



Filière G2M

Site & Base de données

Le site :
FILIERE-G2M.FR

A large banner image showing a baby lying on a white textured surface, being examined by a healthcare professional in a white coat and blue gloves. The professional is using a stethoscope on the baby's chest and holding a pair of scissors. The text 'G2M Maladies rares Héréditaires du Métabolisme' is overlaid on the image, along with a 'En savoir plus' button.

G2M
Maladies rares Héréditaires du
Métabolisme

[En savoir plus](#)

Gim Maladies rares
Héréditaires
du Métabolisme
Filière nationale de santé

URGENCES Rechercher... 

[MALADIES RARES](#) [PARCOURS PATIENTS](#) [EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU PATIENT](#) [RÉUNIONS DE CONCERTATION PLURIDISCIPLINAIRE](#) [FORMATION ET INFORMATION](#) [BANQUE NATIONALE DE DONNÉES MALADIES RARES](#) [RECHERCHE / TRAITEMENT EUROPE / INTERNATIONAL](#) [FILIERE G2M](#)

[Actualités](#) [Evénements](#) [Annuaire](#) [Documenthèque](#) [Contact](#) [Accès professionnels](#)

Événements et replays

08 Juin 2022 > 10 Juin 2022

Congrès des urgences

Plus d'informations : <https://urgences-lecongres.org>

En savoir plus →



Tous les événements → Tous les replays →

Actualités G2M

ACTUALITÉS

SSIEM : Aide financière pour les associations

Bonjour à tous, Nous souhaitons vous informer d'un message de la SSIEM (Société pour l'étude des erreurs innées du métabolisme) concernant l'aide...

Lire la suite →



Toutes les actualités →

La filière G2M

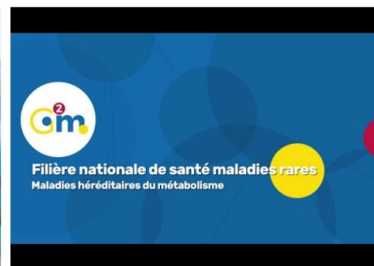
La filière de santé maladies rares G2M - **Maladies Héréditaires du Métabolisme** - a été labellisée en Février 2014, dans le cadre du 2ème plan National Maladies Rares, puis re-labellisée en Juillet 2019 dans le cadre du 3ème plan National Maladies Rares. Son animation est actuellement confiée au **professeur Pascale Delonlay**.

Depuis la nouvelle labellisation des Centres de Référence Maladies Rares "CRMR" et des Centres de Compétence Maladies rares "CCMR" en 2017, la filière **G2M** regroupe **18 CRMR** dont **7 sites coordonnateurs** et **11 sites constitutifs**, et **47 CCMR**, répartis sur tout la France.

La filière intègre également **un réseau de laboratoires français** impliqués dans le diagnostic et la prise en charge.

Les différentes Associations de patients atteints de Maladies Héréditaires du Métabolisme (MHM) **font également parties de la filière**.

Les projets de la filière sont coordonnés et conduits par une **équipe projet**.

[Contacter la filière](#)
[Plus d'informations](#)


Nos centres de référence



Centre Coordonnateur des
Maladies Héréditaires du Métabolisme

Centre de Référence des
Maladies Héréditaires du
Métabolisme



Centre de référence des
hémochromatoses et autres
maladies métaboliques du fer



Centre de Référence des
Maladies Héréditaires du
Métabolisme Hépatique



Centre de Référence de la
Maladie de Fabry



Centre de Référence de la
maladie de Wilson et autres
maladies rares liées au cuivre



