

Centres de Référence « Maladies Héritaires du Métabolisme » labellisés
par le 1^{er} plan national « maladies rares » 2005 - 2008

■ **Région Bretagne**

- **Centre de référence des surcharges en fer rares d'origine génétique**
Coordonnateur : Pr Pierre BRISSOT
CHU de Rennes, Hôpital Pontchaillou
Clinique des maladies du foie
2, rue Henri Le Guilloux
35033 Rennes Cedex 9

■ **Région Ile de France**

- **Centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme**
Coordonnateur : Pr Pascale DE LONLAY
AP-HP Hôpital Necker - Enfants malades
Service de génétique médicale
149 rue de Sèvres
75743 Paris cedex 15
- **Centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme**
Coordonnateur : Dr Hélène OGIER DE BAULNY
AP-HP Hôpital Robert Debré
Service de neurologie pédiatrique et maladies métaboliques
48 boulevard Sérurier
75935 Paris cedex 19
- **Centre de référence des maladies mitochondriales**
Coordonnateur : Pr Arnold MUNNICH
AP-HP Hôpital Necker - Enfants malades
Service de génétique médicale
149 rue de Sèvres
75743 Paris cedex 15
- **Centre de référence de la maladie de Wilson**
Coordonnateur : Dr France WOIMANT
AP-HP Hôpital Lariboisière
Service de neurologie
2 rue Ambroise Paré
75010 Paris cedex 10
- **Centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme hépatique**
Coordonnateur : Pr Philippe LABRUNE
AP-HP Hôpital Antoine Béclère
Service de pédiatrie
157 Rue de la Porte de Trivaux
92141 Clamart cedex

- **Centre de référence pour les maladies lysosomales**
 Coordonnateur : Dr Nadia BELMATOUG
 AP-HP hôpital Beaujon
 Service de médecine interne
 100 boulevard du Général Leclerc
 92110 Clichy
- **Centre de référence des porphyries**
 Coordonnateur : Pr Jean-Charles DEYBACH
 AP-HP Hôpital Louis Mourier
 Centre français des porphyries – Biochimie et génétique moléculaire
 178 rue des Renouillers
 92700 Colombes
- **Centre de référence pour la maladie de Fabry et les maladies héréditaires du tissu conjonctif à expression cutané-articulaire**
 Coordonnateur : Dr Dominique-Paul GERMAIN
 AP-HP, Hôpital européen Georges Pompidou
 Service de génétique
 104 boulevard Raymond Poincaré
 92380 Garches

■ **Région Lorraine**

- **Centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme**
 Coordonnateur : Pr François FEILLET
 CHU de Nancy Hôpital Brabois enfants
 Service de médecine infantile 3 et de génétique clinique
 5 allée du Morvan
 54500 Vandœuvre lès Nancy

■ **Région Nord – Pas de Calais**

- **Centre de référence des maladies héréditaires du métabolisme**
 Coordonnateur : Dr Dries DOBBELAERE
 CHRU de Lille Hôpital Jeanne-de-Flandre
 Clinique de Pédiatrie – Unité des maladies héréditaires du métabolisme
 Avenue Eugène Avinée
 59037 Lille Cedex

■ **Région Provence – Alpes – Côte d'Azur**

- **Centre de référence des des maladies héréditaires du métabolisme**
 Coordonnateur : Pr Brigitte CHABROL,
 AP-HM hôpital des enfants de la Timone
 Unité de Médecine infantile
 264 Rue Saint-Pierre
 13385 Marseille Cedex 5

- **Centre de référence des maladies mitochondriales**
Coordonnateur : Pr Véronique PAQUIS-FLUCKLINGER
CHU de Nice Hôpital l'Archet 2
Service de génétique médicale
151 Route Saint-Antoine de Ginestière BP3079
06202 Nice cedex 3

■ **Région Rhône-Alpes**

- **Centre de référence des maladies rénales rares et des maladies métaboliques héréditaires**
Coordonnateurs : Pr Pierre COCHAT et Dr Nathalie GUFFON
HCL Hôpital Femme Mère Enfant
Département de pédiatrie
59 Boulevard Pinel
69677 Bron cedex