

Pédiatrie du développement

Peter Hunkeler, Lucerne, Olten

Traduction: Isabelle Rausis, secrétariat SSP

Organisation

Société Suisse de Pédiatrie du Développement (SSPD)

Président

Peter Hunkeler, Lucerne/Olten

Site internet

www.entwicklungs paediatriche.ch

Nombre de porteur de titre

76

Nombre de membres

153

Examen de formation approfondie

Mai/Juin 2017 à l'Hôpital cantonal de Winterthour, Sozialpädiatrisches Zentrum SPZ
D'autres informations figurent sur le site internet

Activités principales 2016

Assemblée générale de la société le 2 novembre à Soleure, sur le thème de l'infirmité motrice cérébrale.

Conférences

- Martin Staudt: Imagerie et neuroplasticité en cas d'infirmité motrice cérébrale
- Johannes Kiesbauer: «Les moyens auxiliaires et moi...»
- Andreas Meyer-Heim: gestion d'infirmité motrice cérébrale – le challenge d'une vie

Tenue de l'examen de formation approfondie (oral-théorique et pratique) le 21 juin et le 22 novembre 2017.

A venir

Prochaine assemblée générale à Zoug, le 26 octobre 2017. Thème encore ouverts. Les précisions suivront sur notre site internet

Correspondance

peter.hunkeler@arkadis.ch

Endocrinologie et diabétologie pédiatrique

Valérie Schwitzgebel, Genève

Traduction: Rudolf Schlaepfer, La Chaux-de-Fonds (écrit en petit)

Organisation

Société Suisse d'Endocrinologie et Diabétologie Pédiatriques (SGPED/SSEDP), (Formation approfondie du titre FMH en pédiatrie)

Présidente en 2016

Prof. Valérie Schwitzgebel, Hôpitaux Universitaires de Genève HUG

Lien internet

www.ssedp-sgped.ch
www.swiss-paediatrics.org
www.sgedssed.ch

Nombre de porteurs de titre

46, examen de médecin spécialiste sanctionnant depuis le 01.01.2005.

Conditions d'adhésion

Médecin spécialiste en pédiatrie et détenteur de la formation approfondie en endocrinologie/diabétologie pédiatriques (ou titre équivalent) ainsi que les scientifiques actifs dans le domaine de l'endocrinologie/diabétologie pédiatrique.

Examen de spécialiste

1x par an dans l'une des cliniques universitaires avec une partie écrite (90 QCM) ainsi qu'une partie orale de discussion de cas structurée.

Activités principales 2016/2017

La société s'intéresse à toutes les maladies endocriniennes y compris le diabète sucré de l'enfant et de l'adolescent. Outre la prestation de service, l'enseignement et la recherche dans ces domaines, de nombreuses relations sont entretenues avec d'autres sociétés spécialisées et de formation approfondie ainsi qu'avec l'European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE).

Les enfants avec des troubles de la croissance ou des problèmes liés à la puberté ainsi que les enfants avec un diabète du type 1 sont, avec les endocrinopathies congénitales, au centre de notre activité clinique et de recherche.

A l'assemblée générale de Berne ont été discutés la synthèse des stéroïdes, les nouvelles

directives concernant le traitement des patients avec une variante du développement sexuel ainsi que la mise en place d'un registre pour ces cas en Suisse. Le lendemain a eu lieu, toujours à Berne, le symposium international «In Memory of Prof. Dr Primus Mullis» avec comme points forts la croissance, l'hormone de croissance et l'étude de cohorte «Safety and Appropriateness of Growth hormone treatments in Europe (SAGhE)». La SSEDP participera cette année au congrès annuel commun de sociétés allemande et autrichienne d'endocrinologie et diabétologie pédiatriques, qui aura lieu le 17.11.2017 à Fribourg-en-Brisgau. Les membres de la SSP pourront évidemment participer à ce congrès.

La SSEDP continue à s'engager politiquement, Udo Meinhardt représente la société dans le groupe de travail TARMED/TARCO.

La page web de notre société est continuellement mise à jour, les suggestions de la part des lecteurs de Paediatrica sont bienvenues. La composition du comité est la suivante: Valérie Schwitzgebel, présidente, épaulée par Christa Flück, Daniel Konrad, Michael Hauschild, Marco Janner, Gabor Szinnai ainsi que Udo Meinhardt.

Correspondance

Valerie.Schwitzgebel@unige.ch

Gastro-entérologie et hépatologie pédiatriques

Pascal Müller, St Gall

Organisation

Société suisse de gastroentérologie, hépatologie et nutrition pédiatriques

Comité

Président: Pascal Müller, St-Gall (depuis mars 2016, successeur d'Andreas Nydegger, Lausanne)

Secrétaire: Klaas Heyland, Winterthur

Caissier/Trésorier: Marc Sidler, Basel

Statistique des membres

La société suisse de gastroentérologie, hépatologie et nutrition pédiatriques (SSGHNP) compte actuellement 27 membres ordinaires, 6 membres associés, 3 membres libres (dont 2 membres d'honneur) ainsi que 8 membres collectifs. A noter qu'en 2016, la société a fêté ses 20 ans d'existence.

Tous les médecins exerçant en Suisse et ayant un titre FMH de spécialiste en gastroentérologie et hépatologie pédiatriques sont membres ordinaires, tous les autres médecins ou scientifiques ayant une activité en relation avec les maladies de l'appareil digestif ou s'y intéressant particulièrement peuvent devenir membres associés.

Activités

La société se réunit deux fois par an pour des séances plénières constituées d'une partie administrative - dédiée à la politique professionnelle - et d'une autre scientifique. A noter qu'à l'occasion du 20e anniversaire de notre société, nous avons organisé en plus le symposium de jubilé (18.3.2016, Gunten) et participé à une édition spéciale sur des sujets de gastroentérologie pédiatrique dans Paediatrica Vol 27, No 4 2016.

