

NEUROPATHIES ATAXIANTES

NEUROPATHIE SENSITIVE ATAXIANTE CHRONIQUE

- Dysphagie
- Troubles Sensitifs

FORMES ATYPIQUES DU STIFF-MAN SYNDROME

- Encéphalite Subaiguë
- Dysarthrie
- Myoclonies des 4 Membres
- Troubles Respiratoires

SYNDROME DU CANOMAD

- Ophthalmoplégie
- Dysphagie
- Raideurs Musculaires
- Agglutinines Froides



Auto anticorps

IgM anti-gangliosides
GD1b, GD3

Auto anticorps

IgG anti-glutamate
décarboxylase (GAD)

Auto anticorps

IgM anti-gangliosides
GD1b, GD3, GQ1b

POLYRADICULONEVRITES INFLAMMATOIRES CHRONIQUES

ATTEINTE SENSITIVE

Sujets âgés > 60 ans

Neuropathie
démýélinisante
symétrique
et distale (DADS)

Galop Syndrome
(Gait disorder, Auto-anticorps,
Late-age onset,
Polyneuropathies)

- Tremblements
- Ataxie
- Troubles Sensitifs

ATTEINTE MOTRICE

Sujets âge moyen
(30-50 ans)

Neuropathies
motrices multifocales
(NMM)

- Faiblesse Musculaire
Asymétrique
distale > proximale
- Crampes Musculaires,
fasciculations
- Abolition des ROT
- Blocs de Conduction
des Nerfs Moteurs

Auto-anticorps

IgM anti-myéline (MAG/SGPG)
IgM anti-sulfatides
IgM anti-TS-héparine-sulfate

Absence de réponse
thérapeutique

Auto-anticorps

IgM anti-SGPG
IgM anti-sulfatides

Absence de réponse
thérapeutique

Auto-anticorps

IgM anti-gangliosides
GM1 et GD1b

Réponse thérapeutique
aux Immunosuppresseurs
et Immunoglobulines IV

DIAGNOSTICS DIFFÉRENTIELS SANS ANTICORPS DÉTECTÉS

Polyradiculopathies chroniques inflammatoires / Polyradiculonévrites démýélinisantes chroniques