



- Institut de l'information scientifique et technique -

# Thésaurus des **PATHOLOGIES HUMAINES**



# Thésaurus des pathologies humaines

## Version 1.2

(dernière mise à jour : 16-06-2020)

Ce thésaurus traite essentiellement des pathologies humaines. Il est issu du vocabulaire de médecine utilisé jusqu'à la fin 2015 pour indexer les références bibliographiques de la base de données PASCAL (<http://pascal-francis.inist.fr/>). Le thésaurus est mis à jour régulièrement ; la dernière mise à jour concerne les maladies émergentes virales liées à des Coronavirus(CoV) zoonotiques (d'origine animale) et responsables de pandémies : le [syndrome respiratoire aigu sévère \(SRAS\)](#) dû au [SARS-CoV](#), le [syndrome respiratoire du Moyen-Orient \(MERS\)](#) en relation avec le [MERS-CoV](#) et la [Covid-19](#) liée au [SARS-CoV-2](#). Il est également enrichi de définitions et d'alignements avec Wikipédia.

Cette ressource contient 5943 entrées terminologiques.

Une version anglaise de cette ressource est également disponible.

La ressource est en ligne sur le portail terminologique Loterre : <https://www.loterre.fr>

### Légende

- Syn : Synonyme.
- → : Renvoi vers le terme préférentiel.
  - EN : Préférentiel anglais.
  - TS : Terme spécifique.
  - TG : Terme générique.
  - TA : Terme associé.
- URI : URI du concept (cliquer pour le voir en ligne).
  - EQ : Alignement.

Cette ressource est diffusée sous licence Creative Commons Attribution 4.0 International :



# TABLE DES MATIÈRES

---

<a href="#">Index alphabétique</a>	4
<a href="#">Entrées terminologiques</a>	5
<a href="#">Liste des entrées</a>	630
<a href="#">Arborescence</a>	761

# Index alphabétique

de abcès	à aïnhum	p. 7 -58
de babésiose	à byssinose	p. 59 -68
de cachexie	à cytotéatonécrose	p. 69 -125
de dacryoadénite	à dysversion papillaire	p. 126 -163
de éblouissement	à exulceratio simplex de Dieulafoy	p. 164 -189
de facteur IX	à fusion rénale	p. 190 -205
de galactocèle	à gynécomastie	p. 206 -217
de halitose	à hypoxémie	p. 218 -256
de ichtyose	à isoimmunisation foetomaternelle	p. 257 -270
de jéjunite	à jumeau thoracopage	p. 271 -271
de kava	à kystes éruptifs à duvets	p. 272 -279
de labyrinthite	à lymphosarcome	p. 281 -303
de macroanévrisme	à myxosporidiose	p. 304 -359
de naevus	à nystagmus vertical	p. 360 -377
de obésité	à oxyurose	p. 378 -393
de pachydermopériostose	à pyropoikilocytose héréditaire	p. 396 -477
de QT long	à quadranopsie	p. 478 -478
de rachialgie	à rythme ventriculaire	p. 479 -491
de sacro-iliite	à système nerveux périphérique	p. 516 -566
de tabès	à tyrosinémie héréditaire de type I	p. 567 -610
de ulcération	à uvéoréinite	p. 611 -614
de vaccine	à vulvovaginite	p. 615 -622
de wheezing	à wheezing	p. 623 -623
de xanthélasma	à xérophtalmie	p. 624 -625
de yersiniose	à yersiniose	p. 627 -627
de zézaïement	à zoonose	p. 628 -628

# Entrées terminologiques

# 2

---

2019-nCoV

→ **SRAS-CoV-2**

---

## A

**abcès**

TG : infection

TS : · abcès abdominal  
· abcès cérébral  
· abcès du canal rachidien  
· abcès du poumon  
· abcès hépatique  
· abcès médiastinal  
· abcès périanal  
· abcès splénique

Un abcès est une accumulation locale de pus après nécrose dans une cavité néoformée. Un abcès superficiel peut présenter des symptômes comme rougeurs, douleurs et chaleurs (composantes de l'inflammation), c'est alors un abcès chaud. (Wikipédia)

EN : *abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X2SXJXC9-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q164655>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Abc%C3%A8s>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Abscess>

**abcès abdominal**Syn : *abcès de l'abdomen*

TG : · abcès  
· pathologie de l'abdomen

EN : *abdominal abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MVR7WQS6-P>**abcès cérébral**Syn : *abcès du cerveau*

TG : · abcès  
· pathologie de l'encéphale

L'abcès cérébral est un amas de pus situé à l'intérieur du cerveau. (Wikipédia)

EN : *brain abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLJC04V0-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Abc%C3%A8s\\_c%C3%A9r%C3%A9bral](https://fr.wikipedia.org/wiki/Abc%C3%A8s_c%C3%A9r%C3%A9bral)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_abscess](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_abscess)

*abcès de l'abdomen*→ **abcès abdominal***abcès de la rate*→ **abcès splénique****abcès du canal rachidien**

Syn : · *abcès intramédullaire*  
· *abcès médullaire*

TG : · abcès  
· pathologie du système nerveux

EN : *intraspinal abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCQJ7HSB-3>*abcès du cerveau*→ **abcès cérébral***abcès du foie*→ **abcès hépatique***abcès du médiastin*→ **abcès médiastinal****abcès du poumon**Syn : *abcès pulmonaire*

TG : · abcès  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XB6389V6-D>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1877550>**abcès hépatique**Syn : *abcès du foie*

TG : · abcès  
· pathologie du foie

EN : *liver abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8J7SVVS-3>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_abscess](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_abscess)*abcès intramédullaire*→ **abcès du canal rachidien****abcès médiastinal**Syn : *abcès du médiastin*

TG : · abcès  
· pathologie du médiastin

EN : *mediastinal abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5L4GVTS-3>*abcès médullaire*→ **abcès du canal rachidien****abcès périanal**

TG : · abcès  
· pathologie anorectale

EN : *perianal abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CS9XZPJW-K>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Anorectal\\_abscess](https://en.wikipedia.org/wiki/Anorectal_abscess)*abcès pulmonaire*→ **abcès du poumon****abcès splénique**Syn : *abcès de la rate*

TG : · abcès  
· pathologie de la rate

EN : *splenic abscess*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8BFMVVH-2>

### aberration chromosomique

- TG : maladie génétique  
 TS : · aneuploïdie  
 · chromosome anormal  
 · syndrome 46XX mâle  
 · syndrome 46XY femelle  
 · syndrome de Turner

Une anomalie chromosomique (ou aberration chromosomique quand elle survient sur des cellules chargées de la reproduction) est une altération d'un chromosome, sur lequel un gène est absent ou au contraire surnuméraire (anomalie de structure), ou une altération du caryotype, avec un chromosome entier absent ou présent plusieurs fois (anomalie de nombre). (Wikipédia)

- EN : *chromosomal aberration*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBVM42F0-G>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie\\_chromosomique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie_chromosomique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosome\\_abnormality](https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosome_abnormality)

### abêtalipoprotéinémie

- TG : · enzymopathie  
 · hypolipoprotéinémie  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'encéphale

La A-beta-lipoprotéinémie ou syndrome de Bassen-Kornzweig est une affection héréditaire autosomique récessive qui se manifeste dès la naissance par : une stéatorrhée et plus tard par une ataxie, une rétinite pigmentaire. Biologiquement on note : un taux très bas de cholestérol, un taux très bas de triglycérides, une déformation des globules rouges : hématies « en oursins » ou acanthocytose. (Wikipédia)

- EN : *abetalipoproteinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPNL2Z1Z-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q319812>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/A-b%C3%AAta-lipoprot%C3%A9in%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Abetalipoproteinemia>

### aboulie

- TG : psychopathologie

L'aboulie (du grec ἀβουλία / aboulía, composé du préfixe privatif ἀ- (a-) et de βουλή « volonté »), parfois également appelée avolition, est un trouble neurologique qui se traduit par un affaiblissement brutal ou progressif de la volition pouvant aller jusqu'à sa disparition totale, entraînant une inhibition de l'activité tant physique qu'intellectuelle. (Wikipédia)

- EN : *abulia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCF8B66N-2>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aboulie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aboulia>

### abus de substance

- Syn : abus de substances  
 TG : addiction  
 TS : alcoolisation aiguë compulsive

L'abus de substances (abus substantiel ou troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de substances psycho-actives) est l'usage excessif d'une ou plusieurs drogue, c'est-à-dire de substances qui modifient le fonctionnement de l'esprit (psychotropes) et sont considérées comme entraînant une dépendance. (Wikipédia)

- EN : *substance abuse*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R712GQWB-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3184856>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Abus\\_de\\_substances](https://fr.wikipedia.org/wiki/Abus_de_substances)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Substance\\_abuse](https://en.wikipedia.org/wiki/Substance_abuse)

abus de substances

→ abus de substance

### abus sexuel

- Syn : violence sexuelle  
 TG : victimologie

Une agression sexuelle (violence sexuelle) désigne tout acte de nature sexuelle, non consenti, imposé par une contrainte physique ou psychologique, et considéré comme un crime dans la plupart des pays. (Wikipédia)

- EN : *sexual abuse*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WCPDFN58-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Aggression\\_sexuelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Aggression_sexuelle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sexual\\_abuse](https://en.wikipedia.org/wiki/Sexual_abuse)

### acanthocytose

- TG : anomalie de la membrane érythrocytaire  
 TS : syndrome de McLeod

L'acanthocytose rend les globules rouges déformés, rigides et hérissés d'épines (acanthos = épine en grec ancien). (Wikipédia)

- EN : *acanthocytosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVB3TTNS-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acanthocytose>

### acantholyse

- TG : dermatose bulleuse  
 TS : dermatose acantholytique transitoire

L'acantholyse est une dislocation des cellules constituant la couche moyenne de l'épiderme (épithélium malpighien) due à une perte d'adhérence entre elles. (Wikipédia)

- EN : *acantholysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HR6S1J0R-B>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acantholyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acantholysis>



**acanthome**

- TG : · pathologie de la peau  
· tumeur bénigne
- TS : · acanthome à cellules claires  
· acanthome épidermolytique  
· acanthome épidermolytique isolé

Un acanthome est une tumeur de la peau affectant les cellules du derme et de l'épiderme. (Wikipédia)

EN : *acanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q3RZZT3R-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2822569>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Acanthome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acanthoma>

**acanthome à cellules claires**

- TG : acanthome
- EN : *clear cell acanthoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZW7ZMGS-B>
- EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5130798>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Clear\\_cell\\_acanthoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Clear_cell_acanthoma)

**acanthome épidermolytique**

- TG : acanthome
- EN : *epidermolytic acanthoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S85BHVWM-7>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolytic\\_acanthoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolytic_acanthoma)

**acanthome épidermolytique isolé**

- TG : acanthome
- EN : *isolated epidermolytic acanthoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBM0DTHK-F>

**acanthose**

- TG : pathologie de la peau
- TS : acanthosis nigricans

L'acanthose est un épaississement de la peau, plus précisément une augmentation de l'épaisseur du corps muqueux de Malpighi - la couche des cellules "à épines" et la couche basale - de l'épiderme, due à une multiplication exagérée. (Wikipédia)

