

Maladie de CRIGLER-NAJJAR



crigler-najjar@9online.fr
Tél : 01 45 29 08 90

MALADIE GÉNÉTIQUE RARISSIME

Due à un déficit de l'activité hépatique de l'enzyme glucuronosyltransférase

Symptômes

ictère (jaunisse) intense et permanent apparaissant au 2ème ou 3ème jour de vie

blanc des yeux et peau très jaunes



confusion possible avec l'ictère du nouveau-né



Moins de **1** cas sur
1 MILLION
de naissances

MOINS DE
20 PERSONNES
EN FRANCE

Traitement

Photothérapie :

Exposition du corps 10 à 12 h par jour à une **lumière bleue** spéciale.



En absence de photothérapie,

la bilirubine s'accumule dans l'organisme, atteint et endommage le cerveau, ce qui conduit à de **graves troubles neurologiques**, menant rapidement au **décès**.



Pour plus d'infos :
www.crigler-najjar.fr



Suivez-nous sur
Facebook

