

# AnDDI-Clic

## Des images pour expliquer la génétique



Auteurs : Nina Sokoloff<sup>(1-2)</sup>, Sylvie Odent<sup>(1-3-4)</sup>, Patrick Edery<sup>(1-3-5)</sup>, Amandine Gadier<sup>(1-3-5)</sup>, Coline Poizat-Amar<sup>(1-3-5)</sup>, Christophe Philippe<sup>(1-6)</sup>, Christel Thauvin<sup>(1-2-3)</sup>, Sophie Nambot<sup>(1-2-3)</sup>, Julian Delanne<sup>(1-2-3)</sup>, Amandine Baurand<sup>(1-2-3)</sup>, Laurent Demougeot<sup>(1-2)</sup>, Laurence Faivre<sup>(1-2-3)</sup>

**AnDDI-Clic est une plateforme web**, développée par la filière AnDDI-Rares, qui met à disposition une **banque d'images** pour expliquer et illustrer des concepts scientifiques, médicaux et biologiques en lien avec la **génétique** et les **maladies rares**. Cette application a été pensée pour les **professionnels de santé**, les **patients**, les **associations**, les **étudiants**, les **enseignants** et toute personne intéressée par la génétique.

SCANNER POUR



AnDDI-CLIQUER !

### Objectifs



Accompagner les explications des professionnels lors de leurs consultations.



Faciliter la compréhension des informations relatives à la génétique et aux maladies rares.



Offrir des ressources visuelles pour illustrer des supports pédagogiques.

### Fonctionnalités

- Recherche par thème ou par mots-clés
- Création de diaporamas
- Accès facilité aux images favorites
- Lien vers des ressources numériques (vidéos)
- Visualisation en plein écran
- Adaptée pour tablette et smartphone



### Thématiques

- Généralités
- Modes d'hérédité
- Prélèvements
- Diagnostic prénatal
- Variations génétiques
- Stratégie de recherche génomique
- Anomalies du développement
- Médecine personnalisée et thérapeutique
- Organisation des maladies rares
- Divers

### Des évolutions sont déjà prévues !

- Traduction des images en anglais
- Mise à disposition des images sans texte pour permettre d'ajouter des légendes dans d'autres langues
- Création de nouvelles images spécifiques pour les réseaux de la filière

**Affiliation des auteurs :** <sup>(1)</sup>Filière AnDDI-Rares, <sup>(2)</sup>CHU Dijon Bourgogne, <sup>(3)</sup>Centre de référence Anomalies du Développement et Syndromes Malformatifs, <sup>(4)</sup>CHU de Rennes, <sup>(5)</sup>CHU de Lyon-HCL, <sup>(6)</sup>CHR de Metz-Thionville  
**N° de résumé :** J2-T1-23