EN : *acanthosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FM3QRSC2-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acanthose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acanthosis>

**acanthosis nigricans**

- TG : · acanthose  
· trouble de la pigmentation
- TS : · acanthosis nigricans bénin  
· syndrome de Lawrence-Seip

L'acanthosis nigricans est une maladie rare, de la peau faite de taches hyperpigmentées sur une peau épaissie. (Wikipédia)

EN : *acanthosis nigricans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4KWVGGQ-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q415833>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Acanthosis\\_nigricans](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acanthosis_nigricans)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acanthosis\\_nigricans](https://en.wikipedia.org/wiki/Acanthosis_nigricans)

**acanthosis nigricans bénin**

- TG : acanthosis nigricans
- EN : *benign acanthosis nigricans*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9LZ478P-H>

**acatalasémie**

- TG : · enzymopathie  
· pathologie des peroxysomes
- EN : *acatalasemia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RH1VKSFQ-V>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Acatalasia>

**acathisie**

- Syn : *akathisie*
- TG : mouvement involontaire
- EN : *akathisia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZQ0LRR5-C>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Akathisia>

**accès pernicieux**

- TG : paludisme

L'accès pernicieux est une érythrocytopathie parasitaire aux manifestations tant viscérales, rénales que neurologiques. (Wikipédia)

EN : *pernicious attack*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3M8JDLM-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Acc%C3%A8s\\_pernicieux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acc%C3%A8s_pernicieux)

**accident cérébrovasculaire**

- TG : pathologie cérébrovasculaire
- TS : · syndrome de MELAS  
· syndrome de Sneddon  
· syndrome de Terson

Un accident vasculaire cérébral (AVC), anciennement accident cérébrovasculaire (ACV) et populairement appelé attaque cérébrale, infarctus cérébral ou congestion cérébrale, est un déficit neurologique soudain d'origine vasculaire causé par un infarctus ou une hémorragie au niveau du cerveau. (Wikipédia)

EN : *stroke*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RCD5T9PN-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12202>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_vasculaire\\_c%C3%A9r%C3%A9bral](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_vasculaire_c%C3%A9r%C3%A9bral)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Stroke>

**accident d'exposition au sang**

- TG : traumatisme

Un accident d'exposition au sang (AES) est une exposition accidentelle avec du sang (ou un liquide biologique souillé au sang) lors : d'une effraction cutanée due à une piqûre avec une aiguille ou une coupure avec un objet tranchant ; d'un contact avec du sang ou du liquide contaminé sur une plaie, une peau non intacte ou une muqueuse, permettant la pénétration de l'agent infectieux. Un AES peut survenir chez un soignant dans un cadre professionnel, un cadre professionnel hors champ du soin, ou hors cadre professionnel. (Wikipédia)

EN : *accidental blood exposure*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZGNOVN-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_d%27exposition\\_au\\_sang](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_d%27exposition_au_sang)

**accident de la vie courante**

TG : traumatisme  
 TS : accident domestique

Les accidents de la vie courante (AcVC) désignent des événements violents atteignant des personnes à l'exception des agressions, suicides, accidents de la circulation et accidents du travail. (Wikipédia)

EN : [home and leisure injury](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2H078FG-N>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_de\\_la\\_vie\\_courante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_de_la_vie_courante)

**accident domestique**

TG : accident de la vie courante  
 EN : [household accident](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHT5S8CZ-F>

**accouchement prématuré**

TG : pathologie de la gestation  
 EN : [premature delivery](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0DN7BZX-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Preterm\\_birth](https://en.wikipedia.org/wiki/Preterm_birth)

**achalasia**

Syn : · [cardiospasme](#)  
 · [achalasia du cardia](#)  
 · [achalasia de l'oesophage](#)  
 · [mégaoesophage idiopathique](#)  
 TG : [pathologie de l'oesophage](#)

L'achalasia, dont le terme signifie "difficulté à se relâcher", également appelée cardio-spasme ou mégaoesophage, est une maladie rare de cause inconnue consistant un trouble moteur primitif de l'oesophage. Elle est définie par l'absence du péristaltisme œsophagien et par une absence de relaxation ou relaxation incomplète du sphincter inférieur de l'oesophage (SIO). (Wikipédia)

EN : [achalasia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CBB9X3W6-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q661015>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Achalasia>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_achalasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_achalasia)

*achalasia de l'oesophage*

→ [achalasia](#)

*achalasia du cardia*

→ [achalasia](#)

**achat compulsif**

TG : trouble du contrôle des impulsions

L'oniomanie ou trouble lié à l'achat compulsif, ou familièrement fièvre acheteuse, est la manie compulsive des achats, généralement peu ou pas nécessaires à l'individu. (Wikipédia)

EN : [compulsive buying](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDGCQ71V-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Oniomanie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Compulsive\\_buying\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Compulsive_buying_disorder)

**achlorhydrie**

TG : · [anomalie biologique](#)  
 · [pathologie de l'estomac](#)  
 · [trouble de l'équilibre acidobasique](#)

L'achlorhydrie et l'hypochlorhydrie se rapportent à des états où le niveau d'acide chlorhydrique dans le liquide gastrique (essentiel pour la digestion) est bas (hypochlorhydrie), voire inexistant (achlorhydrie). (Wikipédia)

EN : [achlorhydria](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLP74WP7-K>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Achlorhydrie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Achlorhydria>

**achondrogénèse**

TG : · [maladie héréditaire](#)  
 · [ostéochondrodysplasie](#)

L'achondrogenèse est une maladie constitutionnelle de l'os létale soit in utero soit quelques jours après la naissance. (Wikipédia)

EN : [achondrogenesis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K20GGS3P-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2823145>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Achondrogen%C3%A8se>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Achondrogenesis>

**achondroplasie**

Syn : [maladie de Parrot](#)  
 TG : · [maladie héréditaire](#)  
 · [ostéochondrodysplasie](#)

L'achondroplasie est une maladie constitutionnelle de l'os donnant un nanisme avec raccourcissement surtout de la racine des membres et un visage caractéristique. (Wikipédia)

EN : [achondroplasia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N95H3PMJ-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q340594>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Achondroplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Achondroplasia>

**achromatopsie**

TG : [dyschromatopsie](#)

L'achromatopsie (ou achromatie, ou monochromatisme) est une maladie du système visuel qui se manifeste par une absence totale de vision des couleurs. (Wikipédia)

EN : [achromatopsia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSTHJXZG-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q432396>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Achromatopsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Achromatopsia>

**acide ascorbique**

Syn : [vitamine C](#)  
 TG : [vitamine](#)  
 TA : [scorbut](#)

L'acide ascorbique ou acide oxo-3-gulofuranolactone (forme énolique), est un acide organique ayant des propriétés antioxydantes. (Wikipédia)

EN : [ascorbic acid](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJXH92MX-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Acide\\_ascorbique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acide_ascorbique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin\\_C](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin_C)

**acidémie**

TG : acidose  
 TS : acidémie isovalérique  
 EN : *acidemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF9GKFR9-F>

**acidémie isovalérique**

TG : · acidémie  
 · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 EN : *isovaleric acidemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2B6G9GP-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3278042>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Isovaleric\\_acidemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Isovaleric_acidemia)

**acidocétose**

TG : trouble de l'équilibre acidobasique

L'acidocétose est la conséquence médicale de la production par l'organisme de corps cétoniques en trop grosse quantité. (Wikipédia)

EN : *ketoacidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BWM15X5T-F>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidoc%C3%A9tose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ketoacidosis>

**acidose**

TG : trouble de l'équilibre acidobasique  
 TS : · acidémie  
 · acidose métabolique  
 · acidose respiratoire  
 · syndrome de MELAS

L'acidose est un trouble de l'équilibre acido-basique, désignant un état pathologique dû à une baisse du pH du sang, qui devient inférieur à la normale. (Wikipédia)

EN : *acidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC5LM1QQ-S>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acidosis>

*acidose gazeuse*

→ **acidose respiratoire**

*acidose lactique*

→ **hyperlactacidémie**

**acidose métabolique**

TG : acidose

L'acidose métabolique est un trouble de l'équilibre acido-basique défini par une baisse du pH dans le secteur extracellulaire plasmatique (sang), d'origine métabolique. (Wikipédia)

EN : *metabolic acidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPJ75QL9-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1598200>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidose\\_m%C3%A9tabolique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidose_m%C3%A9tabolique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic\\_acidosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic_acidosis)

**acidose respiratoire**

Syn : *acidose gazeuse*  
 TG : · acidose  
 · pathologie de l'appareil respiratoire

L'acidose respiratoire est un trouble de la régulation du pH sanguin. La cause de ce trouble est d'origine respiratoire, il survient en cas d'hypoventilation ou d'hypoxie. (Wikipédia)

EN : *respiratory acidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLJN7LQM-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidose\\_respiratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acidose_respiratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory\\_acidosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory_acidosis)

**acidurie**

TG : anomalie biologique  
 TS : acidurie glutarique type 1  
 EN : *aciduria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SG9ZJHXV-M>

**acidurie glutarique type 1**

TG : · acidurie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du système nerveux

EN : *glutaric aciduria type I*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X1NTCLP9-2>

**acné**

TG : pathologie de la peau  
 TS : · acné chéloïdienne  
 · acné chlorique  
 · acné conglobata  
 · acné excoriée  
 · acné fulminans  
 · acné kystique  
 · acné nécrotique  
 · acné nodulaire kystique  
 · acné vulgaire

L'acné est une maladie dermatologique courante et chronique du système pilosébacé (qui comprend le follicule pileux, la tige pileuse et la glande sébacée sécrétant le sébum, à la racine du poil). (Wikipédia)

EN : *acne*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K1C1903S-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q79928>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Acn%C3%A9>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acne>

**acné chéloïdienne**

TG : · acné  
 · chéloïde  
 · folliculite

EN : *acne keloidalis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NCQ2CD61-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acne\\_keloidalis\\_nuchae](https://en.wikipedia.org/wiki/Acne_keloidalis_nuchae)

**acné chlorique**

TG : acné  
 EN : *chlorine acne*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1XMFRMV-8>

**acné conglobata**

TG : acné

EN : *acne conglobata*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRSD3DBK-X>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acne\\_conglobata](https://en.wikipedia.org/wiki/Acne_conglobata)**acné excoriée**Syn : *excoriation névrotique*

TG : · acné

· trouble du contrôle des impulsions

L'acné excoriée, ou dermatillomanie, est un trouble des habitudes et des impulsions. Ce trouble est également lié à la dysmorphophobie. (Wikipédia)

EN : *excoriated acne*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZHJJPG-0>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Acn%C3%A9\\_excori%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acn%C3%A9_excori%C3%A9e)[https://en.wikipedia.org/wiki/Excoriated\\_acne](https://en.wikipedia.org/wiki/Excoriated_acne)[https://en.wikipedia.org/wiki/Excoriation\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Excoriation_disorder)**acné fulminans**

TG : acné

EN : *acne fulminans*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR63WKZC-Q>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acne\\_fulminans](https://en.wikipedia.org/wiki/Acne_fulminans)**acné kystique**

TG : acné

EN : *acne cystic*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BPGLDQZF-5>**acné nécrotique**Syn : *acné nécrotique de Boeck*

