



# Annuaire des fiches Orphanet Urgences

RECOMMANDATIONS DE SOINS  
EN URGENCE MALADIES RARES



# Les fiches Orphanet Urgences

**Orphanet Urgences** est une collection de recommandations pratiques pour la prise en charge des malades atteints d'une maladie rare et nécessitant des soins médicaux en urgence.

Elle est destinée aux médecins urgentistes, qu'ils interviennent sur le lieu de l'urgence (à travers la régulation du SAMU) ou au sein des urgences hospitalières.

Ces recommandations sont élaborées avec les **Centres de référence maladies rares, la Société française de médecine d'urgence (SFMU), l'Agence de biomédecine (ABM) et des associations de patients.**

Retrouvez la méthodologie des fiches avec la publication Orphanet dans le journal de la Société Française d'Anesthésie et de Réanimation (SFAR). Volume 9, Issue 2, March 2023, Pages 122-132.

Orphanet Urgences est un projet du Plan national maladies rares.

**⚠ Avertissement: ces recommandations sont d'ordre général. Chaque malade étant unique, seul le médecin peut juger de leur pertinence pour chaque situation particulière.**

Les informations fournies par Orphanet sont régulièrement mises à jour. Il est possible que de nouvelles découvertes aient été faites depuis la dernière mise à jour et qu'elles ne soient pas encore incorporées au texte. La date de la dernière mise à jour est toujours indiquée. **Les professionnels sont encouragés à toujours consulter les publications scientifiques les plus récentes avant de prendre une décision basée sur les informations fournies.**

Des traductions sont disponibles dans les langues suivantes:  
**Anglais, Allemand, Espagnol, Italien, Polonais et Portugais**  
mais la mise à jour la plus récente est en français.

**Toutes les fiches Orphanet urgence sont téléchargeables sur [www.orpha.net](http://www.orpha.net)**

**Elles sont disponibles sur l'application gratuite Orphanet Guides.**

**Cette application permet un accès «hors ligne».**

Les fiches Orphanet Urgences sont régulièrement mises à jour, pensez à vérifier la dernière date de mise à jour.





# Sommaire

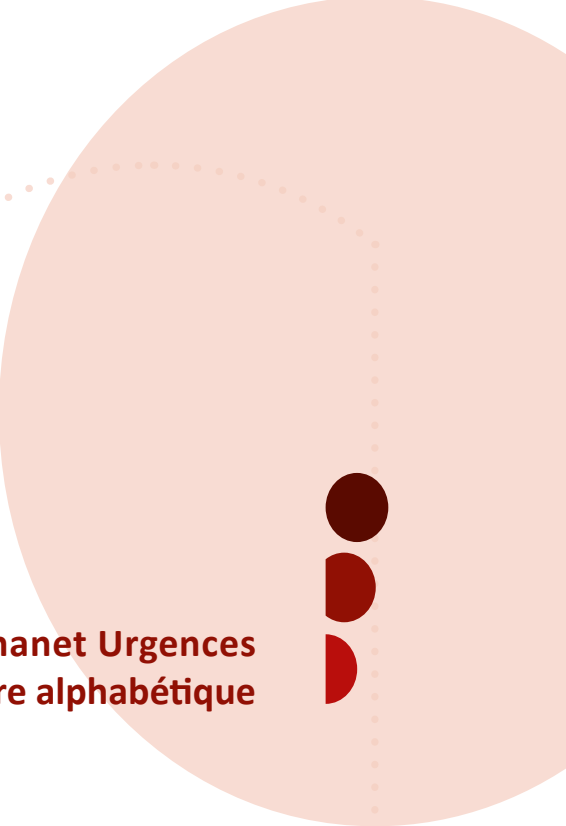
## Fiches Orphanet Urgences par ordre alphabétique ..... 6

