

Traitements des déficiences immunitaires primaires

Les traitements des DIP varient en fonction du type spécifique de déficience. Les options peuvent inclure :

- ▶ des **antibiotiques préventifs** pour prévenir les infections.
- ▶ un traitement par **immunoglobulines** par intraveineuse ou voie sous-cutanée pour renforcer le système immunitaire.
- ▶ dans certains cas, **une greffe de moelle osseuse** pour remplacer les cellules immunitaires déficientes ou une thérapie génique.

Avec un traitement approprié, la qualité et l'espérance de vie des patients peuvent être significativement améliorées. Votre immunologue vous accompagnera dans la recherche d'un traitement adapté à votre type de DIP.

Toutefois, les personnes atteintes de DIP, enfants ou adultes, devront suivre des traitements durant toute leur vie. Ils resteront sensibles aux infections avec une variation importante de leur état général. Les hospitalisations seront parfois nécessaires.

**Secrétariat de
médecine interne :**

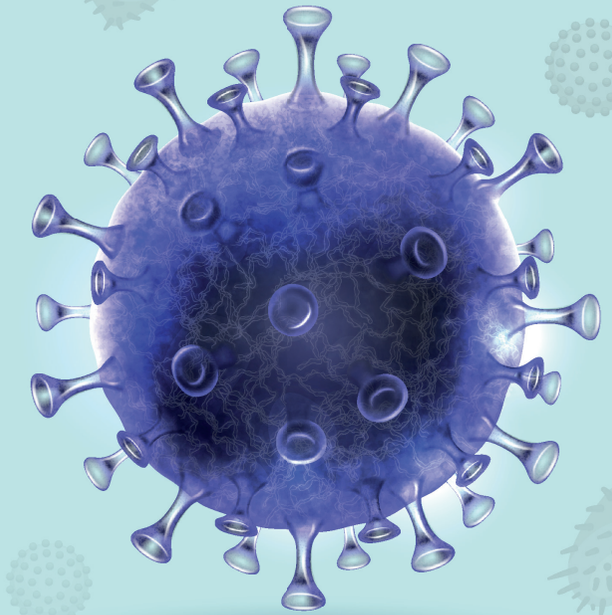
☎ 071/92.23.06

Prise de rendez-vous :

☎ 071/92.25.11

Hôpital civil Marie Curie

Chaussée de Bruxelles 140, 6042
Charleroi



**LES DÉFICIENCES
IMMUNITAIRES PRIMAIRES
(DIP)**



www.humani.be



Qu'est-ce que le DIP ?

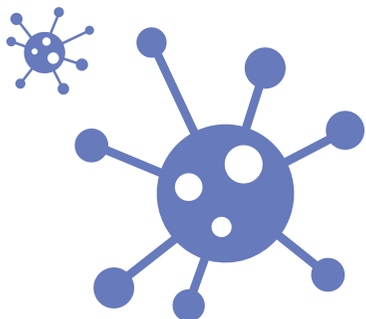
Les déficiences immunitaires primaires (DIP) sont des anomalies congénitales qui affectent le système immunitaire. Cela signifie que certaines parties de ce système ne fonctionnent pas correctement dès la naissance.

Il existe plus de 400 types de DIP, qui peuvent rendre les individus **plus vulnérables** aux infections, et dans certains cas, provoquer des troubles auto-immuns.

Le DIP est une affection rare et reconnue comme une maladie orpheline.

Elle touche plus de 10 millions de personnes dans le monde. En Belgique, la prévalence de patients DIP varie de 1/10.000 pour les DIP les plus fréquentes à 1/100.000 pour les formes les plus sévères.

Il est probable que plus de la moitié des patients DIP ne soit pas diagnostiqué.



Diagnostic des déficiences immunitaires primaires :

Le diagnostic des DIP peut être complexe étant donné la variété des symptômes et des infections récurrentes qu'elles causent. Souvent, les patients souffrent d'infections fréquentes et graves. Si votre médecin ou le pédiatre de votre enfant suspecte une DIP, il orientera généralement le patient vers un spécialiste en immunologie pour des tests plus approfondis.

Ceux-ci incluent le plus souvent des analyses sanguines spécifiques pour évaluer la réponse immunitaire.

Cette maladie est souvent méconnue par le grand public, et parfois par le corps médical. D'où la complexité d'établir un diagnostic et d'apporter les traitements pouvant améliorer significativement la qualité et l'espérance de vie.

Malheureusement, il arrive souvent que le diagnostic soit posé avec retard, souvent au stade des complications irréversibles (dilatation des bronches, surdité...).



Symptômes courants des déficiences immunitaires primaires

Les symptômes des DIP varient en fonction du type de déficience, mais comprennent souvent :

- ▶ Infections fréquentes et récurrentes, telles que les sinusites, les otites, les pneumonies, et les infections cutanées
- ▶ Infections sévères nécessitant une hospitalisation nécessitant des traitements longs et intenses
- ▶ Croissance lente ou perte de poids
- ▶ Troubles auto-immuns, où l'organisme attaque par erreur ses propres cellules
- ▶ Diarrhées et troubles digestifs fréquents
- ▶ Manifestations allergiques inhabituelles

Si l'un de ces symptômes est observé de manière répétée ou sévère, il est essentiel de consulter un médecin pour un examen plus approfondi.