TG : acné

EN : *acne necroticans*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX6GP1M6-N>*acné nécrotique de Boeck*→ **acné nécrotique****acné nodulaire kystique**

TG : acné

EN : *cystic nodular acne*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BPVKPCCP-G>**acné vulgaire**

TG : acné

EN : *acne vulgaris*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VN2LTD59-X>**acouphène**Syn : *bourdonnement d'oreille*

TG : trouble de l'audition

TS : syndrome d'Eagle

Un acouphène (du grec ancien ἀκούω / akoûō (« entendre ») et φαίνομαι / phaínomai (« apparaître »)), aussi appelé « tinnitus », est une sensation auditive dont l'origine n'est pas extérieure à l'organisme et qui demeure inaudible par l'entourage. (Wikipédia)

EN : *tinnitus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQMXXJLS-L>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acouph%C3%A8ne><https://en.wikipedia.org/wiki/Tinnitus>**acroangiodermatite**Syn : · *acroangiodermatite de Mali*· *pseudo-Kaposi*· *pseudokaposi*

TG : dermatite

EN : *acroangiodermatitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJJZBTBC-F>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Acroangiodermatitis>*acroangiodermatite de Mali*→ **acroangiodermatite****acrocéphalosyndactylie**

TG : · dysostose

· maladie héréditaire

· malformation

· pathologie du crâne

TS : · *acrocéphalosyndactylie d'Apert*

· syndrome de Pfeiffer

EN : *acrocephalosyndactylia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5XDC60G-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1786496><https://en.wikipedia.org/wiki/Acrocephalosyndactylia>**acrocéphalosyndactylie d'Apert**

TG : acrocéphalosyndactylie

EN : *Apert syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3DCRQ2Z-P>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q618246>[https://en.wikipedia.org/wiki/Apert\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Apert_syndrome)**acrocyanose**

TG : acrosyndrome

L'acrocyanose est un acrosyndrome vasculaire permanent. Il provoque des extrémités froides, bleues et moites, surtout en hiver. (Wikipédia)

EN : *acrocyanosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BV3NM181-J>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acrocyanose><https://en.wikipedia.org/wiki/Acrocyanosis>

**acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer**

TG : · atrophie  
· borréliose  
· dermatite

EN : *acrodermatitis chronica atrophicans*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRNLVVSQ4-N>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q420804>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acrodermatitis\\_chronica\\_atrophicans](https://en.wikipedia.org/wiki/Acrodermatitis_chronica_atrophicans)

**acrodermatite continue d'Hallopeau**

Syn : *maladie d'Hallopeau*  
TG : dermatite

EN : *Hallopeau acrodermatitis continua*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRRDZ74W-F>

**acrodermatite érythématopapuleuse de Gianotti et Crosti**

Syn : *syndrome de Gianotti et Crosti*  
TG : dermatite

EN : *Gianotti-Crosti Syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QVV38QPS-H>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Gianotti\\_%E2%80%93Crosti\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gianotti_%E2%80%93Crosti_syndrome)

**acrodermatitis enteropathica**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de la peau

EN : *acrodermatitis enteropática*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJQHTX8P-6>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acrodermatitis\\_enteropathica](https://en.wikipedia.org/wiki/Acrodermatitis_enteropathica)

**acrogéria**

TG : · maladie congénitale  
· progéria

EN : *acrogeria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSLKK8F0-3>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Acrogeria>

**acrokératose papuleuse inversée**

TG : · kératodermie  
· pathologie du tissu élastique

EN : *acrokeratoelastoidosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K9P2VNNC-G>

**acrokératose paranéoplasique de Bazex**

TG : · kératodermie  
· syndrome paranéoplasique

EN : *Bazex paraneoplastic acrokeratosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLQPH8LH-8>

**acrokératose verruciforme de Hopf**

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *acrokeratosis verruciformis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNP3VNPD-S>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4675784>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acrokeratosis\\_verruciformis](https://en.wikipedia.org/wiki/Acrokeratosis_verruciformis)

**acromégalie**

TG : · pathologie de l'hypophyse  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : syndrome de Lawrence-Seip

L'acromégalie (du grec ἄκρος (akros) « haut » ou « extrême » et de μεγάλος megalos « grand » - agrandissement des extrémités) est un trouble hormonal qui provoque une augmentation anormale de la taille des pieds et des mains et une déformation du visage, y compris à l'âge adulte. (Wikipédia)

EN : *acromegaly*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDMFXS8Q-H>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q189580>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Acrom%C3%A9galie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acromegaly>

**acropathie ulcéromutilante**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux périphérique  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : · acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière  
· acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard

EN : *acrodystrophic neuropathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HXMDP4R6-4>

**acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière**

Syn : *maladie de Bureau et Barrière*  
TG : acropathie ulcéromutilante

EN : *Bureau-Barriere disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8C8BJ3D-T>

**acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard**

Syn : *maladie de Thévenard*  
TG : · acropathie ulcéromutilante  
· maladie héréditaire

EN : *Thevenard hereditary acrodystrophic neuropathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7S5JQ62-3>

**acrophobie**

TG : phobie

L'acrophobie (du grec : ἄκρον / ákron, signifiant « pic, sommet, hauteur », et φόβος / phóbos, « peur ») est une peur extrême et irrationnelle des hauteurs appartenant à un type de phobie spécifique. (Wikipédia)

EN : *acrophobia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHB3PM34-3>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acrophobie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Acrophobia>

**acropigmentation de Dohi**

TG : · leucomélanodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Dohi acropigmentation*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1XLFWSWL-0>

**acropulpite**

TG : pathologie de la peau  
EN : *acropulpitís*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ4VCJHJ-G>

**acrospirome**

TG : pathologie de la peau

EN : *acrospiroma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-THG6LTCG-B>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Acrospiroma>**acrospirome ecchrine**Syn : *hidradénome à cellules claires*TG : · pathologie des glandes sudoripares  
· tumeurEN : *clear cell hidradenoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T16J8VV0-7>**acrosyndrome**

TG : · pathologie de la peau

· pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · acrocyanose

· érythromélagie

· maladie de Raynaud

· syndrome de Raynaud

· syndrome du marteau hypothénar

Un acrosyndrome est un trouble vasospastique ou obstructif qui touche principalement le réseau microvasculaire des extrémités ; (Wikipédia)

EN : *acrosyndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJCVT19J-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Acrosyndrome>**actinodermatose**

TG : dermatose

La lucite, appelée aussi actinite ou actinodermatose, est une photodermatose aiguë ou chronique provoquée par les UV A du soleil. (Wikipédia)

EN : *actinic dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWVVL49K5-G>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lucite\\_\(allergie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lucite_(allergie))**actinomycétome**

TG : · actinomycose

· mycétome

EN : *actinomycetoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ3B38D5-6>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Actinomycetoma>**actinomycose**

TG : bactériose

TS : · actinomycétome

· actinomycose pulmonaire

· érythrasma

· fièvre de Haverhill

· nocardiose

· streptothricose

Une actinomycose est une infection, causée par une bactérie anaérobie (un actinomycète) : *Actinomyces israelii*, on la trouve à l'état non pathologique dans la cavité buccale et/ou la cavité nasale. (Wikipédia)

EN : *actinomycosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WR1VHMNK-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q422268><https://fr.wikipedia.org/wiki/Actinomycose><https://en.wikipedia.org/wiki/Actinomycosis>**actinomycose pulmonaire**

TG : · actinomycose

· pathologie des poumons

EN : *pulmonary actinomycosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C7K75W92-B>**adamantinome**Syn : · *améloblastome*· *angioblastome malin*

TG : · pathologie des maxillaires

· tumeur odontogène

L'adamantinome (du mot grec adamantinos, signifiant « très dur ») est une tumeur bénigne rare du tissu osseux. (Wikipédia)

EN : *adamantinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4TVN31S-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2521747><https://fr.wikipedia.org/wiki/Adamantinome><https://en.wikipedia.org/wiki/Adamantinoma>**addiction**

TG : psychopathologie

TS : · abus de substance

· alcoolisme

· technodépendance

L'addiction, ou dépendance, ou assuétude, est une conduite qui repose sur une envie répétée et irrépressible de faire ou de consommer quelque chose en dépit de la motivation et des efforts du sujet pour s'y soustraire. (Wikipédia)

EN : *addiction*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LDVX0T98-Z>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Addiction><https://en.wikipedia.org/wiki/Addiction>

adénite

→ **lymphadénite****adénoaméloblastome**

TG : · stomatologie

· tumeur bénigne

· tumeur odontogène

EN : *adenoameloblastoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL6B9H9V-6>

**adénocarcinome***Syn* : *épithélioma glandulaire*

TG : cancer

TS : · adénocarcinome bronchopulmonaire  
 · adénocarcinome colorectal  
 · adénocarcinome de l'estomac  
 · adénocarcinome de l'oesophage  
 · adénocarcinome de l'ovaire  
 · adénocarcinome de la jonction oesogastrique  
 · adénocarcinome de la prostate  
 · adénocarcinome du pancréas  
 · adénocarcinome du sein  
 · adénocarcinome folliculaire  
 · adénocarcinome lobulaire  
 · adénocarcinome muqueux  
 · adénocarcinome papillaire  
 · cancer des voies biliaires  
 · carcinome endométrioïde  
 · carcinome mucineux  
 · cystadénocarcinome  
 · tumeur de Ehrlich

Un adénocarcinome est une tumeur maligne développée aux dépens d'un épithélium glandulaire. Le terme est à distinguer de celui d'adénome qui désigne une tumeur développée aux dépens d'un épithélium glandulaire, mais bénigne. (Wikipédia)

*EN* : *adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNZQ8X6V-Z>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q356033>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nocarcinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Adenocarcinoma>

**adénocarcinome bronchopulmonaire**

TG : · adénocarcinome  
 · cancer du poumon

*EN* : *bronchopulmonary adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VXRN015S-Q>**adénocarcinome canalaire de la prostate**

TG : · adénocarcinome de la prostate  
 · cancer de la prostate

*EN* : *prostate ductal adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HF2PCC57-F>**adénocarcinome canalaire du pancréas**

*Syn* : · adénocarcinome ductulaire du pancréas  
 · adénocarcinome canalaire pancréatique

TG : adénocarcinome du pancréas

*EN* : *pancreas ductal adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTH84K24-Q>*adénocarcinome canalaire pancréatique*→ **adénocarcinome canalaire du pancréas****adénocarcinome colorectal**

TG : · adénocarcinome  
 · cancer colorectal

*EN* : *colorectal adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQZG99M8-H>**adénocarcinome de l'estomac***Syn* : *adénocarcinome gastrique*

TG : · adénocarcinome  
 · cancer de l'estomac

*EN* : *stomach adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GFFJH1W4-T>**adénocarcinome de l'oesophage***Syn* : *adénocarcinome oesophagien*

TG : · adénocarcinome  
 · cancer de l'oesophage

*EN* : *esophagus adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3NV4HDG-T>**adénocarcinome de l'ovaire***Syn* : *adénocarcinome ovarien*

TG : · adénocarcinome  
 · cancer de l'ovaire

*EN* : *ovary adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX2LH2GC-0>*adénocarcinome de la glande mammaire*→ **adénocarcinome du sein****adénocarcinome de la jonction oesogastrique**

TG : · adénocarcinome  
 · cancer de la jonction oesogastrique

*EN* : *gastroesophageal junction adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7PDGD1W-R>**adénocarcinome de la prostate***Syn* : *adénocarcinome prostatique*

TG : · adénocarcinome  
 · cancer de la prostate

TS : adénocarcinome canalaire de la prostate

*EN* : *prostate adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4M57T2B-L>**adénocarcinome du pancréas***Syn* : *adénocarcinome pancréatique*

TG : · adénocarcinome  
 · cancer du pancréas

TS : adénocarcinome canalaire du pancréas

*EN* : *pancreas adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V7XWMPX7-H>**adénocarcinome du sein**

*Syn* : · adénocarcinome de la glande mammaire  
 · adénocarcinome mammaire

TG : · adénocarcinome  
 · cancer du sein

*EN* : *breast adenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B7F0371M-9>*adénocarcinome ductulaire du pancréas*→ **adénocarcinome canalaire du pancréas**

## adénocarcinome folliculaire

Syn : *epithélioma glandulaire folliculaire*

TG : adénocarcinome

EN : *follicular adenocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M306P70K-2>

---

*adénocarcinome gastrique*

→ **adénocarcinome de l'estomac**

---

## adénocarcinome lobulaire

Syn : *epithélioma glandulaire lobulaire*

TG : adénocarcinome

EN : *lobular adenocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFFV8XTV-T>

---

*adénocarcinome mammaire*

→ **adénocarcinome du sein**

---

*adénocarcinome mucineux*

→ **carcinome mucineux**

---

## adénocarcinome muqueux

Syn : *epithélioma glandulaire muqueux*

TG : adénocarcinome

EN : *mucous producing adenocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQT2LR05-H>

---

*adénocarcinome oesophagien*

→ **adénocarcinome de l'oesophage**

---

*adénocarcinome ovarien*

→ **adénocarcinome de l'ovaire**

---

*adénocarcinome pancréatique*

→ **adénocarcinome du pancréas**

---

## adénocarcinome papillaire

Syn : *epithélioma glandulaire papillaire*

TG : adénocarcinome

EN : *papillary adenocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDDBHDTW-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7132981>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary\\_adenocarcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary_adenocarcinoma)

---

*adénocarcinome prostatique*

→ **adénocarcinome de la prostate**

---

*adénofibrome*

→ **fibroadénome**

---

*adénolymphome papillaire*

→ **cystadénolymphome papillaire**

---

## adénomatosose

TG : adénome

TS : adénomatosose kystique

EN : *adenomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8VHL1ZG-D>

---

## adénomatosose kystique

TG : adénomatosose

EN : *cystic adenomatose*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CSV0K1GL-N>

---

*adénomatosose pulmonaire*

→ **cancer à cellules alvéolaires**

---

## adénome

TG : tumeur bénigne

TS : · adénomatosose

· adénome apocrine

· adénome bronchopulmonaire

· adénome chromophile

· adénome colorectal

· adénome de la prostate

· adénome des parathyroïdes

· adénome éosinophile

· adénome festonné

· adénome hypophysaire

· adénome papillaire

· adénose

· adénose sclérosante

· cholangiome

· chorioadénome destruens

· cystadénome

· cystadénome apocrine

· cystadénome mucineux

· cystadénome papillaire

· cystadénome séreux

· microadénome

· oncocytome bronchique

· prolactinome

· sialadénome papillifère

· sialoblastome

· spiradénome eccrine

Un adénome est une tumeur bénigne pouvant affecter une glande ou bien une muqueuse. (Wikipédia)

EN : *adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5VBQ3D6-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q272741>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nome>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Adenoma>

---

## adénome apocrine

TG : adénome

EN : *apocrine adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQNM56TR-B>

---



**adénome bronchopulmonaire**

TG : · adénome  
· pathologie des bronches

EN : *bronchopulmonary adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXXWPPG1-5>

**adénome chromophile**

TG : · adénome  
· pathologie de l'hypophyse

EN : *chromophobe adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRXVZW59-H>

**adénome colorectal**

TG : · adénome  
· pathologie du côlon  
· pathologie du rectum

Les polypes adénomateux colorectaux (ou adénomes colorectaux ou "polype adénomateux") s'observent le plus souvent sur le rectosigmoïde avec une fréquence maximale entre 50 et 60 ans. (Wikipédia)

EN : *colorectal adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4HK3WQR-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2825480>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nome\\_colorectal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nome_colorectal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal\\_adenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal_adenoma)

**adénome de la prostate**

Syn : · hyperplasie bénigne de la prostate  
· adénome prostatique  
· hypertrophie bénigne de la prostate

TG : · adénome  
· pathologie de la prostate

L'hypertrophie bénigne de la prostate (HBP) ou hyperplasie adénomateuse de la prostate ou plus communément adénome prostatique est une tumeur bénigne qui se développe aux dépens de la partie crâniale de la prostate. (Wikipédia)

EN : *benign prostatic hyperplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K72XQDQV-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertrophie\\_b%C3%A9nigne\\_de\\_la\\_prostate](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertrophie_b%C3%A9nigne_de_la_prostate)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Benign\\_prostatic\\_hyperplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Benign_prostatic_hyperplasia)

*adénome dentelé*

→ **adénome festonné**

**adénome des parathyroïdes**

TG : · adénome  
· pathologie des parathyroïdes

EN : *parathyroid adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LPCT5NXM-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4057495>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid\\_adenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid_adenoma)

**adénome éosinophile**

TG : adénome

EN : *eosinophilic adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZHT0K8Z-K>

**adénome festonné**

Syn : *adénome dentelé*

TG : · adénome  
· pathologie du côlon

EN : *serrated adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVJN6BL1-F>

**adénome hypophysaire**

TG : · adénome  
· pathologie de l'hypophyse

TS : syndrome de Nelson

Un adénome hypophysaire est une tumeur de l'hypophyse. (Wikipédia)

EN : *pituitary adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GL75RTD6-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q864296>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nome\\_hypophysaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nome_hypophysaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pituitary\\_adenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Pituitary_adenoma)

*adénome kystique*

→ **cystadénome**

*adénome oncocytaire*

→ **oncocytome**

*adénome oncocytaire*

→ **oncocytome**

**adénome papillaire**

TG : adénome

EN : *papillary adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFB8HNLG-7>

**adénome plan**

TG : maladie

EN : *flat adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K550LZD4-2>

*adénome pléomorphe*

→ **tumeur mixte**

*adénome prostatique*

→ **adénome de la prostate**

*adénomyose*

→ **endométriase**

**adénopathie**

- TG : pathologie du système lymphatique  
 TS : · adénopathie bénigne  
 · adénopathie maligne  
 · adénopathie médiastinale  
 · cavitation ganglionnaire mésentérique  
 · conjonctivite de Parinaud  
 · lymphadénite

L'adénopathie (ADP) désigne l'état pathologique d'un nœud lymphatique, aussi appelé ganglion lymphatique (du grec Adéno Adèn, Adenos, « glande »), qui a augmenté de volume (plus d'un centimètre). (Wikipédia)

**EN :** *adenopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKGVJHXG-P>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphadenopathy>

*adénopathie angioimmunoblastique*

→ **lymphome T angioimmunoblastique**

**adénopathie bénigne**

- TG : · adénopathie  
 · tumeur bénigne

**EN :** *benign lymphadenopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TLCXG2QF-6>

*adénopathie immunoblastique*

→ **lymphome T angioimmunoblastique**

**adénopathie maligne**

- TG : · adénopathie  
 · cancer  
 TS : · métastase du ganglion inguinal  
 · métastase du ganglion sentinelle  
 · métastase ganglionnaire

**EN :** *malignant lymphadenopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L64H0TLK-4>

**adénopathie médiastinale**

- TG : · adénopathie  
 · pathologie du médiastin

Une adénopathie médiastinale ou lymphadénopathie médiastinale est une augmentation de la taille d'un ou plusieurs ganglions lymphatiques du médiastin. (Wikipédia)

**EN :** *mediastinal adenopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHNLVHMS-C>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nopathie\\_m%C3%A9diastinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nopathie_m%C3%A9diastinale)

**adénose**

- TG : adénome  
**EN :** *adenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H16S1N1X-7>

**adénose sclérosante**

- TG : adénome  
**EN :** *sclerosing adenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3TCJZ1P-5>

**adénose vaginale**

- TG : · pathologie du col de l'utérus  
 · pathologie du vagin  
**EN :** *vaginal adenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0J6X646-N>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Vaginal\\_adenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Vaginal_adenosis)

**adhérence pleurale**

- TG : pathologie de la plèvre  
**EN :** *pleural adhesion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZWHZ7B5-G>

**adiaspiromycose**

- TG : mycose  
**EN :** *adiaspiromycosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2ZXVKSS-W>

**adiastolie**

- TG : cardiopathie

L'adiastolie est l'absence ou l'insuffisance de diastole, c'est-à-dire de remplissage ventriculaire. (Wikipédia)

**EN :** *adiastolia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CG172G2W-4>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Adiastolie>

**adiponécrose**

- TG : pathologie du tissu adipeux  
**EN :** *adiponecrosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS15JNFJ-Q>

*adipose douloureuse*

→ **neurolipomatose**

**adrénoleucodystrophie**

- TG : · insuffisance surrénalienne  
 · leucodystrophie  
 · pathologie des peroxysomes  
 · sphingolipidose

L'adrénoleucodystrophie liée à l'X (ALD) est une maladie qui se manifeste par une démyélinisation progressive du système nerveux central ou une insuffisance surrénale périphérique. (Wikipédia)

**EN :** *adrenoleukodystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXNBBM07-X>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Adr%C3%A9noleucodystrophie\\_li%C3%A9e\\_%C3%A0\\_l%27X](https://fr.wikipedia.org/wiki/Adr%C3%A9noleucodystrophie_li%C3%A9e_%C3%A0_l%27X)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenoleukodystrophy>

**aéroportie**

- TG : pathologie de la circulation portale  
**EN :** *portal vein air*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JD11J8SL-7>

**afibrinogénémie**

TG : coagulopathie

EN : *afibrinogenemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBMTKFD7-J>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_afibrinogenemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_afibrinogenemia)**aflatoxicose**

TG : mycotoxicose

EN : *aflatoxicosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N73MKR2F-B>**agammaglobulinémie**TG : · immunodéficit  
· immunoglobulinopathieEN : *agammaglobulinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DF8J5WHN-8>**agammaglobulinémie de Bruton**TG : · immunodéficit  
· immunoglobulinopathie  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire

L'agammaglobulinémie liée au sexe, ou maladie de Bruton est un déficit immunitaire congénital d'origine génétique. (Wikipédia)