Amylose AL (2015) .....	7
Andersen- Syndrome de paralysie périodique sensible au potassium-dysrythmie cardiaque (2017).....	7
Anémie de Fanconi (2015).....	7
Anémie hémolytique auto-immunes- AHAI (2015) .....	7
Angio-oedème bradykinique (2021) .....	7
Angio-ostéo-hypertrophiques, syndrome/ Syndrome de Klippel-Trenaunay-Weber (2017)....	7
Antiphospholipides, syndrome des / syndrome catastrophique des antiphospholipides (2017).7	
Aplasie médullaire (2022).....	7
Artérite à cellules géantes- Maladie de Horton (2025) .....	7
Artérite de Takayasu (2024).....	7
Arthrite idiopathique juvénile systémique- Maladie de Still (2015).....	8
Ataxie Telangiectasie (2015) .....	8
Atrésie de l'œsophage (2019).....	8
Behçet, maladie de (2020) .....	8
Blackfan-Diamond, anémie de (2022).....	8
Brugada, syndrome de (2021) .....	8
CADASIL, Artériopathie cérébrale autosomique à l'origine d'infarctus sous corticaux et d'une leucoencéphalopathie (2022).....	8
Cardiomyopathie hypertrophique (2018) .....	8
Cardiomyopathie ventriculaire droite arythmogène- CVDA (2019) .....	8
Clarkson- Syndrome de fuite capillaire systémique (2013) .....	8
Crigler-Najjar, syndrome de (2022) .....	9
Cystite interstitielle- Syndrome douloureux vésical (2022) .....	9
Déficit en alpha1-antitrypsine (2021) .....	9
Déficits du cycle de l'urée (2023) .....	9
Déficit immunitaire commun variable (2020) .....	9
Dermatomyosite (2024).....	9
Diabète insipide d'origine centrale (2017) .....	9
Diabète insipide néphrogénique- DIN (2017) .....	9
Dravet, syndrome de (2021).....	9
Drépanocytose (2021) .....	9
Dystrophie musculaire de Duchenne (2020).....	10
Dysplasie fibreuse des os (2015) .....	10
Ehlers-Danlos vasculaire-type IV (2017) .....	10
Épidermolyse bulleuse héréditaire (2012) .....	10
Épilepsie avec pointes-ondes continues du sommeil- EPOCS (2012).....	10
Épilepsies myocloniques progressives (2012).....	10
Fabry, maladie de (2011) .....	10
Fibrodysplasie ossifiante progressive (2018) .....	10

Fibrose pulmonaire idiopathique (2019).....	10
Fièvre méditerranéenne familiale (2017).....	10
Gangliosidoses à GM2 (2013).....	11
Gaucher type 1, maladie de (2023).....	11
Gaucher type 3, maladie de (2020).....	11
Gougerot-Sjögren primitif, Syndrome de (2022).....	11
Hémiplégie alternante de l'enfance (2017).....	11
Hémoglobinurie paroxystique nocturne-HPN (2024).....	11
Hémophilie (2022).....	11
Hernie de coupole diaphragmatique (2020).....	11
Histiocytose (2020) .....	11
Homocystinurie classique (2007) .....	11
Huntington, maladie de (2017) .....	12
Hypertension artérielle pulmonaire (2020) .....	12
Hyperthermie maligne d'effort (2017) .....	12
Hyperthermie maligne de l'anesthésie (2017).....	12
Hypoparathyroïdie isolée familiale (2016) .....	12
Hypophosphatasie (2021) .....	12
Ichtyose héréditaire (2018) .....	12
Insuffisance surrénale aiguë- ISA (2019).....	12
Kawasaki, maladie de (2021) .....	12
Lafora, maladie de (2013).....	12
Landau-Kleffner, syndrome de (2012) .....	13
Lennox-Gastaut, syndrome de (2020) .....	13
Leucinose- Maladie des urines sirop d'érable (2020) .....	13
Lyell, syndrome de (2019).....	13
Lymphangioléiomatomate-LAM (2022) .....	13
Malformation artérioveineuse cérébrale (2018) .....	13
Malformations artérioveineuses médullaires (2018).....	13
Marfan, syndrome de (2017).....	13
Mastocytose (2024).....	13
MCAD, déficit en (2021) .....	13
McCune-Albright, syndrome de (2016).....	14
Microangiopathie thrombotique (2021) .....	14
Migraine hémiplégiique-MH (2010) .....	14
Moyamoya, maladie de (2013).....	14
Mucoviscidose (2018).....	14
Myasthénie auto-immune (2018) .....	14
Narcolepsie de type 1 (2022) .....	14
Neurofibromatose type 1 (2019).....	14
Neutropénie constitutionnelle sévère (2009) .....	14
Ostéogénèse imparfaite-OI (2018).....	14
Pancréatite chronique héréditaire (2019).....	15
Paralysie périodique hypokaliémique (2022).....	15

