



**Dr Audrey Meunier**

GÉNÉTIQUE OPHTALMOLOGIQUE

15 Drève du Vivier - 1480 Oisquercq  
+32 (0)2 201 60 00 - info@drmeunier.be



## Cursus & Diplômes

<b>Depuis Jan. 2018</b>	Consultante au centre médical de l'Alliance, Braine l'alleud
<b>Mars 2017</b>	Clinical Electrophysiology of Vision Course , Postgraduate Medical Education Centre Moorfields Eye Hospital
<b>Depuis Fév. 2017</b>	Medecin chercheur au centre de génétique ULB et Hôpital Erasme
<b>Depuis Oct. 2016</b>	PHD student ULB (Prof. Abramowicz Belgique) en cotutelle avec UMPC (Prof. Hamel, Université de médecine de Montpellier, France)
<b>2015 - 2016</b>	Certificate of higher Education in Human Genetics, ULB and Belgian Society of Human Genetics
<b>Jan. 2016</b>	Good Clinical Practice TRREE
<b>Juin 2015</b>	DU d'exploration de la fonction visuelle, Université Paris-Diderot, France
<b>Mai 2013</b>	DU de Pathologies héréditaires de la rétine et du nerf optique, INSERM-Université de médecine, Montpellier, France
<b>Juin 2012</b>	DU de Neuro-ophtalmologie, Université Pierre et Marie Curie, Paris, France
<b>Mai 2011</b>	Excellence in Education EBO European Board of Ophtalmology, Paris, France
<b>2007 - 2011</b>	Diplôme de Spécialisation en Ophtalmologie Candidat médecin spécialiste en ophtalmologie (CHU Saint-Pierre, CHU Brugmann, Hopital des Enfants Reine Fabiola) Bruxelles, Belgique
<b>2003 - 2007</b>	Diplôme de Docteur en médecine, Université Libre de Bruxelles, Belgique
<b>2006 - 2007</b>	Stage de recherche en génétique médicale, IRIBHM, Professeur Abramowicz, ULB
<b>2000 - 2003</b>	Diplôme de candidature médecine, Université de Mons-Hainaut , Belgique
<b>1994 - 2000</b>	Diplômes d'études secondaires CESI et CESS Athénée Royal Marguerite Bervoets Mons, Belgique



## Expérience professionnelle

<b>Depuis Fév. 2017</b>	Médecin chercheur au service de genetique de l'hopital Erasme - Centre de Génétique Humaine de l'ULB
<b>Depuis Juillet 2016</b>	Chef de clinique adjoint, CHU Saint-Pierre, Bruxelles
<b>Depuis 2016</b>	Collaboration au groupe de génodermatose du CHU Saint-Pierre
<b>Depuis 2014</b>	Consultante en ophtalmologie génétique, Hôpital Erasme, Bruxelles
<b>Depuis 2011</b>	Responsable des unités de génétique ophtalmologique, neuro-ophtalmologie et électrophysiologie oculaire au sein du service d'ophtalmologie au CHU Saint-Pierre, Bruxelles

<b>De 2011 à Mai 2017</b>	Consultante en ophtalmologie (consultations générales, glaucome, pédiatrie et neuro-ophtalmologie)
<b>2010 - 2011</b>	Formation en glaucome par le Docteur Deflorenne, Docteur Janssens et le Docteur Bartik, CHU Saint-Pierre et CHU Brugmann, Belgique
<b>2008, 2010</b>	Formation en ophtalmologie pédiatrique et strabisme médical aux côtés du Professeur Roulez et Docteur De Jong, Hôpital des Enfants Reine Fabiola, Belgique
<b>2007, 2008, 2010</b>	Formation en pathologies inflammatoires et de surface oculaire auprès du Docteur Caspers et le Professeur Willermain, CHU Saint-Pierre, Belgique
<b>2007 - 2011</b>	Formation en rétine médicale et DMLA auprès du Professeur Verougstraete et du Docteur Postelmans, CHU Brugmann, Belgique
<b>2007 - 2011</b>	Formation en pathologies vitro-rétiniennes auprès du Professeur Libert (diagnostic et prise en charge médicale), CHU Saint-Pierre, Belgique
<b>2006 - 2007</b>	Mémoire de doctorat de médecine en génétique médicale avec le Professeur Abramowicz et découverte du locus d'un nouveau syndrome rare



