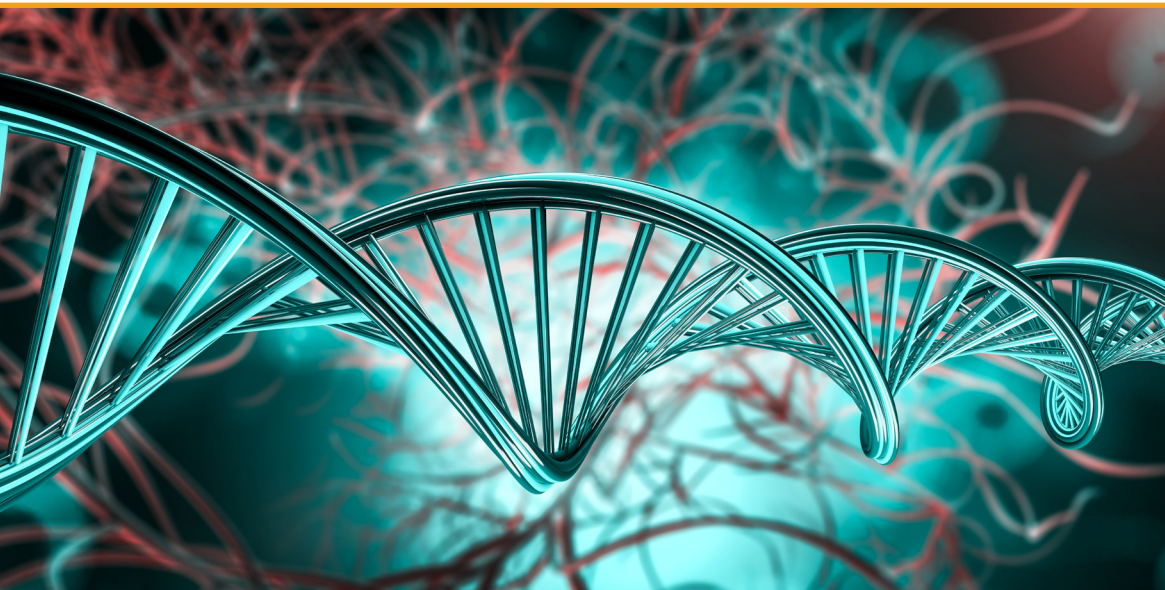


COORDINATION INTERDISCIPLINAIRE ET INTERPROFESSIONNELLE EN
MALADIES RARES ET/OU **GÉNÉTIQUES**
Certificate of Advanced Studies (CAS) - 2018



Agir en tant que professionnel-ressource dans l'accompagnement et la prise en charge interdisciplinaire d'une personne atteinte d'une maladie rare et/ou génétique, en considérant l'approche holistique et systémique, fondée sur des données probantes actualisées.



Département de la santé, des affaires sociales et de la culture
Departement für Gesundheit, Soziales und Kultur



Promotion santé Valais
Gesundheitsförderung Wallis



Concept général

6'000 à 8'000 maladies rares (MR) touchent 6 à 8% de la population. Elles peuvent survenir à tout âge mais touchent surtout des enfants. Essentiellement d'origine génétique (héréditaires ou liées à des accidents génétiques), elles sont dites orphelines car elles font l'objet de peu de recherche et bénéficient rarement de traitements spécifiques. Leur rareté et la méconnaissance qui les caractérisent font qu'elles sont souvent diagnostiquées longtemps après l'apparition des premiers symptômes. Bien que rares, ces maladies qui touchent en Europe quelque 30 millions de personnes génèrent des difficultés communes: manque d'information, errance diagnostique, insuffisance de traitements et de recherche, manque de coordination de la trajectoire de soins, insécurité juridique et administrative, perturbations de la dynamique familiale, isolement et souffrance psychosociale. Cette formation permettra aux professionnels d'améliorer l'accompagnement interdisciplinaire des personnes atteintes de maladie rare et/ou génétique et de leurs proches tout au long de leur parcours de vie et de santé.

Objectifs

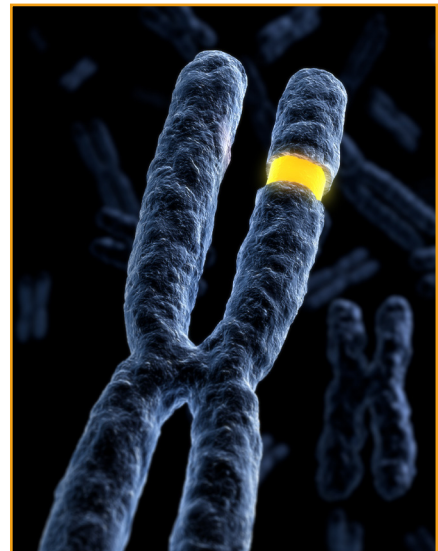
Cette formation post-grade permettra aux professionnels de la santé et du social, de l'enseignement et de l'enseignement spécialisé de contribuer à l'amélioration de l'accompagnement interdisciplinaire et interprofessionnel des personnes atteintes de maladie rare et/ou génétique (et de leurs familles, de leurs proches) tout au long de leur parcours.

