

FICHE DE RENSEIGNEMENTS CHOREE**IDENTIFICATION DU PATIENT**

NOM - Prénom :

NOM de jeune fille :

SEXE : H F

Date de Naissance :

IDENTIFICATION DU PRESCRIPTEUR :

Service :

Nom du médecin prescripteur :

DATE : CARACTERE HEREDITAIRE : OUI NON

Joindre l'arbre généalogique

AGE ET SIGNES DE DEBUT :AGE DE DEBUT : ans MODE DE DEBUT : BRUTAL PROGRESSIF

SIGNES DE DEBUT :

EXAMEN CLINIQUE:SIGNES NEUROLOGIQUES : OUI NONMouvements anormaux involontaires : Chorée Dyskinésies Dystonie AutresImpersistance motrice Bradykinésie Hypertonie Rigidité Ataxie Troubles de la déglutition Dysarthrie Epilepsie Sd pyramidal Neuropathie

Autres, décrire

TROUBLES PSYCHIATRIQUES : OUI NONTroubles du comportement Troubles du caractère Etat dépressif Troubles psychotiques

Autres, décrire

TROUBLES COGNITIFS : OUI NON

Décrire

AUTRES SIGNES, PATHOLOGIES ASSOCIEES : OUI NON

Décrire

PRISE DE NEUROLEPTIQUES : OUI NONANTÉCÉDENT DE RAA : OUI NONMODE D'EVOLUTION : Aggravation lentement progressive Par poussée Peu évolutif **EXAMENS COMPLEMENTAIRES:**SCANNER / IRM CEREBRALE : OUI NONAtrophie noyau caudé Atrophie putamen Autres

AUTRES :

Recherche d'ACANTHOCYTES : OUI NON Résultat :

DOSAGES BIOLOGIQUES Cuivre, céruléoplasmine : Autres :

DEGRE DE CERTITUDE DU DIAGNOSTIC EVOQUE :

- DIAGNOSTIC CERTAIN (hérédité et aspects cliniques ou confirmation anapath)
- DIAGNOSTIC PROBABLE
- DIAGNOSTIC POSSIBLE
- EVALUATION CLINIQUE IMPOSSIBLE (autre affection neurologique masquant la symptomatologie)

DIAGNOSTICS ENVISAGES :

CHOREES HEREDITAIRES

- Chorée de Huntington : gène HTT
- Chorée héréditaire bénigne : gène NKX2--1
- Huntington disease-like 1: gène PRNP
- Huntington disease-like 2: gène JPH3
- Gène ADCY5
- Gène C9orf72
- Autre :

CHOREES SPORADIQUES

- Chorée vasculaire
- Chorée iatrogène
- Chorée sénile
- Recrudescence d'une chorée de Sydenham
- Autre: