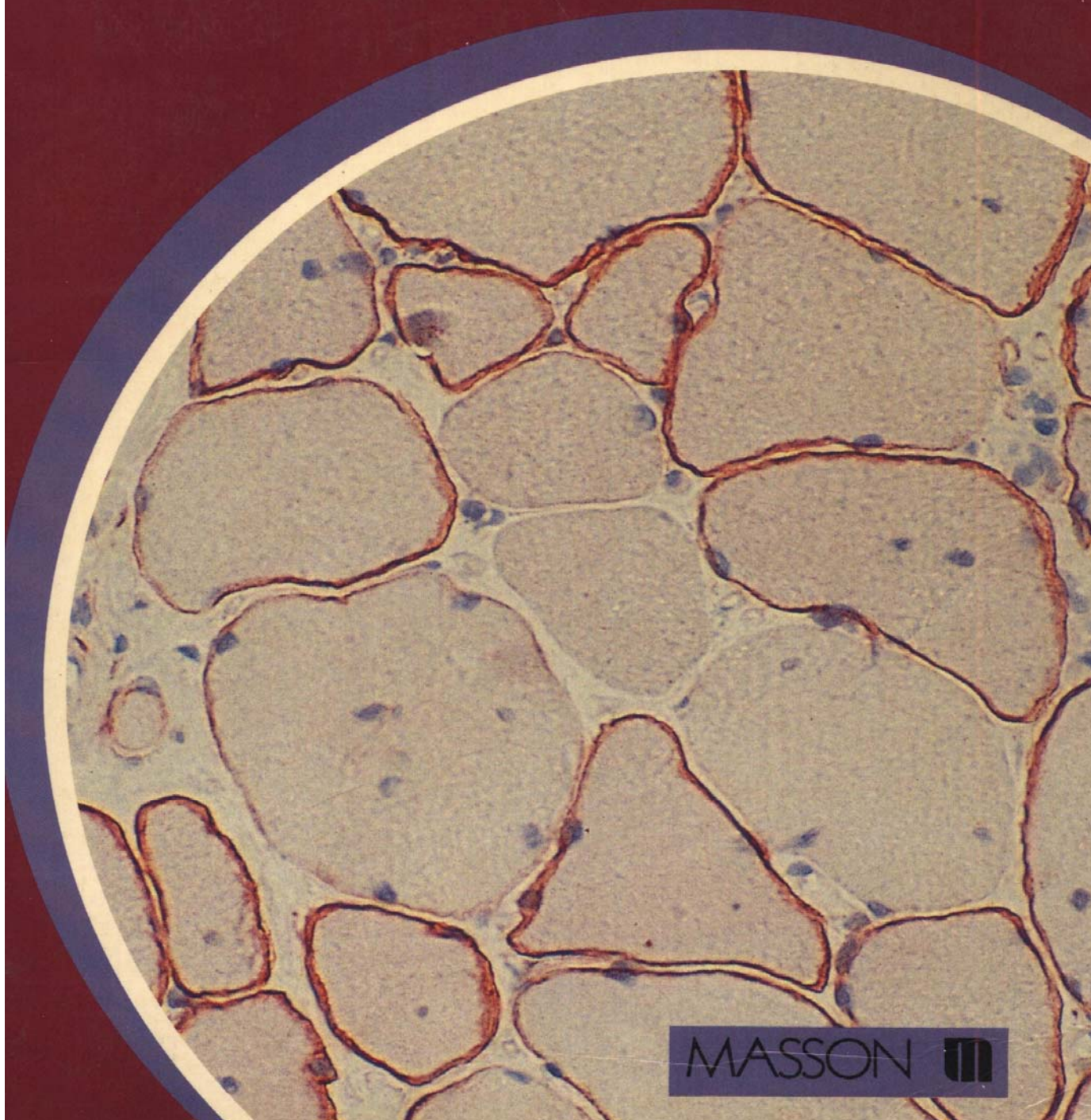


G. SERRATRICE, J.-F. PELLISSIER, J. POUGET

LES MALADIES NEUROMUSCULAIRES



MASSON 

Table des matières

COLLABORATEURS	V
AVANT-PROPOS	VII

Première partie

MALADIES MUSCULAIRES

1. Anomalies de développement	3
Aplasies et malformations congénitales des muscles	3
Myopathies congénitales	5
Dystrophie musculaire congénitale	15
2. Dystrophies musculaires	20
Dystrophinopathies	20
Dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss	30
Myopathies facio-scapulo-humérales	33
Dystrophie musculaire des ceintures	38
Myopathie oculo-pharyngée	43
3. Pathologie musculaire inflammatoire	48
Dermatomyosites et polymyosites	48
Atteintes musculaires inflammatoires des maladies systémiques	55
Myosite à inclusions	56
Myosites parasitaires et virales	63
4. Anomalies métaboliques	67
Glycogénoses musculaires	67
Mitochondriopathies ou cytopathies mitochondriales	79
Myopathies endocriniennes, nutritionnelles et toxiques	91
Embolies multiples de cholestérol	98
Hyperthermie maligne	99
5. Anomalies de l'excitabilité membranaire	105
Dystrophie myotonique de Steinert	105
Myotonies congénitales	115
Paralysies périodiques	118
Syndromes neuromyotoniques	126

6. Anomalies de la transmission neuromusculaire	130
Myasthénie auto-immune	130
Anomalies congénitales de la transmission neuromusculaire	137
Syndrome myasthéniforme paranéoplasiques d'Eaton-Lambert	139
Autres anomalies de la transmission neuromusculaire	141

Deuxième partie

NEUROPATHIES

1. Maladie de Charcot-Marie et autres neuropathies héréditaires sensitivo-motrices	149
Maladie de Charcot-Marie	149
Neuropathies héréditaires sensitivo-motrices sensibles à la pression et les hypermyélinisations	157
Neuropathies et hérédodégénérescences spino-cérébelleuses	158
2. Neuropathies sensibles hérédo-dégénératives et acropathies ulcéro-mutilantes	161
