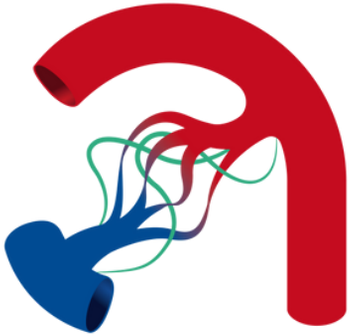




**European
Reference
Network**

for rare or low prevalence
complex diseases

 **Network**
Vascular Diseases
(VASCERN)



Organigramme de l'érysipèle pour les patients atteints de lymphoedème

Validé par le groupe de travail sur le
Lymphoedème Pédiatrique et Primaire (PPL)

Robert Damstra, Nele Devoogdt, Guido Giacalone,
Pernille Henriksen, Vaughan Keeley*, Manuela
Lourenço Marques, Michael Oberlin, Tanja Planinšek
Ručigaj, Sinikka Suominen, Sarah Thomis, Stéphane
Vignes, Kirsten van Duinen.

*Membre du HCP avant le Brexit, 1er janvier 2021

Traduit par

Association Vivre Mieux le
Lymphoedème (AVML)

Est-ce que c'est un érysipèle ?

Signes et symptômes

Signes

- Rougeur locale
- Augmentation du lymphœdème

Marquer le contour de la rougeur de la peau avec un marqueur

Symptômes

- Fièvre élevée
- Douleurs ou hypersensibilité du membre ou de la partie du corps atteint
- Augmentation de la chaleur du membre ou de la partie du corps atteint
- Symptômes pseudo-grippaux : frissons, maux de tête, douleurs musculaires, nausées

Tests (facultatifs)

- Test sanguin
- Hémoculture

Tous les signes et symptômes ne seront pas présents en même temps ou pour tous les patients.

Diagnostic confirmé par un professionnel de soins

Traitements

- Commencer immédiatement les antibiotiques selon la prescription médicale
- **TOUJOURS** prendre le traitement antibiotique complet prescrit
- Durée recommandée pour les patients atteints de lymphœdème : 10 à 14 jours (ou moins selon les recommandations de chaque pays)
- Les corticoïdes et anti-inflammatoires ne sont pas utiles

- Poursuivre la compression ou la reprendre dès que possible pour contrôler le lymphœdème et réduire la douleur si la tolérance le permet
 - Envisager une compression usagée ou de classe inférieure
 - Envisager un bandage (bandes à allongement court)
- Dès que possible: marcher avec votre compression pour réduire le lymphœdème

Antibiotiques

- Consulter votre médecin pour une prescription antibiotique adaptée à votre situation
- En intraveineux si forme grave ou avec bactériémie

- *Retarder le traitement avec des antibiotiques pourrait augmenter le risque de bactériémie*
- *Retarder le traitement par compression peut favoriser l'augmentation du lymphœdème*

Pour un érysipèle récidivant



- Réduire les risques de récurrence en suivant les pratiques d'autogestion (port de la compression, contrôle du poids, soins de peau ; éventuellement ce qu'il faut faire ou ne pas faire - code QR ci-dessous).



- Envisager avec votre médecin une prophylaxie antibiotique en cas de récurrence des érysipèles

Autogestion

Prévention

Chaque jour

- Porter toujours une compression conforme à la prescription
- Conserver un poids normal
- Prendre soin de votre peau
- Attention aux coupures, égratignures, morsures, brûlures, écorchures, ampoules



- Consulter un médecin pour les plaies ou les infections fongiques et autres affections cutanées qui ne guérissent pas ou ne répondent pas au traitement bien conduit

Un érysipèle peut endommager les vaisseaux lymphatiques et augmenter le risque de récurrence, rendant ainsi plus difficile le contrôle du lymphœdème

Ecouter votre corps et porter attention aux changements !



Pour plus d'informations:

[YouTube: VASCERN Webinar: Infections et lymphœdème](#)

www.vascern.eu:
Fiche d'information Faire et Ne pas faire "Compression treatment", "Soins de la peau", "Cellulitis/erysipelas »





VASCERN, le Réseau européen de Référence sur les maladies vasculaires rares avec atteinte multisystémique, rassemble les meilleurs experts en Europe afin de fournir des soins de santé transfrontaliers accessibles aux patients atteints de maladies vasculaires rares (environ 1,3 million concernés). Il s'agit notamment de maladies artérielles (affectant l'aorte aux petites artères), d'anomalies artério-veineuses, de malformations veineuses et de maladies lymphatiques

VASCERN compte 48 prestataires de soins de santé (centres d'experts/unités spécialisées d'hôpitaux européens) dans 19 États membres de l'Union européenne, et de nombreuses organisations de patients de toute l'Europe. Le réseau est coordonné à Paris.

Grâce à nos 6 groupes de travail sur les maladies rares ainsi qu'à plusieurs groupes de travail thématiques et au groupe des associations de patients (ePAG - European Patient Advocacy Group), nous visons à améliorer les soins, promouvoir les meilleures pratiques et recommandations, renforcer la recherche, autonomiser les patients, former les professionnels de santé et réaliser le plein potentiel de la coopération européenne pour les soins spécialisés en exploitant les dernières innovations dans les sciences et technologies médicales.

Pour plus d'informations, consultez le site: <https://vascern.eu>

Suivez-nous



Co-funded by
the Health Programme
of the European Union