## Bourses

<b>Janvier 2016</b>	Lauréate de la bourse Emile Saucez-Van-Poucke
<b>Mai 2016</b>	Lauréate de la fondation André Vésale



## Associations

<b>En 2017</b>	Membre de « l'international society for genetic eye diseases and retinoblastoma » (en cours de finalisation)
<b>Depuis Mai 2015</b>	Membre du conseil d'administration de la Société d'explorations visuelles et électrophysiologie (SEVE)
<b>Depuis 2016</b>	Membre du conseil d'administration et du comité scientifique de l'association « Rétina pigmentosa »
<b>Depuis Déc. 2014</b>	Membre du conseil d'administration de la société de génétique ophtalmologique française (SGOF), France
<b>Depuis 2015</b>	Membre de la société belge d'ophtalmologie pédiatrique et basse vision Ped&Low
<b>Depuis 2014</b>	Membre du club de neuro-ophtalmologie francophone (CNOF), France
<b>Depuis 2014</b>	Membre du « Neuro-ophtalmology club » (NOC), Belgique



## Études, Publications & Communications

- Principal investigator for study NCT02796274 , Historical Case Record Survey of Visual Acuity Data From Patients With Leber's Hereditary Optic Neuropathy (LHON)
- Hepatogastroenterology. 2008 Jan-Feb;55(81):286-8. Management of congenital and posttraumatic splenic cysts in children. Meunier A, Closset J, Cassart M, Houben JJ, Lingier P
- Bulletin of the Belgian Societies of Ophtalmology. Accepted 02/2011. Drug-induced uveitis in AIDS patients, 2 cases reports. M. Bazewicz and J. Fikri, Ch. Martin, A. Libois, A. Meunier, F. Fripiat, L. Caspers, F. Willermain
- Communication: « Persistance du Vitré primitif », Session Ped low, Congrès d'ophtalmologie Belge (OB)
- 2014 - 2015 Conférences de neuro-ophtalmologie : cours dispensés à l'hôpital Saint-Pierre Bruxelles
- Communication 05/2016 (Société française d'ophtalmologie): « Association d'une dysplasie ectodermique hypohidrotique et de dystrophie rétinienne »

- Poster EVER 10/2015 « Retinitis pigmentosa : a new feature in Hypohidrotic Ectodermal Dysplasia ? » A. Meunier, C. Vilain, M. Abramowicz

*En cours de finalisation:*

- A novel GRM6 mutation causes complete CSNB in a consanguineous family described in 2005.  
Aurore Tourville<sup>1</sup>, Audrey Meunier<sup>2</sup>, Monique Cordonnier<sup>3</sup>, Christelle Michiels<sup>1</sup>, Christel Condroyer<sup>1</sup>, José-Alain Sahel<sup>1,3,4,5,6</sup>, Isabelle Audo<sup>1,3,4</sup>, Marc Abramowicz<sup>7</sup>, Christina Zeitz<sup>1</sup>  
<sup>1</sup>Sorbonne Universités, UPMC Univ Paris 06, INSERM, CNRS, Institut de la Vision, Paris, France  
<sup>2</sup>Department of Ophthalmology CHU Saint-Pierre and Brugmann, Brussels, Belgium  
<sup>3</sup>CHNO des Quinze-Vingts, DHU Sight Restore, INSERM-DHOS CIC1423, Paris, France  
<sup>4</sup>Institute of Ophthalmology, University College of London, London, United Kingdom  
<sup>5</sup>Fondation Ophtalmologique Adolphe de Rothschild, Paris, France  
<sup>6</sup>Académie des Sciences, Institut de France, Paris, France  
<sup>7</sup>Service d'Ophtalmologie, Hôpital Erasme, Université Libre de Bruxelles, Brussels, Belgium

*Poster présenté à la BeSHG février 2017. Article en cours de finalisation:*

- Novel non-coding homozygous mutation "Ghent +49A>G" in the iron-responsive element of L-ferritin causes hereditary hyperferritinaemia-cataract syndrome  
Stijn Van de Sompele, Audrey Meunier, Lucie Pécheux, Elfride De Baere