

Hôpitaux de
Provence

DEPARTEMENT DE MEDECINE INTERNE TIMONE
Hôpital de Jour Dr L. GALICIER
Unité 1 Pr N. SCHLEINITZ - Unité 2 Pr Mikaël EBBO - UMAP Dr V. VEIT

Labellisé Centre de Référence Constitutif Maladies Rares :

CeRECAI Cytopénies Autoimmunes de l'Adulte - MCGRE Maladies Héritaires du GR - CEREDIH Déficits immunitaires héréditaires de l'Adulte - CeRAINOM-IgG4 Maladies auto-immunes et Auto-inflammatoires rares de l'adulte et pathologies infiltratives et fibrosantes associées aux IgG4.

Labellisé Centre de compétence Maladies rares :

ROMaladie derendu-Ostler - CEREO Hypereosinophilies - HISTIO Histiocytoses - CASTLEMAN - CREAK Angio-oedemes héréditaires

Professeur Nicolas SCHLEINITZ
 Chef de Service
 RPPS: 10003418653

Professeur Mikaël EBBO

Responsable Unité 2
 RPPS: 10100287019

Professeur Jean Robert HARLÉ

RPPS: 10003345864

Docteur Lionel GALICIER

Responsable HDJ

RPPS: 10001549053

Professeur Patrick DISDIER

RPPS: 10003357133

Docteur Véronique VEIT

Responsable UMAP

RPPS: 10003376133

Docteur Laure SWIADER

Praticien hospitalier

RPPS: 10003370011

Docteur Estelle JEAN

Praticien hospitalier

RPPS: 10100410215

Docteur Benoît FAUCHER

Praticien hospitalier

RPPS: 10100070498

Docteur Nicolléta ENE

Praticien hospitalier

RPPS: 10004415906

Docteur Baptiste ANDRÉ

Praticien hospitalier

RPPS: 10102004149

Docteur M. Pierre DICOSTANZO

Dermatologie - capillaroscopie

RPPS: 10003358172

Docteur Benjamin DE SAINTE MARIE

Praticien hospitalier

RPPS: 10102078564

Docteur Clara FONTENAILLE

Assistante - Cheffe de Clinique

RPPS: 10101471422

Docteur Fanny MARIETTE

Assistante - Cheffe de Clinique

RPPS: 10101471596

Docteur Morgane LEGUEN

Assistante à temps partagé

RPPS: 10101663101

Docteur Solal BELLAICHE

Assistante à temps partagé

RPPS: 10101522406

Docteur Chloé DOL

Docteur Junior

RPPS: 10101671138

Docteur Emma LAFON

Docteur Junior

RPPS: 10101897808

Emilie GERMER

Cadre de santé

Programmation HDJ

0491386038

Rendez-vous de consultation:

0491386033

ou envoyer un mail avec courrier du médecin à:

rdv.medint.timone@ap-hm.fr



DR NAIT RAISS JAMILA
 SELAS CABINET DENTAIRE
 CAPELETTE
 78 BOULEVARD MIREILLE LAUZE
 13010 MARSEILLE 10E
 ARRONDISSEMENT

Réf. :

Destinataire(s) : DR NAIT RAISS JAMILA, WEIZMAN NATHAN, DOCTEUR DAMBRICOURT LOIC, DAMBRICOURT LOIC, DR DEHARO PIERRE, WEILL JOSIANE, DR FISCHER Alain, DR BESSIS DIDIER, DR MALLET STEPHANIE, DRALESSANDRINI ERIC, DR BODEMER CHRISTINE, PR BENSOUSSAN LAURENT, PR MICHEL GERARD, PR DURAND JEAN-MARC, PROFESSEUR VALERO RENE, DR ROMAN STEPHANE, PR CHABROL BRIGITTE, PRAZULAY JEAN-PHILIPPE, DR SAULT CAROLINE, DR JOURET Maurine, DR FAUCHER BENOIT, DR TREGLIA CLEMENCE, PR SCHLEINITZ NICOLAS, DR GAVAUDAN GILLES