Centre de Référence des
maladies Lysosomales



Centre de Référence des
Porphyries et anémies rares du
métabolisme du fer



7

CENTRES DE RÉFÉRENCE COORDONNATEUR

11

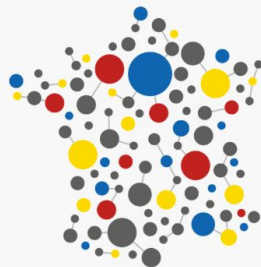
CENTRES DE RÉFÉRENCE CONSTITUTIFS

47

CENTRES DE COMPÉTENCE



Annuaire et carte des centres



Associations



Documenthèque



Education Thérapeutique Patient



Formations



Protocole national de diagnostic et
de soins



Réunions de Concertation
Pluridisciplinaire



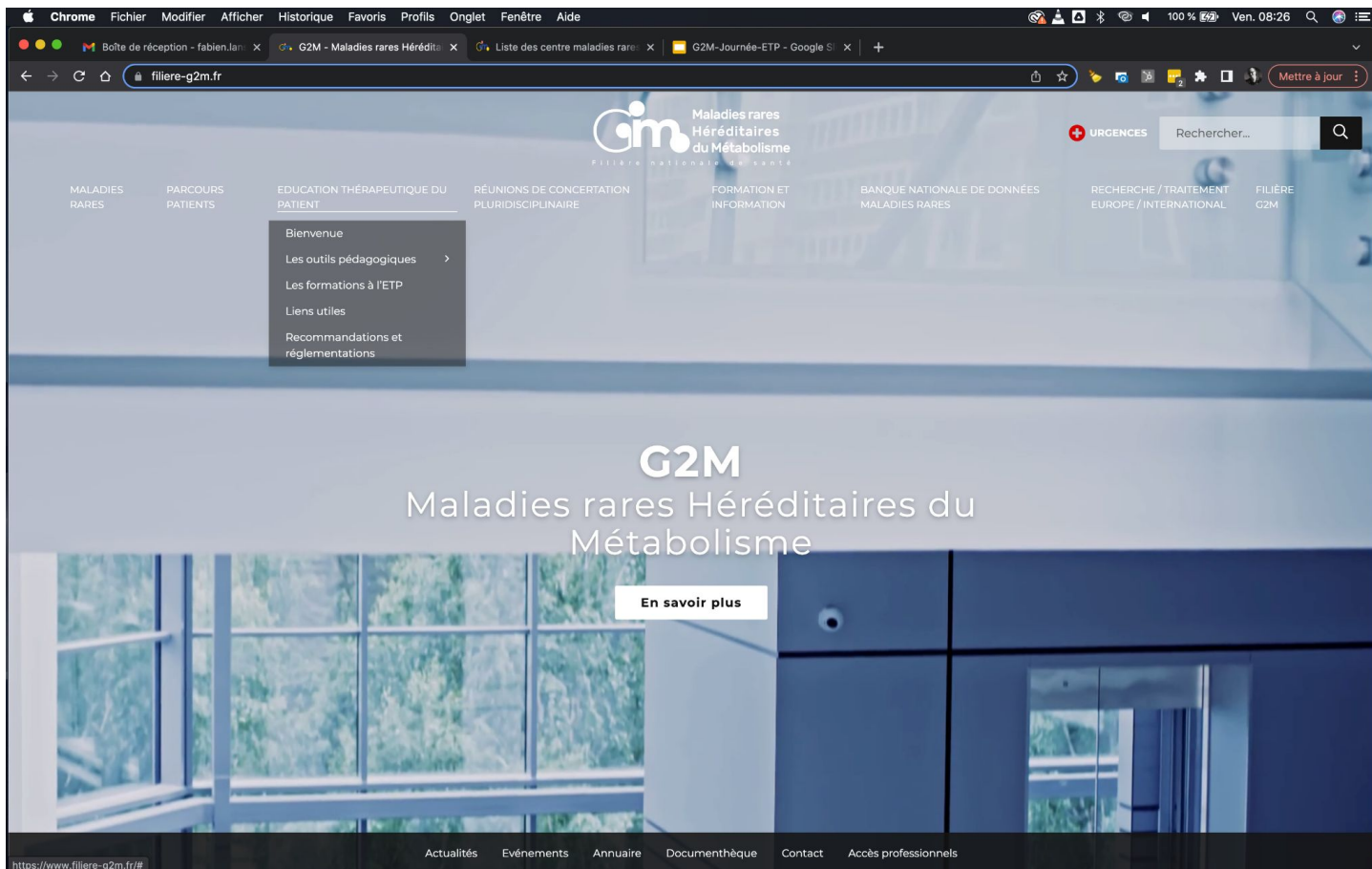
Guichet unique / Guichet
pharmaceutique



Groupes de travail

Vidéotheque de la filière





The screenshot shows the G2M website (filiere-g2m.fr) in a Chrome browser. The browser's address bar shows the URL. The website's header features the G2M logo and the text "Maladies rares Hérititaires du Métabolisme". A navigation menu is visible, with "EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU PATIENT" selected, showing a dropdown menu with options like "Bienvenue", "Les outils pédagogiques", "Les formations à l'ETP", "Liens utiles", and "Recommandations et réglementations". A search bar with the text "Rechercher..." and a magnifying glass icon is also present. The main content area displays the text "G2M Maladies rares Hérititaires du Métabolisme" and a button labeled "En savoir plus". The footer contains links for "Actualités", "Evénements", "Annuaire", "Documentthèque", "Contact", and "Accès professionnels".

Chrome Fichier Modifier Afficher Historique Favoris Profils Onglet Fenêtre Aide

Boîte de réception - fabien.lan... x G2M - Maladies rares Hérititaires du Métabolisme x Liste des centre maladies rares x G2M-Journée-ETP - Google S... x +

filiere-g2m.fr

URGENCES Rechercher...

