

<b>I - DEFINITION, CLASSIFICATION, BIOLOGIE DES MALADIES AUTO-IMMUNES .....</b>	<b>12</b>
Réaction inflammatoire : mécanismes physiopathologiques (Q-112).....	13
Enquête étiologique et prise en charge du patient (Q-116).....	15
Principales pathologies auto-immunes : classification (Q-116).....	17
Utilisation des anticorps en médecine interne (Q-116).....	21
Utilisation du complément en médecine interne (Q-116).....	28
<b>II- ARBRES DIAGNOSTIQUES DEVANT DES ANOMALIES DE L'HEMOGRAMME.....</b>	<b>32</b>
Anémie (Q-316) .....	33
- Anémie microcytaire (Q-297) .....	34
- Anémie normo / macrocytaire (Q-297).....	35
- Anémies hémolytiques, Classification☆.....	36
Thrombopénie (Q-335) .....	37
Cytopénies auto-immunes (Q-316) .....	39
- AHAI (Anémies hémolytiques auto-immunes).....	40
- PTAI (Purpura Thrombopénique Auto-Immun) .....	43
Thrombocytose (Q-316).....	45
Lymphopénie (Q-316).....	46
Hyperlymphocytose (Q-163) .....	47

Syndrome mononucléosique (Q-334) .....	48
Monocytose / Monocytopénie (Q-316).....	49
Hyperéosinophilie (Q-311) .....	50
Causes de polynucléose neutrophile (Q-316).....	54
Neutropénie (Q-143/316) .....	55
Cytopénies dans le cadre d'un syndrome (Q-316).....	56
– Micro-angiopathie Thrombotique (MAT).....	57
– Syndrome d'Activation Macrophagique (SAM) = Syndrome d'Activation Lympho Hystiocytaire (SALH) .....	61
<b>III - DEMARCHE DIAGNOSTIQUE ET SITUATIONS FREQUENTES EN MEDECINE INTERNE .....</b>	<b>63</b>
Phénomène de Raynaud (Q-327) .....	64
La main en médecine interne .....	66
Adénopathies superficielles ou profondes (Q-291) .....	71
Splénomégalie (Q-332).....	74
Fièvre persistante / Syndrome inflammatoire biologique persistant (SIBP) (Q-112) .....	77
Hyperferritinémie (Q-112) .....	81
Elévation des LDH .....	82
Evaluation étiologique d'une maladie thrombo-embolique veineuse (MTEV) (Q-135) .....	83

Amaigrissement involontaire (Q-295).....	87
Malaise et perte de connaissance (Q-209).....	90
Hypotension orthostatique.....	94
Syndrome myogène / Myalgie / Fatigabilité musculaire à l'effort (Q-186/306).....	95
Pneumopathie interstitielle diffuse (PID) (Q-120).....	100
<b>IV – MALADIES AUTO-IMMUNES .....</b>	<b>107</b>
Syndrome sec buccal (Xerostomie) / Syndrome de Gougerot Sjögren (SGS) (Q-270).....	108
Lupus érythémateux systémique (LES) (Q-117).....	111
Syndrome des anticorps antiphospholipides (SAPL) (Q-117).....	118
Polyarthrite rhumatoïde (PR) (Q-121) .....	120
Sclérodermie (Systemic sclerosis) (Q-327).....	127
Myopathies inflammatoires (Q-186/306) .....	131
Maladie de STILL de l'adulte (MSA).....	134
Syndromes auto-inflammatoires = Fièvres récurrentes héréditaires (Q-112) .....	136

## **V - VASCULARITES ET MALADIES APPARENTEES.....**

Maladie de Horton (MH) / Pseudo polyarthrite rhizomélique (PPR) (Q-119).....	139
Peri artérite noueuse (PAN).....	143
Vascularites à ANCA (polyangéite microscopique / granulomatose de Wegener / Syndrome de Churg et Strauss) (Q-310)...	145
Cryoglobulinémie.....	148
Maladie de Behcet .....	152
Vascularite leucocytoclasique ou d'hypersensibilité / Vascularite médicamenteuse .....	154

