



A2M+HM

*Journées Internationales  
Scientifiques Des Maladies  
Héréditaires du Métabolisme*

**JIMMH  
2017**



Faculté de Médecine et Pharmacie de  
Marrakech  
5 et 6 Avril 2017



**Abordons ensemble les  
Mucopolysaccharidoses**

# COMITÉS

## COMITE D'ORGANISATION

### Laila CHABAA

Laboratoire de Biochimie, Faculté de Médecine et de Pharmacie de Marrakech.  
Présidente de l'association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme

### Naima FDIL,

Laboratoire de Biochimie, Faculté de Médecine et de Pharmacie de Marrakech.  
Vice-présidente de l'association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme.

### Salwa BAKI

Secrétaire Générale de l'association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme.

### Aicha ZOUBEIRI

Trésorière de l'association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme.

### Safia SBYEA

Laboratoire de Biochimie, Faculté de Médecine et de Pharmacie de Marrakech.  
Assesseur de l'association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme

## COMITE SCIENTIFIQUE

### Mohamed BOUSKRAOUI

### Imane Ait SAB

### Noureddine RADA

### Nadia EL IDRISI SLITINE

### Said YOUNOUSS

### Laila CHABAA

### Naima FDIL

### Robert WYNN

### Jaap Van BOELEN

### Luis Aldamiz-Echevarria

## Informations générales

Contact:

[a2mhm2017@gmail.com](mailto:a2mhm2017@gmail.com)

00212524339885

## Frais d'inscription

Les frais d'inscription aux JIMMH2017 :  
**300 Dhs**



## EDITORIAL

*Soyez les bienvenus aux Journées Scientifiques Internationales des Maladies héréditaires du Métabolisme qui se tiendront les 5 et 6 avril 2017 à la faculté de Médecine et de Pharmacie de Marrakech.*

*La prévalence des Maladies Héréditaires du Métabolisme (MHM) au Maroc est certainement élevée. L'absence d'un programme national de dépistage, le taux de consanguinité qui avoisine les 30 %, et le manque de moyens de diagnostic (cliniques et biochimiques) sont autant de facteurs qui concourent à sous-estimer ces pathologies.*

*Les maladies rares doivent être reconnues comme une priorité de santé publique au Maroc et s'inscrire à l'exemple de pays européens, dans un plan national. Ce plan permettra de formuler les objectifs et les mesures à prendre, notamment dans les domaines de la formation de l'orientation et des soins aux patients. Depuis deux années, aussi bien en tant qu'association qu'en tant qu'équipe de recherche, nous nous sommes engagés à venir en aide aux patients atteints MHM par la création d'un Laboratoire référent pour le diagnostic de ces pathologies au sein de la Faculté de Médecine de Marrakech. Nous nous intéressons également à améliorer la prise en charge de ces MHM en travaillant sur un programme de formation continue que nous avons inauguré l'année dernière par les 1eres journées.*

*Il nous a semblé important de définir un thème d'actualité et dont les nouveautés en termes de prise en charge en justifient le choix. Nous proposons pour ces journées de 2017 le thème des mucopolysaccharidoses (MPS). Ces journées internationales permettront d'aborder des situations concrètes et de perfectionner la prise en charge des MPS. Nous accueillerons des experts internationaux et nationaux pour débattre de cette thématique Intéressante afin de moduler les connaissances d'ailleurs au contexte marocain.*

*Les journées se clôtureront par l'adaptation des recommandations de diagnostic et de prise en charge adaptées à notre contexte.*

*Si vous le souhaitez, vous pouvez passer ensuite le week-end à Marrakech, ville très vivante et Accueillante qui rhabillera ses couleurs du printemps...*