MALADIES RARES PARCOURS PATIENTS EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU PATIENT RÉUNIONS DE CONCERTATION PLURIDISCIPLINAIRE FORMATION ET INFORMATION BANQUE NATIONALE DE DONNÉES MALADIES RARES RECHERCHE / TRAITEMENT EUROPE / INTERNATIONAL FILIÈRE G2M

Bienvenue
Les outils pédagogiques
Les formations à l'ETP
Liens utiles
Recommandations et réglementations

G2M
Maladies rares Hérititaires du Métabolisme

En savoir plus

Actualités Evénements Annuaire Documentthèque Contact Accès professionnels



Avertissement

Les listes des parts pondérales des légumes et des fruits sont mises à disposition auprès du grand public et des professionnels de santé. Leur utilisation doit être encadrée par un diététicien expérimenté dans les maladies rares héréditaires du métabolisme à nutrithérapie et supervisée par un médecin clinicien "métabolicien".

Ces listes ne remplacent en aucun cas le suivi médical par une équipe expérimentée, indispensable pour la bonne conduite de ces traitements diététiques ; la filière ne serait être tenue responsable quant à leur mauvaise utilisation.

En cas de doute ou d'incompréhension, il est fortement conseillé de se rapprocher de l'équipe soignante en charge de votre suivi ou de celui de votre enfant.

Télécharger les listes





Maladies rares
Héréditaires
du Métabolisme
FILIERE NATIONALE DE SANTE

 **URGENCES**

Rechercher... 

[MALADIES RARES](#) [PARCOURS PATIENTS](#) [EDUCATION THERAPEUTIQUE DU PATIENT](#) [REUNIONS DE CONCERTATION PLURIDISCIPLINAIRE](#) [FORMATION ET INFORMATION](#) [BANQUE NATIONALE DE DONNEES MALADIES RARES](#) [RECHERCHE / TRAITEMENT EUROPE / INTERNATIONAL](#) [FILIERE G2M](#)

Annuaire des pathologies

ACCUEIL / ANNUAIRE DES PATHOLOGIES

Saisissez un terme de recherche...

 **Rechercher**

Abêtalipoprotéinémie

L'abêtalipoprotéinémie / hypobêtalipoprotéinémie sévère précoce est une forme sévère d'hypobêtalipoprotéinémie...



Acatalasémie

L'acatalasémie est une affection congénitale due à un déficit en catalase, une enzyme responsable de la décomposition...



Acéruléoplasminémie

L'acéruléoplasminémie est une maladie neurodégénérative avec surcharge cérébrale en fer (NBIA ; voir ce terme)...



Acidémie combinée malonique et méthylmalonique

L'acidémie combinée malonique et méthylmalonique (CMAMMA) est une erreur innée rare du métabolisme caractérisée par...



Acidémie glutarique type 3

Le déficit en glutaryl-CoA oxydase est une affection péroxisomale entraînant une acidurie glutarique. La prévalence...



Acidémie isovalérique

L'acidémie isovalérique (IVA) est une acidurie organique à transmission autosomique récessive caractérisée par un...





Gim Maladies rares
Héréditaires
du Métabolisme
FILIERE NATIONALE DE SANTÉ

 **URGENCES**

Rechercher...



MALADIES
RARES

PARCOURS
PATIENTS

EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU
PATIENT

RÉUNIONS DE CONCERTATION
PLURIDISCIPLINAIRE

FORMATION ET
INFORMATION

BANQUE NATIONALE DE DONNÉES
MALADIES RARES

RECHERCHE / TRAITEMENT
EUROPE / INTERNATIONAL

FILIÈRE
G2M

Annuaire

ACCUEIL / ANNUAIRE

AFFINEZ VOTRE RECHERCHE

Mots-clés (Nom d'un centre, ville...)



Types de centres

- ☐ Centre de coordination
- ☐ Centre constitutif
- ☐ Centre de compétence
- ☐ Association de patients
- ☐ Laboratoire de biologie
- ☐ Structure médico-sociales



Réinitialiser les filtres



Annuaire

ACCUEIL / ANNUAIRE

AFFINEZ VOTRE RECHERCHE

Mots-clés (Nom d'un centre, ville...)

