

Association Française Des Intolérants Au Gluten

Si c'était le gluten?

Ne pas passer à côté d'un diagnostic utile devant une forme atypique



Maladie cœliaque, allergie au blé, hypersensibilité au gluten non-cœliaque

Maladie cœliaque - Intolérance au gluten : le diagnostic repose sur la détection d'anticorps sériques spécifiques (IgA anti-transglutaminase) et la confirmation par des biopsies duodénales lors d'une endoscopie, qui objectivent les anomalies histologiques suivantes : augmentation des lymphocytes intra-épithéliaux, hyperplasie des cryptes et atrophie villositaire d'intensité variable. Les patients sont génétiquement prédisposés, HLA-DQ2/DQ8. La prévalence, dans les études épidémiologiques, varie de 0,5 à 1 % de la population. La maladie cœliaque atteint toutes les tranches d'âge, enfants et adultes, et elle est diagnostiquée dans 20 % des cas après 60 ans. On estime que 80 % des sujets atteints ne sont pas diagnostiqués du fait de symptômes mineurs ou de formes asymptomatiques (par exemple : carence en fer uniquement).

Allergie au blé : réaction d'hypersensibilité immédiate avec manifestations allergiques (éruption cutanée, œdème de Quincke couplé à l'effort, choc anaphylactique dans les formes les plus graves). Elle est exacerbée par l'exercice physique qui facilite l'absorption dans l'intestin des allergènes. La réaction immune est médiée par les IgE et des IgE spécifiques ont été détectées contre des épitopes des oméga-5 gliadines et des gluténines de haut poids moléculaire. Dans ce cas, il n'existe pas d'atrophie villositaire intestinale. Il s'agit d'une pathologie moins fréquente que la maladie cœliaque.

Hypersensibilité au gluten non-cœliaque : symptômes évocateurs de troubles fonctionnels digestifs (douleurs abdominales, alternance diarrhée-constipation, ballonnement abdominal) chez des sujets diagnostiqués non-cœliaques et non-allergiques, mais qui se trouvent améliorés par le régime sans gluten. Il n'existe à ce jour aucun rationnel scientifique clairement établi. L'imputabilité du rôle du gluten reste donc à démontrer. Dans ce cas, il n'existe pas d'atrophie villositaire intestinale.

Définitions G. Malamut et C. Cellier

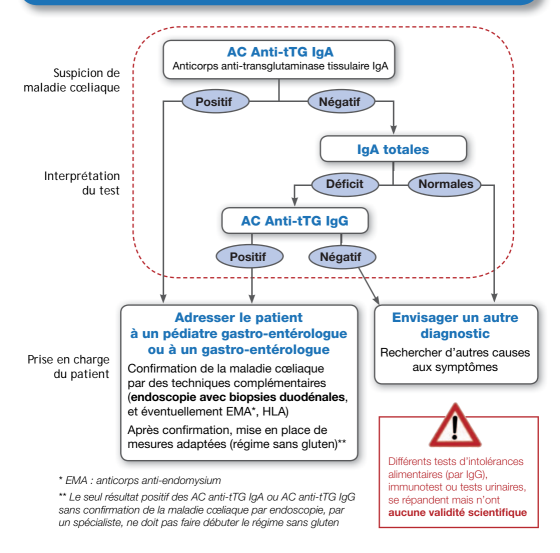
Quelques symptômes de la maladie cœliaque

A = adulte • E = enfant

- Amaigrissement (A-E)
- Anorexie (A-E)
- Aphtose buccale récidivante (A-E)
- Atteinte articulaire (A-E)
- Augmentation isolée des transaminases (A-E)
- Carence en fer/anémie ferriprive (A-E)
- Dermatite herpétiforme (A-E)
- Diarrhée/ballonnement (A-E)
- Ostéopénie/ostéoporose inexpliquée (A)
- Retard de croissance pondérale (E)
- Retard de croissance staturale, voire nanisme (E)
- Retard pubertaire (E)
- Il y a de 5 à 10 fois plus de sujets qui présentent une maladie cœliaque parmi les diabétiques insulinodépendants (DID)
- Parent au premier degré avec un patient cœliaque (risque multiplié par 5 à 10)



Comment diagnostiquer la maladie cœliaque?



La recherche d'anticorps anti-transglutaminase aide à prendre en charge correctement le patient atteint de maladie cœliaque

- SIMPLE : orientation du diagnostic par une prise de sang (\(\frac{1}{2} \)).
- NON INVASIF: chez l'enfant, l'ESPGHAN (Société européenne de gastro-entérologie, hépatologie et nutrition pédiatriques) recommande de ne pas effectuer les biopsies duodénales dans certains cas bien précis et après avis d'un pédiatre gastro-entérologue: AC anti-tTG IgA supérieurs à 10 fois la normale, EMA positifs et présence d'HLA-DQ2 ou -DQ8. L'ESPGHAN suggère que le dosage des lgA totales soit fait en première intention, en même temps que celui des IgA anti-transglutaminase.
- QUANTITATIF: les résultats permettent le diagnostic de la maladie puis le suivi du patient.

Objectifs de l'AFDIAG

- Défendre les intérêts des malades cœliaques
- Informer les malades cœliaques, le public, les professionnels de santé et de l'alimentation
- Soutenir la Recherche

Document réalisé par le Comité Médical de l'AFDIAG

BORDEAUX

Pr T. LAMIREAU, Pr F. ZERBIB

CLERMONT-FERRAND

Dr C. BOUTELOUP

CLICHY

Pr Y. BOUHNIK

CRÉTEIL

Pr O. CHOSIDOW

DIJON

Pr F. HUET

GRENOBLE

Pr B. BONAZ, Dr. J.-P. CHOURAOUI

LE KREMLIN-BICÊTRE

Pr F. CARBONNEL.

Mme C. TERROLLE (diét.)

LILLE

Pr P. AMOUYEL. Pr J.-F. COLOMBEL, Pr B. CORTET, Pr E. DELAPORTE, Pr D. TURCK

LYON

Dr F. BIENVENU, Pr B. FLOURIÉ, Pr A. LACHAUX

MARSFILLE

Dr S. DESPLAT-JÉGO. Mme M.-C. MORIN (diét.), Pr J. SARLES

MONACO

Pr P. RAMPAI

NANTES

Pr T. MATYSIAK-BUDNIK

NICE

Pr S. SCHNEIDER

PARIS

Pr M. ALLEZ, Pr N. BROUSSE, Dr N. CERF-BENSUSSAN, Pr C. CELLIER, Pr J. COSNES, Dr H. GARNIER-LENGLINE,

Pr J.-P. GIRARDET, Pr J.-P. HUGOT,

Mme M.-A. LE BARS (diét.), Dr G. MALAMUT,

Pr J. POUCHOT,

Pr J. SCHMITZ, Pr P. TOUNIAN, Dr V. VERKARRE, Dr J. VIALA

REIMS

Pr G. CADIOT

RENNES

Pr J.-F. BRETAGNE. Dr A. DABADIF

ROUFN

Dr O. MOUTERDE

STRASBOURG

Pr B. DUCLOS

TOULOUSE

Pr J.-P. OLIVES

TOURS

Pr T. LECOMTE

Partenaires





































AFDIAG

Association Française Des Intolérants Au Gluten 15 rue d'Hauteville 75010 PARIS Tél. 01 56 08 08 22 - Fax. 01 56 08 08 42 Brigitte JOLIVET - presidente.afdiag@gmail.com afdiag@gmail.com - www.afdiag.fr