

DIPLOME D'UNIVERSITÉ

Dysmorphologie

Anomalies du développement et syndromes polymalformatifs

Cette formation est organisée en 3 regroupements d'une semaine est portée par les six universités en liens avec les six Centres de Référence Maladies Rares « Anomalies du développement et Syndromes malformatifs », dans le Cadre de la Filière de Soins AnDDI-Rares (Filière de Santé Anomalies du Développement avec ou sans Déficience Intellectuelle de causes Rares)

CONTACTS

Service Formation Continue et Alternance (SFCA)

6, rue Kléber CS 16926
35069 Rennes CEDEX
formation-continue.univ-rennes1.fr

Chargé de mission

Renaud Rousseau

Renaud.rousseau@univ-rennes1.fr
02 23 23 71 64

Assistante de formation

Fanny Brissaud

fanny.brissaud@univ-rennes1.fr
02 23 23 40 73

Secrétariat pédagogique

Sophie Querel

sophie.querel@univ-rennes1.fr
02 99 26 59 81

Responsable pédagogique

Sylvie Odent

Professeur universitaire,
Praticien hospitalier
Faculté de médecine /
CHU Rennes

Candidature

<https://candidatures.univ-rennes1.fr>

Publics

Professionnel de santé ayant une activité en rapport avec les anomalies de développement, les malformations, le handicap mental syndromique, en particulier :

- médecins : pédiatres, obstétriciens, foetopathologistes, échographistes, cytogénéticiens et médecins des secteurs médico-social et médicoéducatif.
- paramédicaux : Infirmiers, Sage-femmes, Psychologues, assistants sociaux (en lien avec la thématique)

Internes de médecine en DES de génétique médicale ou pédiatrie.

Objectifs

Les personnes formées sont en mesure de diagnostiquer l'étiologie de ces anomalies du développement, d'apporter un conseil pour leur prise en charge ou pour prévenir les complications.

Compétences développées

- Diagnostiquer une anomalie du développement à partir d'éléments morphologiques chez l'enfant, l'adulte ou en prénatal, en s'appuyant sur les outils d'aides au diagnostic et la littérature scientifique
- Conseiller un patient dans son parcours de soins
- Participer à, ou coordonner (selon le métier) la prise en charge du patient
- Prévenir les complications liées à l'anomalie diagnostiquée
- Prévenir les situations de handicap dans le cadre d'un projet de procréation

Les plus de la formation

- Le contenu de la formation est issu des travaux de la filière de santé maladie rare ANDDI-RARES
- Plus de 30 spécialistes interviennent au cours des 3 semaines.

Organisation pédagogique

Durée : 3 regroupements d'une semaine (105h) en novembre, mars et mai.

Lieu de la formation : Paris, Bordeaux, Rennes (en 2020-21)

Début des cours : fin novembre

CANDIDATER

Prérequis

Avoir un niveau d'étude de bac +3 minimum et une activité/projet professionnel en lien avec les anomalies du développement et/ou la génétique médicale

Sélection

Sélection sur dossier, selon le projet professionnel.

Nombre de places : 40

Date limite de dépôt de dossier : avant 11 octobre 2020

Prix de la formation

Formation continue : 1500€ + droit d'inscription universitaire (243€)

Formation initiale (interne en médecine) : 400 € (hors droits d'inscription)