L'objectif de la société est d'offrir aux enfants et adolescents atteints de maladies aiguës ou chroniques gastro-intestinales et hépato-bilio-pancréatiques ou de problèmes alimentaires une évaluation et des options de traitement adaptées aux besoins de leur âge. De plus, la société cherche à promouvoir la sous-spécialité en Suisse et à soutenir la recherche ainsi que la formation postgraduée et continue.

Formation continue

La formation approfondie (permettant d'obtenir le titre Gastroentérologie, Hépatologie et Nutrition pédiatriques) dure 3 ans: une année peut être accomplie pendant la formation approfondie en vue du titre de spécialiste en pédiatrie. Le programme de formation continue créé en 2004 a été complètement revu en 2013 et est en vigueur depuis début 2014.

Examen de spécialiste

En 2016 une candidate a passé et réussi avec succès l'examen.

7th Pediatric Gastro-Weekend

Chaque année, au printemps, un séminaire d'un week-end organisé par le P. Müller (St-Gall) est proposé aux médecins assistants et chefs de clinique en formation (depuis 2013 à Gunten). Les sujets abordés touchent principalement le domaine de la gastroentérologie pédiatrique. Ce cours est chaque fois un grand succès; il est en grande partie financé par l'industrie et par notre société.

Educational Grant (projet pilote sur 3 ans)

Tout médecin en formation, ainsi que tout pédiatre formé, exerçant dans le domaine de la gastroentérologie pédiatrique peut postuler. La somme maximale est limitée à 2000.- par semestre et peut être répartie sur plusieurs candidats. Ce support financier sera accordé pour la participation à un congrès de gastroentérologie, hépatologie et nutrition, à condition de présenter un poster ou de faire une présentation orale, ainsi que pour la participation à un Summer-School de l'ESPGHAN, ou pour des cours de perfectionnement d'endoscopie et pour des cours de formation en méthodologie de recherche. Le délai de postulation est fixé à la fin mars et fin septembre de l'année courante. Les candidatures doivent impérativement être soutenues par un membre de la société et adressées à Raoul Furlano (raoul.furlano@ukbb.ch) (lettre de motivation, curriculum vitae, travail scientifique).

Réseaux nationaux et internationaux

Il existe une étroite collaboration tant clinique que scientifique entre les différents centres, p.ex. participation au projet national sur les maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (Swiss IBD cohort study: <http://www.ibdcohort.ch>).

De nombreux gastroentérologues pédiatres sont également membres de la société de gastroentérologie allemande, française ou européenne (GPGE, GFHGNP, ESPGHAN).

Nous suivons les recommandations thérapeutiques de la société européenne (ESPGHAN), que nous publions régulièrement de manière condensée dans Paediatrica.

Correspondance

Dr. med. Pascal Müller, Président SSGHNP
Ostschweizer Kinderspital
Claudiusstrasse 6
9006 St-Gall
pascal.mueller@kispsig.ch

Neuropédiatrie

Peter Weber, Bâle, président SGNP

Organisation

Société suisse de neuropédiatrie

Durant l'année écoulée, le comité de la Société s'est réuni à trois reprises. Les points principaux discutés furent surtout la problématique de la révision Tarmed, mais également la révision des candidatures et de l'attribution du Prix de la Fondation Anna-Müller-Grocholski et bien entendu le suivi de l'organisation des réunions de la SSNP y compris le sponsoring.

Suite au refus de la structure tarifaire ambulatoire par les membres de la FMH, nous nous sommes posé la question, comme d'autres sociétés, de la suite à donner. Le comité de la SSNP reconnaît unanimement que l'évaluation spécialisée neuropédiatrique, y compris l'anamnèse, l'examen clinique et les examens complémentaires, en pratique privée comme dans les hôpitaux, mérite des honoraires adéquats, qui reflètent les compétences spécifiques nécessaires et prennent en considération le temps indispensable pour les investigations, garants de la qualité du travail.

Le nombre important de consultations neuropédiatriques demandées par les pédiatres généralistes confirme bien ce besoin. Comme nous avons établi une étroite collaboration avec les représentants de la Société Suisse de Neurologie (SSN) pour définir les structures tarifaires nécessaires, nous nous sommes décidés à rejoindre la SSN comme société «leader» dans les prochaines négociations tarifaires. Nous aimerions remercier ici Tobias Iff (SSNP) und Daniela Wiest (SSN) pour leur engagement sans relâche et pour leur empressement au compromis dans les négociations passées. Nous savons également que nos intérêts et ceux de nos patients seront en de bonnes mains pour l'année à venir.

Cette année également, notre société est restée active dans l'organisation de cours de perfectionnement (Fahrschule/Auto-école), avec une approche de compétences et de connaissances neuropédiatriques en lien avec

la pratique quotidienne. Ces cours, organisés à Kappel, Ligerz et Anzère ont été suivis par 64 pédiatres en formation. Ces derniers, dans leurs évaluations, ont reconnu la grande utilité de ces cours. Pour les assistants en formation de neuropédiatrie, des cours de formation (Kletterkurs- cours d'escalade) ont été organisés avec succès à Genève au printemps et à Berne en automne 2016. Nous tenons à remercier ici les organisateurs pour leur engagement dans l'amélioration des offres de formation et formation postgraduée.

Le groupe d'enseignement à distance (*distant learning*) est à nouveau en route cette année sous la houlette habituelle et compétente d'Eugen Boltshauser. Qu'il soit ici également remercié pour son engagement et pour la motivation infatigable dispensée à nos jeunes.

