

Syndrome de Brugada



Contexte

Le syndrome de Brugada est une maladie génétique à transmission autosomique dominante à pénétrance variable, rare affectant préférentiellement les hommes. Il est responsable de tachycardies ventriculaires polymorphes entraînant syncope et mort subite.



Signes cliniques

- Lipothymie
- Syncopes à répétition accompagnées parfois de mouvements cloniques, morsure de langue et perte d'urine
- Survenant généralement au repos ou pendant le sommeil, sans lien avec l'effort



Signes ECG

- Aspect de Bloc de branche droit
- ET
- Sus-décalage du segment ST de forme convexe vers le haut dans les dérivations précordiales droites (V1, V2)

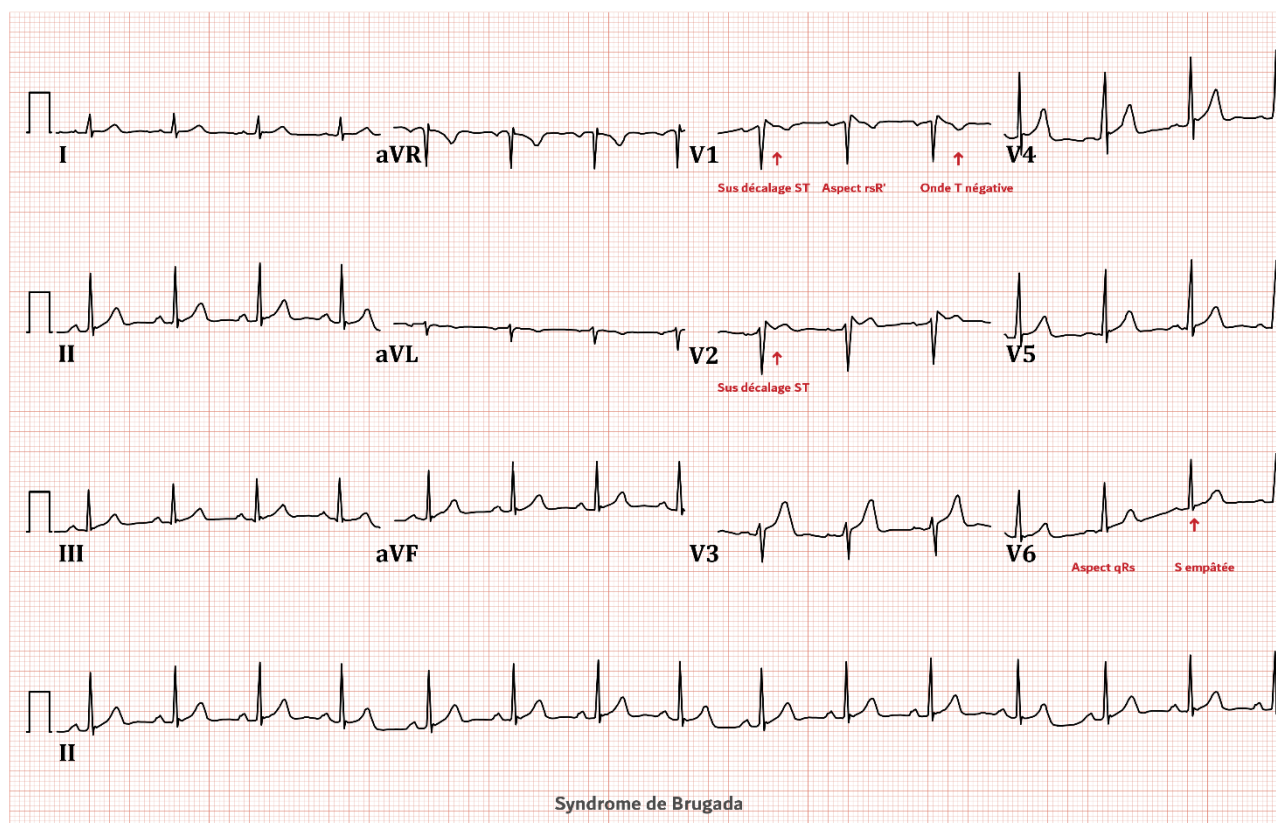


Conduite à tenir

- Adresser chez le cardiologue rapidement
- Dépister les parents, frères, sœurs et enfants



ECG typique



Références

- Richardy M, Mélon P, Waleffe A, Piérard L. Le syndrome de Brugada. Revue médicale de Liège 2004;59:509-12.
- Melon PG, Piérard A. Le syndrome de Brugada : prise en charge du sujet asymptomatique. Rev Med Suisse 2004;59:509-12.