

Dr. Gaëlle Blanchard, M.D.
gaeleblanchard@gmail.com
Née le 4 Avril 1980
Nationalité Française

+33 6 50 58 43 09

Neuropédiatre

Postes actuels

- Depuis Jan. 2013: Médecin adjoint, Consultations de Neuropédiatrie, Unité de pédiatrie (Pr Wildhaber), Hôpital Cantonal de Fribourg (HFR), Fribourg, Suisse
- Depuis Jan. 2013: Consultations de Neuropédiatrie, CTTS Les Buissonnets, Fribourg, Suisse
- Depuis Fév. 2016: Enseignement à l'université de Fribourg, Suisse, Cours biannuel
« Déficiences mentale de causes rares »
- Depuis octobre 2018 : Enseignement dans le cadre du CAS Autisme, Université de Fribourg, Cours biannuel
- Décembre 2019 : Enseignement à l'université de Fribourg, Master en médecine

Expérience médicale

- 2009-2012: Praticien hospitalier Neuropédiatre, Service de Neurologie Pédiatrique (Pr Desportes), Hôpital universitaire HFME, Lyon, France
- 2010-2012: Consultations de Neuropédiatrie pour enfants déficient intellectuels, Institut Médico-Educatif, Lyon, France
- 2007- 2009: Chef de Clinique en Neuropédiatrie, Service de Neurologie Pédiatrique (Pr Desportes), Hôpital universitaire HFME, Lyon, France
- 2003-2007: Internat en Pédiatrie
 - Mai 2007-Oct 2007: Service de Réanimation pédiatrique, Hôpital de Saint Denis, La Réunion (Dr Samperiz)
 - Nov 2006-Avr 2007: Service des Urgences pédiatriques, Hôpital Edouard Herriot, Lyon (Pr Floret)
 - Mai 2006-Oct 2006: Service de Néphrologie Pédiatrique et de Maladies Héréditaires du Métabolisme, Hôpital Edouard Herriot, Lyon (Pr Cochat)
 - Nov 2005-Avr 2006: Service de néonatalogie et de réanimation néonatale, Hôpital La Croix Rousse, Lyon (Pr Putet)
 - Mai 2005-Oct 2005: Service de Médecine physique et Réadaptation Pédiatrique de l'Escale, Hôpital Lyon-Sud (Dr Bérard)
 - Nov 2004-Avr 2005: Service de Neurologie Pédiatrique, Hôpital Debrousse, Lyon (Pr Desportes)
 - Mai 2004-Oct 2004: Service de Pneumologie Pédiatrique, Hôpital Debrousse, Lyon (Pr Bellon)
 - Nov 2003-Avr 2004: Service de Pédiatrie générale, Hôpital de Vienne (Dr Blanc)

Diplômes médicaux:

-Diplôme Interuniversitaire de Pathologies Infectieuses Pédiatriques,
Université Claude Bernard, Lyon 1, Juin 2006.

-Diplôme d'Etudes Spécialisées de Pédiatrie,
Année Universitaire 2006-2007, Lyon 1.

-Diplôme Interuniversitaire de Neurologie Pédiatrique,
Université Montpellier 1, Juin 2007.

-Diplôme Interuniversitaire de Neurologie Pédiatrique,
Université Paul Sabatier, Toulouse 3, Novembre 2008.

-Diplôme Interuniversitaire de Maladies Héréditaires du Métabolisme,
Université Paris V, Septembre 2010.

-Validation de la formation ADOS-2,
Fondation Pôle Autisme, Genève, février 2019.

Thèse de Médecine:

“Intérêt de la réalisation systématique de l'IRM cérébrale chez les patients atteints de neurofibromatose de type 1”, Octobre 2007.

Etudes Médicales:

-1997-2001: Faculté de Médecine de Tours

-2001-2003 : Faculté de Médecine de Saint Etienne

-2003-2007: Faculté de Médecine de Lyon

PUBLICATIONS ET COMMUNICATIONS

PUBLICATIONS

1. Blanchard G., Pinson S., Lorthois S., Combemale P., Bernard M., Lion François L. La réalisation systématique de l'imagerie par résonance magnétique cérébrale a-t-elle un intérêt chez l'enfant atteint de neurofibromatose de type 1 ? Arch Pediatr. 2009 Dec ; 16(12) :1527-32.
2. Ranchin B, Boury-Jamot M, Blanchard G., Dubourg L, Hadj-Aïssa A, Morin D, Durroux T, Cochat P, Bricca G, Verbavatz JM, Geelen G. Familial nephrogenic syndrome of inappropriate antidiuresis : dissociation between aquaporine 2 and vasopressin excretion. J Clin Endocrinol Metab. 2010 Sep;95(9):E37-43.
3. V. Paoli, G. Blanchard, D. Ville, V. Des Portes, L. Guibaud. Pre and postnatal imaging findings of early cerebral damages in Sturge Weber syndrome. Pediatric Radiology. In preparation.
4. N. Mamoudjy, H. Maurey, G. Blanchard, D. Steshenko, M. Loiseau, C. Korff, B. Husson, R. Brauner, Y. Mikaeloff, Marc Tardieu, Kumaran Deiva. Hashimoto's Encephalopathy: characteristics at onset and long term outcome in pediatric population. Eur J Paediatr Neurol. 2013 May;17(3):280-7. doi: 10.1016/j.ejpn.2012.11.003. Epub 2012 Dec 4.
5. M. Rossi, LA. Labalme, MP. Cordier, M. Till, G. Blanchard, R. Dubois, L. Guibaud, S. Heissat, E. Javouhey, A. Lachaux, PY. Mure, D. Ville, P. Ederly, D. Sanlaville. American Journal of medical genetics. Am J Med Genet A. 2012 Dec;158A(12):3174-81. doi: 10.1002/ajmg.a.35588. Epub 2012 Nov 19
6. Blanchard G., Lafforgue MP, Lion-François L, Kemlin I, Rodriguez D, Castelnau P, Carneiro M, Meyer P, Rivier F, Barbarot S, Chaix Y; NF France network. Systematic MRI in NF1 children under six years of age for the diagnosis of optic pathway gliomas. Study and outcome of a French cohort. Eur J Paediatr Neurol. 2016 Mar;20(2):275-281. doi: 10.1016/j.ejpn.2015.12.002. Epub 2015 Dec 17.

COMMUNICATIONS

1. G. Blanchard, D. Morin, JF. Delobbe, G. Geelen, A. Charrie, E. Javouhey, JM André, P Cochat, B Ranchin. Nephrogenic syndrome of inappropriate antidiuresis. Réunion des Sociétés Francophone et Néerlandaise de Néphrologie Pédiatrique. Amsterdam, 17-19 November 2005.
2. G. Blanchard, D. Morin, JF. Delobbe, G. Geelen, A. Charrie, E. Javouhey, JM André, P Cochat, B Ranchin. Nephrogenic syndrome of inappropriate antidiuresis. European Society of paediatric nephrology congress, Palerme, October 2006.
3. G. Blanchard, S. Lorthois, S. pinson, P. Combemale, B. Kassai, L. Lion François. Usefulness of systematic Brain MRI in asymptomatic children with neurofibromatosis Type 1. Neurofibromatosis European congress, Lisbonne, April 2007.
4. B. Ranchin, L. Dubourg, D. Morin, E. Javouhey, G. Blanchard, G. Bricca, P. Cochat, G. Geelen. Syndrome d'anti-diurèse inadaptee néphrogénique familial. Congrès de la société française de néphrologie, Lyon, September 2007.
5. Blanchard G., Pinson S., Lorthois S., Combemale P., Bernard M., Lion François L. Intérêt de la réalisation systématique de l'imagerie par résonance magnétique cérébrale chez l'enfant dans la neurofibromatose de type 1. Congrès de la société française de Neurologie pédiatrique, Besançon, January 2008.
6. Blanchard G., Paoli V, Guibaud L, Ville D. Forme clinique de Syndrome de Sturge Weber avec polymicrogyrie : à propos de deux observations. Congrès de la société française de Neurologie Pédiatrique, Rouen, January 2009.
7. M Rossi, A Labalme, G Blanchard, A Rafat, M Till, C Putin, L Guibaud, V Desportes, P Ederly, D Sanlaville. Délétion interstitielle 18q21.2 en mosaïque incluant le gène TCF4, détectée par CGH array chez une enfant atteinte d'un retard psychomoteur et d'un rhombencéphalosynapsis partiel, Assises de génétique, Strasbourg, January 2010.
8. AL. Poulat, G. Blanchard, L. Lion-François, C. Rougeot, G. Lesca, V. des Portes, D. Ville. Etiologies des spasmes infantiles ; qu'en est-il en 2009 ? Congrès de la Société Française de Neurologie Pédiatrique, Montpellier, January 2010.

9. J. de Bellescize, G. Blanchard, B. Mousson de Camaret, G. Lesca, E. Panagiotakaki, R.Pouyau, V. Des Portes, A. Arzimanoglou, D.Ville. RHADS.

10. G. Blanchard., Pinson S., Lorthoï S., Combemale P., Bernard M., Lion François L. Intérêt de la réalisation systématique de l'imagerie par résonance magnétique cérébrale chez l'enfant dans la neurofibromatose de type 1. Congrès de la société française de Neurologie, Lyon, April 2010.

11. G. Blanchard, A. Sainfort, V. Levrat, D. Champion, C. Saban, V. Desportes, C. Acquaviva Bourdain. L'Hyperprolinémie de type 1. Société Française des erreurs innées du métabolisme, Paris, November 2010.

12. G. Blanchard, A. Sainfort, V.Levrat, D. Champion, C. Saban, V. Desportes, C. Acquaviva Bourdain. L'Hyperprolinémie de type 1. Marseille, January 2012.