Notre réunion annuelle et notre Assemblée Générale se sont déroulées à Lugano sous la présidence de GianPaolo Ramelli. Avec Barbara Simonetti Goeggel, il a non seulement mis sur pied un excellent programme, comprenant de nombreuses communications libres sur des thèmes en lien avec la pratique, mais a également organisé conjointement, dans une collaboration amicale, la réunion annuelle de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique (SENP), pour la première fois dans l'histoire de notre société. Ceci nous a permis de renforcer des liens existants et d'offrir des possibilités d'échanges. Nous remercions toutes les personnes qui se sont impliquées dans l'organisation et la responsabilité de ce congrès.

Un point fort sur le plan scientifique et sur le plan de la communication fut à nouveau cette année la réunion de la Fédération Suisse des Neurosciences cliniques (SFCNS), réunion durant laquelle nous avons pu apprendre et enseigner par des échanges cliniques et scientifiques avec les autres domaines des neurosciences.

Aujourd'hui notre société compte 75 membres ordinaires et 38 membres extraordinaires après l'admission, cette année de 3 nouveaux membres ordinaires et un membre extraordi-

naire. Cette année, Miriam Giarrana s'est présentée et a réussi son examen FMH de neuropédiatrie, nous profitons de la féliciter ici.

Les finances de la Société sont stables, dans le «noir» et sont gérées avec soins par Jean-Pierre Marozz. Je lui adresse un grand merci pour le gros travail accompli.

Un autre point fort de cette année fut également la distribution, dans le cadre de la réunion de la Société à Lugano, du Prix Anna-Müller-Grocholski pour la neuropédiatrie, rendu possible grâce à un financement généreux de la fondation du même nom. Le premier prix a été attribué à A. Wiedmann (Berne) pour son travail (*«Symptomatic neonatal arterial ischemic stroke correlation of diffusion weighted imaging and clinical outcome at two years follow-up»*), le deuxième prix à M. Cremer (Bâle) (*«Immediate effects of phototherapy on sleep in very preterm neonates - an observational study»*) et le 3^{ème} prix à A. Wanders (Genève) (*«Seizure outcome after surgery for cortical dysplasia in children»*). Ce fut une grande joie et un honneur de juger les travaux de haute qualité de nos jeunes collègues que nous aimerions féliciter encore cordialement. Nous aimerions les motiver à poursuivre leur travaux en neuropédiatrie. Pour l'année en cours, nous aurons à nouveau le plaisir de distribuer ce prix, et nous nous réjouissons de vos candidatures (les conditions figurent sur le site de la société).

Nous aimerions encore remercier du fond du cœur Florian Bauder pour son travail en vue de créer un nouveau site pour notre Société, et nous invitons les lecteurs à le visiter.

En 2016, la commission de la formation postgraduée a procédé avec succès à la (re)-certification des centres de formation postgraduée en neuropédiatrie de Genève et de Bâle.

Nous aimerions faire remarquer que durant l'année, en collaboration avec l'ISFM, une nouvelle trame pour le concept de formation postgraduée a été élaborée, ce qui devrait aider à harmoniser les informations pertinentes de formation postgraduée des centres.

Sur invitation de l'Académie Suisse des Sciences Médicales (ASSM/SAMW), dans le cadre d'un processus de consultation, nous avons pu nous prononcer sur les nouvelles directives concernant le «Diagnostic de la

mort dans le contexte de la transplantation d'organes» et nous la remercions d'avoir pu collaborer dans ce dossier.

Congrès en 2017

SENP 23. – 25.03.2017 Turin
GNP 27. – 30.04.2017 Bad Nauheim
EPNS 20. – 24.06.2017 Lyon
SSNP 08. – 09.11.2017 Soleure
(!!! – SAVE the date)

Cette année est également marquée par des changements au niveau personnel: Danielle Mercati a présenté sa démission de la commission des titres après de nombreuses années d'un excellent travail plein d'empathie. Cette tâche a été reprise par Regula Schmid. Au comité, Pierre-Yves Jeannet se retire au profit de Joël Fluess. J'adresse à tous mes remerciements pour leur engagement sans faille, et aux nouveaux je souhaite bon succès pour le futur. Je tiens également à féliciter Regula Schmid pour sa nomination au comité de l'ISFM, cela nous fait plaisir d'avoir une représentante issue de nos rangs dans ce comité de grande importance, alors même que ceci nous amène en même temps quelques larmes, puisque pour éviter des conflits d'intérêts, elle quittera le comité de la SSNP durant l'année 2017.

Correspondance

Prof. Dr Peter Weber
peter.weber@ukbb.ch

Néphrologie pédiatrique

Guido Laube, Zurich, Paloma Parvex, Genève

Organisation

Société suisse de Néphrologie Pédiatrique (SAPN)

Président

PD Dr. Guido F. Laube; Abteilung Nephrologie, Universitäts-Kinderspital, Zürich
Guido.Laube@kispi.uzh.ch

Secrétaire

Prof. Paloma Parvex; Unité Universitaire romande de néphrologie pédiatrique Genève et Lausanne, Paloma.Parvex@hcuge.ch

Nombre de porteurs du titre

18

Examen de spécialité

Formation approfondie (annuel, sanctionnant)

Présentation générale

Tout médecin intéressé à la néphrologie pédiatrique peut devenir membre de la SAPN. Deux séances plénières ont lieu annuellement; on y discute de cas cliniques complexes, des recommandations de prise en charge pour les pathologies rénales fréquentes et des sujets de politique professionnelle.