*Avec le plaisir de vous accueillir parmi nous.*

*Pour le comité d'organisation*

**L.CHABAA**

**N. FDIL**

## Programme Scientifique Préliminaire

Mercredi 5 Avril 2017	
14:30- 15:00 15:00- 15:30	Accueil et inscription Inauguration : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mr le Doyen de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Marrakech</li> <li>• Mr le directeur du CHU Mohammed VI</li> <li>• Mme la présidente de l'Association Marocaine pour les Maladies Héréditaires du Métabolisme</li> </ul>
Session I	<b>Aspects clinico-biologiques</b> <b>Modérateurs: Pr Chabraoui, Pr Sbihi, Pr Chellak, Pr Maalainaine</b>
15:30- 16:00	Aspects cliniques des mucopolysaccharidoses Pr Bouskraoui (Pédiatrie A, Marrakech)
16:00 - 16:30	Diagnostic biochimique des MPS Pr louis Aldamez (Institut biocruce, Bilbao, Espagne)
16:30- 16:50	Mise en place de la plateforme de diagnostic des MPS au laboratoire de biochimie de la FMPM Pr Naima Fdil (laboratoire de biochimie, FMPM, Maroc)
	Discussion
17 : 00- 17 : 15	Pause-café et visite des posters
	<b>Communication orales</b> <b>Modérateurs : Modérateurs : Pr Drais, Pr Rada, Pr Bouhkira, Pr Slitine</b>
17 :15 - 18 :00	<b>COM1</b> : Adaptation du dosage enzymatique des Mucopolysaccharidoses par spectrofluorométrie à cuvette à partir de taches de sang séchées sur papier whatman. <u>S.Saber</u> <b>COM2</b> : Les maladies de surcharge Lysosomales spectre mutationnel chez des patients tunisiens. <u>L. Chkioua</u> <b>COM3</b> : Profil génétique des patients marocains atteints des troubles du stockage des glycosaminoglycanes: dermatane-sulfate et de l'héparane sulfate. <u>F. BOUZID</u> <b>COM4</b> : Manifestations ostéoarticulaires de la mucopolysaccharidose de type III. <u>M. EI BOUAYCHI</u>



## Programme Scientifique Préliminaire

<b>Jeudi 6 Avril 2017</b>	
<b>Session II</b>	<b>LE PATIENT : Au centre de la Prise en Charge</b> <b>Modérateurs: Pr Harif, Pr El houdzi , Pr Mahmal, Pr Admou</b>
09:00 - 9:30	Enzymologie substitutive : Modalités et suivi Pr Krioule (CHU Ibn Sina, Rabat, Maroc)
09:30 - 10:00	Cellular enzyme Replacement therapy for lysosomal storage disease Pr Boelens ( University medical Center Utrecht, Netherlands)
10:00 - 10:30	Current status and future proposal of cell and gene therapy for lysosomal storage diseases. Pr Wynn Robert( Manchester, UK )
10:30 – 11 :00	La greffe des cellules souches au CHU Mohammed VI : Etat des lieux Pr Belbachir (Marrakech, Maroc)
	Discussion
	Pause-café et visite des posters
	<b>Communications orales</b> <b>Modérateurs: Pr Harif, Pr el houtzi , Pr Mahmal, Pr Admou</b>
11:30 – 12 :15	<b>COM5</b> : Les mucopolysaccharidoses: a propos de 22 cas pédiatriques. <u>R. EL Qadiry.</u> <b>COM6</b> : Maladies Héréditaires du Métabolisme et insuffisance hepato-cellulaire: à propos de 18 cas. <u>N. Sami</u> <b>COM7</b> : Maladie de wilson chez l'enfant: a propos de 28 cas. <u>FZ. Dyabi.</u>
12:30 - 14:30	Déjeuner
<b>Session III</b>	<b>Modérateurs: Pr Raji, Pr elansari , Pr Aboussair, Pr Oulad Siyad</b>
14:30- 14:50	Préoccupations cliniques liées aux MPS Pr Younous (Réanimation pédiatrique, Marrakech, Maroc)
14:50- 15:10	Accompagnement des patients, Expérience de Marrakech, Pédiatrie B Pr Ait Sab (Pédiatrie B, Marrakech, Maroc)
15:10- 15:30	Vers l'élaboration d'un circuit de soin Pr Chabaa (Laboratoire de Biochimie, Marrakech, Maroc)
15:30- 16:00	Présentation de l'Association Marocaine des Maladies Héréditaires du Métabolisme
	Pause-café et visite des posters
	Témoignage de familles
	Clôture



## Règles de Communication :

Les résumés devront respecter une présentation structurée selon les items usuels soit pour :

- Etude (IMRAD) : Objectif, Matériel/Patients et Méthodes, Résultats, Discussion
- Cas Clinique(s) : Introduction, Observation(s), Discussion

Modalités de Communication:

- 1- La durée des communications orales est de 7 min suivie de 3 min de discussion. Nous vous prions de respecter le temps de communication qui vous est impartie et l'ordre de communication attribue.
- 2- Pour les communications affichées, le bureau d'accueil vous indiquera précisément votre panneau et pourra vous fournir les moyens de fixation. Vous disposerez d'un panneau de taille de 0,90m (largeur) par 1,60m (hauteurs) en format portrait. Les posters seront affichés resteront affichés durant les 2 jours des journées et pourront être récupérés à la clôture.





*A2/M+H/M*