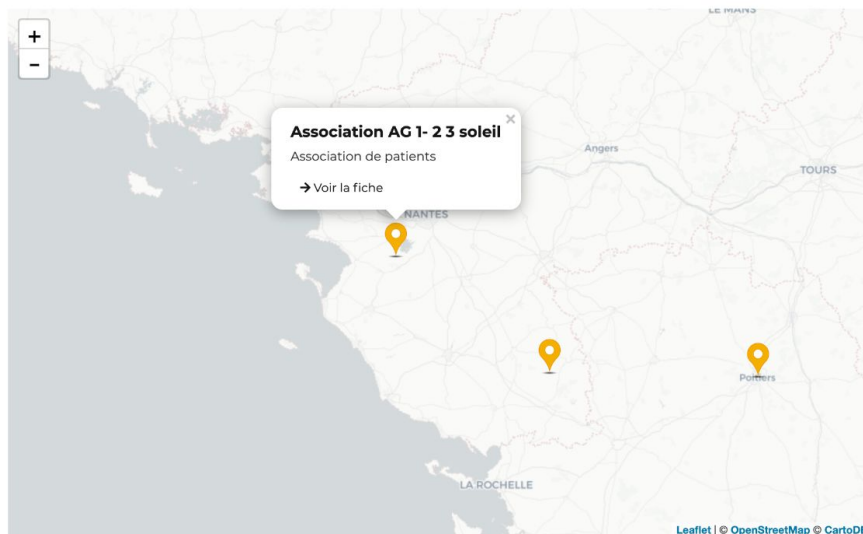


Types de centres

- ☐ Centre de coordination
- ☐ Centre constitutif
- ☐ Centre de compétence
- ☒ Association de patients
- ☐ Laboratoire de biologie
- ☐ Structure médico-sociales



Réinitialiser les filtres





Gim Maladies rares
Héréditaires
du Métabolisme
Filière nationale de santé

URGENCES

Rechercher...



MALADIES
RARES

PARCOURS
PATIENTS

EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU
PATIENT

RÉUNIONS DE CONCERTATION
PLURIDISCIPLINAIRE

FORMATION ET
INFORMATION

BANQUE NATIONALE DE DONNÉES
MALADIES RARES

RECHERCHE / TRAITEMENT
EUROPE / INTERNATIONAL

FILIÈRE
G2M

Documenthèque

ACCUEIL / DOCUMENTHÈQUE

Je recherche un(e)...

Tous les supports

Groupes filière de pathologies

Toutes les pathologies

Domaines

Tous les domaines

Indiquez votre recherche...



136 documents correspondent à votre recherche



Protocole d'urgence -
Hypoglycémie aux urgences



Webinar : Actualités et
Phénylcétonurie



Protocole d'urgence -
Hypoglycémie récidivante sans
diagnostic



Protocole d'urgence - Déficit en
F1,6 biphosphatase



Je recherche un(e)...

- ✓ Tous les supports
- Affiche
- Brochure
- Dépliant
- Document
- Livre
- Vidéo

Groupes filière de pathologies

Toutes les pathologies

Domaines

Tous les domaines

Indiquez votre recherche...

13

Protocole d'urgence - Hypoglycémie aux urgences

Webinar : Actualités et Phénylcétonurie

Protocole d'urgence - Hypoglycémie récidivante sans

Protocole d'urgence - Déficit en F1,6 biphosphatase

Actualités Événements Annuaire Documenthèque Contact Accès professionnels



Je recherche un(e)...

Tous les supports

Groupes filière de pathologies

Toutes les pathologies
Hémochromatose et autres maladies métaboliques du fer
Maladie de Wilson et autres maladies rares liées au cuivre
Maladies héréditaires métaboliques
Maladies héréditaires métaboliques hépatiques
Porphyrines et anémies rares du métabolisme du fer
Maladies lysosomales

Domaines

Indiquez votre recherche...

136 documents correspondent à vos critères

Protocole d'urgence - Hypoglycémie aux urgences

Webinar : Actualités et Phénylcétonurie

Protocole d'urgence - Hypoglycémie récidivante sans diagnostic

Protocole d'urgence - Déficit en F1,6 biphosphatase



Je recherche un(e)...

Tous les supports

Groupes filière de pathologies

Toutes les pathologies

Domaines

- Tous les domaines
- Associations
- Cours
- Démarches et formulaires administratifs
- Dépistage
- ETP
- Formation des professionnels
- La filière G2M
- Recettes culinaires thérapeutiques
- Recommandations
- Scolarité
- Témoignages vidéos
- Urgences
- Webinar
- Protocoles urgences - Orphanet
- Transition

136 documents correspondent à votre recherche

Protocole d'urgence - Hypoglycémie aux urgences

Webinar : Actualités Phénylcétonurie

Hypoglycémie récidivante sans

Protocole d'urgence - Déficit en F1,6 biphosphatase

Actualités Événements Annuaire Documenthèque Contact Accès professionnels

Je recherche un(e)...

Tous les supports ▾

Groupes filière de pathologies

Toutes les pathologies ▾

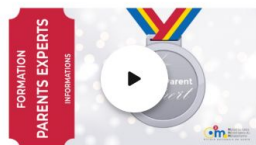
Domaines

ETP ▾

Indiquez votre recherche...



