

Votre patient·e a-t-il·elle une maladie rare ?

Le patient présente-t-il des symptômes aigus ou chroniques inexplicables, incohérents ou non spécifiques ou des symptômes à un âge inhabituellement jeune ?

Existe-t-il des antécédents familiaux ?

Y a-t-il eu un certain nombre de périodes de maladie en raison de symptômes différents ou identiques ?

Y a-t-il des antécédents de consultations de différentes spécialités médicales sans résultat satisfaisant

Y a-t-il des résultats pathologiques ou limites, qui ne sont pas concluants à la première impression ?

Y a-t-il déjà eu des soupçons d'étiologie psychosomatique ?

Y a-t-il eu des phases de la maladie remontant à plusieurs années ?

Certains scénarios d'exposition sont-ils connus (en ce qui concerne l'alimentation, les loisirs, le logement, les animaux, les voyages ou le travail) ?

Si vous pouvez répondre à la plupart des questions par « oui » et que votre intuition le confirme, il pourrait être judicieux d'envisager une maladie rare et d'orienter votre patient vers un spécialiste de la santé ou un généticien, de préférence lié à un de nos centres d'expertise désignés pour les maladies rares, qui est mieux placé pour établir un diagnostic.

Pour plus de renseignements, contactez la Fonction Maladies Rares de l'Université Libre de Bruxelles :

maladiesrares.ulb@hubruxelles.be