

## K

**■ Kaliémie corrigée**

Kaliémie mesurée – 6 (7,4 – pH)

**■ Kaposi-Juliusberg**

Pustulose varioliforme liée à une primo-infection à HSV 1 compliquant l'évolution d'une dermatite atopique.

**■ Kartagener**

Syndrome malformatif congénital caractérisé par l'association d'un situs inversus, de bronchectasies, d'une pansinusite chronique et d'une stérilité. L'ensemble des symptômes est la conséquence d'une immotilité des cils vibratiles liée à une anomalie congénitale de la structure du cil.

*www.orpha.net*

**■ Kasabach-Merrit**

Syndrome association un hémangiome et une thrombopénie.

*www.orpha.net*

**■ Kawasaki**

**Maladie infantile** qui est définie par des critères cliniques majeurs (fièvre de plus de 5 jours, érythème, exanthème, adénopathies de plus de 1,5 cm). On doit y penser devant toute fièvre prolongée inexpliquée. Le risque principal de cette maladie d'origine inconnue est la constitution d'anévrismes coronariens.

**■ Kernig**

Signe caractéristique d'un syndrome méningé. Se recherche en pliant les cuisses du patient sur le bassin, jambes étendues. En cas de syndrome méningé, une douleur s'oppose à cette extension et oblige le patient à fléchir ses cuisses et ses jambes.

**■ Kerley**

Terme radiologique désignant des lignes horizontales ou verticales visibles dans les syndromes interstitiels pulmonaires.

### ■ Klippel-Feil

Anomalie congénitale caractérisée par la fusion de deux ou de plusieurs vertèbres cervicales. Association possible à d'autres anomalies squelettiques, à une surdité, une malformation cardiaque.

*www.orpha.net*

### ■ Klippel-Trénaunay

Le syndrome de Klippel-Trénaunay-Weber est caractérisé par l'association d'angiomes cutanés, de varices, d'une hypertrophie des os et des tissus mous et parfois de fistules artério-veineuses. L'étiologie est inconnue, et il n'existe pas encore de traitement curatif.

*www.orpha.net*

### ■ Kleiaueur

Test hématologique destiné à rechercher la présence d'hématies fœtales dans le sang maternel pour expliquer une anémie chez un nouveau-né. On estime que la présence de 10 globules rouges pour 10 000 hématies maternelles correspond au passage de 5 ml de sang fœtal.

### ■ Klinefelter

Le syndrome de Klinefelter est défini par la présence, chez des sujets de phénotype masculin, d'un chromosome X supplémentaire. (caryotype 47, XXY). L'expression phénotypique est très variable : testicules petits et mous, caractères sexuels secondaires peu développés, morphotype (sujets longilignes), développement mental dans les limites de la normale, stérilité habituelle (fibrose des tubes séminifères et azoospermie).

*www.orpha.net*

### ■ Köplick

Signe pathognomonique de la rougeole. Visible au niveau de la face interne de la joue au début de la phase d'invasion de la maladie.



Signe de Köplick évocateur d'une rougeole (face interne de la joue)

### ■ Kosowicz

Signe radiologique caractéristique du syndrome de Turner. Déformation de la partie interne de la métaphyse tibiale supérieure.

### ■ KTEC

Terme utilisé en réanimation néonatale pour désigner un cathéter central de petit calibre, épicutanéocave.

### ■ Kyste bronchogénique

Malformation broncho-pulmonaire accessible au diagnostic anténatal. Se manifeste à tout âge par la survenue de complications infectieuses pulmonaires graves ou de signes de compression des axes aéro-digestifs. Le diagnostic est histologique.



## ■ Laits

Les laits pour nourrissons sont classés selon leur qualité nutritive et leur composition. On distingue les laits pour prématurés, ceux pour nourrissons de 0 à 4 mois (ex laits 1<sup>er</sup> âge), les laits de suite pour ceux de 4 à 12 mois (ex laits 2<sup>e</sup> âge) et les laits de croissance entre 1 et 3 ans. Ils sont tous enrichis en fer. Il existe des laits anti-régurgitations (laits A.R), des laits hypoallergéniques, des laits avec hydrolysats de protéine, des laits de soja, des laits enrichis en pré ou probiotiques.

## ■ LA

**Liquide amniotique.**

## ■ LBA

**Liquide broncho-alvéolaire.** Son recueil par endoscopie bronchique permet d'avoir une estimation du poumon profond.

## ■ LAL

Leucémie aiguë lymphoblastique. Pronostic en général meilleur chez l'enfant.

## ■ LAM

Leucémie aiguë myéloblastique.

## ■ Landau-Kleffner

Forme rare d'épilepsie chez le jeune enfant caractérisée par des décharges de pointes ondes bilatérales et temporales continues pendant le sommeil lent. Association avec une régression du langage et des troubles du comportement.

*www.orpha.net*

### ■ Laparoschisis

Malformation congénitale, souvent dépistée par l'échographie anténatale, liée à un défaut de développement de la paroi abdominale latérale par rapport à l'ombilic entraînant une éviscération.



### ■ Laryngomalacie

Défaut de maturation du cartilage du larynx qui reste trop mou et génère un bruit respiratoire anormal uniquement inspiratoire. Le plus souvent bénigne, cette malformation peut parfois nécessiter une intervention chirurgicale. Le diagnostic est porté en endoscopie.