Pemphigoïde bulleuse (2022).....	15
Personnes allogreffiées de cellules souches hématopoïétiques (2025).....	15
Phénylcétonurie (2014) .....	15
Phéochromocytomes et paragangliomes fonctionnels (2023).....	15
Polychondrite atrophiante (2019) .....	15
Polyendocrinopathie auto-immune de type 1 /APECED (2022) .....	15
Porphyries cutanées tardives (2016).....	15
Porphyries hépatiques aiguës (2016).....	15
Prader-Willi, syndrome de (2012) .....	16
Pseudo-obstruction intestinale chronique- POIC (2019) .....	16
Purpura thrombopénique immunologique (2015) .....	16
QT long familial, syndrome du (2015) .....	16
Rett, syndrome de (2020).....	16
Sandhoff, maladie de (2013).....	16
Sarcoïdose- BBS (2020).....	16
Sclérodermie systémique (2025).....	16
Sclérose latérale amyotrophique (2016).....	16
Sclérose tubéreuse de Bourneville (2018) .....	16
Smith-Magenis, syndrome de (2011).....	17
Steinert, dystrophie myotonique de (2010).....	17
Stevens-Johnson, syndrome de (2019) .....	17
Sturge-Weber, syndrome de (2021) .....	17
Syndromes hyperéosinophiliques (2018).....	17
Syndrome malin des neuroleptiques (2017).....	17
Syndrome périodique associé à la cryopyrine- CAPS (2025) .....	17
Syndrome sérotoninergique (2018) .....	17
Syndrome des spasmes infantiles- Syndrome de West (2020).....	17
Syndrome de Susac (2020) .....	17
Tachycardie ventriculaire catécholergique (2017) .....	18
Tay-Sachs, maladie de (2013) .....	18
Télangiectasie hémorragique héréditaire- HHT- Maladie de Rendu-Osler (2021) .....	18
Thalassémie (2014).....	18
Thrombasthénie de Glanzmann (2022) .....	18
Unverricht-Lundborg, maladie de (2013).....	18
Vascularites ANCA- Vascularites nécrosantes systémiques- PAN (2021).....	18
Vascularite cryoglobulinémique (2023).....	18
Willebrand, maladie de von (2019) .....	18
X fragile, syndrome de (2021) .....	18
<b>Liste des 23 filières de santé maladies rares.....</b>	<b>19</b>





**Fiches Orphanet Urgences  
par ordre alphabétique**



Amylose AL (2015)



Andersen - Syndrome de paralysie périodique sensible au potassium-dysrythmie cardiaque (2017)



Anémie de Fanconi (2015)



Anémie hémolytique auto-immunes - AHAI (2015)



Angio-oedème bradykinique (2021)



Angio-ostéo-hypertrophiques, syndrome / Syndrome de Klippel-Trenaunay-Weber (2017)



Antiphospholipides, syndrome des / syndrome catastrophique des antiphospholipides (2017)



Aplasie médullaire (2022)



Artérite à cellules géantes - Maladie de Horton (2025)



Artérite de Takayasu (2024)





Arthrite idiopathique juvénile systémique - Maladie de Still (2015)



Ataxie Telangiectasie (2015)



Atrésie de l'œsophage (2019)



Behcet, maladie de (2020)



Blackfan-Diamond, anémie de (2022)



Brugada, syndrome de (2021)



CADASIL, Artériopathie cérébrale autosomique à l'origine d'infarctus sous corticaux et d'une leucoencéphalopathie (2022)



Cardiomyopathie hypertrophique (2018)



Cardiomyopathie ventriculaire droite arythmogène - CVDA (2019)



