

Comprendre la mastocytose systémique (MS) :

Guide de diagnostic

Comprendre les prochaines étapes

Les signes et symptômes de la MS peuvent varier d'une personne à l'autre. Reconnaître que vous souffrez peut-être de symptômes attribuables à la MS est une première étape importante vers le diagnostic.

Même si vos symptômes et vos expériences peuvent être uniques, vous n'êtes pas seul(e) dans ce parcours. Parlez ouvertement avec votre médecin de vos symptômes et de ce que vous ressentez.

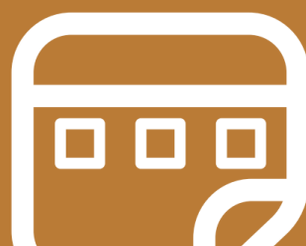
Vous connaissez votre corps.

Vous connaissez vos symptômes.

Vous êtes la personne la mieux placée pour en parler à votre médecin.

~7 ans

Le saviez-vous? Les personnes atteintes de MS ont déclaré qu'il s'écoulait en moyenne 7 ans entre l'apparition des symptômes et l'annonce du diagnostic^{1*}

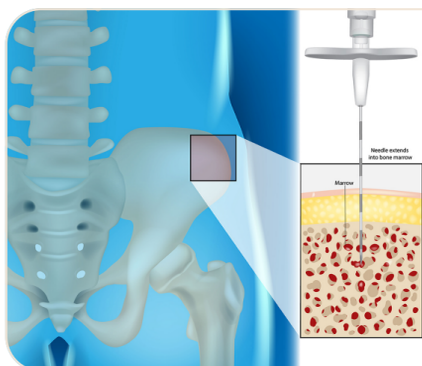
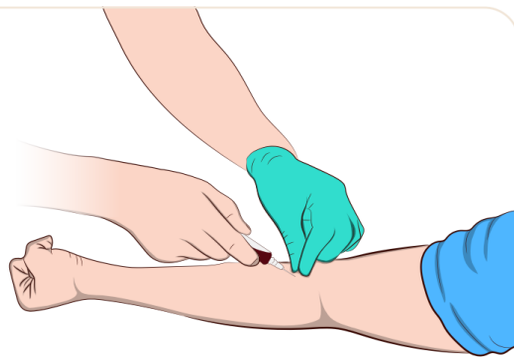


Les différents tests

Après vous avoir examiné, identifié vos symptômes et compris vos besoins, votre médecin peut effectuer les tests suivants pour confirmer le diagnostic :

Test de tryptase

Un médecin ou une infirmière prélèvera un échantillon de sang sur vous pour déterminer le niveau de tryptase, une enzyme présente dans le sang et libérée par les mastocytes. Un niveau anormal ou élevé de tryptase peut suggérer une affection potentielle comme la MS ou une autre maladie mastocytaire.

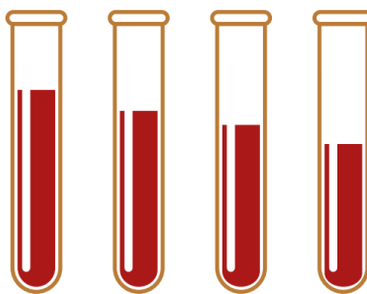


Examen de la moelle osseuse

Un prélèvement de moelle osseuse est effectué par une biopsie. Les mastocytes, cellules de la moelle osseuse sont examinées de plus près pour voir si elles sont anormales ou en nombre plus élevé que la normale.

Test de *KIT D816V*

Une biopsie ou un échantillon de sang sera prélevé pour déterminer s'il y a un changement dans votre gène *KIT*. Cette anomalie *KIT* a été trouvée chez environ 95% des patients atteints de MS.²



En savoir plus sur la mutation *KIT*

Environ 95% des cas de MS sont causées par une mutation génétique appelée *KIT D816V*²

95%



Dans les mastocytes sains, le récepteur *KIT* contrôle étroitement la quantité de mastocytes



Dans le cas de la MS, une mutation du récepteur *KIT* entraîne une multiplication anormale de mastocytes anormaux dans tout le corps



Cette multiplication anormale de mastocytes anormaux peut conduire à la MS

Parlez à votre médecin de ce que vous ressentez et de votre compréhension de la MS. Renseignez-vous sur les prochaines étapes pour confirmer un diagnostic.

Pour mieux comprendre la MS, visitez : www.navigatingSM.com/fr/

*Basé sur les données de 149 patients atteints de mastocytose autodéclarée dans le registre Mast Cell Connect de l'étude Jennings 2018.

Références : 1. Jennings SV, et al. *Immunol Allergy Clin North Am.* 2018;38(3):505-525. 2. Kristensen T, et al. *J Mol Diagn.* 2011;13(2):180-188.