



# 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

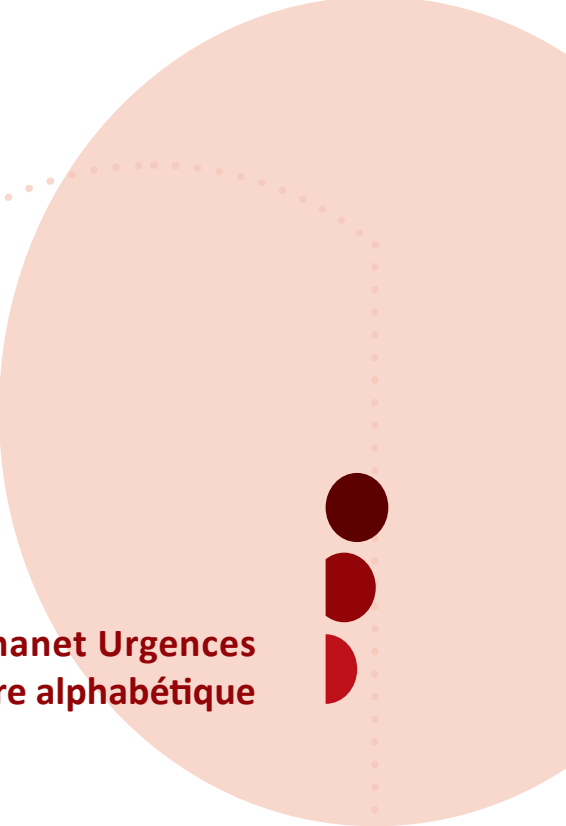
## Fiches Orphanet Urgences par ordre alphabétique ..... 6

|   |    |
|---|----|
| Aplasie médullaire (2022).....  | 7  |
| 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- AHA1 (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                                    |    |
| 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 |
| Nécrolyse épidermique (2019).....                         | 14 |
| Neurofibromatose type 1 (2019).....                       | 14 |
| Neutropénie constitutionnelle sévère (2009).....          | 14 |
| Ostéogenèse imparfaite-OI (2018).....                     | 15 |
| Pancréatite chronique héréditaire (2019).....             | 15 |

|   |           |
|---|-----------|
| Paralysie périodique hypokaliémique (2022).....                                   | 15        |
| Pemphigöide 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) .....  | 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 (2017) .....  | 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 (2018) .....                    | 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**



Aplasie médullaire (2022)



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 bradykininique (2021)

Angio-ostéo-hypertrophiques, syndrome /  
Syndrome de Klippel-Trénaunay-Weber (2017)Antiphospholipides,  
syndrome des / syndrome catastrophique des antiphospholipides (2017)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)



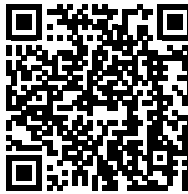
Cardiomyopathie  
ventriculaire droite  
arythmogène - CVDA (2019)



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)

**G2M** Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



Lyell, syndrome de (2019)

**fimarad**  
Filière Santé Maladies Rares  
Dermatosanctues



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**



Mastocytose (2020)

**MaRH**  
Filière de Santé Maladies Rares Immuno-HématoLOGIQUES



MCAD, déficit en (2021)

**G2M** Maladies rares  
Héréditaires du  
Métabolisme  
Filière nationale de santé



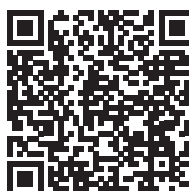
McCune-Albright,  
syndrome de (2016)



Microangiopathie  
thrombotique (2021)



Migraine hémipchlétique - MH  
(2010)



Moyamoya, maladie  
de (2013)



Mucoviscidose (2018)



Myasthénie auto-  
immune (2018)



Narcolepsie de type 1 (2022)



Nécrolyse épidermique  
(2019)



Neurofibromatose  
type 1 (2019)



Neutropénie  
constitutionnelle  
sévère (2009)



Ostéogenèse  
imparfaite-OI (2018)

 OSCAR  
FILIERE SANTÉ  
MALADIES RARES

Pancréatite chronique  
héritaire (2019)

 FIMATHO  
Filière des maladies rares hépatobiliaires

Paralysie périodique  
hypokaliémique (2022)

 Filhemus  
Filière Hémostase



Pemphigoïde bulleuse (2022)

 FIMARAD  
Filière Santé Maladies Rares  
Dermatoallergiques



Phénylcétonurie (2014)

 C<sup>2</sup>M  
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  
FILIERE SANTÉ  
MALADIES RARES

 FIRENDO

Porphyries cutanées  
tardives (2016)

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

Porphyries hépatiques  
aigües (2016)

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



Prader-Willi, syndrome de (2012)

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



Pseudo-obstruction intestinale chronique - POIC (2019)

**FIMATHO**  
Réseau des malades rares abdomino-thoraciques



Purpura thrombopénique immunologique (2015)

**MaRiH**  
Filière de soins Maladies Rares Immun-HématoLOGIQUES



QT long familial, syndrome du (2015)

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



Rett, syndrome de (2020)

**AnDDI-Rares**  
**Défi'science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIERE 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 Maladies Respiratoires Rares



Sclérodermie systémique (2017)

**fai2r**



Sclérose latérale amyotrophique (2016)

**FILSLAN**  
Filière de Soins Malades Rares Sclérose Latérale Amyotrophique  
Filière de Neurologie



Sclérose tubéreuse de Bourneville (2018)

**Défi'science**  
Maladies Rares du Neurodéveloppement  
FILIERE 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 (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  
hérititaire - HHT - Maladie  
de Rendu-Osler (2021)



Thalassémie (2014)



Unverricht-Lundborg,  
maladie de (2013)



Thrombasthénie de  
Glanzmann (2022)



Vascularites ANCA -  
Vascularites nécrosantes  
systémiques - PAN (2021)



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](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) - [fislan@chu-nice.fr](mailto:fislan@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@chru-lille.fr](mailto:fimatho@chru-lille.fr)

Maladies rares endocrinianes  
**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**

**Liste des Fiches Orphanet urgence**  
Une collaboration initiée par les **filières santé maladies rares**  
Version Mai 2023





## Liste des Fiches Orphanet urgence

Version Mai 2023