Les conditions pour la formation de néphrologie pédiatrique sont codifiées dans le règlement de la formation approfondie, celle-ci est sanctionnée par un examen fédéral. Les services hospitaliers reconnus comme centre de formation par la FMH/SIWF sont

- Universitäts-Kinderkliniken Zürich
- Unité universitaire romande de néphrologie pédiatrique Genève et Lausanne
- Universitäts-Kinderklinik, Inselspital Bern

Une minorité seulement des patients suivis en néphrologie pédiatrique ont besoin d'un traitement hautement spécialisé, tel que la dialyse ou la transplantation rénale. L'organisation de l'offre thérapeutique doit prendre en compte cette donnée épidémiologique; malgré cela, les possibilités de prise en charge devraient se trouver à une distance acceptable pour les patients. Les dialyses et

transplantations rénales sont effectuées, selon ces critères, dans les trois centres mentionnés ci-dessus. De plus, des consultations de néphrologie pédiatrique sont proposées à Bâle, Bellinzzone, Bienne, Lucerne et St Gall. Ce réseau est d'une importance capitale afin de garantir pour tous les enfants avec une maladie rénale aiguë ou chronique une prise en charge spécialisée de qualité.

Formation postgraduée

La formation postgraduée pour l'obtention de la formation approfondie en néphrologie pédiatrique s'effectue dans les trois cliniques A précitées qui remplissent les critères de centres de prise en charge de dialyse aiguë et chronique et de transplantation rénales.

Formation continue

Bien que peu de patients en âge pédiatrique souffrent d'une insuffisance rénale terminale, un nombre conséquent de pathologies sont à risque de développer une insuffisance rénale. D'après le Registre Pédiatrique Suisse du Rein (SPRR), les malformations rénales congénitales comptent parmi les causes les plus fréquentes d'une insuffisance rénale terminale à l'âge pédiatrique. D'où l'importance de la formation continue en néphrologie pédiatrique, pour le pédiatre «généraliste» qui, doit prendre en charge non seulement les malformations rénales et urologiques mais aussi les infections urinaires, les troubles mictionnels, les maladies glomérulaires et l'hypertension artérielle.

Axes prioritaires

La prévention de l'insuffisance rénale est d'une importance capitale en néphrologie pédiatrique. Cela implique une prise en charge qui tient compte de l'aspect épidémiologique des maladies rénales pédiatriques. Avec une connaissance des néphropathies à diagnostic prénatal, pour les maladies rénales congénitales, et pour l'ensemble des néphropathies jusqu'à la transition vers une prise en charge adulte. La collaboration de la SAPN avec le Working Group on Inherited Kidney Disorders (WGiKD) s'inscrit dans ce contexte, l'objectif commun étant d'optimiser la prise en charge des patients et permettre un dia-

gnostic génétique. Le WGiKD est constitué de néphrologues adultes, pédiatriques et de généticiens.

En récoltant depuis 1970 les données de tous les enfants avec une insuffisance rénale terminale (traités par dialyse ou transplantation), le SPRR représente également un outil important de prévention. Les données du SPRR sont transmises chaque année au registre de néphrologie pédiatrique de l'European Society of Pediatric Nephrology (ESPN), ce qui permet d'une part une comparaison internationale et ainsi un contrôle qualité et garantit ainsi la participation aux projets de recherche scientifique européens. L'organisation du SPRR se fait en collaboration étroite avec l'Institut de médecine sociale et préventive (ISPM) de l'Université de Berne, dont les collaborateurs assument aussi la responsabilité du respect des critères éthiques et des procédés de protection des données.

La révision du programme de formation postgraduée de la formation approfondie en néphrologie pédiatrique a été au centre des activités de la SAPN, en 2016. Elle a été approuvée par l'ISFM (Institut suisse pour la formation médicale postgraduée.) Le point central est la conséquence positive pour les enfants de la Loi sur la transplantation entrée en vigueur en 2007. Cette loi offre une priorité pédiatrique pour les enfants de moins de 20 ans, ce qui diminue significativement le temps d'attente pour un rein d'une personne décédée. Le nombre de dialyses et/ou la durée des dialyses ont ainsi diminué. Cela représente un bénéfice certain pour les patients et leur futur, mais par conséquent modifie aussi le programme de formation postgraduée qui doit s'adapter à cette évolution. Ce programme sera aussi à la base du futur «e-log-book».

Recommandations

- Diagnostic et traitement de l'infection urinaire de l'enfant
- Diagnostic et traitement des enfants avec incontinence et énurésie
- Investigations et traitement des enfants avec une malformation congénitale des voies urinaires.

Correspondance

Guido.Laube@kispi.uzh.ch

Paloma.parvex@hcuge.ch

Cardiologie pédiatrique

Tatiana Boulos, Lausanne

Organisation

Société Suisse de Cardiologie Pédiatrique (SSCP)

Comité

Présidente

Cécile Tissot, Genève

Secrétaire

Anna Cavigelli, Zürich (2016)

Tatiana Boulos, Lausanne (2017)

Secrétaire scientifique

Walter Knirsch, Zurich

Pré-président

Dominique Stammbach, St. Gallen

Past-président

Christian Balmer, Zurich

Statistiques des membres

La Société Suisse de cardiologie pédiatrique comporte actuellement 79 membres, dont 6 membres juniors en formation de cardiologie pédiatrique, 10 membres seniors après la fin de leur activité clinique, 8 membres correspondants se trouvant actuellement à l'étranger et 10 membres extraordinaires.

Domaine d'activité

La Société a pour but d'encourager la recherche de base, la recherche appliquée, ainsi que la formation post-graduée et continue en cardiologie pédiatrique. La Société veille à la sauvegarde des intérêts de ses membres. De même elle a pour but de promouvoir une étroite collaboration et un échange d'idées dans le domaine de la cardiologie pédiatrique, en Suisse et à l'étranger. La Société est responsable de la surveillance qualité dans le domaine de la cardiologie pédiatrique. La Société est aussi impliquée dans la collaboration avec d'autres sociétés utilisant l'échocardiographie de manière fonctionnelle.

