

Muriel AUJAY de LA DURE- MOLLA

Hôpital Rothschild
Pôle d'odontologie
5 rue santerre 75012 Paris

Tel : 06 81 27 22 84

e-mail : muriel.deladure-molla@aphp.fr

RPPS: 10003616058

Nationalité française

44 ans

EXPERIENCES PROFESSIONNELLES

▪ Professeur hospitalo-universitaire à l'URF d'Odontologie de Paris, Hôpital Rothschild (APHP)

Depuis Septembre 2018

- PU-PH en Odontologie Pédiatrique 1ère classe, hôpital Rothschild, APHP, Paris
- Coordinatrice du Centre de Référence des Maladies Rares Orales et Dentaires ORARES-Paris Rothschild
- Membre du CODIR de la Filière TETECOUCO-DENT
- Membre du CODIR du réseau ORARES

▪ Activités de recherche

Depuis Septembre 2004

INSERM UMR_S1163 Bases moléculaires et physiopathologiques des ostéochondrodysplasies, Institut Imagine, Necker, Paris, Pr Valérie Cormier-Daire

- Phénotypage clinique des anomalies osseuses et dentaires (de nombre, de forme et de structure) au sein des patients présentant une maladie orpheline à expression cranio-faciale
- Etude génotype phénotype des patients présentant une amélogenèse imparfaite héréditaire et études de leurs physiopathologies, plus particulièrement en lien avec le syndrome ERS.
- Analyses de l'implication des protéines de l'émail dans le métabolisme osseux
- Analyse de la qualité de vie des patients porteurs de maladies rares oro-faciale
- Analyse des corrélations génotype/phénotype des patients atteints d'oligodontie avec/sans atteinte ectodermique (CR MAGEC, Necker)
- Analyse des corrélations génotype/phénotype des patients atteints d'OI (CR MOC, Necker)

▪ Responsabilités Universitaire

- Membre du conseil d'UFR de l'Université d'Odontologie Paris Cité
- Responsable du Master Maladie Rare de l'Université d'Odontologie Paris Cité

▪ Responsabilités Hospitalière

- Responsable de l'UH Traitement de l'enfant et de l'adolescent, prévention, centre de référence ORARES, Hôpital Rothschild, APHP

▪ Publications

Savarirayan R, Ireland P, Irving M, Thompson D, Alves I, Baratela WAR, Betts J, Bober MB, Boero S, Briddell J, Campeau PM, Carl-Innig P, Cheung MS, Cobourne M, Cormier-Daire V, Deladure-Molla M, Del Pino M, Elphick H, Fano V, Fauroux B, Gibbins J, Groves ML, Hagenäs L, Hannon T, Hoover-Fong J, Kaisermann M, Leiva-Gea A, Llerena J, Mackenzie W, Martin K, Mazzoleni F, McDonnell S, Meazzini MC, Milerad J, Mohnike K, Mortier GR, Offiah A, Ozono K, Phillips JA 3rd, Powell S, Prasad Y, Raggio C, Rosselli P, Rossiter J, Selicorni A, Sessa M, Theroux M, Thomas M, Trespedi L, Tunkel D, Wallis C, Wright M, Yasui N, Fredwall SO International Consensus Statement on the diagnosis, multidisciplinary management and lifelong care of individuals with achondroplasia. Nat Rev Endocrinol. 2022 Mar;18(3):173-189. (IP=43,33) Questionnaire (P-CPQ): translation and evaluation of psychometric properties of the French version of the questionnaire.

Razanamihaja N, Boy-Lefèvre ML, Jordan L, Tapiro L, Berdal A, de la Dure-Molla, M, Azogui-Levy S. Parental-Caregivers Perceptions BMC Oral Health. 2018 Dec 11;18(1):211.

A. Lavillaureix, C. Michot, G. Baujat, G. Maruani, M. Polak, M. De la Dure-Molla, J Souberbielle, E Koumakis, V Cormier-Daire Cleidocranial dysplasia: natural history of bone manifestations

Conférence

Eur J Hum Genet 2020, 27, 1273-1273 (IP=4,25)

P. Marzin, G. Baujat, D. Gensburger, C. Huber, C. Bole, M. Panuel, G. Finidori, M. De la Dure, V. Cormier-Daire

Heterozygous FGFR1 mutation may be responsible for an incomplete form of osteoglophonic dysplasia, characterized only by radiolucent bone lesions and teeth retentions

Eur J Med Genet 2020 Feb;63(2):103729 (IF=2,7)

Bodemer C, Diociaiuti A, Hadj-Rabia S, Robert MP, Desguerre I, Manière MC, de la Dure-Molla M, De Liso P, Federici M, Galeotti A,

Fusco F, Fraitag S, Demily C, Taieb C, Valeria Ursini M, El Hachem M, Steffann J
Multidisciplinary consensus recommendations from a European network for the diagnosis and practical management of patients with incontinentia pigmenti.

