



# 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.

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-Trénaunay-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
Lymphangioliéomyomatose-LAM (2022).....	13
Malformation artérioveineuse cérébrale (2018).....	13
Malformations artérioveineuses 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 hémiplégique-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
Ostéogenèse 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
Sarcoïdose- BBS (2020).....	16
Sclérodémie 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-Trénaunay-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 héréditaire (2012)**



**Épilepsie avec pointes-ondes continues du sommeil - EPCS (2012)**



**Épilepsies myocloniques progressives (2012)**



**Fabry, maladie de (2011)**



**Fibrodysplasie ossifiante progressive (2018)**



**Fibrose pulmonaire idiopathique (2019)**



**Fièvre méditerranéenne familiale (2017)**





**Gangliosidose à GM2 (2013)**



**Gaucher type 1, maladie de (2023)**



**Gaucher type 3, maladie de (2020)**



**Gougerot-Sjögren primitif, Syndrome de (2022)**



**Hémiplegie alternante de l'enfance (2017)**



**Hémoglobinurie paroxystique nocturne - HPN (2016)**



**Hémophilie (2022)**



**Hernie de coupole 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)**



**Lennox-Gastaut, syndrome de (2020)**



**Leucine - Maladie des urines sirop d'érable (2020)**



**Lyell, syndrome de (2019)**



**Lymphangioliomyomatose-LAM (2022)**



**Malformation artérioveineuse cérébrale (2018)**



**Malformations artérioveineuses médullaires (2018)**



**Marfan, syndrome de (2017)**



**Mastocytoses (2024)**



**MCAD, déficit en (2021)**





**McCune-Albright,  
syndrome de (2016)**



**Microangiopathie  
thrombotique (2021)**



**Migraine hémiplégique - 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)**



**Ostéogénèse  
imparfaite-OI (2018)**







**Pancréatite chronique héréditaire (2019)**



**Paralysie périodique hypokaliémique (2022)**



**Pemphigoïde bulleuse (2022)**



**Phénylcétonurie (2014)**



**Pheochromocytomes et paragangliomes fonctionnels (2023)**



**Polychondrite atrophiante (2019)**



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



**Porphyries cutanées tardives (2016)**



**Porphyries hépatiques aiguës (2016)**



**Prader-Willi, syndrome de (2012)**





**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)**



**Sclérodémie  
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 cropyryne - CAPS (2018)**



**Syndrome sérotoninergique (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)



Thrombasthénie de  
Glanzmann (2022)



Unverricht-Lundborg,  
maladie de (2013)



Vasculites ANCA -  
Vasculites nécrosantes  
systémiques - PAN (2021)



Vasculite  
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](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-nice.fr](mailto:filslan@chu-nice.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 endocriniennes

**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](mailto:contact@filiere-mcgre.fr)

Maladies hémorragiques constitutionnelles  
**MHEMO** - [www.mhemo.fr](http://www.mhemo.fr) - [ghe.mhemo@chu-lyon.fr](mailto: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](mailto:contact@muco-cftr.fr)

Malformations pelviennes et médullaires rares  
**NeuroSphinx** - [www.neurosphinx.fr](http://www.neurosphinx.fr) - [contact@neurosphinx.fr](mailto:contact@neurosphinx.fr)

Maladies rénales rares  
**ORKiD** - [www.filiereorkid.com](http://www.filiereorkid.com) - [contact@filiereorkid.com](mailto: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](mailto:contact@filiere-oscar.fr)

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

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

Maladies rares de la tête, du cou et des dents  
**TETECOUCO** - [www.tete-cou.fr](http://www.tete-cou.fr) - [contact.tetecou@aphp.fr](mailto: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**

Membre M	Tél
Médecin traitant	Tél
Spécialiste traitant	Tél
Suivi(e) par le centre de	Tél
Centre de Référence Maladies Rares : Neurogénétiq	
	01 42 16 13 47 ou 01 42 16 13 95

orphanet

**maladies rares**  
**CARTE D'URGENCE**  
Emergency card

**ATAXIE DE FRIEDREICH**

Nom : \_\_\_\_\_  
Prénoms : \_\_\_\_\_  
Date de naissance : \_\_\_\_\_

Cette maladie appartient au groupe des cytopathies mitochondriales

**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 cardiologiques (trouble du rythme, insuffisance cardiaque)
- Rééducation motrice, orthophonie, soutien psychologique, médico-social

**1. Contacter rapidement le spécialiste hospitalier référent**

**2. En cas de malaise avec pâleur, fièvre, splénomégalie et/ou urines foncées s'aggrave prompt à l'appel d'AMM**

- Évaluer la gravité : degré de pâleur, intensité de l'ictère, sensation de malaise, poids, fréquence cardiaque, fréquence respiratoire, douleur thoracique (fonction de l'âge et des comorbidités)
- Contacter rapidement le spécialiste hospitalier référent

**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 cicatrisation

**4. En cas de syndrome infectieux (fièvre + frissons) avec ou sans point d'appel local, méninge ou autre : suspecter précocement une infection bactérienne invasive ou opportuniste (pneumocoque surtout) en particulier en patient neurologique, splénectomisé et/ou sous immunosuppresseurs ou ayant reçu du rituximab**

**5. Évaluer la tolérance hémodynamique et discuter rapidement de la nécessité d'une hospitalisation**

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

**Consulter les fiches ORPHANET urgences**  
PTI, AHA, Neutropénie

**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.



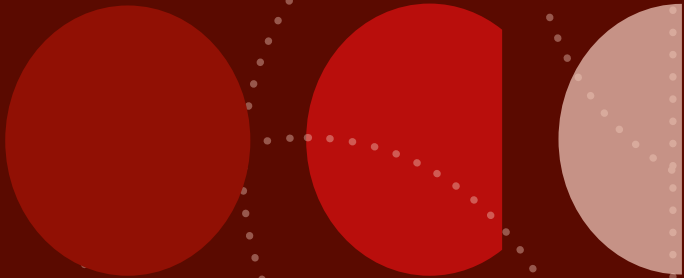
## Quelles informations dans ces cartes ?

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