

☛ A VOS FOURNEAUX: Madeleines

Pour 12 madeleines :

100 gr de crème fraîche à 30 %.

100 gr de sucre.

50 gr de Maïzena.

50 gr de farine

1 œuf

2 cuillères à café d'eau de fleur d'oranger.

Préparation: 10 minutes.

Cuisson : 30 à 40 minutes.

Bien mélanger la crème et le sucre, ajouter l'œuf, la maïzena, la farine et le parfum.

Versez dans les moules, les remplir au 2/3.

Faire cuire 10 minutes au four thermostats 6 ou 180°.

12 madeleines:

1200 Kcalories

5 g de protéines

5 mmol de sodium

6,5 mmol de potassium

Pour 1 madeleine

100Kcalories

0,4 g de protéines

0,4 mmol de sodium

0,5 mmol de potassium

GRAFF Eliane diététicienne CHU de Nice



Compte-rendu de l'atelier «Prise en charge de la douleur lors d'une ponction biopsie rénale »

Lors des dernières Journées Nationales, nous avons présenté une vidéo sur la prévention et la prise en charge de la douleur lors de la P.B.R. Ce film a été réalisé dans le service de néphrologie pédiatrique de l'hôpital Robert Debré à Paris. On peut y voir les différents moyens mis en oeuvre par l'équipe pour prévenir la douleur avant, pendant et après le soin. Pour résumer, dans ce service nous suivons trois grandes étapes:

-avant l'acte:prémédication avec une prise per os d'atarax*, une dose IV de nabalphine et la pose de crème emla* sur le repérage échographique.

-pendant l'acte:utilisation du mélange équimolaire d'oxygène et protoxyde d'azote(M.E.O.P.A.).

-après l'acte:évaluation de la douleur et traitement en fonction de l'intensité (peralgan* ou nubain*).

Lors de cet atelier, il y avait différents personnels hospitaliers (médecins, infirmiers) venant de différents centres. Pour toutes les personnes présentes, la douleur était très bien prise en charge, mais ce qui a interpellé la majorité ce sont les moyens mis en oeuvre pour ce soin, qui leur ont semblé trop important par rapport à ce qu'ils faisaient dans leurs services respectifs. D'autant plus que tous ces moyens nécessitaient une journée d'hospitalisation supplémentaire. Pour la plupart, l'utilisation de l'emla* et du meopa suffisaient pour que le soin se passe bien. C'est pourquoi la question que l'on peut se poser à la suite de cet atelier est la suivante: ne faudrait-il pas uniformiser cette pratique du soin dans tous les centres en réalisant un protocole de soins commun, avec peut-être moins de moyens mais une prise en charge de la douleur tout aussi efficace?

Virginie, Stéphanie et Evelyne, équipe infirmière de Robert Debré



APNP:

association loi 1901

n°491012521 à la préfecture de Maine et Loire

Siège Social :

CHU Angers 49933 Cedex9

APE: 913 E

Siret: 428 835 490 00015

Enregistrement Formation Permanente: 52 49 01 651 49

Contact:

Catherine CLARKE

Hémodialyse Néphrologie Pédiatrique—CHU Clocheville

49 Bd Béranger

37000—TOURS

Tél.: 02 47 47 47 54

fax: 02 47 47 86 86

E-mail: s.cloarec@chu-tours.fr

☛ CALENDRIER

-8ème réunion commune entre la **SFD** et la **SN** à Lille du 3 au 6 octobre 2006

—Réunion conjointe **APNP/SNP** :
JN 25 et 26 nov. 2006 à **TOURS**

EN DIRECT DE

L'APNP

Association des Personnels de Néphrologie Pédiatrique

Edito

Ville d'Art et d'Histoire, cité gallo-romaine, puis Capitale du Royaume de France, TOURS bénéficie d'une situation exceptionnelle au cœur de la prestigieuse région des châteaux de la Loire, et conserve son statut intemporel de « Jardin de la France ».

Traversée par 2 fleuves, la ville du bien parler et de l'art de vivre est une terre d'harmonie et d'équilibre.