EN : *Bruton's agammaglobulinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QD9ZH73G-M>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Agammaglobulin%C3%A9mie\\_li%C3%A9e\\_au\\_sexe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Agammaglobulin%C3%A9mie_li%C3%A9e_au_sexe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/X-linked\\_agammaglobulinemia](https://en.wikipedia.org/wiki/X-linked_agammaglobulinemia)**agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin**TG : · immunodéficit  
· immunoglobulinopathieEN : *primary lymphopenic immunologic deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJWSS89N-C>**aganglionose**TG : · malformation neuronale intestinale  
· pathologie du système nerveux autonomeEN : *aganglionosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0F2PPWG-P>*aganglionose du côlon*→ **maladie de Hirschsprung***aganglionose intestinale*→ **maladie de Hirschsprung****agénésie**

TG : malformation

TS : · agénésie d'une valvule cardiaque  
· agénésie de l'artère coronaire  
· agénésie de l'artère pulmonaire  
· agénésie de la paupière  
· agénésie de la peau  
· agénésie des glandes lacrymales  
· agénésie des voies urinaires  
· agénésie du corps calleux  
· agénésie du cuir chevelu  
· agénésie du myocarde  
· agénésie du péricarde  
· agénésie du poumon  
· agénésie du rein  
· agénésie du sinus coronaire  
· sirénomélie  
· syndrome de Poland  
· syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser

L'agénésie est l'absence de formation d'un organe ou d'un membre lors de l'embryogenèse. C'est un trouble de l'organogenèse. (Wikipédia)

EN : *agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXZP5LVK-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ag%C3%A9n%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agenesis>**agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire**

TG : agénésie de l'artère pulmonaire

EN : *pulmonary artery branch agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWHTS1GF-B>**agénésie d'une valvule cardiaque**TG : · agénésie  
· cardiopathieEN : *heart valve agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RD0717GF-S>**agénésie de l'artère coronaire**TG : · agénésie  
· cardiopathie coronaireEN : *coronary artery agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNZDHRZ4-8>**agénésie de l'artère pulmonaire**TG : · agénésie  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des artèresTS : · agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire  
· agénésie de l'artère pulmonaire droite  
· agénésie de l'artère pulmonaire gauche  
· syndrome de Swyer-James-MacleodEN : *pulmonary artery agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GR81P0JT-T>**agénésie de l'artère pulmonaire droite**

TG : agénésie de l'artère pulmonaire

EN : *right pulmonary artery agenesis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T2QZD29X-0>

**agénésie de l'artère pulmonaire gauche**

TG : agénésie de l'artère pulmonaire  
 EN : *left pulmonary artery agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WDPDGTN9-3>

**agénésie de la paupière**

TG : · agénésie  
 · pathologie de la paupière  
 EN : *eyelid agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDFLPQN9-1>

**agénésie de la peau**

TG : · agénésie  
 · pathologie de la peau  
 EN : *skin agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R19G4J43-6>

**agénésie des glandes lacrymales**

TG : · agénésie  
 · pathologie de l'appareil lacrymal  
 EN : *lacrymal gland agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTB938FX-C>

**agénésie des voies urinaires**

TG : · agénésie  
 · pathologie des voies urinaires  
 · pathologie du rein  
 EN : *urinary tract agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XN2T6M0L-D>

**agénésie du corps calleux**

TG : · agénésie  
 · pathologie de l'encéphale  
 TS : · syndrome d'Aicardi  
 · syndrome de Lin-Gettig  
 · syndrome oculocérébrocutané

L'agénésie du corps calleux est une maladie se définissant par l'absence de formation du corps calleux pendant le développement du fœtus. (Wikipédia)

EN : *corpus callosum agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L20NFJQD-3>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ag%C3%A9n%C3%A9sie\\_du\\_corps\\_calleux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ag%C3%A9n%C3%A9sie_du_corps_calleux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Agenesis\\_of\\_the\\_corpus\\_callosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Agenesis_of_the_corpus_callosum)

**agénésie du cuir chevelu**

TG : · agénésie  
 · pathologie de la peau  
 EN : *scalp agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T78SGD4J-7>

**agénésie du myocarde**

TG : · agénésie  
 · cardiomyopathie  
 EN : *myocardial agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QFVS1X9S-N>

**agénésie du péricarde**

TG : · agénésie  
 · pathologie du péricarde  
 EN : *pericardium agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKFZ3CHR-3>

**agénésie du poumon**

Syn : *agénésie pulmonaire*  
 TG : · agénésie  
 · pathologie des poumons  
 TS : syndrome de Saldino-Noonan  
 EN : *lung agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R30H8328-H>

**agénésie du rein**

Syn : *agénésie rénale*  
 TG : · agénésie  
 · pathologie du rein  
 TS : syndrome de Potter  
 EN : *kidney agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V68MSV6M-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q669435>

**agénésie du sinus coronaire**

TG : · agénésie  
 · pathologie des veines  
 EN : *coronary sinus agenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB0D6MLJ-3>

*agénésie pulmonaire*

→ **agénésie du poumon**

*agénésie rénale*

→ **agénésie du rein**

*agénésie splénique*

→ **asplénie**

**agitation**

TG : trouble du comportement

L'agitation est l'expression dans le comportement de l'excitation psychique. Il s'agit d'une activité motrice augmentée et inadaptée. Cette activité peut être contrôlable ou non par le sujet. Les manifestations cliniques de l'agitation sont motrices (déambulation, mouvements brutaux et incoordonnés, manifestations d'agressivité) et verbales (voix forte et parole précipitée, cris...) Ces états peuvent être brefs et réactionnels (à un choc, une frustration). Ils peuvent s'intégrer alors à un tableau de pathologie psychiatrique : manie, délire, confusion mentale, démence. On distingue classiquement trois niveaux d'agitation d'intensité croissante : Hyperactivité, Agitation, Fureur. (Wikipédia)

EN : *agitation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S097B1X2-K>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Agitation\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Agitation_(m%C3%A9decine))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Psychomotor\\_agitation](https://en.wikipedia.org/wiki/Psychomotor_agitation)

## agnosie

- TG : · pathologie de l'encéphale  
· trouble de la perception
- TS : · agnosie auditive  
· agnosie digitale  
· agnosie prosopoaffective  
· agnosie spatiale  
· agnosie tactile  
· agnosie visuelle  
· autotopagnosie

L'agnosie est l'incapacité de reconnaître certains stimuli en l'absence de déficits sensoriels primaires comme la cécité ou la surdité par exemple. (Wikipédia)

EN : *agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SG8836ZL-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q220322>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Agnosie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agnosia>

## agnosie auditive

- TG : · agnosie  
· trouble de l'audition
- TS : syndrome du lobe temporal

EN : *acoustic agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GH9B91SZ-Q>

## agnosie digitale

TG : agnosie

EN : *finger agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLPJHNMV-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1114480>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Finger\\_agnosia](https://en.wikipedia.org/wiki/Finger_agnosia)

## agnosie prosopoaffective

TG : agnosie

EN : *facial affective agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJ29MN44-0>

## agnosie spatiale

TG : agnosie

EN : *spatial agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDQZNNX-6>

## agnosie tactile

Syn : *astéréognosie*

- TG : · agnosie  
· trouble de la sensibilité
- TS : syndrome du lobe pariétal

L'astéréognosie du grec στερεός, stéréos, (solide) et γιγνώσκω, gignosko (je reconnais), est littéralement le fait de ne pouvoir reconnaître par le toucher la forme et le volume d'un objet placé dans la main. (Wikipédia)

EN : *tactile agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9GC2FFX-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ast%C3%A9%27ognosie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Astereognosis>

## agnosie visuelle

- TG : · agnosie  
· trouble de la vision
- TS : · prosopagnosie  
· syndrome du lobe temporal

EN : *visual agnosia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZK75PL0Z-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18742>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Visual\\_agnosia](https://en.wikipedia.org/wiki/Visual_agnosia)

*agnosie visuospatiale*

→ **négligence spatiale**

## agoraphobie

TG : phobie

L'agoraphobie (du grec ancien ἀγορά / agorá (« place publique », « assemblée ») et φόβος / phóbos (« peur »)) est la peur des lieux publics et des espaces ouverts, au sens commun du terme. (Wikipédia)

EN : *agoraphobia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TH03NX0Q-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q174589>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Agoraphobie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agoraphobia>

## agrammatisme

TG : trouble du langage

L'agrammatisme est un trouble du langage qui concerne essentiellement la capacité à produire des énoncés corrects sur le plan grammatical ou syntaxique. (Wikipédia)

EN : *agrammatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CD8L7PT4-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2423084>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Agrammatisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agrammatism>

## agranulocytose

Syn : *granulopénie*

- TG : · leucopénie  
· neutropénie

L'agranulocytose est un état anormal se caractérisant par la disparition aiguë et sélective de la lignée des granulocytes (l'un des types de globules blancs) dans le sang. (Wikipédia)

EN : *agranulocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHWF4J-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q396013>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Agranulocytose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agranulocytosis>

*agranulocytose héréditaire de Kostmann*

→ **syndrome de Kostmann**

*agranulocytose infantile de Kostmann*

→ **syndrome de Kostmann**

## agraphie

TG : · trouble du langage  
· trouble neurologique

L'agraphie est un trouble spécifique de l'expression écrite conséquent à une affection cérébrale. (Wikipédia)

EN : *agraphia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ53DFRL-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q395931>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Agraphie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Agraphia>

## agressivité

Syn : *agressivité (comportement)*

TG : trouble du comportement

L'agressivité est une modalité du comportement des êtres vivants et particulièrement de l'être humain, qui se reconnaît à des actions où la violence est dominante. (Wikipédia)

EN : *aggressiveness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WXWCK022-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aggressivité%3%A9>

*agressivité (comportement)*

→ **agressivité**

## agueusie

TG : · pathologie ORL  
· trouble sensoriel

L'agueusie est l'absence du sens du goût. Il s'agit d'un trouble quantitatif de la perception du goût, par opposition à la dysgueusie, qui est un trouble qualitatif. (Wikipédia)

EN : *agueusia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7TGDLJ1-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Agueusie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ageusia>

*agyrie*

→ **lissencéphalie**

*akathisie*

→ **acathisie**

## akinésie

TG : trouble moteur

L'akinésie ou acinésie est une lenteur d'initiation des mouvements avec une tendance à l'immobilité (mouvements volontaires, mouvements associés, mouvements d'ajustement postural, mouvements d'expression gestuelle et émotionnelle), et ce, en l'absence de paralysie. (Wikipédia)

EN : *akinesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRC98MJ6-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Akin%3%A9sie>

## alastrim

TG : variole

Ce nom vient du portugais *alastrar* signifiant ce qui se propage vite et fort. L'alastrim ou variole mineure, *variola minor* est due à un virus variolique très proche de celui de la variole majeure, mais moins virulent. La maladie est moins intense, plus courte, laissant peu ou pas de cicatrices, avec une létalité inférieure à 1 %. Elle est très contagieuse, mais un malade atteint d'alastrim ne transmet que l'alastrim et jamais la variole majeure. Cette forme se rencontrait surtout en Amérique du Sud et en Afrique du Sud. Elle a d'abord été observée en 1904 chez les Cafres sous le nom de variole des Cafres, variole blanche ou laiteuse (Kaffir milk-pox) (Wikipédia)

EN : *alastrim*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PMZ71GC9-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Variole#Alastrim>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alastrim>