Public cible

Professionnels intéressés par la thématique des maladies rares et/ou génétiques, provenant d'horizons divers (médecins, pharmaciens, infirmiers, psychologues, physiothérapeutes, ergothérapeutes, logopédistes, travailleurs sociaux, assistants sociaux, éducateurs, éducateurs spécialisés, enseignants, enseignants spécialisés, etc.) titulaires d'un diplôme HES, HEP ou jugé équivalent.

Diplômes ES et autres provenances socio-professionnelles, travaillant et/ou accompagnant des personnes atteintes de maladie rare et/ou génétiques (admission sur dossier).

Patients et proches aidants (admission sur dossier).



1/2 journée d'introduction : 17 septembre 2018

1/2 journée de clôture : 09 avril 2019

Module 1

6 crédits ECTS

8 jours

CHF 2'400.-

HEdS, Sion

Que savoir des maladies rares et/ou génétiques ?

Développer une compréhension élargie de la problématique en intégrant les données probantes associées aux maladies rares et/ou génétiques et à leur traitement et prise en charge interdisciplinaire et/ou interprofessionnelle.

Définitions générales et épidémiologie - Rôle des coordinateurs - Génétique et hérédité - Anomalies chromosomiques et mutations géniques /génomiques - Outils diagnostiques - Conseil génétique et annonce du diagnostic - Troubles du développement intellectuel - Cancers héréditaires - Maladies neurologiques et neurodégénératives - Maladies neuromusculaires - Maladies métaboliques - Maladies osseuses - Dermatologie pédiatrique - Cardiogénétique - Malformations congénitales - Déficiences sensorielles - Oculogénétique - Outils d'information - Concept national maladies rares - Enjeux socio-économiques et scientifiques - Ethique et recherche avec l'être humain.

Resp. de module: Karine Lambiel, Maître d'enseignement HES-SO Valais-Wallis, HEdS 17-18 septembre, 08-09 octobre, 12-13 novembre et 03-04 décembre 2018

Module 2

6 crédits ECTS

8 jours

CHF 2'400.-

HEdS, Sion

Vivre avec une maladie rare et/ou génétique : regards croisés

Evaluer les besoins, moyens et ressources psychosociales des personnes atteintes d'une maladie rare et/ou génétique afin de les accompagner tout au long de leur parcours de vie et de santé.

Répercussions quotidiennes - Perspectives psychanalytiques; impact fantasmatique de la transmission / projet parental et parentalité - Autour de la perte et du deuil - Vivre avec un proche atteint d'une maladie rare et/ou génétique - Fardeau des aidants; adaptation, coping et accompagnement psychosocial - Construction sociale du handicap - Stigmatisation et discrimination - Déficience, incapacité et handicap chez l'enfant, l'adolescent, l'adulte et la personne âgée - Outils d'information et de communication - Communiquer et rendre visibles les maladies rares et/ou génétiques - Assurances sociales - Projets socio-éducatifs et inclusion scolaire - Projets socio-éducatifs et vie professionnelle - Case management - Autour de la fratrie - EMERA.

Resp. de module: Christine de Kalbermatten, Présidente de MaRaVal, Sion. 07-08 janvier, 04-05 février, 04-05 mars et 08-09 avril 2019

Module TC

3 crédits ECTS

Travail personnel

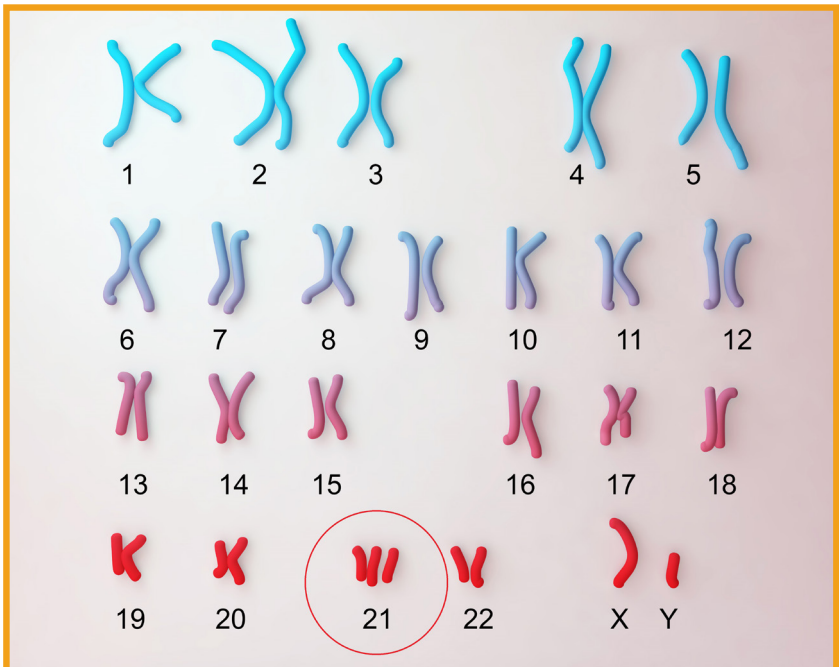
Travail de certification

Travail écrit en lien avec la pratique et/ou un projet d'intervention en institution.