La Société a aussi pour but de stimuler la contribution scientifique dans le domaine de la cardiologie pédiatrique et de soutenir les études multicentriques. A ces fins un poste de secrétaire scientifique a été créé.

Quelques highlights de l'année 2016

- La réunion scientifique annuelle a eu lieu le 11 novembre à Berne. Le thème principal était les stratégies diagnostiques et thérapeutiques de l'insuffisance cardiaque dans les cardiopathies congénitales, du fœtus à l'adulte, suivi d'une session de présentations orales de cas cliniques et d'une session de posters. Une session spéciale d'un groupe d'intérêt composé d'infirmières de cardiologie pédiatrique provenant des divers centres suisses a eu lieu en parallèle.
- A l'initiative du Comité de la SSCP et avec le soutien de sponsors, un prix du meilleur poster a été décerné lors de la dernière Assemblée Générale de la Société Suisse de Cardiologie (SSC) en marge du congrès annuel en juin à Lausanne, et permet ainsi à la Société de soutenir activement la recherche dans le domaine de la cardiologie pédiatrique et congénitale.
- Herznetz.ch: les différents groupes d'intérêt et association œuvrant pour les patients avec cardiopathies congénitales ont créé ce réseau qui s'est mis progressivement en place durant le courant de cette année 2016. Le but est de sensibiliser l'opinion publique aux cardiopathies congénitales et de soutenir la recherche dans ce domaine. Ce réseau comprend aussi bien les associations professionnelles que les associations de parents ou de patients. Il couvre la Suisse entière sans limite d'âge du nouveau-né au patient adulte avec cardiopathie congénitale. Une journée d'information est prévue à Zurich le 4 février prochain avec des animations pour les patients, des présentations médicales sur des sujets d'intérêt pour les patients.
- Save the date: la prochaine réunion scientifique de la Société aura lieu le 10 novembre 2017 à Bâle.

Vous trouverez toutes les informations supplémentaires sous:

www.pediatriccardiology.ch

Correspondance

Dr Tatiana Boulos

Cardiologie pédiatrique

CHUV

Rue du Bugnon 46

1011 Lausanne

tatiana.boulos@chuv.ch

Médecine d'urgence pédiatrique

Georg Staubli, président du PEMS, Zurich

Organisation

Pediatric Emergency Medicine Switzerland (PEMS)

Au 02.12.2016, date du congrès annuel de médecine d'urgence pédiatrique s'étant déroulé à Berne, 70 médecins (hommes et femmes confondus) avaient obtenu le titre de formation approfondie en médecine d'urgence pédiatrique: 65 d'entre eux possèdent le titre FMH de spécialiste en pédiatrie, 5 possèdent le titre de chirurgie pédiatrique.

Lors de l'assemblée générale du PEMS (Pediatric Emergency Medicine Switzerland), qui a eu lieu dans le cadre du congrès annuel, la décision a été prise d'intégrer les collègues des soins infirmiers dans le PEMS. Le but est d'adapter les statuts de la société jusqu'à 2017 et de les faire voter lors de la prochaine assemblée. L'actuel comité du PEMS se com-

pose des personnes suivantes: Georg Staubli, Kinderspital Zurich (président), Sergio Manzano, HUG Genève (caissier), Steffen Berger, chirurgien pédiatre Inselspital Berne (vice-président). Le Ioannis Pegiazoglou, UKBB, remplace Lukas Szabo, Kinderklinik, KS Coire, en tant que secrétaire de la société.

Petra Valk-Zwickl continue de représenter les soins infirmiers dans le comité.

Huit candidats au titre de formation approfondie ont pris part le 21.12.2016 à l'examen, qui a eu lieu pour la première fois simultanément en Suisse, dans 3 endroits différents.

Le congrès annuel 2017 aura lieu à Berne le 1.12.2017.

Correspondance

Georg.Staubli@kispi.uzh.ch

Médecine intensive pédiatrique et néonatale

Marie-Hélène Perez, Lausanne

Organisation professionnelle

SSMI, Société Suisse de Médecine Intensive, www.sgi-ssmi.ch.

Groupe d'intérêt pour la médecine intensive pédiatrique et néonatale (GIMIPN)

Site internet du groupe: <http://www.sgi-ssmi.ch/index.php/gi-medecine-intensive-pediatriqueet-neonatale.html>

Comité

Il se compose de deux médecins et de deux infirmiers/infirmières spécialistes en médecine intensive, avec à chaque fois un représentant Suisse Romand et un représentant Suisse Alémanique.

Représentante médecin francophone, présidente: Dr Perez Marie-Hélène, Lausanne

Représentant médecin alémanique, co-président et trésorier: Dr Bjarte Rogdo, St-Gall

Représentante infirmière alémanique: Christine Ascher, Coire

Représentante infirmière francophone: Valérie Lévy-Mehmetaj, Lausanne

Remarque préliminaire

Le groupe d'intérêt pour la médecine intensive pédiatrique et néonatale de la Société Suisse de Médecine Intensive a été fondé en 2010. Son siège est à Bâle.

Ce groupe d'intérêt s'adresse à tous les pédiatres intensivistes formés ou en formation, à tous les infirmiers/ères certifiés/ées en médecine intensive pédiatrique ou en cours de formation, ainsi qu'à toute personne qui s'intéresse à la médecine intensive pédiatrique et/ou néonatale, en particulier aussi les soignants.

Le GIMIPN se réunit deux fois par année: lors du symposium/workshop de la SSMI (en principe au printemps, à Berne) et lors de la réunion annuelle de la SSMI (en principe en automne).

