fr/train

- From Paris
Montpellier is located just 3.15 hours from Paris by train (TGV)
More information on train connections Paris-Montpellier: www.voyages-sncf.com

CONGRESS VENUE

Address:

2, rue Ecole de Médecine
34000 Montpellier

- **By walk**

The Medical school is 15 minute walk from the Place de la Comédie

- **By car**

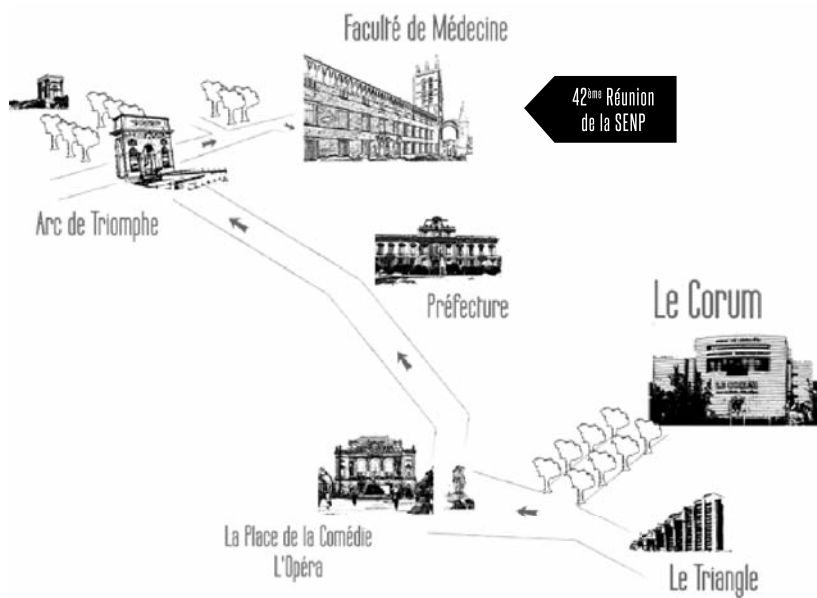
Highway exit « Centre Ville »
Paying car park « Pitot »

- **By tramway**

Tramway Line 1 from the Place de la Comédie to «La Mosson»
Stop : «Place Albert 1er» (10 min)

LIEU DU CONGRES

Congress venue





INFORMATIONS GENERALES /General information

Accueil du congrès

Horaires d'ouverture :

Mercredi 3 Septembre de 12h30 à 19h30

Jeudi 4 Septembre de 07h30 à 19h00

Vendredi 5 Septembre de 08h00 à 14h00

Samedi 6 Septembre de 08h00 à 15h00

Congress registration desk

Opening hours :

Wednesday, September 3rd : 12.30 a.m to 7.30 p.m.

Thursday, September 4th : 07.30 a.m. to 7 p.m.

Friday, September 5th : 08.00 a.m. to 02.00 p.m.

Saturday, September 6th : 08.00 a.m. to 03.00 p.m.

RESTAURATION/ Catering

Les déjeuners et pauses cafés auront lieu sur l'espace exposition.

Lunches and coffee breaks will be held in the exhibition room.

Le dîner du congrès aura lieu le Vendredi 5 Septembre (après-midi) au Domaine de Pin Fourcat (Les Saintes-Maries-de-la-Mer).

The congress dinner will take place on Friday, September 5th (afternoon) at the <Domaine de Pin Fourcat> (Les Saintes-Maries-de-la-Mer).

Inscriptions sur / Registration on : www.senp-neuropediatrie.eu

POSTERS

Dimensions : hauteur 1.00 m / largeur 0.90m.

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

Dimensions : height 1.00m / width : 0.90m

Fixing supplies will be handed out to you onsite at the congress secretariat.

Affichage : Jeudi 4 Septembre avant 10h00

Retrait : Samedi 6 Septembre au plus tard à 14h30

Posters set-up : Thursday, September 4th before 10.00 a.m

Posters take-out : Saturday, September 6th until 02.30 p.m

LES ESPACES DU CONGRES

Congress dedicated spaces

