

PROGRAMME

L'hypophosphatasie, une maladie génétique : quelle transmission?

Etienne MORNET

Physiopathologie de la maladie : de la génétique aux symptômes

Thomas EDOUARD

Atteinte dentaire dans l'hypophosphatasie

Martin BIOSSE DUPLAN

L'hypophosphatasie et le traitement antalgique

Karine BRIOT

Prise en charge de l'hypophosphatasie chez l'enfant en 2019

Anya ROTHENBUHLER

Implication du patient dans sa maladie

Association HYPOPHOSPHATASIE EUROPE

14h-18h00



Informations pratiques

Quand ?

Jeudi 21 novembre 2019 de 14h à 18h


Où ?


Hôpital du Kremlin Bicêtre
78, rue du Général Leclerc (94720)
Bâtiment Alagille, porte 7
Salle de Staff – 3^{ème} étage

Informations et inscriptions

Inscription **OBLIGATOIRE** avant le 26 octobre par mail à secretariat.maladiesrares@aphp.fr

01 45 21 71 15 – (ou 01 45 21 78 46)

 Hôpital Bicêtre – 78, rue du Général Leclerc (94270) Centre de référence des maladies rares du métabolisme du calcium et du phosphate, service d'endocrinologie pédiatrique, bâtiment Alagille, 3^{ème} étage.

 Possibilité de stationnement dans l'hôpital (à nous préciser par mail)

Les ateliers HPP sont organisés par le centre de référence des maladies du métabolisme du calcium et du phosphate