

L'**Atrophie MultiSystématisée (AMS)** est une maladie neurologique évolutive rare (2 à 5 AMS pour 100 000 habitants), due à une perte de neurones (atrophie) dans plusieurs régions du cerveau (soit plusieurs systèmes = multisystématisée).

Elle peut provoquer des troubles différents d'une personne à l'autre en fonction de la combinaison, variable, des zones atteintes. Cependant on reconnaît deux grandes formes : **l'une parkinsonienne AMS P, l'autre cérébelleuse AMS C.**

C'est une maladie de l'adulte, survenant le plus souvent entre 50 et 70 ans. Elle n'est pas contagieuse et il n'y a pas de forme héréditaire prouvée à ce jour.

Elle se caractérise par l'association à différents degrés de :

- Symptômes parkinsoniens
- Symptômes cérébelleux
- Symptômes de dysautonomie : Hypotension orthostatique, troubles génito-urinaires, troubles du transit, troubles de la régulation de la température et de la sudation.
- Symptômes associés : troubles de la déglutition, sommeil agité, ronflements, difficultés respiratoires, fatigue intense.

L'apparition progressive des symptômes, leur évolution dans le temps et leur variabilité rendent le diagnostic initial difficile et peuvent le retarder.

Évolution : La combinaison des troubles et leur progression provoque un handicap qui peut affecter la mobilité, la communication, l'alimentation... contraignant la personne et son entourage à adapter leur environnement et leurs habitudes de vie.

Traitement : Comme dans la plupart des maladies neurodégénératives, il n'existe pas de traitement pouvant guérir l'AMS. Cependant, il existe des médicaments et des techniques permettant de soulager les troubles moteurs, les baisses de tension aux changements de positions, les troubles urinaires...



Pour toute information concernant la maladie, consultez :

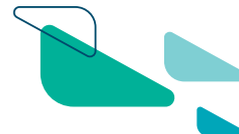
Le site du centre de référence maladie rare AMS Toulouse-Bordeaux
chu-toulouse.fr/-centre-de-referance-de-l-atrophie-multisystematisee-

Le site de l'association de patients atteints d'AMS : «ARAMISE»
ams-aramise.fr/

Le site «Orphanet» : orpha.net/fr



PÔLE NEUROSCIENCES



Carte d'urgence

Centre de référence maladie rare
Atrophie MultiSystématisée (AMS)

Le titulaire de cette carte est suivi par le
Centre de référence maladie rare AMS
CHU de Toulouse

En cas d'urgence d'hospitalisation ou de consultation avec un nouveau professionnel de santé, présentez la carte.

En cas de perte, prière de retourner ce document à son titulaire.





Titulaire de la carte

Nom :

Prénoms :

Téléphone(s) :

.....

Adresse :

.....

.....



Personne de confiance

(Article L.1111-6 du code de Santé Publique)

Nom :

Prénoms :

Téléphone(s) :

.....

Adresse :

.....

.....

MÉDECINS CENTRE DE RÉFÉRENCE

Pr Anne PAVY-LE TRAON
Dr Margherita FABBRI et Dr Clémence LEUNG

Téléphones : 05 61 77 22 38

05 61 77 22 71

Fax : 05 61 77 69 01

E-mail : neuroams.sec@chu-toulouse.fr

Adresse : **Centre de référence maladie rare AMS**
Pr Olivier RASCOL, coordonnateur,
Professeur des Universités - Praticien Hospitalier
CHU Pierre-Paul RIQUET - Site Purpan
Hall B 3^e étage - Place du Docteur Baylac
TSA 40031 - 31059 TOULOUSE Cedex 9



Médecins de proximité

Médecin traitant : Dr.

Téléphone(s) :

.....

Adresse :

.....

Médecin neurologue (libéral) Dr. :

Téléphone(s) :

.....

Adresse :

.....