

Fiche d'information

La maladie de Rendu-Osler (MRO), aussi appelée Téléangiectasie Hémorragique Héritaire (HHT), est une maladie génétique rare affectant les vaisseaux sanguins. Elle touche environ 1 personne sur 6 000, soit 10 000 personnes en France. Le diagnostic clinique de la maladie de Rendu-Osler / HHT repose sur l'association de 3 des 4 critères présentés ci-dessous.

Les critères de Curaçao



Atteinte familiale : L'existence d'au moins un parent au premier degré avec un diagnostic de la MRO. La maladie touche indifféremment l'homme ou la femme, et à partir d'un seul parent atteint, la maladie peut se transmettre à un enfant avec une probabilité de 50% (maladie autosomique dominante).



Épistaxis : hémorragies nasales spontanées, répétées et irrégulières. Leurs répétitions entraînent à la longue une fatigue et un état anémique.



Angiomes et / ou téléangiectasies: présent(e)s sous la peau, se localisent principalement sur les lèvres, la langue et les extrémités des doigts.



Malformations artério-veineuses (MAV): atteinte viscérale de la maladie au niveau des poumons, du foie, du système neurologique et de l'appareil digestif.

Le Diagnostic

Le diagnostic clinique est:

- **certain** si au moins 3 critères coexistent ;
- **suspecté** ou possible si 2 critères sont constatés ;
- **peu probable** si 1 seul critère est présent.