Maladie de Thévenard et acropathies ulcéro-mutilantes	161
Analgésie congénitale	163
Autres formes	165
3. Neuropathies métaboliques héréditaires	167
Troubles du métabolisme des lipides	167
Neuropathies des mitochondriopathies	171
Neuropathies amyloïdes héréditaires	171
Porphyries	176
Anomalies de la réparation de l'ADN (DNA repair)	177
4. Neuropathies inflammatoires et dysimmunes	178
Atteinte isolée des nerfs périphériques	178
Neuropathies intégrées a un tableau de maladie générale inflammatoire ou dysimmune	181
5. Autres neuropathies secondaires	189
Neuropathies des maladies générales	190
Neuropathies d'origine infectieuse	193
Neuropathies d'origine toxique	193
6. Neuropathies focales	196
Atrophie et hypertrophie de dénervation	196
Neuropathies tronculaires focales	197
Neuropathies plexuelles	198
Radiculopathies	200
Atteintes focales d'origine centrale	200

*Troisième partie***MALADIES DU NEURONE MOTEUR**

1. Les amyotrophies spinales progressives héréditaires	203
Forme aiguë du nourrisson ou maladie de Werdnig-Hoffmann	203
Forme de gravité intermédiaire	204
Forme pseudomyopathique de la seconde enfance ou syndrome de Kügelberg-Welander	204
Formes de l'adulte	204
L'amyotrophie bulbo-spinale liée à l'X ou syndrome de Kennedy	205
2. Sclérose latérale amyotrophique	209
Clinique	209
Diagnostic	211
3. Paralysies bulbaires progressives	214
Éléments sémiologiques	214
Diagnostic différentiel	214
Les formes cliniques	215
4. Maladies du neurone moteur	217
Neuropathies motrices multifocales démyélinisantes (neuropathies motrices avec blocs de conduction multifocaux persistants)	218
Syndrome du neurone moteur périphérique sans signes de neuropathie multifocale ou atteintes motrices progressives sans blocs de conduction	219
Maladies du neurone moteur et anticorps antigangliosides	220
INDEX DES MALADIES RARES	223
INDEX ALPHABÉTIQUE DES MATIÈRES	227