

Consultations pluridisciplinaires

Du lundi au vendredi
pendant une demi-journée

Contacts

Secrétariat :

du lundi au vendredi de 09h00 à 16h00

Tél : 04 67 33 02 81

Télécopie : 06 67 33 61 00

Mail : gdc-sla@chu-montpellier.fr

Infirmiers :

Tel : 04 67 33 02 82

Mail : ide-sla@chu-montpellier.fr

Ergothérapeute :

al-jacquet@chu-montpellier.fr

Assistante sociale :

julie.poteau@chu-montpellier.fr

Psychologue :

s-roy@chu-montpellier.fr

Sites infos SLA :

<http://www.cliniquedumotoneurone.fr>

En cas d'urgence : 04 67 33 72 59



L'équipe

Médecins



Dr De La Cruz



Dr Esselin



Dr Durand



Dr Bughin

IDE



Agnès Gonzalez



Thibaut Ivorra

Psychologue



Sandra Roy-Bellina



Aide-soignante

Carole Drocourt

Ergothérapeute



Anne-Louise Jacquet



Assistante sociale

Julie Poteau

Cadre de Santé



Agnès Abadie



Secrétaire

Idiya Sadiki

Ingénieurs de Recherche



Sébastien Alphanbéry



Léandra Baudesson

Livret d'accueil

Clinique du Motoneurone

Centre de référence SLA Consultation pluridisciplinaire



Nous contacter :

04 67 33 02 81

gdc-sla@chu-montpellier.fr

ide-sla@chu-montpellier.fr



CHU de Montpellier
Hôpital GUI DE CHAULIAC
Pôle Neurosciences tête et cou
Département de Neurologie
Explorations neurologiques
80avenue Augustin Fliche
34295 Montpellier Cedex 5

www.chu-montpellier.fr

La SLA, maladie de Charcot

C'est une maladie neurologique **fréquente** et **invalidante**.

Elle touche uniquement les adultes.

Elle entraîne une **perte de force progressive** débutant au bras, à la jambe ou au visage.

A une **vitesse variable** en fonction des personnes, la perte de force va ensuite **diffuser** au reste du corps.

Les centres SLA

19 centres labellisés en France, grâce à l'action de l'**ARSLA** (Association nationale de malades SLA), comprenant **7 centres de référence**, dont **Montpellier**.

Leurs missions :

- Le **diagnostic** d'expertise
- L'organisation de la **prise en charge** dans et hors l'hôpital, tout au long de l'évolution
- La **recherche**.

Pourquoi des centres SLA ?

La maladie peut évoluer rapidement, imposant un **diagnostic rapide**.

Le diagnostic est parfois complexe, nécessitant une **expertise** dans le domaine.

La prise en charge doit être **pluridisciplinaire**, avec des équipes de **professionnels**.

Le Centre de référence de Montpellier

Une équipe de **14 professionnels**,
Un suivi réalisé tous les **3 mois**.

Une action en étroite **collaboration** avec :

- Tous les professionnels de proximité
- Les autres centres SLA
- L'ARSLA

Nos **programmes de recherche** sont proposés à tous les patients éligibles.

Priorités de notre recherche :

- L'étude des **causes** de la maladie : environnementales et génétiques
- La découverte de **Biomarqueurs**
- Les **essais** thérapeutiques.

Nos recherches se font en lien étroit avec les **chercheurs de l'INSERM** (Dr Raoul, Pr Lehmann, Pr Lumbroso), Institut des Neurosciences de Montpellier, unité 1298.



L'originalité de notre action

Un programme d'**éducation thérapeutique** pour les patients et leurs aidants.

Un **parc de matériel de l'ARSLA**, permettant de prêter rapidement aux patients diverses aides techniques (fauteuils etc.).



Une **plateforme nouvelles technologies** pour les handicaps lourds, l'usage de l'informatique, l'aide à la communication.

La possibilité de séances d'**hypnoanalgésie**.

Pour une **prise en charge**, merci de contacter :
gdc-sla@chu-montpellier.fr