

رقم المحفوظات: 1/202-1/1
بيروت في 3 نيسان 2007

تع溟 رقم 44

تعريف حالات الضرب الجديد من داء كروتسفيلد جاكوب Nouvelle variante de la Maladie de Creutzfeldt-Jakob (vMCJ) New Variant of Creutzfeldt-Jakob Disease (vCJD)

يعتمد التعريف التالي للضرب الجديد من داء كروتسفيلد جاكوب، الواجب الإبلاغ عنها إلى وزارة الصحة العامة، خلال 24 ساعة من تشخيصها :

<p>عوارض المجموعة (I):</p> <p>A. ظهور تدريجي لإضطرابات عصبية و نفسية ؛ B. مدة المرض تتعدي 6 أشهر ؛ C. التقصي الدوري لم يوضح تشخيص تقريفي ؛ D. عدم وجود تعرض لعامل علاجي المنشأ ؛ E. عدم وجود حالات في العائلة تعاني من الإعتلال الدماغ الإسفنجي.</p> <p>عوارض المجموعة (II):</p> <p>A. ظهور مبكر لإضطرابات نفسية (إكتئاب، قلق، خمول، عزل، توّهم) ؛ B. ظهور عوارض حسية مؤلمة ومستمرة (الأم واضحة أو خلل في الإحساس) ؛ C. رَئَح ؛ D. نفضات رمعية عضلية أو رقص الكوريا أو خلل التوتر؛ E. خَرْف.</p> <p>عوارض المجموعة (III):</p> <p>A. مخطط كهربائية الدماغ غير نوعي لا يظهر علامات كروتسفيلد جاكوب الفرادية أو غير متوفّر ؛ B. المسح بتصوير الرنين المغناطيسي يظهر إشارة عالية في المهد الخلفي.</p> <p>عوارض المجموعة (IV):</p> <p>A. إيجابية خز عات اللوز (وجود PrP).</p> <p style="text-align: center;">---</p>	<p>العوارض السريرية الخاصة بالضرب الجديد لكروتسفيلد جاكوب</p>
---	---

<ul style="list-style-type: none"> - <u>Signes cliniques du groupe I :</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Troubles psychiatriques progressifs B. Durée clinique supérieure à 6 mois C. Les investigations standard ne suggèrent pas de diagnostic alternatif D. Il n'y a pas d'anamnèse d'exposition iatrogène E. Il n'y a pas de preuve de l'existence d'une forme familiale/génétique d'encéphalopathie spongiforme transmissible. - <u>Signes du groupe II :</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Symptômes psychiatriques précoce (dépression, angoisse, apathie, repli sur soi, hallucinations) B. Symptômes sensoriels douloureux et persistants (douleur franche et/ou dysesthésie) C. Ataxie D. Chorée/dystonie ou myoclonie E. Démence. - <u>Signes du groupe III :</u> <ul style="list-style-type: none"> A. L'EEG n'est pas connu ou ne montre pas les aspects caractéristiques de la MCJ sporadique (complexes généralisées triphasiques avec une périodicité d'environ un par seconde) B. L'examen du cerveau par imagerie de résonance magnétique (IRM) montre un signal bilatéral et symétrique intense sur le pulvinar (par rapport aux noyaux gris profonds). - <u>Signes du groupe IV :</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Biopsie amygdalienne positive (mise en évidence de PrP). <p style="text-align: center;">---</p> 	Signes cliniques de vMCJ
<ul style="list-style-type: none"> - <u>Group I features:</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Progressive psychiatric disorder B. Clinical duration > 6 months C. Routine investigations do not suggest an alternative diagnosis D. No history of potential iatrogenic exposure E. No evidence of a familial form of TSE (transmissible spongiform encephalopathy). - <u>Group II features:</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Early psychiatric symptoms (depression, anxiety, apathy, withdrawal, delusions) B. Persistant painful sensory symptoms (frank pain and/or dysaesthesia) C. Ataxia D. Chorea/ dystonia or myoclonus E. Dementia. - <u>Group III features:</u> <ul style="list-style-type: none"> A. EEG unkown or does no show the typical appearance of sporadic CJD (generalized triphasic periodic complexes at approximately one per second) B. Bilateral symmetrical pulvinar high signal on MRI brain scan (relative to other deep gray-matter nuclei). - <u>Group IV features:</u> <ul style="list-style-type: none"> A. Positive tonsil biopsy (evidence of PrP). 	Clinical features of vCJD