Clarkson - Syndrome de fuite capillaire systémique (2013)

Crigler-Najjar,  
syndrome de (2022)Cystite interstitielle -  
Syndrome douloureux  
vésical (2022)Déficit en alpha1-  
antitrypsine (2021)Déficits du cycle de  
l'urée (2023)Déficit immunitaire  
commun variable (2020)

Dermatomyosite (2024)

Diabète insipide d'origine  
centrale (2017)Diabète insipide  
néphrogénique - DIN (2017)

Dravet, syndrome de (2021)



Drépanocytose (2021)





Dystrophie musculaire  
de Duchenne (2020)



Dysplasie fibreuse  
des os (2015)



Ehlers-Danlos  
vasculaire - type IV (2017)



Épidermolyse bulleuse  
héritaire (2012)



Épilepsie avec pointes-  
ondes continues du  
sommeil - EPOCS (2012)



Épilepsies myocloniques  
progressives (2012)



Fabry, maladie de (2011)



Fibrodysplasie ossifiante  
progressive (2018)



Fibrose pulmonaire  
idiopathique (2019)



Fièvre méditerranéenne  
familiale (2017)





Gangliosidoses à GM2 (2013)

 Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé

Gaucher type 1,  
maladie de (2023)

 Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé

Gaucher type 3,  
maladie de (2020)

 Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé

Gougerot-Sjögren primitif,  
Syndrome de (2022)

 fai2r

Hémiplégie alternante  
de l'enfance (2017)

 BRAIN-TEAM  
Filière Nationale de Santé  
Maladies rares du système nerveux central

Hémoglobinurie  
paroxystique  
nocturne - HPN (2024)

 MaRH



Hémophilie (2022)

 MHEMO

Hernie de coupoles  
diaphragmatique (2020)

 FIMATHO



Histiocytose (2020)

 MaRH

Homocystinurie  
classique (2007)

 Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Huntington, maladie de (2017)



Hypertension artérielle pulmonaire (2020)



Hyperthermie maligne d'effort (2017)



Hyperthermie maligne de l'anesthésie (2017)



Hypoparathyroïdie isolée familiale (2016)



Hypophosphatasie (2021)



Ichtyose héréditaire (2018)



Insuffisance surrénale aiguë - ISA (2019)



Kawasaki, maladie de (2021)



Lafora, maladie de (2013)





Landau-Kleffner,  
syndrome de (2012)

**Défi:science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Lennox-Gastaut,  
syndrome de (2020)

**Défi:science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Leucinose - Maladie des  
urines sirop d'érable (2020)

**Gm<sup>2</sup>** Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Lyell, syndrome de (2019)

**fimrad**  
Filière Santé Maladies Rares  
Dermatologiques



Lymphangioléiomatomate-  
LAM (2022)

**RespiFIL**  
Filière Maladies Respiratoires Rares



Malformation  
artérioveineuse  
cérébrale (2018)

Filière Santé Maladies Rares  
**FAVA-MULTI**



Malformations  
artérioveineuses  
médullaires (2018)

Filière Santé Maladies Rares  
**FAVA-MULTI**



Marfan, syndrome de (2017)

Filière Santé Maladies Rares  
**FAVA-MULTI**



Mastocytoses (2024)

**MaRH**  
Filière de Santé Maladies Rares Immuno-Hémato-génétiques



MCAD, déficit en (2021)

**Gm<sup>2</sup>** Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



McCune-Albright,  
syndrome de (2016)



Microangiopathie  
thrombotique (2021)



Migraine hémipchlétique - MH  
(2010)



Moyamoya, maladie  
de (2013)



Mucoviscidose (2018)



Myasthénie auto-  
immune (2018)



Narcolepsie de type 1 (2022)



Neurofibromatose  
type 1 (2019)



Neutropénie  
constitutionnelle  
sévère (2009)



Ostéogenèse  
imparfaite-OI (2018)





Pancréatite chronique  
héritaire (2019)

  
FIMATHO  
Filière des maladies rares héritaires



Paralysie périodique  
hypokaliémique (2022)