7 documents correspondent à votre recherche



Formation parents experts

▶ Lancer la vidéo

Brochure De la pédiatrie aux
soins adultes : pour une
transition réussie

⬇ Télécharger

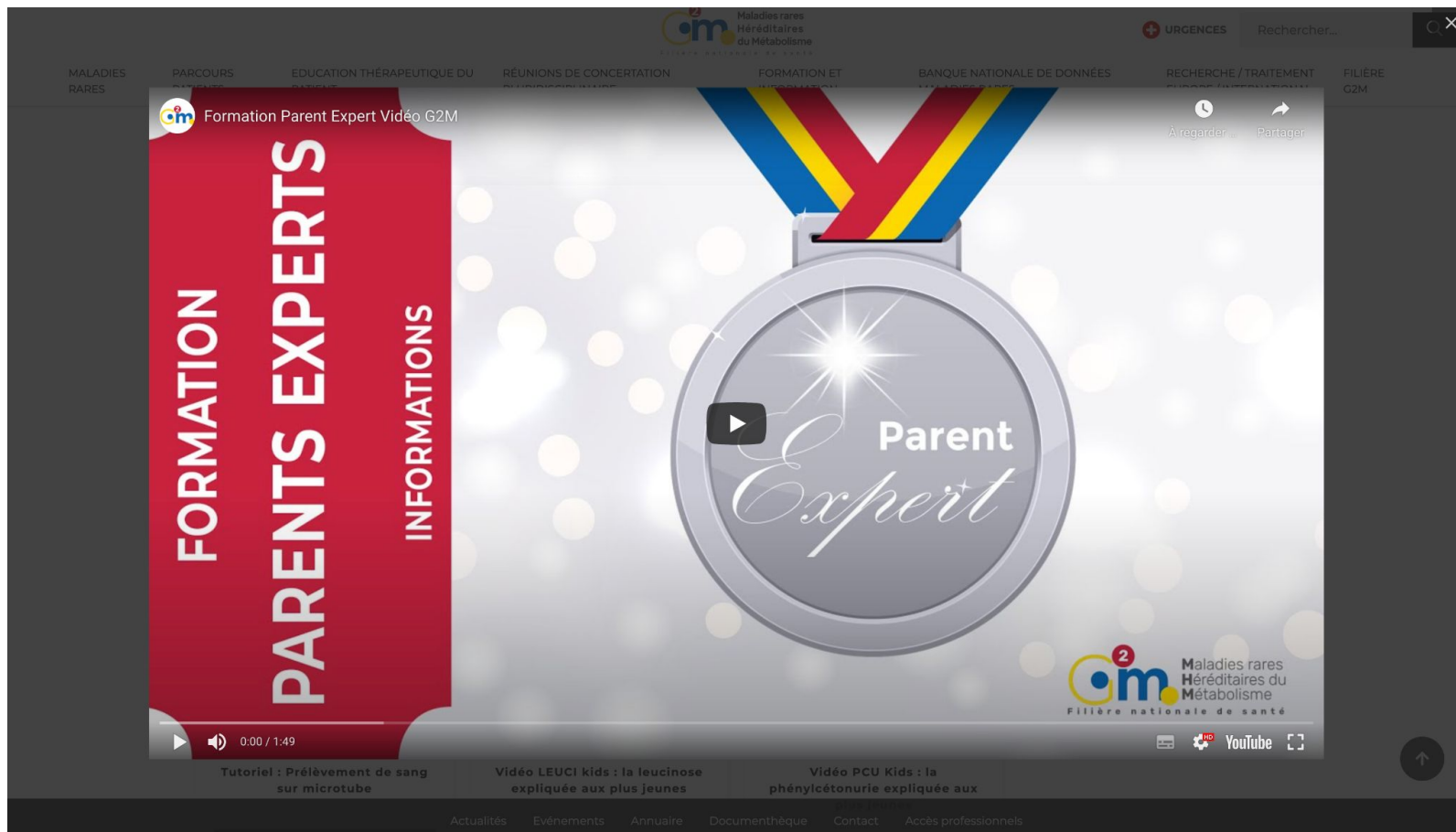
Tutoriel : Faire un prélèvement
de sang sur papier buvard

▶ Lancer la vidéo

Tutoriel : l'enzymothérapie à
domicile

▶ Lancer la vidéo

Tutoriel : Prélèvement de sang
sur microtubeVidéo LEUCI kids : la leucine
expliquée aux plus jeunesVidéo PCU Kids : la
phénylcétonurie expliquée aux
plus jeunes



LE SITE WEB

DOCUMENTHÈQUE

neoweb

Maladies rares Hérititaires du Métabolisme

URGENCES Rechercher...