<p>حالة تعانى من :</p> <ul style="list-style-type: none"> • عوارض المجموعة (I) المبينة أعلاه ؛ • وأربعة على الأقل من عوارض المجموعة (II) ؛ • و البند A من المجموعة (III). <p>---</p> <p>Un malade présentant:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les éléments du groupe (I) sus-mentionnés ؛ • Et au moins 4 des éléments du groupe (II) ؛ • Et l'élément A du groupe (III). <p>---</p> <p>A patient with:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Items under group (I) above; • And at least 4 items under (II); • And the item A under (III). 	<p>حالة مشتبهة من الضرب الجديد لكروتسيفليد جاكوب</p> <p>vMCJ possible</p> <p>Possible vCJD</p>
<p>- حالة تعانى من :</p> <ul style="list-style-type: none"> • عوارض المجموعة (I) المبينة أعلاه ؛ • وأربعة على الأقل من عوارض المجموعة (II) ؛ • و البند B من المجموعة (III) ؛ <p>أو حالة تعانى من :</p> <ul style="list-style-type: none"> • عوارض المجموعة (I) المبينة أعلاه ؛ • و البند A من المجموعة (IV). <p>---</p> <p>- Un malade présentant :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les éléments du groupe (I) sus-mentionnés ؛ • Et au moins 4 des éléments du groupe (II) ؛ • Et l'élément B du groupe (III) ؛ <p>- Ou un malade présentant :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les éléments du groupe (I) sus-mentionnés ؛ • Et l'élément A du groupe (IV). <p>---</p> <p>- A case with:</p> <ul style="list-style-type: none"> • The items under (I) above; • And at least 4 items under (II); • And the item B under (III); <p>- Or a case with:</p> <ul style="list-style-type: none"> • The items under (I) above; • And the item A under (IV). 	<p>حالة محتملة من الضرب الجديد لكروتسيفليد جاكوب</p> <p>vMCJ probable</p> <p>Probable vCJD</p>

<ul style="list-style-type: none"> • شخص يعاني من البند A من مجموعة العوارض (I) ؛ • إضافة إلى وجود علامات الضرب الجديد لكروتوفيلاجاكوب في الفحص النسيجي للدماغ. <p style="text-align: center;">---</p> <ul style="list-style-type: none"> - Malade présentant l'élément A du groupe (I) sus-mentionné ; - Et une confirmation neuropathologique de vMCJ : encéphalopathie spongiforme avec dépôts abondants de PrP, en particulier plaques fibrillaires de PrP multiples entourées d'halo de vacuoles spongiformes (plaques « florides », plaques « daisy-like ») et autres plaques de PrP et dépôts amorphes de PrP pericellulaires et perivasculaires en particulier dans la couche moléculaire du cervelet. <p style="text-align: center;">---</p> <ul style="list-style-type: none"> - A patient with the item A under (I) above; - And neuropathological confirmation of vCJD: spongiform encephalopathy with abundant PrP deposition, in particular multiple fibrillary PrP plaques surrounded by a halo of spongiform vacuoles(“florid” plaques, “daisy-like” plaques) and other PrP plaques, and amorphous pericellular and perivascular PrP deposits especially prominent in the cerebellar molecular layer. 	<p>حالة مثبتة من الضرب الجديد لكروتوفيلاجاكوب</p> <p>vMCJ définie</p> <p>Definite vCJD</p>
---	--

رمز المرض
ICD-10 / CIM-10

مدير عام وزارة الصحة العامة

الدكتور وليد عمار

يبلغ:
 مديرية الوقاية الصحية
 مصلحة الطب الوقائي
 وحدة الترصد الوبائي
 دائرة مكافحة الأمراض الانتقالية
 مصالح الصحة في المحافظات
 أقسام الصحة في الأقضية
 نقابة أطباء في لبنان والشمال
 نقابة المستشفيات الخاصة
 المحفوظات