  
Filhemus  
Filière Neuromusculaire



Pemphigoïde bulleuse (2022)

  
fimrad  
Filière Santé Maladies Rares Dermato-épigéniques



Personnes allogreffeuses  
de cellules souches  
hématopoïétiques (2025)

  
MaRIH  
Filière Santé Maladies Rares Immunologiques



Phénylcétonurie (2014)

  
G<sup>2</sup>M Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Phéochromocytomes  
et paragangliomes  
fonctionnels (2023)

  
FIRENDO



Polychondrite  
atrophante (2019)

  
faï2r



Polyendocrinopathie  
auto-immune de type  
1 /APECED (2022)

  
OSCAR  
Filière Santé  
Maladies Rares

  
FIRENDO



Porphyries cutanées  
tardives (2016)

  
G<sup>2</sup>M Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Porphyries hépatiques  
aigües (2016)

  
G<sup>2</sup>M Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Prader-Willi, syndrome de (2012)

**Défi'science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Pseudo-obstruction intestinale chronique - POIC (2019)

**FIMATHO**  
Réseau des malades rares hépatiques



Purpura thrombopénique immunologique (2015)

**MaRH**  
Réseau Maladie Rare Hématologique



QT long familial, syndrome du (2015)

**cardiogen**  
Filière nationale de santé maladies cardiaques héréditaires ou rares  
[www.cardiogen.org](http://www.cardiogen.org)



Rett, syndrome de (2020)

**AnDDI-Rares**  
**Défi'science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Sandhoff, maladie de (2013)

**G<sup>2</sup>m**  
Maladies rares Héréditaires du Métabolisme  
Filière nationale de santé



Sarcoïdose - BBS (2020)

**RespiFIL**  
Filière Malades Respiratoires Rares



Sclérodermie systémique (2025)

**fai2r**



Sclérose latérale amyotrophique (2016)

**FILSLAN**  
Filière de Santé Médico-Sociale et Socio-Professionnelle des Malades du Neuro-développement



Sclérose tubéreuse de Bourneville (2018)

**Défi'science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ

Smith-Magenis,  
syndrome de (2011)Steinert, dystrophie  
myotonique de (2010)Stevens-Johnson,  
syndrome de (2019)Sturge-Weber,  
syndrome de (2021)Syndromes  
hyperéosinophiliques (2018)Syndrome malin des  
neuroleptiques (2017)Syndrome périodique associé  
à la cryopyrine - CAPS (2025)Syndrome sérotoninergique  
(2018)Syndrome des spasmes  
infantiles - Syndrome  
de West (2020)



Tachycardie ventriculaire  
catécholergique (2017)

 **cardiogen**  
Filière Santé Maladie  
maladies cardiaques héréditaires ou rares  
[www.filiere-cardiogen.fr](http://www.filiere-cardiogen.fr)



Tay-Sachs, maladie de (2013)

 **C<sup>2</sup>M** Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Télangiectasie hémorragique  
hérititaire - HHT - Maladie  
de Rendu-Osler (2021)

 **FAVA - MULTI**  
Filière Santé Maladie  
191038



Thalassémie (2014)

 **MCGRE**  
FILIÈRE SANTÉ MALADIES RARES



Thrombasthénie de  
Glanzmann (2022)

 **MHEMO**



Unverricht-Lundborg,  
maladie de (2013)

 **BRAIN-TEAM**  
Filière Nationale de Santé  
Maladies rares du système nerveux central

 **DéfiScience**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Vascularites ANCA -  
Vascularites nécrosantes  
systémiques - PAN (2021)

 **fai2r**



Vascularite  
cryoglobulinémique (2023)

 **MaRH**

 **fai2r**  
 **ORKID** ORPHAN  
SKINNED  
DISEASES



Willebrand, maladie  
de von (2019)

 **MHEMO**



X fragile, syndrome de (2021)

 **DéfiScience**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ

## Liste des 23 filières de santé maladies rares

Anomalies du développement et déficience intellectuelle de causes rares  
**AnDDI-Rares** - [www.anddi-rares.org](http://www.anddi-rares.org) - [anddi-rares@chu-dijon.fr](mailto:anddi-rares@chu-dijon.fr)

