

La chaîne de podcast dédiée aux Maladies Rares



**ÉCOUTER
POUR MIEUX DÉPISTER**

Et si c'était une Maladie Rare ?

Aucun traitement qui soulage ? Pas de diagnostic ?
Patient en souffrance ?

Et si c'était une Maladie Rare ?

RARE à l'écoute est le 1^{er} podcast
dédié aux Maladies Rares.

Un contenu scientifique clair, facile à écouter, qui peut
vous aider à mieux comprendre et à mieux dépister.

Ecoutez *RARE à l'écoute* sur internet:
www.rarealecoute.com

Ou sur votre plateforme de podcast préférée:



Retrouvez dès à présent la **SAISON 3**



LA CYSTINOSE

5 épisodes = 5 points de vues différents

4 experts et 1 témoignage patient

1. Qu'appelle-t-on Cystinose ?

Dr Aude Servais, néphrologue, *Hôpital Necker Enfants Malades à Paris*

2. Reconnaître la Cystinose

Dr Aurélia Bertholet-Thomas, pédiatre, *Hôpital Femme Mère Enfant à Lyon*

3. Diagnostiquer la Cystinose

Dr Cécile Acquaviva, biologiste, *Groupement Hospitalier Est des Hospices Civils à Lyon*

4. Prendre en charge l'atteinte oculaire de la Cystinose

Dr Hong Liang-Bouttaz, ophtalmologue, *Hôpital XV-XX à Paris*

5. Vivre avec une Cystinose

Mme Annick L., mère d'une jeune patiente atteinte de cystinose