## albinisme

TG : · aminoacidopathie  
· pathologie de l'uvée  
· trouble de la pigmentation

TS : · albinisme oculocutané  
· syndrome de Griscelli-Pruniéras

L'albinisme est une anomalie génétique et héréditaire qui affecte la pigmentation et se caractérise par un déficit de production de mélanine. (Wikipédia)

EN : *albinism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6L96LZW-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Albinisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Albinism>

## albinisme oculocutané

TG : albinisme

L'albinisme oculo-cutané comprend un ensemble de maladies génétiques de transmission autosomique récessive ayant comme point commun une anomalie de la synthèse de la mélanine atteignant soit l'œil soit la peau soit les deux et s'accompagnant ou pas de troubles associés (Wikipédia)

EN : *oculocutaneous albinism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B21BJ7ZC-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2017741>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Albinisme\\_oculo-cutané%3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Albinisme_oculo-cutané%3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocutaneous\\_albinism](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocutaneous_albinism)

## alcalose

TG : trouble de l'équilibre acidobasique

TS : · alcalose métabolique  
· alcalose respiratoire

L'alcalose est un trouble de l'équilibre acido-basique, désignant un état pathologique dû à une hausse du pH du sang, qui devient supérieur à la normale et donc basique. (Wikipédia)

EN : *alkalosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3KGD333-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcalose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alkalosis>

*alcalose gazeuse*

→ **alcalose respiratoire**

**alcalose métabolique**TG : [alcalose](#)TS : [diarrhée chlorée congénitale](#)

L'alcalose métabolique est un trouble de l'équilibre acido-basique défini par une hausse du pH dans le secteur extracellulaire plasmatique (sang), d'origine métabolique. (Wikipédia)

EN : [metabolic alkalosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQNCR5V4-M>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcalose\\_m%C3%A9tabolique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcalose_m%C3%A9tabolique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic\\_alkalosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic_alkalosis)**alcalose respiratoire**Syn : [alcalose gazeuse](#)TG : [alcalose](#)[pathologie de l'appareil respiratoire](#)

L'alcalose respiratoire, ou ventilatoire, est un trouble de l'équilibre acido-basique du sang défini par une hausse du pH, d'origine respiratoire. (Wikipédia)

EN : [respiratory alkalosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGFH5GC4-Z>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcalose\\_respiratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcalose_respiratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory\\_alkalosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory_alkalosis)**alcaptonurie**Syn : [ochronose héréditaire](#)TG : [aminoacidopathie](#)[pathologie du système ostéoarticulaire](#)  
[trouble de la pigmentation](#)

L'alcaptonurie est une maladie provoquée par un déficit en homogentysate dioxygénase, une enzyme impliquée dans le métabolisme de la tyrosine. (Wikipédia)

EN : [alcaptonuria](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1JJD3BD-K>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcaptonurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alcaptonuria>**alcoolisation aiguë compulsive**TG : [abus de substance](#)EN : [binge drinking](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZF602QW0-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Binge\\_drinking](https://en.wikipedia.org/wiki/Binge_drinking)**alcoolisme**TG : [addiction](#)TA : [syndrome alcoolique foetal](#)TS : [hépatite alcoolique](#)

L'alcoolisme, alcoolodépendance, ou éthylisme, est l'addiction à l'éthanol (alcool éthylique) contenu dans les boissons alcoolisées. (Wikipédia)

EN : [alcoholism](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C5CP86XN-0>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Alcoolisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alcoholism>[aldostéronisme primaire](#)→ [syndrome de Conn](#)**alexie**TG : [pathologie de l'encéphale](#)[trouble du langage](#)TS : [alexie agnosique](#)

L'alexie (du grec à privatif, exprimant la négation, et λέξις, « mot ») est un trouble sensoriel acquis ou congénital de type aphasique. (Wikipédia)

EN : [alexia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPNT19RW-T>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Alexie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alexia>**alexie agnosique**TG : [alexie](#)[trouble neurologique](#)EN : [agnosic alexia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWCD0MDS-F>**algie**Syn : [douleur](#)TG : [symptôme](#)TS : [algie pelvienne](#)[algie vasomotrice](#)[arthralgie](#)[causalgie](#)[céphalée](#)[cervicalgie](#)[douleur rebelle](#)[douleur thoracique](#)[dystrophie sympathique réflexe](#)[érythromélgie](#)[fibromyalgie](#)[glossodynie](#)[maladie post-thrombotique](#)[méralgie paresthésique](#)[métatarsalgie](#)[myalgie](#)[névralgie](#)[otalgie](#)[polyalgie](#)[rachialgie](#)[syndrome asthénie polyalgie sécheresse](#)[syndrome de la traversée thoracobrachiale](#)[syndrome douloureux post-mastectomie](#)[syndrome du canal carpien](#)[syndrome du canal tarsien](#)[syndrome du défilé costoclaviculaire](#)[syndrome thalamique](#)[talalgie](#)EN : [pain](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS7L63VN-D>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pain>**algie pelvienne**Syn : [douleur pelvienne](#)TG : [algie](#)EN : [pelvic pain](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6M1WGMJ-D>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pelvic\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Pelvic_pain)

**algie vasomotrice**

TG : *algie*  
 EN : *vasomotor algesia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0ZQP4Z4-J>

*algoneurodystrophie*

→ **dystrophie sympathique réflexe**

**allergie**

- TG : immunopathologie  
 TS : · allergie alimentaire  
 · allergie croisée  
 · atopie  
 · bagassose  
 · conjonctivite printanière  
 · eczéma  
 · hypersensibilité de contact  
 · hypersensibilité immédiate  
 · hypersensibilité retardée  
 · lucite polymorphe  
 · maladie des humidificateurs  
 · maladie sérique  
 · oedème angioneurotique  
 · photoallergie  
 · poumon de fermier  
 · poumon de l'écorceur d'érable  
 · poumon de l'éleveur d'oiseaux  
 · poumon du champignoniste  
 · poumon du laveur de fromage  
 · poumon du malteur  
 · poumon du minotier  
 · poumon du torréfacteur de café  
 · poumon du vigneron  
 · subérose  
 · trisymptôme de Gougerot  
 · urticaire familiale au froid  
 · vascularite allergique

L'allergie est un phénomène d'exagération pathologique de la réponse immunitaire, en particulier la réaction inflammatoire, face à un antigène généralement étranger à l'organisme—on parle plus précisément d'allergène dans le cas de l'allergie. (Wikipédia)

EN : *allergy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTQP7V6R-X>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Allergie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Allergy>

**allergie alimentaire**

TG : allergie  
 TS : anaphylaxie alimentaire induite par l'effort

L'allergie alimentaire est une allergie consécutive à l'ingestion de molécules alimentaires habituellement inoffensives. (Wikipédia)

EN : *food allergy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SX0JDBNG-6>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q769815>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Allergie\\_alimentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Allergie_alimentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Food\\_allergy](https://en.wikipedia.org/wiki/Food_allergy)

**allergie croisée**

TG : allergie  
 EN : *crossed allergy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RW6L6ST2-Q>

**alleschériase**

TG : mycose  
 TS : alleschériase pulmonaire  
 EN : *allescheriasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J18NPPP5-Q>

**alleschériase pulmonaire**

TG : · alleschériase  
 · pathologie des poumons  
 EN : *lung allescheriasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDMZRL9B-J>

**allodynie**

TG : pathologie du système nerveux  
 TS : dystrophie sympathique réflexe

L'allodynie est une douleur déclenchée par un stimulus qui est normalement indolore. Par exemple, un léger effleurement de la peau ou une faible sensation de chaud ou froid peuvent alors être douloureux. (Wikipédia)

EN : *allodynia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJTZ0VMG-Q>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Allodynie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Allodynia>

*alloimmunisation*

→ **isoimmunisation**



**alopécie**

Syn : · calvitie  
· atrichie

TG : · maladie congénitale  
· pathologie des phanères

TS : · alopécie androgénétique  
· alopécie cicatricielle  
· alopécie totale  
· cellulite disséquante du cuir chevelu  
· dermatopathie pigmentaire réticulaire  
· dysplasie ectodermique hidrotique  
· effluvium télogène  
· mucinose folliculaire  
· syndrome de Sheehan  
· syndrome du cheveu anagène caduc  
· syndrome trichorhinophalangien

L'alopécie désigne l'accélération de la chute des cheveux ou des poils. Le terme vient du grec ancien ἀλωπεκία / alōpekía (« chute des cheveux ») dérivé de ἀλώπηξ / alōpêx (« renard ») par analogie avec la chute annuelle des poils d'hiver de cet animal au début du printemps. On parle généralement d'alopécie lorsque cette perte de cheveux dépasse 100 cheveux par jour sur une longue période. La calvitie (état d'une personne chauve) est le développement ultime de l'alopécie. (Wikipédia)

EN : *alopecia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRCK21HT-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2697787>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Alop%C3%A9cie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hair\\_loss](https://en.wikipedia.org/wiki/Hair_loss)

**alopécie androgénétique**

Syn : *alopécie androgénogénétique*

TG : alopécie

EN : *androgenetic alopecia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JD8FGZ5X-M>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pattern\\_hair\\_loss](https://en.wikipedia.org/wiki/Pattern_hair_loss)

*alopécie androgénogénétique*

→ **alopécie androgénétique**

**alopécie cicatricielle**

TG : alopécie

EN : *scarring alopecia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCNLFNTX-2>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Scarring\\_hair\\_loss](https://en.wikipedia.org/wiki/Scarring_hair_loss)

**alopécie totale**

TG : alopécie

EN : *alopecia totalis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRSKD01Q-T>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia\\_totalis](https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia_totalis)

**alternance électrique cardiaque**

TG : · trouble de l'excitabilité  
· trouble de la conduction

EN : *cardiac electrical alternance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FWWC9FSL-W>

*alvéolite fibrosante*

→ **pneumopathie interstitielle**

**amaurose congénitale de Leber**

TG : · maladie congénitale  
· maladie héréditaire  
· rétinopathie

TS : syndrome de Senior-Loken

L'amaurose congénitale de Leber est une maladie génétique grave de la rétine décrit pour la première fois en 1869 par Théodor Leber qu'il appelle rétinite pigmentaire in utero. (Wikipédia)

EN : *Leber amaurosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBDZS657-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Amaurose\\_cong%C3%A9nitale\\_de\\_Leber](https://fr.wikipedia.org/wiki/Amaurose_cong%C3%A9nitale_de_Leber)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Leber%27s\\_congenital\\_amaurosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Leber%27s_congenital_amaurosis)

**amblyopie**

TG : trouble de la vision

L'amblyopie est une différence d'acuité visuelle entre les yeux, qui ne peut pourtant pas être expliquée par une lésion organique. (Wikipédia)

EN : *amblyopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0T5N7ZG-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q207855>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Amblyopie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amblyopia>

*améloblastome*

→ **adamantinome**

**amélogénèse imparfaite**

TG : · dysplasie dentaire  
· maladie héréditaire

EN : *amelogenesis imperfecta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0VM4SGQ-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q461854>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Amelogenesis\\_imperfecta](https://en.wikipedia.org/wiki/Amelogenesis_imperfecta)