Maladies rares à expression motrice ou cognitive du système nerveux central  
**BRAIN-TEAM** - [www.brain-team.fr](http://www.brain-team.fr) - [contact@brain-team.fr](mailto:contact@brain-team.fr)

Maladies cardiaques héréditaires  
**CARDIOGEN** - [www.filiere-cardiogen.fr](http://www.filiere-cardiogen.fr) - [contact@filiere-cardiogen.fr](mailto:contact@filiere-cardiogen.fr)

Maladies rares du Neurodéveloppement  
**DéfiScience** - [www.defiscience.fr](http://www.defiscience.fr) - [ghe.defiscience@chu-lyon.fr](mailto:ghe.defiscience@chu-lyon.fr)

Maladies auto-immunes et auto-inflammatoires systémiques rares  
**FAI2R** - [www.fai2r.org](http://www.fai2r.org) - [contactfair2@gmail.com](mailto:contactfair2@gmail.com)

Maladies vasculaires rares avec atteinte multisystémique  
**FAVA-Multi** - [www.favamulti.fr](http://www.favamulti.fr) - [contact@favamulti.fr](mailto:contact@favamulti.fr)

Maladies hépatiques rares de l'enfant et de l'adulte  
**FILFOIE** - [www.filfoie.com](http://www.filfoie.com) - [contact.filfoie@aphp.fr](mailto:contact.filfoie@aphp.fr)

Maladies neuromusculaires  
**FILNEMUS** - [www.filnemus.fr](http://www.filnemus.fr) - [FiliereFILNEMUS@ap-hm.fr](mailto:FiliereFILNEMUS@ap-hm.fr)

Sclérose latérale amyotrophique & autres maladies du neurone moteur  
**FILSLAN** - [www.portail-sla.fr](http://www.portail-sla.fr) - [filslan@chu-limoges.fr](mailto:filslan@chu-limoges.fr)

Maladies rares en dermatologie  
**FIMARAD** - [www.fimarad.fr](http://www.fimarad.fr) - [contact@fimarad.org](mailto:contact@fimarad.org)

Maladies rares abdomino-thoraciques  
**FIMATHO** - [www.fimatho.fr](http://www.fimatho.fr) - [fimatho@chu-lille.fr](mailto:fimatho@chu-lille.fr)

Maladies rares endocriniannes  
**FIRENDO** - [www.firendo.fr](http://www.firendo.fr) - [contact@firendo.fr](mailto:contact@firendo.fr)

Maladies héréditaires du métabolisme  
**G2M** - [www.filiere-g2m.fr](http://www.filiere-g2m.fr) - [filiere.g2m@gmail.fr](mailto:filiere.g2m@gmail.fr)

Maladies rares immuno-hématologiques  
**MaRIH** - [www.marih.fr](http://www.marih.fr) - [contact@marih.fr](mailto:contact@marih.fr)