MALADIES RARES PARCOURS EDUCATION THÉRAPEUTIQUE DU PATIENT RÉUNIONS DE CONCERTATION FORMATION ET RECHERCHE BANQUE NATIONALE DE DONNÉES RECHERCHE / TRAITEMENT FILIÈRE G2M

Formation Parent Expert Vidéo G2M

À regarder Partager

FORMATION PARENTS EXPERTS INFORMATION

Parent Expert

Maladies rares Hérititaires du Métabolisme Filière nationale de santé

0:00 / 1:49

Tutoriel : Prélèvement de sang sur microtube Vidéo LEUCI kids : la leucémie expliquée aux plus jeunes Vidéo PCU Kids : la phénylcétonurie expliquée aux

Actualités Événements Annuaire Documenthèque Contact Accès professionnels

Je recherche un(e)...

Groupes filière de pathologies

Domaines

Tous les supports ▾

Toutes les pathologies ▾

ETP ▾

Indiquez votre recherche...



7 documents correspondent à votre recherche



Formation parents experts

▶ Lancer la vidéo

Brochure De la pédiatrie aux
soins adultes : pour une
transition réussie

Télécharger

Tutoriel : Faire un prélèvement
de sang sur papier buvard

▶ Lancer la vidéo

Tutoriel : l'enzymothérapie à
domicile

▶ Lancer la vidéo

Tutoriel : Prélèvement de sang
sur microtubeVidéo LEUCI kids : la leucine
expliquée aux plus jeunesVidéo PCU Kids : la
phénylcétonurie expliquée aux
plus jeunes

LA BASE DE DONNÉES



🏠 Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

🏢 Organismes ▾

👤 Acteurs ▾

🔍 Pathologies

🔗 Traitements

👥 Groupes de travail

📄 PNDS

🗣️ ETP

👨‍⚕️ RCP

💬 Acronymes

📄 Amino tool

⚙️ Administration ▾



Tableau de bord



Contact



- Coordonnateur
- Constitutif
- Compétence



Recherche...



Tableau de bord

ORGANISMES - AUTRES



Organismes ^

Centres maladies
rares v

Autres organismes ^

- Associations
- Etablissements
- Organismes
européens et
internationaux
- Unités de
recherche
- Lab
Biologie/Biochimie
- Filières maladies
rares
- Sociétés savantes
- Structures
médico/social
- Serveurs
d'information
- Institution
- Industriels de
santé
- Autres organismes

Acteurs v

Contact



Recherche...



Tableau de bord





Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDs

ETP

RCP

Acronymes

Contact



Recherche...



Tableau de bord





Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDS

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration



Recherche...



Tableau de bord

LES ACTEURS



Recherche...



ACTEURS

Liste des acteurs **Médical** (507)

Rechercher un acteur...

+ Ajouter

Filtres

Mise à jour ▼

Fonction ▼

Organismes ▼

TITRE	PRÉNOM	NOM ▼	E-MAIL	FONCTION	PUBLIC	MISE À JOUR	ACTI
Dr.	Jamal	ABDEL-KADER	jamal.abdelkader@aphp.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Marie-Thérèse	ABI WARDE	marie-therese.abi-warde@chru-strasbourg.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Lénaig	ABILY-DONVAL	lenaig.abily-donval@chu-roen.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Aude	ABRIAL	aude.abrial@chu-guadeloupe.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Oanez	ACKERMANN	oanez.ackermann@aphp.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Cécile	ACQUAVIVA	cecile.acquaviva-bourdain@chu-lyon.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Administrateur	Administrateur	admin@g2m.fr	Secrétaire CMR	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Patricia	AGUILAR MARTINEZ	p-martinez@chu-montpellier.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	N	AIGOUN	n.aigoun@ch-ouestguyane.fr	—	👁	21/03/2022	⚙

Acteurs - Liste





Maladies rares
Hérititaires
du Métabolisme

Recherche...

Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDs

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration

Contact

ACTEURS

Liste des acteurs **Médical** (507)

fab

+ Ajouter

Organismes

Fabien LABOMBARDA

Fabienne ORY-MAGNE

Fabienne RAJAS

Fabienne TOUTAIN

Fabien Lanselle

TITRE	PRÉNOM	NOM	E-MAIL	FONCTION	PUBLIC	MISE À JOUR	ACTI
Dr.	Jamal	ABDEL-KADER	jamal.abdelkader@aphp.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Marie-Thérèse	ABI WARDE	marie-therese.abi-warde@chru-strasbourg.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Lénaig	ABILY-DONVAL	lenaig.abily-donval@chu-rouen.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Aude	ABRIAL	aude.abrial@chu-guadeloupe.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Oanez	ACKERMANN	oanez.ackermann@aphp.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Cécile	ACQUAVIVA	cecile.acquaviva-bourdain@chu-lyon.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Administrateur	Administrateur	admin@g2m.fr	Secrétaire CMR	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	Patricia	AGUILAR MARTINEZ	p-martinez@chu-montpellier.fr	—	👁	21/03/2022	⚙
Dr.	N	AIGOUN	n.aigoun@ch-ouestguyane.fr	—	👁	21/03/2022	⚙

Acteurs - Fiche 1/4



Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDS

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration

Contact



Recherche...