### ■ LCR

Liquide céphalorachidien. Sa composition évolue avec l'âge avec une richesse en protéine (protéinorachie) plus importante en période néonatale.

### ■ Leber

Amaurose congénitale. Dysplasie rétinienne congénitale responsable d'une cécité. Maladie héréditaire de transmission autosomique récessive exceptionnellement dominante. Hétérogénéité génétique (6 gènes associés à la maladie).

*www.orpha.net*

### ■ LH

Luteïsin hormone.

### ■ Leigh

Encéphalomyopathie nécrosante subaiguë. Syndrome neurologique associant des signes pyramidaux et extrapyramidaux, une optalmoplégie, une hyperlactatorachie. Secondaire à un déficit en cytochrome c oxydase.

*www.orpha.net*

### ■ Legg-Perthes-Calvé

Nécrose aseptique de la tête fémorale, ostéochondrose de hanche. Maladie survenant électivement entre 3 et 10 ans. Il s'agit d'une ischémie transitoire de la tête fémorale évoluant en 4 phases radiologiques : condensation, fragmentation, reconstruction, remodelage. Le traitement est variable selon la clinique.

### ■ Lenox-gastaud

Épilepsie généralisée cryptogénique ou symptomatique, caractérisée par la triade des symptômes suivants

- Crises épileptiques (absences atypiques, crises toniques axiales et chutes subites atoniques ou myocloniques);
- Tracé EEG avec des pointes-ondes lentes, diffuses, intercritiques (< 3 Hz) à la veille, et des rythmes rapides (10 Hz) pendant le sommeil;
- Un ralentissement du développement mental avec troubles de la personnalité.

*www.orpha.net*

### ■ Lentiginés

Tâches cutanées brun foncées ou noires. (icono)

### ■ Leopard

Acronyme constitué à partir des signes cliniques (en anglais) de ce syndrome : **L** pour lentiginés multiples, **E** pour électrocardiographie (anomalies de conduction), **O** pour Oculaire (hypertélorisme) et myocardiopathie **O**bstructive, **P** pour sténose pulmonaire, **A** pour anomalies génitales, **R** pour retard de croissance, et **D** pour surdité de perception (deafness en anglais). Sa transmission est autosomique dominante.

*www.orpha.net*

### ■ Léri-Weill

Dyschondrostéose caractérisée par une déformation du radius et du cubitus associée à une petite taille à prédominance mésomélisque de transmission sur un mode autosomique dominant. Le gène est identifié (*SHOX*) sur la région commune aux chromosomes X et Y.

*www.orpha.net*

### ■ Leucodystrophies

Groupes hétérogènes d'affections dégénératives du système nerveux central responsables de tableau neurologique grave avec détérioration progressive des fonctions motrices et cognitives, associées souvent à une comitialité grave.

*www.orpha.net*

### ■ Li-Fraumeni

Maladie génétique de transmission autosomique dominante caractérisée par une prédisposition à certaines tumeurs : ostéosarcome, sarcome des tissus mous, cancer du sein du sujet jeune. Mutation germinale du gène TP53 retrouvé dans 70 % des familles, plus rarement mutation germinale du gène hCHK2.

*www.orpha.net*

### ■ Liley

Diagramme utilisé durant la grossesse pour apprécier l'importance de l'iso-immunisation rhésus en mesurant, par densité optique, la bilirubine qui se concentre dans le liquide amniotique en fonction du degré d'hémolyse des globules rouges fœtaux.

### ■ Little

Syndrome ou maladie caractérisée par une diplégie spastique des membres inférieurs secondaire à une anoxie néonatale.

*www.orpha.net*

### ■ LMNH

Lymphomes malins non hodgkiniens.

### ■ L/S

Rapport analysant le contenu en lécithine et sphingomyéline du liquide amniotique, anciennement utilisé pour apprécier la maturité fœtale en cas de menace d'accouchement prématuré.

### ■ LPV

**Leucomalacie péri-ventriculaire.** Elle représente une entité bien définie au plan anatomique. C'est une lésion ischémique du cerveau néo-natal, caractérisé par une nécrose de la substance blanche périventriculaire. Lorsque les lésions sont macroscopiques, elles se présentent sous la forme de cavités kystiques, périventriculaires prédominant dans les régions postérieures en regard des cornes occipitales. Elle est le plus associée à des lésions motrices et à des retards psychomoteurs.

### ■ **Lupus maternel**

Cette maladie systémique peut avoir des conséquences graves durant la grossesse en raison du passage d'anticorps maternels chez le fœtus, responsables de trouble du rythme ventriculaire (BAV).

### ■ **Lyell**

Affection cutanée aiguë grave caractérisée par la survenue d'une nécrose aiguë épidermique avec bulles, décollement cutané, signe de Nikolski (décollement de la peau par frottement) lésions muqueuses. Origine médicamenteuse fréquente.

### ■ **Lyme**

Ou Borelliose de Lyme est une maladie transmise par les tiques, le plus souvent en France, *Ixodes ricinus*. Dans la majorité des cas, il n'y a pas de progression de la maladie sauf si les piqûres de tiques sont multiples ou sont restées longtemps en place. D'où l'importance dans les lieux infestés d'avoir un tire tique qui est un instrument très utile pour retirer la tique intacte. L'antibioprophylaxie n'a pas d'indication tout comme la sérologie.