

ANNEXE
DÉFICIENCE DÉGÉNÉRATIVE DU SYSTÈME MUSCULO-SQUELETTIQUE- article 51.7
Critères des maladies dégénératives:
1. Maladie dans laquelle un ou plusieurs organes sont progressivement dégradés.
2. Les causes peuvent être l'accumulation de produits biologiques ou de toxines aussi bien que l'absence prolongée d'une substance biologique.
3. Il y a dégénérescence progressive des organes concernés. Les symptômes évoluent lentement mais sûrement vers un handicap important.
4. Traitées à temps, les maladies dégénératives peuvent être réduites, mais non guéries (incurables).
Considérées
Amyotrophie péronnière de Charcot-Marie Tooth
Amyotrophie spinale type II
Amyotrophie spinale type III ou Kugelberg-Wellander
Arthrite psoriasique
Arthrite rhumatoïde avec rhabdomyolyse
Ataxie olivo-ponto-cérébelleuse (aussi appelée Atrophie olivo-ponto-cérébelleuse)
Ataxie spastique de Charlevoix
Ataxie spinocérébelleuse de type II
Ataxie spino-cérébelleuse de type 6
Ataxie spinocérébelleuse de type 8
Atrophie multisystématisée (multi-system atrophy)
Atrophie spinale musculaire (forme infantile, juvénile et autre)
Chorée-acanthocytose (groupe des neuroacanthocytosis)
Dégénérescence cérébelleuse ou ataxie cérébelleuse
Dégénérescence cortico-basale
Dégénérescence spino-cérébelleuse (Ataxie de Friedreich)
Diabète Mellitus avec neuropathie
Dystrophie musculaire de Duchenne (aussi appelée myopathie de Duchenne)
Dystrophie musculaire des ceintures
Dystrophie myotonique de Steinert
Dystrophie oculo-pharyngée
Dystrophie musculaire facio-scapulo-humérale (FSH)
Dystrophie musculaire proximale sévère et terminale
Encéphalopathie éthylmalonique
Encéphalopathie progressive
Encéphaloneuropathie de Charlevoix-Saguenay (ou d'Anderman)
Fibrodysplasie ossifiante progressive
Hyperostose vertébrale ankylosante (Maladie de Forestier et Rotès-Querol)
Krabbe
Leucodystrophie (Sclérose cérébrale)
Leucoencéphalopathie post-radique
Lupus érythémateux systémique (LES)
Maladie à inclusion de polyglucosan ou maladie de Lafora
Maladie de Buerger (thromboangéite oblitérante)
Maladie de Moya Moya
Maladie de Niemann-Pick de type C
Maladie de Paget
Maladie de Wegener (Granulomatose de Wegener)

Maladie des 4H (Maladie de Wilson)
Métastases osseuses dégénératives
Myasthénie grave
Myélopathie dégénérative progressive avec neuropathie
Myélopathie dorsale avec paraparésie
Myopathie de Becker
Myopathie de Bethlem
Myopathie des ceintures
Myopathie de Duchenne
Myopathie myofibrillaire (Desminopathie)
Myosite à corps d'inclusion
Neurofibromatose type II
Neuromyérite optique aiguë de Devic (ou maladie de Devic)
Neuropathie inflammatoire ou toxique
Neuropathie sensitivomotrice héréditaire avec agénésie du corps calleux (NSMH/ACC) (aussi appelée: Agénésie du corps calleux avec polyneuropathie (ACCPN), Syndrome d'Andermann)
Ostéoarthrose (Arthrose sévère présente à plusieurs articulations, donc systémique)
Ostéomalacie sur rachitisme vitamino-résistant congénital
Paralysie supranucléaire progressive
Paraparésie spastique héréditaire
Paraplégie spastique héréditaire :
Parkinson
Périartérite noueuse
Polyarthrite rhumatoïde
Polymyosite (dermatomyosite) :
Polyneuropathie chronique (maladies génétiques, systémiques et immunologiques)
Polyneuropathie de Charlevoix sans agénésie du corps calleux
Polyneuropathie et myopathie mixte, éthylique et diabétique
Quadriparésie spastique évolutive familiale
Sarcome lombaire de type chordome
Sclérose en plaques
Sclérose latérale amyotrophique
Sclérose latérale primaire
Sténose spinale cervicale progressive et non opérable
Sténoses spinales dégénératives multiétagées
Syndrome d'Andermann (voir: Neuropathie sensitivomotrice héréditaire avec agénésie du corps calleux)
Syndrome de Laurence Moon-Biedl
Syndrome Hajdu-Cheney
Syndrome de Kearns-Sayre (Myopathie mitochondriale avec atteintes motrices, visuelles et cardiaque)
Syndrome de Morquio
Syndrome de Shy-Drager
Syndrome myalgique de l'homme fort (syndrome d'hypertrophie musculaire)
Syndrome myoclonique d'insuffisance rénale (Action myoclonus-renal failure syndrome)
Syndrome post-poliomyélite
Syringomyélie primaire
ANNEXE
DÉFICIENCE DÉGÉNÉRATIVE DU SYSTÈME MUSCULO-SQUELETTIQUE- article 51.7

Non- considérées
Achondroplasie (nanisme)
Agénésie du corps calleux
Arthrose vertébrale
Atteinte des muscles et tendons par sur-utilisation
Capsulite
Dégénérescence de la coiffe des rotateurs, rupture complète ou partielle, inflammation
Dermatomyosite (ou polymyosite)
Dysostose cléidocrânienne héréditaire
Dystrophie musculaire congénitale avec déficit primaire en mérosine
Ehlers-Danlos
Fibromyalgie
Ischémie médullaire ou cérébrale
Malformations congénitales diverses
Myélite transverse
Ostéoarthrose sévère (si localisé à seulement une articulation. Ex: les 2 épaules seulement)
Ostéomyélite chronique
Ostéoporose
Paralysie cérébrale
Paralysie supranucléaire progressive (ou maladie de Steele-Richardson-Olszewski)
Paraplégie, quadriplégie ou tétraplégie
Polyneuropathie aiguë (intoxications massives, syndrome de Guillain-Barré)
Sclérodermie
Syndrome de Larsen
Syndrome Prader-Willi
Syndrome de Marfan
Syndrome douloureux régional complexe (parfois nommé algodystrophie sympathique réflexe)
Syringomyélie secondaire (traumatique, ischémique, inflammatoire, tumorale)
Tendinites
Vieillessement
ANNEXE
DÉFICIENCE DÉGÉNÉRATIVE DU SYSTÈME MUSCULO-SQUELETTIQUE- article 51.7
Selon le cas
Encéphalopathie non progressive
Fibrose pulmonaire sévère
Maladie d'Alzheimer
Maladie neuromusculaire idiopathique dégénérative (évolution à vérifier)
Mononévrite multiplexe
Myélopathie cervicale (Un autre diagnostic doit préciser l'origine de la pathologie et son évolution)
Myélopathie étagée (Un autre diagnostic doit préciser l'origine de la pathologie et son évolution)
Myopathies inflammatoires, endocriniennes, métaboliques et toxiques :
Neurofibromatose multiple ou neurofibromatose de type 1 (mal. De Von Recklinghausen)
Ostéogénèse imparfaite (héréditaire)
Poliomyélite et syndrome post-polio
Polyneuropathie subaiguë (drogues et toxiques)
Polynévrite diabétique
Sclérodermie progressive ou systémique limitée (syndrome de CREST)
Spondylarthrite ankylosante (spondylite ankylosante)

Syndrome de Stickler (composante ostéoarticulaire doit être présente et systémique)

En jaune: les modifications récentes

Dernière modification: 31 juillet 2023 / MM