



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

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.

Orphanet urgences



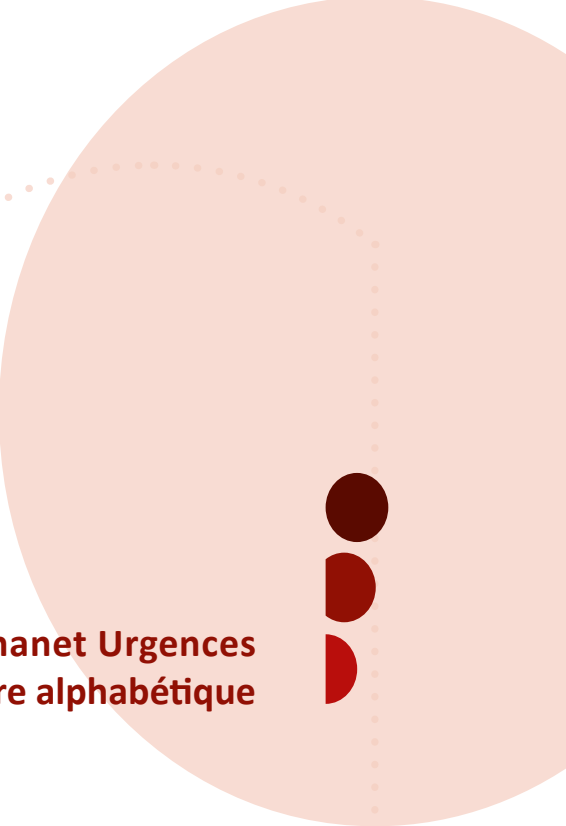
Sommaire

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)	
Artérite à cellules géantes- Maladie de Horton (2018)	7
Artérite de Takayasu (2019).....	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 (2015).....	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 (2016).....	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 artérioiveineuse cérébrale (2018)	13
Malformations artérioiveineuses médullaires (2018).....	13
Marfan, syndrome de (2017).....	13
Mastocytose (2020).....	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
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)	15
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
Sarcocïdose- BBS (2020).....	16
Sclérodermie systémique (2017).....	16
Sclérose latérale amyotrophique (2016)	16
Sclérose tubéreuse de Bourneville (2018)	16
Smith-Magenis, syndrome de (2011)	16
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 (2018)	17
Syndrome sérotoninergique (2018)	17
Syndrome des spasmes infantiles- Syndrome de West (2020).....	17
Syndrome de Susac (2020)	17
Tachycardie ventriculaire catécholergique (2017)	17
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
Liste des 23 filières de santé maladies rares.....	19



**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 (2018)



Artérite de Takayasu (2019)





Arthrite idiopathique juvénile systémique - Maladie de Still (2015)



Ataxie Telangiectasie (2015)



Atrésie de l'œsophage (2019)



Behçet, 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 (2015)

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)

Gaucher type 1,
maladie de (2023)Gaucher type 3,
maladie de (2020)Gougerot-Sjögren primitif,
Syndrome de (2022)Hémiplégie alternante
de l'enfance (2017)Hémoglobinurie
paroxystique
nocturne - HPN (2016)

Hémophilie (2022)

Hernie de couole
diaphragmatique (2020)

Histiocytose (2020)

Homocystinurie
classique (2007)



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)

DéfiScience
Maladies Rares du Neurodéveloppement
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Lennox-Gastaut,
syndrome de (2020)

DéfiScience
Maladies Rares du Neurodéveloppement
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



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

Gm Maladies rares
Héréditaires du
Métabolisme
Filière nationale de santé



Lyell, syndrome de (2019)

fimarad
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-HématoLOGIQUES



MCAD, déficit en (2021)

Gm 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)


FIMARAD
Filière Santé Maladies Rares Dermato-Allergiques



Phénylettonurie (2014)


G2M Maladies rares
Héréditaires du
Métabolisme
Filière nationale de santé



Phéochromocytomes
et paragangliomes
fonctionnels (2023)


FIRENDO



Polychondrite
atrophante (2019)


fai2r



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


OSCAR
Filière Santé
Maladies Rares


FIRENDO



Porphyries cutanées
tardives (2016)


G2M Maladies rares
Héréditaires du
Métabolisme
Filière nationale de santé



Porphyries hépatiques
aiguës (2016)


G2M Maladies rares
Héréditaires du
Métabolisme
Filière nationale de santé



Prader-Willi, syndrome
de (2012)


DéfiScience
Maladies Rares du Neurodéveloppement
FILIÈRE NATIONALE DE SANTÉ



Pseudo-obstruction
intestinale chronique
- POIC (2019)



Purpura thrombopénique
immunologique (2015)



QT long familial,
syndrome du (2015)



Rett, syndrome de (2020)



Sandhoff, maladie de (2013)



Sarcoïdose - BBS (2020)



Sclérodermie
systémique (2017)



Sclérose latérale
amyotrophique (2016)



