

3^{ème} JEUDIS DE NECKER : 15 NOVEMBRE 2018 LES SURDITES GENETIQUES

Organisateur : Sandrine MARLIN

- 10h00 – 10h20 : **Les surdités génétiques : généralités** – Sandrine MARLIN (CRMR Surdités Génétiques - service de génétique - Institut Imagine - Hôpital Necker – Enfants Malades, Paris)
- 10h20 - 10h35 : **Résultats de l'implantation cochléaire chez l'enfant implanté avant 2 ans** – Natalie LOUNDON (CRMR Surdités Génétiques - service d'ORL - Hôpital Necker – Enfants Malades, Paris)
- 10h35 – 10h50 : **Facteurs pronostiques de l'implantation cochléaire chez l'adulte** – Isabelle MOSNIER (CRMR Surdités Génétiques – service d'ORL – Hôpital La Pitié Salpêtrière, Paris)

----- Discussions (5min) -----

- 10h55 – 11h10 : **Les neuropathies auditives isolées et syndromiques** – Catherine VINCENT-DELORME (CRMR Surdités Génétiques - service de génétique - CHRU Lille, Lille)
- 11h10 – 11h25 : **Syndrome Usher** – Isa belle AUDO (CRMR REFERET – hôpital des Quinze-Vingts, Paris)
- 11h25 – 11h40 : **Syndrome Pendred** – Fiona ALVIN (CRMR Surdités Génétiques - service d'ORL - Hôpital Necker – Enfants Malades, Paris)
- 11h40 – 11h55: **Syndrome de Waardenburg** – Véronique PINGAULT (Service de Génétique Moléculaire, Hôpital Necker – Enfants Malades, Paris)

----- Discussions (5min) -----

- 12h00 – 12h30 : **Les futures pistes de thérapie génique** – Saaid SAFIEDDINE (Institut Pasteur, Paris)
- 12h30 - 13h00: **Epigenomics of the Auditory System: Implications for Hearing and Deafness** – Karen AVRAHAM (Department of Human Molecular Genetics and Biochemistry - Sackler Faculty of Medicine - Tel Aviv University)

----- Discussions (10 min) -----

Pause déjeuner

- 14h30 – 14h45 : **NGS** – Laurence JONARD (Service de Génétique Moléculaire, Hôpital Necker – Enfants Malades, Paris)
- 14h45 – 15h00 : **Le syndrome du mois : Syndrome de Bjornstad** – Delphine DUPIN DEGUINE (CCMR Surdités Génétiques service de génétique médicale CHU PURPAN, TOULOUSE)