Travail écrit individuel, annoncé lors du premier jour de cours.

Dates

2018	2019
17-18 septembre	07-08 janvier
08-09 octobre	04-05 février
12-13 novembre	04-05 mars
03-04 décembre	08-09 avril



Comité scientifique

- **Prof. Dr med Daniel Schorderet**, Directeur de l'Institut de Recherche en Ophtalmologie de Sion, Valais ; Professeur ordinaire ad personam, Université de Lausanne, Vaud; Professeur titulaire, Département des Sciences et Technologies du Vivant, Ecole polytechnique fédérale de Lausanne, Vaud
- **Dr med Armand Bottani**, spécialiste FMH génétique médicale, HUG et Institut Central des Hôpitaux Valais; FMH-Délégué, membre de la Commission des Titres FMH, SSMC (Médecins-conseils), Société Suisse de Génétique médicale, Sion
- **M. Philippe Gay**, neuropsychologue, PhD en psychologie, professeur Haute Ecole Pédagogique Valais
- **Mme Christine de Kalbermatten**, pharmacienne, diplômée en accompagnement des personnes atteintes de maladie génétique et de leur famille, Présidente de l'Association MaRaVal - Maladies Rares Valais
- **Mme Irma Mathier Favre**, Professeure HES-SO Valais-Wallis, HEdS, Responsable du Centre de formation continue HEdS, Sion

Partenaires

- APVs (Association des Psychologues du Valais)
- ASPI (Association suisse des physiothérapeutes indépendants)
- Département de la santé, des affaires sociales et de la culture du canton du Valais
- Fondation EMERA
- Forum Handicap Valais
- Hôpital du Valais
- MaRaVal
- pharmaSuisse
- pharmavalais
- Physiovalais
- Portail romand des maladies rares
- Promotion Santé Valais
- Société Médicale du Valais
- Société Suisse de Génétique Médicale



Coordination pédagogique

- Mme Irma Mathier Favre, Professeure à la Haute Ecole de Santé, Responsable du Centre de formation continue HEdS, Sion
- Mme Karine Lambiel, Maître d'enseignement, Responsable du CAS.



Renseignements pratiques

Durée de la formation

Cette formation, d'une valeur de 15 crédits ECTS*, comprend 16 journées de formation, réparties sur 8 mois.

**1 crédit ECTS = 30 heures de cours et de travail personnel*

Titre délivré

«Certificate of Advanced Studies HES-SO Coordination interdisciplinaire et interprofessionnelle en maladies rares et/ou génétiques»

Délai d'inscription

15 juin 2018

Coûts

- Finance d'inscription: CHF 200.- (dossier avec reconnaissance d'acquis: CHF 300.-)
Ce montant reste acquis en cas de désistement, quelle que soit la décision d'admission.
- CAS entier: CHF 5'700.-
- Journée individuelle: CHF 350.-

Inscription

Le formulaire d'inscription (format pdf) est à télécharger sur www.hevs.ch > Formations & Formation continue > Soins Infirmiers > *CAS ou DAS concerné.

Les personnes intéressées transmettent leur dossier de candidature comprenant le bulletin d'inscription, une lettre de motivation, un curriculum vitae avec photo couleur et une copie de leur pièce d'identité ainsi que du/des diplômes professionnels reconnus à l'adresse de contact ci-dessous.

Un courrier de décision d'admission à la formation est adressé aux candidat-e-s environ 2 mois avant le début du cours. Le dossier de candidature complet (voir ci-dessus) doit nous parvenir au minimum 1 mois avant le début du module.

Facturation

La finance d'inscription vous est facturée dès réception de votre dossier de candidature. La facture relative à l'écolage vous est adressée après la confirmation d'admission à la formation.

Conditions de désistement

Tout désistement doit être annoncé par écrit au secrétariat. En cas de désistement intervenant après la confirmation de l'admission, 20% de l'écolage reste dû. En cas de désistement intervenant moins de 10 jours avant le début du cours, la totalité de l'écolage est due.

En cas de désistement, les frais d'inscription restent acquis.



Contact

Haute Ecole de Santé, Centre de formation continue

Chemin de l'Agasse 5, 1950 Sion

Tél. +41 27 606 84 50 - fax +41 27 606 84 01

fc.sante@hevs.ch

www.hevs.ch - rubrique «Formations & Formation continue»



