

Parcours de soins <i>Déficiência intellectuelle modérée à profonde</i>	Pendant la consultation				Suivi / Prescription	Expertise Patient		Risques
	Anamnèse	Examen	Prise de sang	Autres	Traitement	Éducation thérapeutique	Soutien psychologique	Complications
 Au moment du diagnostic	ATCD antenatals et périnatals Etapes du développement moteur, langagier, social, adaptatif ATCD medico-chirurgicaux Milieux d'accueil (crèche, École, centre de jour) ATCD familiaux	Examen clinique complet (neuropédiatrie) Examen génétique : anamnèse familiale, évaluation clinique de l'enfant, prescription d'un bilan après recueil du consentement.	Bilan biologique et métabolique si suspicion clinique Bilan génétique : résultats sous plusieurs mois	IRM cérébrale si suspicion clinique Bilan neurosensoriel : audition, vision Évaluation pluridisciplinaire : intellectuel, psychomoteur, logopédique Consultations spécialisées si besoin (cardio, endocrino...)	Kinésithérapie, logopédie (oralité, soutien à la communication)	Suivi du développement, guidance parentale, soutien à la communication, apprentissage gestes Sesame (enfants, parents) Information spécialisée selon syndrome diagnostiqué ; conseil génétique Orientation vers services d'accompagnement, associations de parents	Résultats génétiques annoncés en consultation conjointe (généticien + psychologue) Soutien psychologique aux parents Aide administrative	Liées au syndrome
 Jusque 2 ans <i>Pédiatrie régulier</i> <i>Neuropédiatrie : 2×/an</i>	Survenue d'événements médicaux Évolution de l'enfant Compétences de communication, autonomie Dépistage des troubles du comportement	Examen clinique (neuropédiatrie, 2×/an)	Génétique si recherches à poursuivre	Suivi pédiatrique régulier Suivi ophtalmo et ORL régulier (troubles neurosensoriels) Suivi dentaire régulier	Kinésithérapie, logopédie (oralité, soutien à la communication)	Suivi du développement, guidance parentale, soutien à la communication, apprentissage gestes Sesame (enfants, parents) Orientation vers services d'accompagnement, associations de parents	Réévaluation des besoins à chaque consultation, discutée avec les parents Soutien psychologique enfant/parents Aide administrative	Liées au syndrome Troubles neurosensoriels (vision, audition) Troubles du comportement
 De 2 à 18 ans <i>Neuropédiatrie : 1×/an</i>	Survenue d'événements médicaux Évolution de l'enfant, nouveaux éléments Compétences de communication, autonomie Dépistage des troubles du comportement	Examen clinique (neuropédiatrie, 1×/an)	Génétique si recherches à poursuivre	Suivi pédiatrique régulier Suivi ophtalmo et ORL régulier (troubles neurosensoriels) Suivi dentaire régulier Évaluation pluridisciplinaire à l'entrée à l'école	Kinésithérapie, logopédie (soutien à la communication) Scolarité	Adaptation de la scolarité : aides en enseignement ordinaire ou orientation en spécialisé En lien avec la famille, les centres PMS et PSE et les thérapeutes Éducation à la vie relationnelle, affective et sexuelle	Réévaluation des besoins à chaque consultation et après chaque bilan, discutée avec les parents Soutien psychologique enfant/parents Aide administrative	Liées au syndrome Troubles neurosensoriels (vision, audition) Troubles du comportement
 À l'adolescence et à l'âge adulte	Préparation de la transition vers le suivi adulte Projet futur (centre de jour, entreprise de travail adapté)	Consultation de transition avec le spécialiste adulte de la pathologie principale (cardio, endocrino, ...) Consultation génétique (conseil génétique)		Suivi ophtalmo et ORL régulier (troubles neurosensoriels) Suivi dentaire régulier Suivi gynécologique chez les femmes	Suivi coordonné par le médecin traitant	Transmission du dossier médical actualisé et des recommandations internationales Conseil génétique Éducation à la vie relationnelle, affective et sexuelle	Soutien psychologique enfant/parents lors de la transition Nouvelle aide administrative	Liées au syndrome Troubles neurosensoriels (vision, audition) Troubles du comportement Grossesse non désirée