ACTEURS

M. Fabien LANSELLE

Médical

Retour à la liste



TITRE : M.

NOM : LANSELLE

PRÉNOM : Fabien

ADRESSE : Euratechnologies, Batiment Leblan
Lafont, 165 Avenue de Bretagne

CP : 59000

VILLE : Lille

DOMAINE PROFESSIONNEL : Médical

FONCTION : Radiologue

ORGANISATION : Centre de référence
coordonnateur des
maladies lysosomales -
Maladies lysosomales

TYPE DE PRISE EN CHARGE : Mixte

COPIL G2M : Oui

RÉGION(S) : —

PHOTO :

TÉLÉPHONE LIGNE DIRECTE : 0320061914

TÉLÉPHONE SECRÉTARIAT : 0320061417

TÉLÉPHONE PERSONNEL : 0632078007

E-MAIL(S) : fabien.lanselle@neoweb.fr,
flanselle@gmail.com

Vous avez une question ? Prenez contact avec l'équipe G2M.

Mes centres coordonnateurs de rattachement

CENTRE COORDONNATEUR	LOREM	LOREM	ACTIONS
Centre de référence coordonnateur des maladies lysosomales - Maladies lysosomales			

Acteurs - Fiche 2/4



Maladies rares
Hérititaires
du Métabolisme
FÉDÉRATION NATIONALE DE SANTÉ

Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDS

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration

Contact

<<

Recherche...

Mes centres coordonnateurs de rattachement

CENTRE COORDONNATEUR	LOREM	LOREM	ACTIONS
Centre de référence coordonnateur des maladies lysosomales - Maladies lysosomales			

Mes centres de maladies rares

CENTRE COORDONNATEUR	LABEL CMR	LOREM	ACTIONS
Centre de référence constitutif - Maladies lysosomales	Compétence, Constitutif		

Les pathologies que je prends en charge

+ Ajouter

TITRE	GROUPES ORPHANET	GROUPES FILIÈRE	SYNONYMES	MISE À JOUR	ACTION
Déficit en lipase acide lysosomale	Maladie lysosomale	MALADIES LYSOSOMALES	Déficit en LAL	21/03/2022	

Acteurs - Fiche 3/4



Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDS

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration

Contact



Recherche...



Mes groupes de travail

+ Ajouter

AXE	GROUPE	NOM	ACTIONS
Axe 6	Groupe 01	Labellisation	

Les organismes auxquels je suis associé

TITRE	TYPE D'ORGANISME	LOREM IPSUM	LOREM IPSUM	ACTIONS
Alliance maladies rares	Serveur d'information	—	—	

ETP auxquels je participe

+ Ajouter

INTITULÉ DU PROGRAMME	COORDONATEUR	DATE DE 1ÈRE VALIDATION PAR ARS	DATE DE MAJ	ACTION





Maladies rares
Héréditaires
du Métabolisme

Filière nationale de santé

Tableau de bord

BASE DE DONNÉES

Organismes

Acteurs

Médicaux

Paramédicaux

Industriels

Associations

Administratifs

Autres

Pathologies

Traitements

Groupes de travail

PNDS

ETP

RCP

Acronymes

Amino tool

Administration

Contact

<<

Recherche...



Les organismes auxquels je suis associé

TITRE	TYPE D'ORGANISME	LOREM IPSUM	LOREM IPSUM	ACTIONS
Alliance maladies rares	Serveur d'information	—	—	 

ETP auxquels je participe

+ Ajouter

INTITULÉ DU PROGRAMME	COORDONATEUR	DATE DE 1 ÈRE VALIDATION PAR ARS	DATE DE MAJ	ACTION
-----------------------	--------------	----------------------------------	-------------	--------

PNDS auxquels je participe

+ Ajouter

NOM	COORDONATEUR	DATE DE PUBLICATION	DATE DE MAJ	ACTION
Maladie de Gaucher	—	30/03/2022	30/03/2022	 

2021 © Filière G2M - Tous droits réservés. Réalisation : Neoweb

A propos

Support

Contact

CMR

- Coordonnateur
- Constitutif
- Compétence



Recherche...



CENTRE MALADIES RARES CONSTITUTIF

Liste des centre maladies rares constitutif (11)



Rechercher un centre constitutif...

Filtres

Régions

Mise à jour

TITRE

ETABLISSEMENT

Centre constitutif - Maladies héréditaires du métabolisme - LILLE - Dr DOBBELAERE Dri...

LILLE - HOPITAL JEANNE DE FLANDRE DU CHR DE LIL

Centre de référence constitutif - Maladie de Wilson et autres maladies rares liées au c...

