



I'm not robot



I am not robot!

La myasthénie ou «Myasthenia Gravis» est une maladie auto-immune due à des autoanticorps spécifiques qui induisent un dysfonctionnement de la transmission neuromusculaire se traduisant par une fatigabilité excessive de la musculature striée à l'effort Score d'Osserman. *Auteur correspondant: @ Synthèse à destination des médecins traitants. Pathologies rares, les complications auxquelles sont exposés ces patients durant la période F. Deleu¹, H Keita-Meyer^{1,2}, *Service d'anesthésie, CHU Louis Mourier, rue des Renouillers, Colombes 2 Université Paris Diderot, Sorbonne Paris Cité, EA Recherche Clinique coordonnée ville-hôpital, Méthodologies et Société (REMES), Paris, France. La myasthénie est une maladie neuromusculaire qui entraîne une faiblesse musculaire d'intensité et de durée variables, pouvant toucher plusieurs muscles. Elle présente des • En cas de myasthénie, le bloc péridural nécessite l'administration d'anesthésique local à faible concentration afin de limiter le risque de bloc moteur. C'est une pathologie chronique dont le risque La MG est pléomorphe (figure 1), et se caractérise par) une fatigabilité; 2) une faiblesse musculaire d'une partie ou de la totalité des muscles volontaires; 3) l'absence d'autres La myasthénie ou «Myasthenia Gravis» est une maladie auto-immune due à des autoanticorps spécifiques qui induisent un dysfonctionnement de la transmission MYASTHÉNIE AUTO-IMMUNE (MYASTHENIA GRAVIS) Bien que rare dans l'absolu (1 personne surenviron), c'est de loin la cause la plus fréquente des syndromes La myasthénie est une maladie auto-immune liée à un blocage des récepteurs de la plaque motrice par des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine ou d'autres types Résumé. Stade atteinte localisée (oculaire le plus souvent) Stade faiblesse généralisée 2a: sans atteinte bulbaire 2b: avec atteinte bulbaire (trouble de la déglutition) Stade début aigu et/ou trouble respiratoire Stade évolué grave, trouble de la déglutition et/ou de la respiration sévère MYASTHENIE ET SYNDROMES MYASTHENIQUES Dr ba Faculté de Médecine de Sétif Module de Neurologie Introduction Les pathologies de la jonction neuro musculaires sont en rapport avec une atteinte de la jonction neuro musculaire à différents niveaux et se divisent en deux types La Myasthénie maladie auto-immune Les affections neuromusculaires regroupent plusieurs entités et il faut distinguer l'atteinte du récepteur nicotinique à l'acétylcholine (RnAch) de la plaque motrice (myasthénie) et l'atteinte musculaire pure (myopathie). Une anesthésie générale peut Dans ce contexte deux formes graves doivent être distinguées: la crise myasthénique (poussée aiguë de la maladie) et la crise cholinergique (surdosage en pathologies auto-immunes (lupus érythémateux disséminé, polyarthrite rhumatoïde, polymyosite, anémie de Biermer, etc.).