## **VI - LES AUTRES MALADIES SYSTEMIQUES ..... 156**

Granulomatoses systémiques (Q-124).....	157
- Principales causes des granulomatoses .....	159
- Sarcoidose (maladie de Besnier-Boeck-Schaumann = BBS) (Q-124).....	161
Amyloses .....	169
Histiocytoses .....	172
Mastocytoses.....	174
Maladies lysosomales (Maladie de Gaucher / Maladie de Fabry).....	177

<b>VII - PRINCIPALES MALADIES AUTO-IMMUNES SPECIFIQUES D'ORGANES .....</b>	<b>181</b>
Sclérose en plaques (Q-125) .....	182
Polyradiculonévrite aiguë inflammatoire (Syndrome de Guillain-Barré) (Q-122) .....	188
Dermatoses Bulleuses Auto immunes (Q-314) .....	193
Psoriasis (Q-123) .....	196
Maladies Chroniques Inflammatoires de l'Intestin (MICI) (Q-118) .....	200
Manifestations immunologiques des maladies hépatiques.....	205
<b>VIII - DYSGAMMAGLOBULINEMIES.....</b>	<b>208</b>
Électrophorèse des protides sériques ; interprétation (Q-126).....	209
Étiologies des hypergammaglobulinémies polyclonales .....	213
Étiologies des hypogammaglobulinémies.....	214
Immunoglobulines monoclonales / Circonstances de découverte et conduite à tenir / MGUS (Q-126) .....	215
Myélome multiple des os (Q-166) .....	220
Maladie de Waldenström (Q-166).....	228

**IX - DEFICITS IMMUNITAIRES ..... 230**

Système immunitaire (Eléments constitutifs, principaux marqueurs de membrane des cellules immunitaires, Principales cytokines et leurs fonctions).....	231
Déficit immunitaire, dépistage et orientation.....	234
Hypogammaglobulinémies constitutionnelles / principaux syndromes et DICV .....	236
Déficits immunitaires / suggestion par la sensibilité à certains type de germes .....	243
<b>Autres déficits immunitaires plus rares.....</b>	<b>244</b>
DICS = Déficit Immunitaire Combiné sévère (principaux syndromes).....	245
Déficit primaire de l'immunité non spécifique, dépendants de la fonction des neutrophiles .....	246

**X - ALLERGOLOGIE ..... 247**

Allergies respiratoires chez l'enfant et chez l'adulte (Q-115).....	248
<b>Manifestations allergiques cutanées.....</b>	<b>250</b>
Dermatite atopique (Q-114).....	251
Eczéma de contact (Q-114).....	256
Urticaire .....	259
Œdème angio-neurotique héréditaire / acquis (!! diagnostic différentiel de l'urticaire) .....	261

<b>XI - SITUATIONS SPECIFIQUES DU SUJET INFECTE PAR LE VIH.....</b>	<b>262</b>
Exemples de manifestations systémiques liées au VIH (En dehors des infections opportunistes).....	263
Manifestations liées au virus HHV8.....	264
Maladies de CASTLEMAN.....	265
Sarcome de KAPOSI .....	267
Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire (IRIS).....	268
Diffuse Infiltrative Lymphocytosis syndrome (DILS).....	270
<b>XII-THERAPEUTIQUE (Q-116).....</b>	<b>271</b>
Corticothérapie (CT) par voie générale (Q-174).....	272
Traitement immuno-suppresseurs (IS) et immuno-régulateurs (IR) .....	276
Anticorps monoclonaux.....	278
Immunoglobulines polyvalentes .....	280
Transplantation d'Organes (Q-127).....	282
<b>ABREVIATIONS.....</b>	<b>289</b>