

SCANNEZ ET DÉCOUVREZ

LES PROTOCOLES NATIONAUX DE DIAGNOSTIC ET DE SOINS (PNDS)

MaRIH, MHEMO & MCGRE

MaRIH

Maladies rares immuno-hématologiques



Amylose AL



Déficits Immunitaires Héritaires (DIH)



Mastocytoses non-avancées chez l'adulte



Anémie Hémolytique Auto-Immune de l'adulte (AHA1)



Histiocytose Langerhansienne (enfant de moins de 18 ans)



Neutropénies chroniques



Anémie Hémolytique Auto-Immune de l'enfant et de l'adulte (AHA1)



Hyperéosinophilies et syndromes hyperéosinophiliques



Purpura Thrombopénique Immunologique de l'enfant et de l'adulte (PTI)



Angioédèmes héréditaires : diagnostic et prise en charge de l'adulte et de l'enfant



Maladie de Castleman



Purpura Thrombotique Thrombocytopénique (PTT)



Aplasies médullaires acquises et constitutionnelles



Maladie de Shwachman Diamond



Syndrome Hémolytique et Urémique (SHU)

MCGRE

Maladies constitutionnelles rares du globule rouge et de l'érythropoïèse



Déficit en G6PD (Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase) ou FAVISME



Syndromes drépanocytaires majeurs de l'adulte



Syndromes thalassémiques majeurs et intermédiaires



Sphérocytose héréditaire et autres anémies hémolytiques par anomalie de la membrane érythrocytaire



Syndromes drépanocytaires majeurs de l'enfant et de l'adolescent

MHEMO

Maladies hémorragiques constitutionnelles



Déficits rares en protéines de la coagulation



Maladie de Willebrand type 3



Thrombasthénie de Glanzmann et pathologies plaquettaires apparentées



Hémophilie



Saignements Utérins Abondants (SUA) chez la jeune femme atteinte de Maladie Hémorragique rare Constitutionnelle ou Acquisée (MHCA)



Maladie de Willebrand



Syndrome MYH9



Présenté par les filières de santé maladies rares

Retrouvez tous les autres protocoles sur le site officiel de la HAS : www.has-sante.fr