Suspicion Maladie Héréditaire du Métabolisme Suite au dépistage néonatal (Nouveau-né)

Nom, prénom DDN

PATIENT PRIORITAIRE: NE DOIT PAS ATTENDRE AUX URGENCES

Si fièvre ou jeûne prolongé (≥6h ; anorexie, vomissements, gastroentérite...)

1. BILAN EN URGENCE: Glycémie capillaire et veineuse, ionogramme sanguin, CPK, ASAT, ALAT + tout autre examen nécessaire selon le contexte (bilan infectieux si fièvre etc.)

2. PERFUSION A METTRE EN PLACE EN URGENCE, sans attendre les résultats du bilan :

- Si dextro < 3mmol/L, resucrage 2ml/kg de G10% PO et débuter la perfusion glucosée ci-dessous.
- Perfusion de sérum glucosé G10% avec apports en électrolytes standards (ex. CompensalG10, BioG10%, P4G10 etc.) à 6 mL/Kg/h

Poids	3 Kg	3,5 Kg	4 Kg
G10% + ajout d'ions	18 mL/h	21 mL/h	24 mL/h

Si patient impossible à perfuser, passer le soluté de perfusion ci-dessus au même débit par sur une sonde nasogastrique.

3 SURVEILLANCE:

- Dextro / 6h, scope, conscience
- Fréquence des bilans biologiques selon anomalies cliniques et biologiques initiales.

CONSEILS GENERAUX & CONTEXTE:

- Suspicion de maladie héréditaire du métabolisme suite au dépistage néonatal systématique. Bilan de confirmation prévu d'ici 24h/en cours.
- Jeun prolongé contre-indiqué : ne jamais laisser le bébé sans apport glucidique (perfusion ou NEDC ou biberon).
- Les apports glucidiques continus précisés ci-dessus permettent de prévenir et de traiter toute décompensation. Ce traitement doit être conduit avec l'avis d'un métabolicien au moins quotidiennement.

A compléter par chaque service				
				Certificat remis le / /