Activités

- Représenter les intérêts de la pédiatrie au sein de la SSMI. Un/e représentant/e du GIMIPN est membre du comité de la SSMI.
- Activités de la SSMI: recueil de données (MDSi), reconnaissance des établissements de formations post-graduées (KAI), formation continue et post-graduée, examens, tarif, congrès.
- Promotion de la collaboration entre les unités de soins intensifs pédiatriques: promotion de la relève, projets multicentriques (recherche clinique, recherche sur la prise en charge, recommandation de bonne pratique).
- Collaboration avec d'autres groupes et sociétés connexes (SSN/SGN, SSP/SGP).
- Réalisation d'événements de formation continue et post-graduée dans le domaine des soins intensifs pédiatriques.

Membres

Actuellement le groupe compte une centaine de membres. Pour adhérer au groupe, il suffit de contacter le président ou le co-président par e-mail.

Prochaines séances

Symposium SSMI 2017, Berne, Inselspital, Auditorium Rossi, jeudi 2 mars 2017.

Congrès de la Société Suisse de médecine intensive: 13 - 15 septembre 2017, Olma Messen, St. Gallen

Examens de spécialiste en médecine intensive

Examens écrits/oraux: les dates de l'examen 2017 seront communiquées en Janvier 2017.

Inscription et renseignements :

Sgi Prüfungskommission / Commission d'examen de la SSMI, Präsident: Dr. med. Denis Bachmann c/o Abt. für päd. Intensivbehandlung, Universitätskinderklinik, Inselspital 3010 Bern, E-Mail: denis.bachmann@insel.ch
Administrative Geschäftsstelle SGI - SSMI - SSMI, IMK Institut für Medizin und Kommunikation AG, Münsterberg 1, 4001 Basel
Tel. 061 / 271 35 51, Fax 061 / 271 33 38, E-Mail: sgi@imk.ch, www.sgi-ssmi.ch

Correspondance

Marie-Helene.Perez@chuv.ch

Swiss Group for Inborn Errors of Metabolism

D. Ballhausen, L. Bonafé, Lausanne; B. Fowler, Bâle; M. Baumgartner, M. Huemer, Zurich; J. M. Nuoffer, Berne; I. Kern, Genève

Organisation

Swiss Group for Inborn Errors of Metabolism (SGIEM)

Président 2016

Prof. Brian Fowler, Bâle et Zurich

Secrétaire 2016

PD Dr Diana Ballhausen, Lausanne
Secrétariat: Sandra Bolli, clinique pédiatrique universitaire de Zurich

Site internet

aucun

Nombre de porteurs du titre

pas de titre ni d'examen de spécialiste existants

Nombre de membres

45

Formation postgraduée en métabolisme pédiatrique

programme de la clinique pédiatrique universitaire de Zurich accrédité par la European Academy of Paediatrics: 2 internes depuis 2013, dont 1 ayant terminé le cursus

Activités principales en 2016:

- Le SGIEM s'est constitué en association, dont la 1ère assemblée annuelle s'est tenue le 30 juin 2016 à Berne.
- Le groupe de travail sur les maladies lysosomiales (Schweizerische Arbeitsgruppe für Lysosomale Speicherkrankheiten-SALS) est devenu un sous-groupe focalisé du SGIEM. Activités SALS: 12.05.2016 ultime assemblée annuel; 24.11.16 réunion d'experts, toutes 2 à Berne.
- Réunion annuelle du SGIEM: pour la 3ème fois en commun avec le groupe métabolique autrichien, 3rd Austrian-Swiss Metabolic Meeting, 21-22.1.2016 à Berne sur le thème «IEM in Adulthood – News and Controversies».

- Coordination du dépistage néonatal des maladies congénitales du métabolisme ainsi que l'élaboration et la soumission de propositions d'extension du dépistage néonatal à l'OFSP dépistage du déficit immunitaire combiné sévère (Severe Combined Immune Deficiencies (SCID)): soumission le 30.11.2016 du dossier révisé à l'OFSP (en collaboration avec Janine Reichenbach, service d'immunologie, clinique pédiatrique universitaire de Zurich).

- Coordination de la prise en charge clinique des patients avec une maladie métabolique congénitale en collaboration avec les cliniques pédiatriques A et B:
 - Réseau métabolique sud-ouest (coordinateur Lausanne)
 - Réseau métabolique centre (coordinateur Berne)
 - Réseau métabolique nord-est (coordinateur Zurich)

- Coordination de l'offre en analyses spécialisées du métabolisme dans les hôpitaux universitaires ainsi que demande d'inclusion d'analyses du métabolisme dans la liste des analyses.

- Demande d'inclusion dans la liste des spécialités (LS), respectivement dans la liste des médicaments en matière d'infirmités congénitales de l'AI, d'aliments diététiques certifiés et de médicaments reconnus au niveau international pour le traitement de maladies métaboliques, afin d'assurer leur remboursement par les assurances maladie et l'AI

- Direction et/ou participation à des groupes de travail internationaux pour le développement de recommandations ou directives de diagnostic et traitement de maladies spécifiques:

Déficits du cycle de l'urée: direction Johannes Häberle, clinique pédiatrique de Zurich

Acidurie méthylmalonique/acidurie propionique: direction: Matthias Baumgartner, clinique pédiatrique de Zurich

Galactosémie: Matthias Gautschi, hôpital de l'île de Berne, représentant du SGIEM

Homocystinurie et déficits de la méthylation: Martina Huemer & Matthias Baumgartner, clinique pédiatrique de Zurich, dans le cadre du projet E-HOD (European network and registry for homocystinurias and methylation defects)

Acidurie glutarique de type 1 (mise à jour): Diana Ballhausen, CHUV Lausanne & Ralph Fingerhut, clinique pédiatrique de Zurich, représentants du SGIEM.

Mucopolysaccharidoses: Marianne Rohrbach, Martina Huemer & Bianca Link, clinique pédiatrique de Zurich, représentants du SGIEM.