C'est aussi, la ville du bien manger et du « bon boire ».

Héritière de Rabelais, la Touraine vous propose de nombreuses spécialités gastronomiques : rillettes, rillons, foie gras, fromages de chèvre (Ste Maure), gélines et poissons de Loire. En outre, elle s'affirme comme une région vinicole réputée : Vouvray, Montlouis, Chinon, Bourgueil, St Nicolas de Bourgueil.

Riche d'un patrimoine qu'elle a su conserver et valoriser, TOURS est une cité au charme prenant, dont la douceur ligérienne fut prisée des plus illustres personnages de l'histoire de France.

Mais TOURS a toujours su vivre avec son passé et se tourner vers l'avenir. Aujourd'hui, c'est une ville universitaire, moderne et animée, une ville jeune, où foisonnent les activités culturelles et sportives, une ville européenne enfin, par sa position de carrefour de communication.

L'équipe Tourangelle vous invite les 25 et 26 novembre 2006 à venir contempler ce tableau, à partager vos expériences professionnelles, afin que chacun d'entre vous reparte enrichi d'un nouveau savoir qui lui permettra d'évoluer dans ses compétences, et de dispenser ainsi des soins de qualité.

C'est avec impatience que nous vous attendons nombreux, les 25 et 26 novembre 2006, à la faculté de médecine du CHU de Tours, pour le 1^{ère} réunion conjointe SNP-APNP.

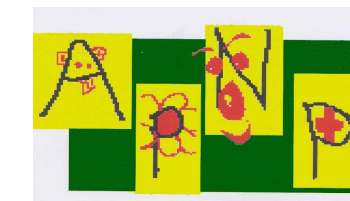
Bienvenue à TOURS, qui saura vous séduire, car « cette ville est rieuse, amoureuse, fraîche, fleurie, parfumée mieux que toutes les autres villes du monde... » (BALZAC)

L'équipe organisatrice de Tours
Catherine CLARKE

SOMMAIRE

- * *Diplôme Universitaire:
Traitements de l'insuffisance rénale*
- * *Présentation de l'AIRG*
- * *Recette des madeleines*
- * *Compte-rendu de l'atelier P.B.R. (JN de PARIS 2005)*

Avec le soutien de Pfizer



N° 17— Septembre 2006

Diplôme Universitaire: Traitements de l'insuffisance rénale

Destiné aux infirmiers. L'enseignement débute au mois d'octobre 2006



Université de la Méditerranée
Faculté de médecine de Marseille
Année universitaire 2006-2007

Programme:

- Module 1:
Insuffisance rénale chronique
- Module 2:
Insuffisance rénale aigue
- Module 3:
Principes et histoire de la dialyse
- Module 4:
Générateurs et eau pour hémodialyse
- Module 5:
Accès vasculaires pour hémodialyse
- Module 6:
La séance de dialyse
- Module 7:
Différents modes d'hémodialyse et d'hémofiltration
- Module 8:
Infections et matériovigilance en dialyse
- Module 9:
Adaptation des traitements aux patients complexes
- Module 10:
Transplantation rénale
- Module 11:
Dialyse péritonéale

DIPLOME UNIVERSITAIRE Traitements de l'insuffisance rénale

Responsables pédagogiques : Pr Yvon Berland – Pr Philippe Brunet

OBJECTIFS DE LA FORMATION

Donner des connaissances dans le domaine des traitements de l'insuffisance rénale à des infirmier(e)s susceptibles de travailler dans les centres de néphrologie, dialyse et transplantation rénale.

