

Le Syndrome de Guillain-Barré (GBS ou SGB)

est une polyneuropathie inflammatoire démyélinisante aiguë:

Poly-neuro-pathie : de nombreux nerfs affectés

Inflammatoire : provoqué par une inflammation

Démyélinisation : rupture de la gaine de myéline des nerfs

Aiguë : se produit rapidement



Le Syndrome de Guillain-Barré est une maladie auto-immune aiguë, c'est-à-dire que le système immunitaire du patient attaque les nerfs, plus précisément le système nerveux périphérique. Une partie importante des nerfs, les gaines de myéline, sont enflammées et détruites.

Les nerfs affectés ne peuvent plus transmettre de signaux, ou stimuli. Les muscles, les sensations (sensibilité) et les fonctions des organes (tels que le cœur et la respiration) sont affectées. Dans la plupart des cas, ce sont les nerfs des pieds et des jambes qui sont touchés en premier, puis les mains et les bras.

Entre autres, les troubles suivants peuvent être observés :

- Picotements dans les jambes et les bras. Les sensations peuvent être perturbées. Les jambes et les bras peuvent être insensibles.
- Douleurs dans le dos, les bras et les jambes. Douleur nerveuse sévère ou douleur positionnelle.
- Début de faiblesse des muscles, qui peut rapidement se transformer en paralysie.
- Problèmes de contrôle et de coordination des mouvements. La capacité à s'asseoir et à s'équilibrer peut être perturbée.
- Paralysie des muscles faciaux et difficulté à avaler.
- Difficultés respiratoires, allant jusqu'à l'arrêt respiratoire.
- Problèmes de bon fonctionnement du cœur, des poumons, des glandes (transpiration), de la vessie et des intestins. Cela se produit lorsque les nerfs qui contrôlent les organes du corps sont touchés.

Chez certains patients, l'état peut s'aggraver en quelques jours, pouvant conduire à une paralysie totale. Quatre à six semaines après l'apparition des premiers symptômes, la phase plateau de la maladie est généralement atteinte, c'est-à-dire que les symptômes n'empirent alors plus. Le développement maximal de la maladie est atteint, elle n'empire plus ni ne s'améliore. Le rétablissement commence quelques jours plus tard. La force musculaire, les sensations (sensibilité) et les fonctions organiques du cœur, des poumons, des glandes, de la vessie et des intestins reviennent lentement.

Les symptômes et l'évolution de la maladie sont très variables d'une personne à l'autre. Après le traitement et la réadaptation, une guérison complète a souvent lieu. Toutefois, certaines séquelles peuvent parfois subsister.

Le Syndrome de Guillain-Barré est traité par immunoglobulines ou plasmaphérèse.

Le terme "syndrome de Guillain-Barré" décrit également une gamme de neuropathies post-infectieuses rares qui surviennent chez des individus autrement en bonne santé. Cette

gamme de neuropathies comprend la neuropathie motrice axonale aiguë (AMAN), la neuropathie motrice et sensorielle axonale aiguë (AMSAN), le syndrome de Miller Fisher (SMF) et d'autres variantes.

Deutsche GBS CIDP Selbsthilfe e.V. Oboensteig 4, 13127 Berlin, Tel.: 030 47599547
Si vous souhaitez faire un don: IBAN: DE16 3105 0000 0004 0955 50