Copie(s) :

COMPTE-RENDU DE VENUE du 01/08/2024

IDENTITÉ NATIONALE DE SANTÉ (INS) *Bien identifié-e, bien soigné-e*



Nom de naissance	ATTLAN
Nom utilisé	ATTLAN
Prénom(s) de naissance	ELONE ELONE DAVID SAMUEL ISAAC
Sexe	M
Date de naissance	11/10/1992 (31 ans)
Lieu de naissance	13055 (code INSEE)
Matricule INS	192101315559396



INS
non
signée

IPP	1009570	IEP	62484438
UF	CONSULT.MED.INT.A-TA		
Téléphone	0950260141/		

Motif: Saignée de 200cc devant une hyperferritinémie, dans un contexte de syndrome H

Suivi par le Dr FAUCHER pour pancytopenie et PTI en contexte de syndrome H.

Traitement actuel

EXJADE à 270mg/j RESITUNE, ATORVASTATINE, INSULINE (projet de pose de pompe intelligente en Juin).
tocilizumab une injection tous les 7 jours

Histoire de la maladie

Micro-lithiases à répétition, mais on note aussi des épisodes d'hématurie douloureuse qui ne semblent pas expliqués par ces lithiases, à voir les scanner réalisés aux urgences. Les manifestations auto-inflammatoires du syndrome H ne sont pas décrites exhaustivement vu la rareté de cette atteinte, et on peut évoquer aussi cystite ou urétérite inflammatoire.

Pour mémoire, son syndrome H comprend microcéphalie, polymalformation, ichtyose, syndrome inflammatoire chronique, ostéoporose. Il est sous insuline en pompe pour son diabète de type 1. Il est sous tocilizumab qui avait permis une disparition du syndrome inflammatoire chronique et une très franche amélioration du tableau douloureux généralisé et de l'atteinte cutanée. Il réalise désormais une injection tous les 10 jours.

Le diagnostic de PTI date de juillet 2022. Un myélogramme et une biopsie ostéo-médullaire avaient été réalisés, ces examens ne retrouvaient pas d'élément en faveur d'une origine centrale à la thrombopénie (discrète myélofibrose non suffisante pour expliquer le tableau clinique). On note la présence d'Ac anti-GpIbIX. Après un tableau initialement réfractaire, il a été longtemps sous NPLATE 150 tous les 14 jours. Du fait de fluctuations plaquettaires et des contraintes logistiques, il a ensuite pris du REVOLADE, sevré depuis octobre 2023.

Il a longtemps reçu du GRANOCYTE deux fois par semaine, dans un contexte de neutropénie périphérique, sevré depuis février 2023.

Il a longtemps reçu de l'ARANESP pour une anémie multifactorielle, désormais suspendu.

Les manifestations vasculaires distales ne sont pas réapparues. L'atteinte cutanée semble stabilisée, le bilan biologique de mars ne retrouvait plus d'inflammation.

La ferritine restant supérieure à 1000, nous augmentons l'EXJADE à 270mg/j (pour 38 kilos, maximum théorique 1060 mg/j).

Examen clinique ce jour :

Apyrétique, bonnes constantes

pas de sfu pas de trouble du transit

BDC réguliers eupnéique pas de signe d'insuffisance cardiaque droite ni gauche. Pouls périphériques perçus.
pas de douleur thoracique. Murmure vésiculaire libre et symétrique sans foyer à l'auscultation

Bilan biologique :

Hb 13 g/L, plaquettes 427 G/L

Ferritine 800

Conclusion :

Saignée de 200 cc ce jour avec hydratation 150cc devant le faible poids et la mauvaise tolérance tensionnelle lors des précédentes saignées. Bonne tolérance immédiate

- Prochaines saignées à 200 cc tant que ferritine > 500, toutes les 15 jours.

Les 5 premières saignées seront organisé en HDJ puis à domicile.

Marseille le 01/08/2024
Interne Victoire COSIALLS
Dr FAUCHER