**aménorrhée**

TG : pathologie du cycle menstruel  
TS : syndrome de Sheehan

L'aménorrhée est l'absence des règles ou menstruation. Le plus souvent, la grossesse en est la cause. Dans les autres cas, l'aménorrhée peut être l'unique symptôme d'une pathologie ou au contraire, un parmi de nombreux autres. (Wikipédia)

EN : *amenorrhea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V11DSJDM-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q334655>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Am%C3%A9norrrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amenorrhea>

*amétropie*

→ **trouble de la réfraction oculaire**

**amibiase**

- TG : protozoose  
 TS : · amibiase hépatique  
 · amibiase intestinale  
 · amibiase pulmonaire

L'amœbose, ou amibiase, ou amabiase, est une maladie infectieuse due à un parasite microscopique, un protozoaire hématophage dénommé Entamoeba histolytica, transmis par l'eau contaminée. (Wikipédia)

EN : *amebiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3Q6P5MV-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q949694>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Am%C5%93bose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amoebiasis>

*amibiase des poumons*  
 → **amibiase pulmonaire**

*amibiase du foie*  
 → **amibiase hépatique**

**amibiase hépatique**

Syn : *amibiase du foie*  
 TG : · amibiase  
 · pathologie du foie  
 EN : *hepatic amebiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MD2Z9CWG-7>

**amibiase intestinale**

TG : · amibiase  
 · pathologie de l'intestin  
 EN : *intestinal amebiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TGW2L1SN-V>

**amibiase pulmonaire**

Syn : *amibiase des poumons*  
 TG : · amibiase  
 · pathologie des poumons  
 EN : *pulmonary amebiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHPLGMPG-M>

**aminoacidopathie**

- TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 TS : · albinisme  
 · alcaptonurie  
 · carnosinémie  
 · citrullinémie  
 · cystathioninurie  
 · cystinose  
 · cystinurie  
 · déficit en 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA lyase  
 · déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase  
 · déficit en biotinidase  
 · déficit en carbamoyl phosphate synthétase  
 · déficit en ornithine carbamoyltransférase  
 · déficit en pyruvate carboxylase  
 · histidinémie

- homocystinurie
- hyperalaninémie
- hyperaminoacidémie
- hyperaminoacidurie
- hyperargininémie
- hyperglycinémie
- hyperglycinurie
- hyperhomocystéinémie
- hyperlysiniémie
- hyperméthioninémie
- hyperornithinémie
- hyperphénylalaninémie
- hyperprébêtaipoprotéinémie
- hyperprolinémie
- hyperprolinurie
- hypersarcosinémie
- hypertyrosinémie
- iminoglycinurie
- leucinose
- maladie de Hartnup
- maladie de Joseph
- phénylcétonurie
- syndrome de De Toni-Debré-Fanconi
- triméthylaminurie
- tyrosinémie
- xanthinurie

EN : *aminoacid disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W790N3DT-N>

**aminoacidurie**

TG : endocrinopathie  
 TS : xanthinurie  
 EN : *aminoaciduria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQZDTXL4-G>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Aminoaciduria>

**aminoacidurie rénale**

TG : · maladie héréditaire  
 · tubulopathie  
 EN : *hereditary tubulopathy aminoaciduria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F34S0VJB-T>

**amnésie**

- TG : · trouble de la mémoire  
· trouble neurologique
- TS : · amnésie antérograde  
· amnésie globale  
· amnésie rétrograde  
· amnésie transitoire  
· syndrome du lobe temporal

L'amnésie (du grec ἀμνησία, amnesia) est une perte partielle ou totale de la mémoire. État pathologique permanent ou transitoire, congénital ou acquis, il peut être d'origine organique (résultant de lésions cérébrales comme une tumeur, le syndrome de Korsakoff, un traumatisme crânien, un épisode anoxique ou ischémique, une maladie neurologique, l'absorption de certains produits ou médicaments (type drogues de soumission), fonctionnel (troubles psychologiques comme le stress post-traumatique, une maladie psychiatrique) ou considéré en psychanalyse comme un mécanisme de défense contre l'anxiété ou contre l'angoisse de souvenirs douloureux. (Wikipédia)

EN : *amnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQ19BFRR-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Amn%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amnesia>

**amnésie antérograde**

TG : amnésie

L'amnésie antérograde est un trouble de la mémoire caractérisé par l'incapacité à se souvenir d'événements qui suivent le début de l'amnésie. (Wikipédia)

EN : *anterograde amnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBSNSDP1-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q572111>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Amn%C3%A9sie\\_ant%C3%A9rograde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Amn%C3%A9sie_ant%C3%A9rograde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anterograde\\_amnesia](https://en.wikipedia.org/wiki/Anterograde_amnesia)

**amnésie globale**

TG : amnésie

EN : *global amnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR1QHCLL-V>

**amnésie rétrograde**

TG : amnésie

EN : *retrograde amnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJ9LGQ26-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Retrograde\\_amnesia](https://en.wikipedia.org/wiki/Retrograde_amnesia)

**amnésie transitoire**

TG : amnésie

EN : *transitory amnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N16RQJW1-T>

**amoebome**

- TG : · pathologie de l'intestin  
· pseudotumeur inflammatoire  
· tumeur bénigne

EN : *amoeboma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQJXPBCK-8>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Amoeboma>

**amygdalite**

TG : pathologie du pharynx

EN : *tonsillitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BRW1X6Q3-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q186470>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tonsillitis>

*amylose héréditaire avec neuropathie, surdité et urticaire*

→ **syndrome de Muckle et Wells**

**amyloïdose**

TG : maladie métabolique

- TS : · angiopathie amyloïde cérébrale  
· lichen amyloïde  
· syndrome de Muckle et Wells

L'amylose, aussi appelée amyloïdose est un vaste groupe de maladies. C'est une maladie rare qui se caractérise par la présence de dépôts de protéines insolubles dans les tissus. (Wikipédia)

EN : *amyloidosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQ77D01G-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q816798>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Amylose\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Amylose_(maladie))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amyloidosis>

**amyotrophie**

TG : pathologie du muscle strié

- TS : · amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth  
· amyotrophie de Kugelberg-Welander  
· amyotrophie de Werdnig-Hoffmann  
· amyotrophie médullaire  
· amyotrophie neurogène  
· syndrome du lobe pariétal

Le terme amyotrophie ou myatrophie désigne, en sémiologie neurologique, un signe clinique consistant en une atrophie musculaire,. (Wikipédia)

EN : *amyotrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FM80GQ70-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Amyotrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Amyotrophy>

*amyotrophie bulbo-spinale héréditaire liée à l'X*

→ **maladie de Kennedy**

### amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth

Syn : · *atrophie musculaire de Charcot-Marie-Tooth*  
· *maladie de Charcot-Marie-Tooth*

TG : · amyotrophie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· pathologie neuromusculaire

Les maladies de Charcot-Marie-Tooth, ou CMT, regroupent un ensemble de maladies neurologiques génétiques parmi les plus fréquentes. Ces maladies génétiques rares concernent environ 1 naissance sur 2 500 en France. Les CMT ne doivent pas être confondues avec la maladie de Charcot ou sclérose latérale amyotrophique qui est beaucoup plus grave. Décrite en 1886 par le neurologue français Jean-Martin Charcot et son étudiant Pierre Marie et ensuite le neurologue anglais Howard Henry Tooth (en), la CMT est une neuropathie héréditaire sensitivo-motrice qui n'affecte pas l'espérance de vie et n'entraîne pas de retard mental. Elle touche indifféremment l'homme ou la femme. Schématiquement, la CMT est liée à l'atteinte des nerfs périphériques, reliant la moelle épinière aux muscles, ce qui perturbe la conduction de l'influx nerveux. Elle entraîne des troubles de la marche et une déformation fréquente des pieds (pieds creux). Cette maladie peut se déclarer dès l'enfance, mais également se développer assez tard, à l'âge adulte<sup>1</sup>. En général, la CMT évolue lentement mais elle peut aussi progresser par poussées. (Wikipédia)

EN : *Charcot-Marie-Tooth disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ3GRX9W-9>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Charcot-Marie-Tooth](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Charcot-Marie-Tooth)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Charcot%E2%80%93Marie%E2%80%93Tooth\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Charcot%E2%80%93Marie%E2%80%93Tooth_disease)

### amyotrophie de Kugelberg-Welander

Syn : · *syndrome de Kugelberg-Welander*  
· *amyotrophie neurogène proximale pseudomyopathique*

TG : · amyotrophie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· pathologie neuromusculaire

Le syndrome de Kugelberg-Welander ou maladie de Wohlfart-Kugelberg-Welander (ou amyotrophie spinale de type 3) est une maladie d'origine génétique (autosomale récessive). Il s'agit d'une forme d'amyotrophie spinale. Elle débute avant 18 ans (mais après l'acquisition de la marche en général) et se caractérise par une évolution lente touchant d'abord quadriceps et muscles fléchisseurs de la hanche : muscle pectiné, muscle petit glutéal, etc. (Wikipédia)

EN : *Kugelberg-Welander disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRCTQWM2-Q>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Kugelberg-Welander](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Kugelberg-Welander)

### amyotrophie de Werdnig-Hoffmann

Syn : · *syndrome de Werdnig-Hoffmann*  
· *atrophie musculaire de Werdnig-Hoffmann*

TG : · amyotrophie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· pathologie neuromusculaire

La maladie ou syndrome de Werdnig-Hoffmann, ou amyotrophie spinale infantile sévère, ou amyotrophie spinale de type 1, est une pathologie d'origine génétique (autosomale récessive). Il s'agit d'une forme d'amyotrophie spinale. Elle débute avant l'âge de 6 mois et se caractérise par l'absence d'acquisition de la station assise. (Wikipédia)

EN : *Werdnig-Hoffmann disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5KHLC9-1>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Werdnig-Hoffmann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Werdnig-Hoffmann)

### amyotrophie médullaire

TG : · amyotrophie  
· maladie dégénérative  
· pathologie de la moelle épinière  
· pathologie neuromusculaire

L'amyotrophie spinale est le nom donné à un groupe de maladies héréditaires caractérisées par une faiblesse et une atrophie des muscles. Cette pathologie se transmet de manière autosomique récessive. Elle n'affecte pas le cerveau mais tuerait les enfants en bas âge car, faute de muscles actifs, leurs poumons ne fonctionnent plus. Les respirateurs artificiels sont encore nécessaires, mais des espoirs de nouveaux traitements existent (thérapie génique...). (Wikipédia)

EN : *spinal amyotrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F05WQ0J-8>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Amyotrophie\\_spinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Amyotrophie_spinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_muscular\\_atrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_muscular_atrophy)

### amyotrophie neurogène

TG : · amyotrophie  
· pathologie neuromusculaire

EN : *neurogenic amyotrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GMHR179K-H>

*amyotrophie neurogène proximale pseudomyopathique*

→ **amyotrophie de Kugelberg-Welander**

*amyotrophie névralgique de l'épaule*

→ **névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner**

*amyotrophie névralgique du membre supérieur*

→ **névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner**

*amyotrophie spinobulbaire*

→ **maladie de Kennedy**

*analphaprotéïnémie*

→ **hypoalphalipoprotéïnémie**

**anaphylaxie**

TG : hypersensibilité  
 TS : · anaphylaxie alimentaire induite par l'effort  
 · anaphylaxie passive  
 · anaphylaxie passive inversée  
 · choc anaphylactique