Sclérose tubéreuse de
Bourneville (2018)



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 (2018)



Syndrome séotoninergique (2018)

Syndrome des spasmes infantiles - Syndrome de West (2020)



Syndrome de Susac (2020)



Tachycardie ventriculaire catécholergique (2017)



Tay-Sachs, maladie de (2013)



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



Thalassémie (2014)



FILIERE SANTÉ MALADIES RARES

Thrombasthénie de Glanzmann (2022)



Unverricht-Lundborg, maladie de (2013)



Vascularites ANCA - Vascularites nécrosantes systémiques - PAN (2021)



Vascularite cryoglobulinémique (2023)



Willebrand, maladie de von (2019)



X fragile, syndrome de (2021)



Liste des 23 filières de santé maladies rares

Anomalies du développement et déficience intellectuelle de causes rares
AnDDI-Rares - www.anddi-rares.org - anddi-rares@chu-dijon.fr

Maladies rares à expression motrice ou cognitive du système nerveux central
BRAIN-TEAM - www.brain-team.fr - contact@brain-team.fr

Maladies cardiaques héréditaires
CARDIOGEN - www.filiere-cardiogen.fr - contact@filiere-cardiogen.fr

Maladies rares du Neurodéveloppement
DéfiScience - www.defiscience.fr - ghe.defiscience@chu-lyon.fr

Maladies auto-immunes et auto-inflammatoires systémiques rares
FAI2R - www.fai2r.org - contactfair2@gmail.com

Maladies vasculaires rares avec atteinte multisystémique
FAVA-Multi - www.favamulti.fr - contact@favamulti.fr

Maladies hépatiques rares de l'enfant et de l'adulte
FILFOIE - www.filfoie.com - contact.filfoie@aphp.fr

Maladies neuromusculaires
FILNEMUS - www.filnemus.fr - FiliereFILNEMUS@ap-hm.fr

Sclérose latérale amyotrophique & autres maladies du neurone moteur
FILSLAN - www.portail-sla.fr - fislan@chu-nice.fr

Maladies rares en dermatologie
FIMARAD - www.fimarad.fr - contact@fimarad.org

Maladies rares abdomino-thoraciques
FIMATHO - www.fimatho.fr - fimatho@chu-lille.fr

Maladies rares endocrinianes
FIRENDO - www.firendo.fr - contact@firendo.fr

Maladies héréditaires du métabolisme
G2M - www.filiere-g2m.fr - filiere.g2m@gmail.fr

Maladies rares immuno-hématologiques
MaRIH - www.marih.fr - contact@marih.fr

Maladies constitutionnelles rares du globule rouge et de l'érythropoïèse

MCGRE - www.filiere-mcgre.fr - contact@filiere-mcgre.fr

Maladies hémorragiques constitutionnelles

MHEMO - www.mhemo.fr - ghe.mhemo@chu-lyon.fr

Mucoviscidose et affections liées à une anomalie de CFTR

Muco/CFTR - www.muco-cftr.fr - contact@muco-cftr.fr

Malformations pelviennes et médullaires rares

NeuroSphinx - www.neurosphinx.fr - contact@neurosphinx.fr

Maladies rénales rares

ORKID - www.filiereorkid.com - contact@filiereorkid.com

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

OSCAR - www.filiere-oscar.fr - contact@filiere-oscar.fr

Maladies respiratoires rares

RespiFIL - www.respifil.fr - respifil.france@aphp.fr

Maladies rares sensorielles

SENSGENE - www.sensgene.com - contact@sensgene.com

Maladies rares de la tête, du cou et des dents

TETECOU - 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.

The image shows a medical emergency card for Friedreich's Ataxia. The card is white with blue and red text. It includes fields for personal information (Name, Tel), medical history (Doctor treating, Specialist treating, Centre de Référence Maladies Rares: Neurogénétique, orphaneNET), and emergency contact (Name, Tel). It features the logo of the French Republic and the 'maladies rares' logo. A red exclamation mark icon indicates that the patient belongs to the mitochondrial cytopathy group. The card also contains a section for symptoms and actions to avoid, as well as a note about antibiotic administration in case of infection.

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

Contactez rapidement un spécialiste différent

2. En cas d'urgence avec asthme, ataxie, splénomégalie et/ou urines foncées et/ou vomissements (possibilité d'AVCD)

- Evalué la gravité : degré de pâleur, intensité de l'ictère, sensation de malaise, pouls, fréquence cardiaque, fréquence respiratoire, douleur thoracique (fonction de l'âge et des antécédents)
- Contactez le meilleur spécialiste hospitalier différent

3. Avant toute intervention chirurgicale urgente ou programmée, prendre contact avec le spécialiste hospitalier référent

- Discuter de la meilleure approche pour faire remonter les plaquettes selon l'intervention prévue et jusqu'à clairification

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, AHAI, Neurogénopnie

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**

Version Septembre 2024



Liste des Fiches Orphanet Urgences
Version Septembre 2024