Maladies constitutionnelles rares du globule rouge et de l'érythropoïèse

**MCGRE - [www.filiere-mcgre.fr](http://www.filiere-mcgre.fr) - contact@filiere-mcgre.fr**

Maladies hémorragiques constitutionnelles

**MHEMO - [www.mhemo.fr](http://www.mhemo.fr) - ghe.mhemo@chu-lyon.fr**

Mucoviscidose et affections liées à une anomalie de CFTR

**Muco/CFTR - [www.muco-cftr.fr](http://www.muco-cftr.fr) - contact@muco-cftr.fr**

Malformations pelviennes et médullaires rares

**NeuroSphinx - [www.neurosphinx.fr](http://www.neurosphinx.fr) - contact@neurosphinx.fr**

Maladies rénales rares

**ORKID - [www.filiereorkid.com](http://www.filiereorkid.com) - contact@filiereorkid.com**

Maladies rares de l'os, du calcium et du cartilage

**OSCAR - [www.filiere-oscar.fr](http://www.filiere-oscar.fr) - contact@filiere-oscar.fr**

Maladies respiratoires rares

**RespiFIL - [www.respifil.fr](http://www.respifil.fr) - respifil.france@aphp.fr**

Maladies rares sensorielles

**SENSGENE - [www.sensgene.com](http://www.sensgene.com) - contact@sensgene.com**

Maladies rares de la tête, du cou et des dents

**TETECOU - [www.tete-cou.fr](http://www.tete-cou.fr) - contact.tetecou@aphp.fr**

## LES CARTES URGENCES

### Qu'est-ce que c'est ?

Ce sont des **cartes personnelles de soins et d'information**, distribuées aux patients atteints de maladies rares, pour **améliorer la coordination de leurs soins notamment en situation d'urgence**. Elles sont proposées par les Centres de Référence Maladies Rares.

PERSONNE(S) À PRÉVENIR EN PRIORITÉ

Mme/M.  
Médecin traitant  
Spécialiste traitant  
Statut(e) par le centre de  
Centre de Référence Maladies Rares : **Neurogénétique**  
orphanet

Tel  
Tél  
Tél  
Tél  
Tél  
01 42 16 13 47 ou 01 42 16 13 95

CARTE D'URGENCE  
Emergency card

Photo

ATAXIE DE FRIEDREICH

Nom : \_\_\_\_\_  
Prénom : \_\_\_\_\_  
Date de naissance : \_\_\_\_\_

Cette maladie appartient au groupe  
des cytopathies mitochondrielles

Symptômes :  
Ataxie cérébelleuse et proprioceptive progressive (troubles de l'élocution et de la marche qui peuvent évoquer à tort une consommation d'alcool), faiblesse musculaire +/- déficit auditif, déficit visuel +/- diabète, cardiopathie hypertrophique

Autres remarques médicales :

Gestes et actes à éviter :  
- Médicaments neurotoxiques ou altérateurs de la fonction mitochondriale

Gestes et actes recommandés :  
- Dépistage et surveillance du diabète  
- Dépistage et surveillance des complications cardiolologiques (trouble du rythme, insuffisance cardiaque)  
- Rééducation motrice, orthophonie, soutien psychologique, médico-social

Conseils d'urgence :  
1. Contactez rapidement le service d'urgences si l'ataxie devient importante.

2. En cas de maladie avec gêne, fièvre, sifflement et/ou urines foncées n'oubliez pas de contacter le SAMU 15 ou 112 :  
- Evitez le gravier : degré de gêne, intensité de l'ictère, sensation de malaise, perte, fréquence cardiaque, fréquence respiratoire, douleur thoracique (fonction de l'âge et des comorbidités)  
- Contactez le SAMU 15 ou 112 si la gêne est importante et réfléchie.

3. Avant toute intervention chirurgicale urgente ou programmée, prenez contact avec le spécialiste hospitalier référent :  
- Discuter de la meilleure approche pour faire remonter les plaquettes selon l'intervention prévue et jusqu'à cicatrisation

Les syndromes infectieux (fièvre + frissons) avec ou sans point d'appel primaire, méningo + autre : évoquer précisément une infection urinaire invasive ou opportuniste (prostato-urétrite surtout) en particulier chez les personnes immunodéprimées. Cela va jusqu'aux suppresseurs ou ayant reçu du risévabé.

En cas d'antécédent de splénectomie, l'administration d'antibiotique en urgence est impérative devant toute fièvre, même en apparence bien supportée et doit couvrir les germes encapsulés et en priorité le pneumocoque.

Consulter les fiches ORPHANET urgences  
PTI, AHAH, Neurogénétique  
En cas d'urgence vitale : contacter le SAMU ( 15 ou 112 )

### Qui les délivre ?

Les cartes sont **distribuées par les médecins spécialisés des centres maladies rares**. Elles sont la propriété du malade.



### Quelles informations dans ces cartes ?

Elles indiquent les **symptômes à prendre en compte dans l'évaluation du malade**, et **synthétisent les gestes et actes à éviter et à recommander** en situation d'urgence.

**Liste des Fiches Orphanet Urgences**  
Une collaboration initiée par les **filières santé maladies rares**



## Liste des Fiches Orphanet Urgences

Version Mai 2025