Correspondance

Dr Diana Ballhausen, PD, MER

Médecin adjoint

Centre des Maladies Moléculaires

Service de Médecine Génétique

CHUV-BT 02/252

CH-1011 Lausanne

Email: diana.ballhausen@chuv.ch

Réadaptation pédiatrique: Swiss Academy of Childhood Disability (SACD)

Andreas Meyer-Heim, Zurich



Organisation

La Swiss Academy for Childhood Disability (SACD) est une union multiprofessionnelle de tous les spécialistes s'occupant d'adaptation et de réadaptation d'enfants handicapés.

La SACD poursuit les objectifs suivants:

- promotion et amélioration du suivi multidisciplinaire et du traitement des enfants et adolescents qui nécessitent une prise en charge de réadaptation pédiatrique;
- formation continue commune, dans le domaine de la réadaptation pédiatrique, aux groupements professionnels participants;
- soutien et incitation aux perfectionnements et évaluations des méthodes et processus utilisés en réadaptation pédiatrique;
- collaboration avec les fournisseurs de prestations, les organisations et autres instances impliquées dans la réadaptation pédiatrique;
- représentation des intérêts des membres auprès des instances externes.

Président

PD Dr Andreas Heim, centre de rééducation pour enfants et adolescents de Hôpital universitaire de l'enfance de Zurich, Mühlebergstr. 104, 8910 Affoltern am Albis

Comité

Le comité est formé de membres de divers groupements professionnels (médecine, physiothérapie, ergothérapie, logopédie, pédagogie spécialisée, neuropsychologie, technique orthopédique et rééducative, soins). Outre le président, les membres du comité spécialisés en pédiatrie sont: Sebastian Grunt (Hôpital de l'île, Berne), Christopher Newman (CHUV, Lausanne), Sybille Germann (OAI, Zurich).

Association

La SACD compte actuellement 102 membres. Les adhésions institutionnelles sont également possibles (avec admission au tarif réduit de cinq personnes au symposium).

Site

www.sacd.ch

Outre des informations sur notre association, le site de la SACD renferme la Newsletter semestrielle ainsi qu'un agenda des symposiums ou cours organisés. D'autres documents peuvent y être téléchargés gratuitement (lignes directrices, fiches d'évaluation, etc. pour le travail quotidien des diverses professions s'occupant de réadaptation d'enfants handicapés). N'hésitez pas à suggérer vos manifestations spécialisées à l'adresse sacd@foerderraum.ch.

Admission

La SACD est ouverte à tous les spécialistes du secteur (voir plus haut); l'inscription s'effectue sur son site Internet. La cotisation annuelle pour les médecins est fixée à 80 francs.

Temps forts et activités de la SACD en 2016

La SACD veille aux intérêts de notre secteur d'activité dans l'élaboration de deux nouveaux systèmes tarifaires: DRG de réadaptation précoce et ST-Reha (système tarifaire pour la réadaptation). Divers membres du comité de la SACD y sont directement impliqués. En outre, la SACD soutient la mise en place du registre suisse de CP (cerebral palsy).

Le symposium annuel a été organisé le 16 novembre dans la salle du Grand Conseil au Rathaus de Berne, avec l'Association de promotion Dialogue Ethique. Il portait sur le thème de l'éthique et de la réadaptation et avait pour slogan «On y arrivera: médecine de pointe, handicap et réhabilitation». Parmi les intervenants figuraient Mme Christine Egerszegi-Obrist, ex-conseillère aux Etats (Plus d'Etat social – moins d'esprit civique?), le

prof. Mathias Binswanger (Concurrence insensée dans le secteur de la santé) et la présidente de la British Academy of Childhood Disability BACD (De bons soins sont un enjeu primordial! Bien répondre aux besoins des enfants handicapés et de leurs familles).

3^e prix Anna Müller Grocholski pour la réadaptation pédiatrique

Parmi les onze dossiers reçus, six ont été sélectionnés et leurs auteurs invités à présenter brièvement, à la rubrique «window of opportunity» de l'assemblée annuelle 2016, leurs travaux de recherche ou projets/concepts en réadaptation pédiatrique. Les deux lauréates ont reçu chacune 2500 francs en espèces et seront défrayées pour leur participation à l'European Academy of Childhood Disability (EACD) ou à un autre symposium international, afin d'y présenter leurs travaux. Elles ont été désignées par un jury indépendant du comité de la SACD, où le public disposait d'une voix.

Les lauréats du premier prix 2016 sont Corinne Amman-Reiffer, pour «Deux mesures de la performance de marche des enfants souffrant de troubles neuromusculaires: traduction, validité conceptuelle et fidélité inter-juges dans un cadre hospitalier» (Centre de réadaptation d'Affoltern, hôpital de l'enfance de Zurich) et Maria Ambühl Maria pour «Activité physique durant les thérapies de réadaptation pédiatrique» (Centre de réadaptation d'Affoltern, hôpital de l'enfance de Zurich).

Le prochain symposium annuel de la SACD, qui se tiendra mercredi 15 novembre 2017 à l'hôpital cantonal d'Aarau, sera une manifestation commune avec le registre suisse de CP (cerebral palsy). Pour en savoir plus et pour s'inscrire, voir sous: www.sacd.ch.

