**SYNDROME D’ACTIVATION MACROPHAGIQUE**

*Pediatrica 2011*

**MECANISME SUPPOSE ET SYMPTOMES**

* Incapacité ou retard dans l’élimination des cellules infectées ou des cellules présentatrice d’antigène (acquise EBV ou génétique (ex: mutation de la perforine (Sd de griscelli, Chediak-Higashi, Purtilo (XLP)) avec baisse de la fonction lytique des LT cytotoxique et NK) => Les cellules perdent leur capacité à lyser les cellules mais conserve leur pouvoir de sécrétion de cytokines => stimulation et multiplication des lymphocytes CD8 => réponse inflammatoire exagérée =>
	+ - T° haute et persistante (excès en interleukines, IL-18)
		- Aplasie médullaire (excès en TNF-a, IFN-g )=> bi/pancytopénies (GB, plaquettes, …)
		- Hémorrhagies (purpura, ecchymoses, saignement muqueux)
		- Hémophagocytose
		- Hypo fibrinogénémie (sur dysfonction hépatique et aussi 2° à sécrétion de d’activateur du plasminogène par les macrophages => augmentation de la plasmine qui clive le fibrinogène)
		- Hyper triglycéridémie (TNF-a diminue l’activité de la Lipoprotéine-lipase)
	+ Augmentation de la ferritine (sécrétion par les macrophages)
	+ Augmentation des 2-globulines (sécrétés par les macrophages)
	+ Infiltration des potentielle de tous les organes par des lymphocytes et macrophages surexités qui surexcprimes des cytokines et déclenchent une inflammation locale avec hémophagocytose:
		- Hépatomégalie et augmentation des transaminases (cytolyse, cholestase puis fibrose), splénomégalie, lymphadénopathie généralisée
		- Atteinte SNC sur infiltration, augmentation de perméabilité de la barrier hématoencéphalique et SiADH=> irritabilité, désorientation, léthargie, céphalées, convulsions, coma.
		- GI: diarrhées et douleurs abdominales, ascite (hypoalbuminémie, perméabilitél capillaire)
		- Cardiaque: insuffisance cardiaque (effets 2° des TNF et IFN et de l’hypovolémie 2° à la perméabilité capillaire)
		- Dermatologique: erythème, purpura, odème
		- Atteinte pulmonaire (oedème pulmonaire, épanchement pleural)

**CRITERES DIAGNOSTIQUES**

5 sur 8 des critères suivants:

1) T°

2) Bicytopénie

-Hb<90 g/L (<100 g/L chez nouveau-né)

-Plaquettes < 100 G/L

-Neutropénie >1 G/L

3) Splénomégalie

4) Hyper-TG >3,0 mmol/L (à jeûn) ou Hypo-fibrinogénémie (<1,5 g/L)

5) Hémophagocytose dans moelle, rate ou gg

6) Hyper-ferritinémie (>500 mcg/L)

7) Augmentation des sCD25 plasmatiques (>2400 UI/ml) = forme soluble du réceteur de l’IL-2 (signe l’activation des L.T)

8) Défaut de cytotoxicité des NK

**LABORATOIRE**

* Cytopénie (quasi contante)
* Atteinte hépatique (dans > 50% des cas)
* Hypo-albuminémie (secondaire aux cytokines ayant un effet sur le foie)
* Hyper-TG

**ETIOLOGIES**





**TRAITEMENT**

* **Arrêt ou traitement du facteur causal (infection, médicaments)**
* Symptomatique : Transfusions de GR, plaquettes, PFC, fibrinogène
* Corticoïdes ou /et méthotrexate +/- intrathécaux
* Cyclosporine
* Immunoglobulines IV
* Greffe de moelle dans les formes héréditaires