Centre de référence constitutif - Maladies lysosomales

Centre de référence constitutif - Maladies lysosomales

Centre de référence constitutif - Maladies lysosomales

Centre de référence constitutif des maladies héréditaires du métabolisme - Maladies h...

Centre de référence constitutif des maladies héréditaires du métabolisme - Maladies h



Recherche...



CENTRE MALADIES RARES

Centre constitutif - Maladies héréditaires du métabolisme - LILLE - Dr DOBBELAERE Dries

[Retour à la liste](#)

NOM : Centre constitutif - Maladies héréditaires du métabolisme - LILLE - Dr DOBBELAERE Dries

ETABLISSEMENT : [LILLE - HOPITAL JEANNE DE FLANDRE DU CHR DE LILLE](#)

TYPE DE CENTRE : Centre constitutif

LABELISATIONS : Compétence : 01/01/2005
Constitutif : 25/11/2017

CENTRE DE RATTACHEMENT : [Centre de référence coordonnateur - Hémochromatoses et autres maladies métaboliques du fer](#)

RESPONSABLE : [Dries DOBBELAERE](#)

PRISE EN CHARGE : ✓ enfants
✓ adultes

DESCRIPTION : —

DERNIÈRE MISE À JOUR : 21/03/2022

LOGO :

[Tableau de bord](#)

BASE DE DONNÉES

[Organismes](#) ^[Centres maladies
rares](#) v[Autres organismes](#) v[Acteurs](#) v[Pathologies](#)[Traitements](#)[Groupes de travail](#)[PNDS](#)[ETP](#)[RCP](#)[Acronymes](#)[Amino tool](#)[Contact](#)

DESCRIPTION :

—

DERNIÈRE MISE À JOUR : 21/03/2022

Vous avez une question ? Prenez contact avec [l'équipe G2M](#).ADRESSE :
CHU de Lille
Hopital Jeanne de Flandre
Avenue Eugène Avinée
59037 LILLE CEDEX

RÉGION : Hauts-de-France

SITE INTERNET :

TÉLÉPHONE : [03 20 44 41 49](#)TÉLÉPHONE : [03 20 44 57 60](#)CONTACT : lucie.miotto@chru-lille.fr



Recherche...



Acteurs

+ Ajouter

TITRE	PRÉNOM	NOM	E-MAIL	CATÉGORIE DE MÉ
Dr.	Anne-Frédérique	DESSEIN	anne-frederique.dessein@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Dries	DOBBELAERE	dries.dobbelaere@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Claire	DOUILLARD	claire.douillard@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Mylène	GILLERON	Mylene.GILLERON@CHRU-LILLE.FR	Médical
Dr.	Anne-sophie	GUEMANN	annesophie.guemann@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Marie	JONCQUEL	marie.joncquel@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Isabelle	KIM	isabelle.kim@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Karine	MENTION	karine.mention@chru-lille.fr ; Karine.mulliez@chru-lille.fr	Médical
Dr.	Joseph	VAMECQ	Joseph.VAMECQ@CHRU-LILLE.FR	Médical
Dr.	Farid	ZERIMECH	Farid.ZERIMECH@CHRU-LILLE.FR	Médical



Recherche...



Associations

+ Ajouter

NOM	MISE À JOUR	ACTION
-----	-------------	--------

Unités de recherche

+ Ajouter

NOM	MISE À JOUR	ACTION
-----	-------------	--------

Organismes européens et internationaux

+ Ajouter

NOM	MISE À JOUR	ACTION
MetabERN	21/03/2022	 v



Recherche...



Pathologies principales

[+ Ajouter](#)

TITRE	GROUPES ORPHANET	GROUPES FILIÉS
Acidurie argininosuccinique	Trouble du métabolisme des acides aminés et autres acides organiques	MHM
Glycogénose par déficit en enzyme débranchante	Trouble du métabolisme des hydrates de carbone	MHM HEPATIQ
Glycogénose par déficit en LAMP-2	Maladie lysosomale	MALADIES LYSO

ETP

[+ Ajouter](#)

INTITULÉ DU PROGRAMME	COORDONATEUR	DATE DE 1ÈRE VALIDATION PAR ARS	DATE DE MAJ	ACTION
-----------------------	--------------	---------------------------------	-------------	--------



Recherche...



Glycogénose par déficit en enzyme débranchante

Trouble du métabolisme des hydrates de carbone

MHM HEPATIQ

Glycogénose par déficit en LAMP-2

Maladie lysosomale

MALADIES LYSO

ETP

[+ Ajouter](#)

INTITULÉ DU PROGRAMME

COORDONATEUR

DATE DE 1ÈRE VALIDATION PAR ARS

DATE DE MAJ

ACTION

PNDS

[+ Ajouter](#)

NOM

COORDONATEUR

DATE DE PUBLICATION

DATE DE MAJ

ACTION