CONDITIONS D'ADMISSION

Etre titulaire du Diplôme d'Etat d'Infirmier

LOCALISATION

Centre de Néphrologie et Transplantation rénale
Hôpital de la Conception, Marseille

DUREE DE LA FORMATION

1 AN

PROGRAMME D'ENSEIGNEMENT

7 séminaires de 2 jours, un lundi et un mardi de chaque mois, d'octobre 2006 à avril 2007

- enseignement théorique (96 heures)
- enseignement pratique (24 heures)

COUT DE LA FORMATION

Formation permanente 300
Formation continue 450

VALIDATION

- Obligation d'assiduité : présence à 6 séminaires sur 7 indispensable
- Examen final

INFORMATIONS

Centre de Néphrologie et Transplantation Rénale
- Hôpital de la Conception
- Secrétariat : Madame Arlette PLACENTE – Tel 04 91 38 31 91 – mail : arlette.placente@ap-hm.fr
- Pr Ph BRUNET : pbrunet@ap-hm.fr

INSCRIPTIONS

Faculté de Médecine, Service de la Scolarité,
Bureau des D.U.
27 Bd. Jean MOULIN
13385 Marseille Cedex 5
Tel 04 91 32 43 25 ou 04 91 32 46 19
http://www.timone.univ-mrs.fr/medecine

Le Président de l'Université Le Doyen de la Faculté de médecine Le responsable de l'enseignement

Pr. Y. BERLAND

Pr. J.F. PELLISSIER

Pr. P. BRUNET

Présentation de l'association AIRG



Entretien d'Alex Musialowski avec Mme Graftiaux, Présidente de l'AIRG

L'AIRG-France, association loi 1901, a été créée en 1988 par des familles de patients insuffisants rénaux ayant le souci d'associer le savoir des uns et le vécu des autres. Cette association, parrainée par monsieur Richard BERRY, a pour mission d'informer les patients et leur famille sur les progrès faits dans la connaissance des différentes maladies rénales génétiques et de leur apporter un soutien moral. Elle contribue également au financement de divers travaux de recherche.

Allez visitez leur site Internet ! www.airg-france.org, vous y découvrirez informations médicales, témoignages, un résumé des journées annuelles et leurs différentes publications.

Lisez la revue « Néphrogène », publiées trois fois par an, envoyée aux adhérents et diffusées lors des congrès et autres journées organisées, elle nous rapporte les dernières nouvelles sur les recherches en cours et consacre quelques pages aux maladies génétiques du rein telles que le syndrome d'Alport ou encore la polykystose.

Procurez vous le livret pour les patients et les parents qui a été conçu afin de leur permettre de mieux comprendre les maladies rénales génétiques. Chaque livret traite d'une pathologie. A ce jour 4 maladies ont été abordées et l'AIRG travaille activement à l'élaboration de nouveaux livrets.

Assistez aux journées annuelles qui réunissent pendant deux jours adhérents, médecins, psychologues, conseillers d'état et ministre de la santé autour de conférences sur les avancées de la recherche, d'ateliers par maladies, de débats sur les conséquences de l'insuffisance rénale sur la vie sociale, et de discussions sur le don d'organes. Ces journées sont entièrement financées par les laboratoires partenaires de l'AIRG, notez que les prochaines se dérouleront à Nantes en mai 2007 !

Assistez également aux journées organisées par vos régions et profitez de ces rencontres pour prendre des contacts afin de mieux faire connaître l'association à vos patients et leur famille car l'AIRG a pour objectif aussi de soutenir les malades et leur entourage en leur apportant une écoute attentive, des conseils, en les orientant vers les personnes ressources tels que médecins, psychologues, et leur transmet des numéros de téléphones utiles. Enfin ils assurent une permanence hebdomadaire le jeudi à la mairie du 6^{ème} arrondissement de Paris afin d'accueillir ces personnes avides de conseils et de soutien.

L'AIRG a pour mission enfin d'aider la recherche à avancer. Depuis 2002 elle s'emploie à augmenter les maigres financements alloués aux équipes de chercheurs en appelant à des dons non seulement ses adhérents, mais aussi les entreprises, les fondations et les particuliers.

Tous les fonds sont reversés aux équipes de recherches sur les maladies rénales génétiques. Ainsi en 2005 elle a pu reverser 134 668 euros à la recherche médicale. Cette année un appel d'offre a été lancé pour le syndrome d'Alport en Europe. L'AIRG doit poursuivre ces efforts et pour cela elle a besoin de nous !

Pour contacter l'association, www.airg-france.org