J Eur Acad Dermatol Venereol. 2020 Jul;34(7):1415-1424. (IF=5,238)

L. Sicard, Q. Hennocq, G. Paternoster, E. Arnaud, M. de la Dure-Molla, R. Hossein Khonsari

Dental phenotype in Crouzon syndrome: A controlled radiographic study in 22 patients

Arch Oral Biol. 2021 Nov;131:105253 (IP=1,21)

de La Dure-Molla M, Fournier BP, Manzanares MC, Acevedo AC, Hennekam RC, Friedlander L, Boy-Lefèvre ML, Kerner S, Toupenay S, Garrec P, Vi-Fane B, Felizardo R, Berteretche MV, Jordan L, Ferré F, Clauss F, Jung S, de Chalendar M, Troester S, Kawczynski M, Chaloyard Elements of morphology: Standard terminology for the teeth and classifying genetic dental disorders.

J; International Group of Dental Nomenclature, Manière MC, Berdal A, Bloch-Zupan A.

Am J Med Genet A. 2019 Oct;179(10):1913-1981. (IF=2,125)

Friedlander L, Berdal A, Boizeau P, Licht BA, Manière MC, Picard A, Azzis O, Vazquez MP, Alberti C, M. Molla

Oral health related quality of life of children and adolescents affected by rare orofacial diseases: a questionnaire-based cohort study.

Orphanet J Rare Dis. 2019 Jun 4;14(1):124 (IF=4,12)

Simancas Escorcía V, Diarra A, Naveau A, Dessombz A, Felizardo R, Cannaya V, Chatziantoniou C, Quentric M, Vikkula M, Cases O, Berdal A, De La Dure-Molla M, Kozyraki Lack of FAM20A, Ectopic Gingival Mineralization and Chondro/Osteogenic Modifications in Enamel Renal Syndrome.

R.Front Cell Dev Biol. 2020 Dec 8;8:605084. (IF=5,18)

SLC10A7 mutations cause a skeletal dysplasia with amelogenesis imperfecta mediated by GAG biosynthesis defects

Dubail J, Huber C, Chantepie S, Sonntag S, Tüysüz B, Mihci E, Gordon CT, Steichen-Gersdorf E, Amiel J, Nur B, Stolte-Dijkstra I, van Eerde AM, van Gassen, KL, Breugem CC, Stegmann A, Lekszas C, Maroofian R, Karimiani EG, Bruneel A, Seta, N, Munnich A, Papy-Garcia D, De La Dure-Molla M, Cormier-Daire V.

Nat Commun. 2018 Aug 6;9(1):3087

FORMATION / DIPLOMES

- 2020 **EMAMH Ecole de Managment des Medecins des Hopitaux**, Ecole des Mines ParisTech, Paris
- 2019 **Diplôme Universitaire : « Enseignement pratique pluridisciplinaire de santé connectée Université Paris Diderot**
- 2017 **Habilitation à diriger des Recherches** (soutenance prévue le 15 Décembre)
- 2012 **Attestation de formation au MEOPA**
- Diplôme inter-universitaire : Traitements Odonto-Stomatologiques du Syndrome d'Apnées Obstructives du Sommeil (TOSSAOS),**
- 2010 UFR d'Odontologie, Paris 7, Hôtel-Dieu AP-HP, CHU Paris 6, Saint-Antoine AP-HP (co-habilité), CHU d'Angers (co-habilité)
- Diplôme de doctorat d'Université (Université Paris VII)**
- 2004-2008 « **AMELOGENESES IMPARFAITES HEREDITAIRES, MSX2 ET PROTEINES DE L'EMAIL** » dirigée par le Dr Gérard Goubin (DR1 INSERM)
- Diplôme d'Etudes Approfondies** (Cohabilité Université Paris 5 René Descartes et Université Paris 7) *Biologie Orale et Ostéoarticulaire – Biomatériaux et Biofonctionnalité.*
- 2004 « **MISE AU POINT D'UNE APPROCHE PLURIDISCIPLINAIRE DES ANOMALIES DENTAIRES ISOLEES** »
- Diplôme de Docteur en Chirurgie Dentaire (Université Paris VII)**
- 2004 « **DENTINE, DENTINOGENESE ET DENTINOGENESE IMPARFAITE HEREDITAIRE** »
- Maîtrise en Sciences Biologiques et Médicales** (Université Paris 7 Denis Diderot)
- 1997-2003 **Etudes en Odontologie** (U F R d'Odontologie Université Paris 7 Denis Diderot)
Premier cycle d'étude médicale première année. Faculté de médecine Lariboisière Saint-Louis
- 1996 **Baccalauréat** série Scientifique, mention Très Bien (Académie de Versailles)