Correspondance

Secrétariat de la SACD
förderraum Servicebüro, Poststrasse 15
9000 Saint-Gall
e-mail: sacd@foerderraum.ch

Protection de l'enfant des cliniques pédiatriques suisses

Markus Wopmann, Baden

Traduction : Isabelle Rausis, secrétariat SSP

Liste des membres

- Présidence: Markus Wopmann, Baden
- Aarau: Gérald Berthet, Brigitta Wyss
- Aigle: Thomas Gehrke
- Baden: Markus Wopmann
- Bâle: Daniel Beutler
- Berne: Christian Wüthrich, Mischa Oesch
- Bienne: Stefanie Armbruster
- Coire: Elmar Keller
- Genève: Madeleine Mirabaud
- Lausanne: Jean-Jacques Cheseaux, Sarah Depallens
- Lugano: Valdo Pezzoli
- Lucerne: Rolf Stallkamp
- Münsterlingen: Christoph Stüssi
- St. Gall: Tamara Guidi
- Sion: Jean-Jacques Cheseaux
- Winterthur: Kurt Albermann
- Zurich, Kinderspital: Georg Staubli
- Zurich, Triemli: Maren Tomaske

Correspondance

M. Wopmann

Président du groupe de travail Protection de l'enfant des cliniques pédiatriques suisses

markus.wopmann@ksb.ch

Séance : 19.01.2016

Le recensement national des cas de mauvais traitements d'enfants enregistrés par les cliniques pédiatriques se poursuit. Même après 2015, ces chiffres ont pu être publiés avec un grand intérêt de la part des médias.

Le 11.11.2016 s'est tenu le colloque annuel de la protection de l'enfant à Berne, organisé cette année par la clinique pédiatrique de Münsterlingen. Le thème principal était «Enfants de parents malades psychologiquement», le second thème apportait un éclairage sur les compétences et le financement de la protection de l'enfant dans les cliniques pédiatriques. Malheureusement, seule une cinquantaine de personnes ont participé. Un article détaillé sur ce colloque sera publié dans une prochaine édition de Paediatrica. Le prochain colloque de la protection de l'enfant se tiendra le 30.11.2017.

Au cours de l'année 2016, les recommandations sur le travail de la protection de l'enfant dans les cliniques pédiatriques suisses, qui ont eu 10 ans, ont été entièrement révisées. Elles seront publiées début 2017 et seront également disponibles sur le site internet de la SSP.

Echographie pédiatrique

Raoul Schmid, Baar

Traductrice: Nathalie Kostoulas-Zoupanos, Zoug

Organisation

Association suisse pour l'échographie en pédiatrie (ASEPA).

L'ASEPA est la section pédiatrique de la SSUM (société suisse d'ultrasons en médecine) et du groupement des spécialistes en échographie de la Société suisse de pédiatrie (SSP) et de Kinderärzte Schweiz

Site internet

www.svupp.ch

Comité

Raoul Schmid, Baar, président

Johannes Greisser, trésorier, site internet

Thomas Baumann, assesseur, membre fondateur

Diego Spörri, assesseur

Nouveaux membres depuis sept. 2016

Michael Walther, représentant des services pédiatriques

Eva Adank, représentante des médecins assistants

Secrétariat

Beatrice Kivanc

Membres

Nombre de membres à la fin de l'année associative (juin 2016): 355

Objectifs et missions de l'ASEPA

- développement de l'échographie en pédiatrie (cabinets privés et cliniques)
- organisation de la formation, formation post-graduée et continue dans les différents domaines de l'échographie pédiatrique
- représenter les intérêts de pédiatres pratiquant l'échographie
- élaboration des bases pour les certificats de capacité
- échange d'information avec les sociétés ayant des objectifs semblables

Activités 2016

Cours et enseignement

Un cycle complet de cours d'échographie de la hanche et d'échographie pédiatrique a à

nouveau pu être proposé, complété par des ateliers. Des ateliers et des présentations ont été tenus par des membres du comité lors de divers congrès et événements nationaux et internationaux (Congrès EAPS, Euroson, congrès annuel de la SSUM, Pédiatrie Update, etc.).

POCUS (point of care ultrasound)

Après plusieurs années de travail préparatoire une demande de certificat de capacité pour l'échographie ciblée a été déposée par la SSUM auprès de l'ISFM (Institut Suisse pour la Formation Médicale postgraduée et continue). Au nom des pédiatres et d'autres groupements qui s'intéressent à l'échographie pédiatrique, l'ASEPA a élaboré un appendice de pédiatrie centré sur les besoins des cabinets et des centres d'urgences. Celui-ci, ainsi que deux autres appendices (néonatalogie/médecine intensive pédiatrique et échocardiographie transthoracique chez l'enfant) ont été reconnus le 1.12.16 par l'ISFM. Ce nouveau certificat de compétence sera mis en fonction dans les prochains mois.

Réseau

La proposition d'intégrer l'échographie dans la formation postgraduée pédiatrique n'a malheureusement pas été couronnée de succès. L'ASEPA est en train d'évaluer de nouvelles alternatives pour rendre l'échographie accessible et ceci de manière intensive, aux pédiatres en formation dans les services de pédiatrie suisses.

La coopération avec l'organisation faitière SSUM et la commission pour l'échographie de la hanche se révèle constructive et agréable.

Le SwissMongolian Pediatric Project (SMOPP), lancé sous l'impulsion de l'ASEPA, continue avec grand succès de développer un programme de dépistage et de traitement de la dysplasie de la hanche en Mongolie. Les données obtenues trouvent un écho grandissant en Suisse et au niveau international.

Contrôle de la qualité

A la base des bonnes expériences du SMOPP, l'ASEPA est en train de développer un instrument de contrôle de la qualité par internet, qui permet d'échanger via une plateforme des images et d'autres documents et de ce fait d'améliorer la qualité des exécutants. Cette technique prendra une importance toute particulière si l'on considère que le traitement de la dysplasie des hanches est de plus en plus du ressort du pédiatre.

Nouvelle adresse du secrétariat central de l'ASEPA depuis le 1^{er} janvier 2017:

Association suisse pour l'échographie en pédiatrie ASEPA

c/o Manuela Honegger

Schmidmattweg 9

4900 Langenthal

info@svupp.ch

Correspondance

raoul.schmid@bluewin.ch