EN : *anaphylaxis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GG421QK7-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Anaphylaxis>

**anaphylaxie alimentaire induite par l'effort**

TG : · allergie alimentaire  
 · anaphylaxie

EN : *food-dependent exercise-induced anaphylaxy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3PHBV19-C>

**anaphylaxie passive**

TG : anaphylaxie

EN : *passive anaphylaxis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZSRG52G-C>

**anaphylaxie passive inversée**

TG : anaphylaxie

EN : *inverse passive anaphylaxis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WL6PQJ0J-M>

**anarthrie**

Syn : *aphasie motrice verbale*

TG : · pathologie de l'encéphale  
 · trouble du langage  
 · trouble neurologique

TS : syndrome d'enfermement

L'anarthrie est un trouble articulaire rencontré notamment dans certains types d'aphasie. (Wikipédia)

EN : *anarthria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VB9LKCL4-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anarthrie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anarthria>

**anasarque foetoplacentaire**

TG : · oedème  
 · pathologie du fœtus

EN : *hydrops fetalis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XH92NRB9-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrops\\_fetalis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrops_fetalis)

*anastomose artérioveineuse pathologique*

→ **anévrisme artérioveineux**

**anastomose pathologique**

TG : malformation

EN : *aberrant anastomosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCJKFK90-L>

**anastomose pathologique bronchopulmonaire**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
 · pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *aberrant bronchopulmonary anastomosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CS7DXSSL-4>

**anatomie**

TS : · cellule  
 · cuir chevelu  
 · phanère  
 · système cardiovasculaire  
 · système nerveux

L'anatomie (emprunté au bas latin *anatomia* « dissection », issu du grec ἀνατέμνω (*ánatémno*), de ἀνά – *ana*, « en remontant », et τέμνω – *temnō*, « couper ») est la science qui décrit la forme et la structure des organismes vivants et de leurs parties (organes, tissus). (Wikipédia)

EN : *anatomy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1PLQJLQ-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anatomie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anatomy>

**androblastome**

TG : · pathologie de l'appareil génital  
 · tumeur bénigne

EN : *androblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXJDTCNX-Z>

*androstériorité*

→ **stérilité mâle**

**anémie**

TG : hémopathie

TS : · anémie aplasique  
 · anémie autoimmune  
 · anémie dysérythropoïétique congénitale  
 · anémie ferriprive  
 · anémie hémolytique  
 · anémie hypoplasique  
 · anémie macrocytaire  
 · anémie mégaloblastique  
 · anémie réfractaire  
 · anémie sidéroblastique  
 · dysérythropoïèse

L'anémie, du grec ἀναιμία (formé du privatif ἀν-, *an-* et du mot grec ancien αἷμός, « sang ») est un manque d'hémoglobine (et plus précisément une anomalie de l'hémodogramme caractérisée par une diminution du taux d'hémoglobine sous sa valeur normale). (Wikipédia)

EN : *anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QND9H75D-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5445>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anemia>

**anémie à hématies falciformes**

- Syn : *drépanocytose*  
 TG : · anémie hémolytique  
 · hémoglobinopathie  
 · maladie héréditaire

La drépanocytose, également appelée anémie falciforme, hémoglobinose S, et autrefois sicklémie, est une maladie génétique résultant d'une mutation sur le gène codant l'hémoglobine. (Wikipédia)

- EN : *sickle cell anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7496B13-S>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dr%C3%A9panocytose>

**anémie aplasique**

- TG : · anémie  
 · aplasie médullaire  
 TS : · anémie de Fanconi  
 · érythroblastopénie

L'anémie aplasique (ou aplastique) désigne une atteinte de la moelle osseuse, où la fabrication des cellules du sang (globules rouges, globules blancs et plaquettes) est très diminuée, en raison d'une destruction des cellules précurseurs dans la moelle osseuse. (Wikipédia)

- EN : *aplastic anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K9M0X8PR-C>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q846316>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_aplasique](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_aplasique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aplastic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Aplastic_anemia)

*anémie aplasique essentielle de type Fanconi*

→ **anémie de Fanconi**

**anémie autoimmune**

- TG : · anémie  
 · maladie autoimmune

- EN : *autoimmune anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNVMJP11-H>

**anémie de Biermer**

- Syn : · *anémie pernicieuse*  
 · *maladie de Biermer*  
 TG : · anémie mégaloblastique  
 · carence en vitamine B12  
 · gastrite atrophique  
 · maladie autoimmune

L'anémie pernicieuse (aussi appelée anémie de Biermer ou encore maladie de Biermer, du nom du médecin Anton Biermer) paraît une maladie apparemment spécifique à l'être humain, due à une carence en vitamine B12 (cobalamine) par malabsorption. (Wikipédia)

- EN : *Biermer disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5K59M2F-C>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_pernicieuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_pernicieuse)

**anémie de Fanconi**

- Syn : *anémie aplasique essentielle de type Fanconi*  
 TG : · anémie aplasique  
 · fragilité chromosomique  
 · maladie héréditaire

L'anémie de Fanconi est une maladie génétique rare faisant partie des syndromes d'insuffisance médullaire héréditaires (en anglais : Inherited Bone Marrow Failure syndromes). (Wikipédia)

- EN : *Fanconi anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W8K8J6P8-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q845779>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_de\\_Fanconi](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_de_Fanconi)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fanconi\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Fanconi_anemia)

*anémie de Minkowski-Chauffard*

→ **anémie sphérocytaire**

**anémie dysérythroïdétique congénitale**

- TG : · anémie  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire

- EN : *congenital dyserythropoietic anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGHSK0G4-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5160422>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_dyserythropoietic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_dyserythropoietic_anemia)

**anémie elliptocytaire**

- Syn : *elliptocytose*  
 TG : · anomalie de la membrane érythrocytaire  
 · maladie héréditaire

- EN : *hereditary elliptocytosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M62V5ZC2-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2298020>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_elliptocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_elliptocytosis)

**anémie ferriprive**

- Syn : *anémie sidéropénique*  
 TG : · anémie  
 · sidéropénie  
 TS : · syndrome de Lasthénie de Ferjol  
 · syndrome de Plummer-Vinson

Une anémie ferriprive est une anémie due à une carence des réserves en fer de l'organisme. Il s'agit d'une situation fréquente en médecine. (Wikipédia)

- EN : *iron deficiency anemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S575PXKR-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q954674>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_ferriprive](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_ferriprive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Iron-deficiency\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Iron-deficiency_anemia)

**anémie hémolytique**

- TG : anémie
- TS : · anémie à hématies falciformes  
· anémie hémolytique auto-immune  
· anémie hémolytique mécanique  
· anomalie de la membrane érythrocytaire  
· déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase  
· déficit en pyruvate kinase  
· maladie des agglutinines froides  
· purpura thrombocytopénique thrombotique  
· stomatocytose  
· syndrome d'Evans  
· syndrome hémolytique et urémique  
· thalassémie

EN : *hemolytic anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBWCFXKW-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hemolytic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemolytic_anemia)

**anémie hémolytique auto-immune**

- TG : · anémie hémolytique  
· maladie auto-immune

EN : *autoimmune hemolytic anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZG3SF623-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q28814>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune\\_hemolytic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune_hemolytic_anemia)

**anémie hémolytique de Marchiafava-Micheli**

- Syn : *hémoglobinurie paroxystique nocturne*
- TG : anomalie de la membrane érythrocytaire

L'hémoglobinurie paroxystique nocturne (HPN), aussi appelée maladie de « Marchiafava et Michelli » est une cause rare d'anémie. (Wikipédia)

EN : *nocturnal paroxystic anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7L2XVNV-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moglobinurie\\_paroxytique\\_nocturne](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moglobinurie_paroxytique_nocturne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paroxysmal\\_nocturnal\\_hemoglobinuria](https://en.wikipedia.org/wiki/Paroxysmal_nocturnal_hemoglobinuria)

**anémie hémolytique mécanique**

- TG : anémie hémolytique
- EN : *mechanic hemolytic anemia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPP6RCMV-H>

**anémie hypoplasique**

- TG : · anémie  
· insuffisance médullaire
- TS : anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond
- EN : *hypoplastic anemia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSCB0J5C-1>

**anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond**

- Syn : · *maladie de Blackfan-Diamond*  
· *érythroblastopénie de type Blackfan-Diamond*
- TG : · anémie hypoplasique  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire

L'anémie de Blackfan-Diamond (ABD) est une maladie génétique rare. Il s'agit d'une érythroblastopénie congénitale : la moelle osseuse est incapable de produire des globules rouges en quantité suffisante. Sa prévalence à la naissance est de 0,67 pour 100,000 cas. (Wikipédia)

EN : *Blackfan-Diamond disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PV3JPGZL-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Diamond%E2%80%93Blackfan\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Diamond%E2%80%93Blackfan_anemia)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_de\\_Blackfan-Diamond](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_de_Blackfan-Diamond)

**anémie macrocytaire**

- TG : anémie

Une anémie macrocytaire est une concentration sanguine insuffisante en hémoglobine dans laquelle les globules rouges (érythrocytes) sont plus grands que leur volume normal. (Wikipédia)

EN : *macrocytic anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXP2TPGV-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2070695>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie\\_macrocytaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9mie_macrocytaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Macrocytic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Macrocytic_anemia)

**anémie mégaloblastique**

- TG : anémie
- TS : · anémie de Biermer  
· anémie mégaloblastique d'Imerslund

EN : *megaloblastic anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TS0VR673-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q10832211>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Megaloblastic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Megaloblastic_anemia)

**anémie mégaloblastique d'Imerslund**

- Syn : *maladie d'Imerslund*
- TG : · anémie mégaloblastique  
· carence vitaminique  
· maladie héréditaire

Le syndrome de Imerslund-Grasbeck ou anémie mégaloblastique par malabsorption sélective de cobalamine avec protéinurie est un déficit en vitamine B12 aboutissant à une anémie mégaloblastique dans l'enfance et se corrigeant par administration parentérale de vitamine B12. Cette pathologie est essentiellement localisée en Finlande, en Norvège et dans les pays musulmans méditerranéens. La maladie a été décrite vers 1960 simultanément par Olga Imerslund, pédiatre norvégienne et Ralph Gräsbeck, médecin-biochimiste finlandais. (Wikipédia)

EN : *Imerslund disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMBMF79B-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Imerslund-Grasbeck](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Imerslund-Grasbeck)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Imerslund%E2%80%93Gr%C3%A4sbeck\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Imerslund%E2%80%93Gr%C3%A4sbeck_syndrome)

*anémie pernicieuse*

→ **anémie de Biermer**

**anémie réfractaire**

- TG : · anémie  
· syndrome myélodysplasique
- TS : · anémie réfractaire avec excès de blastes  
· anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation  
· dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal

EN : [refractory anemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1SS60DV-8>

**anémie réfractaire avec excès de blastes**

- TG : anémie réfractaire
- EN : [refractory anemia with excess blasts](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCBGMG34-T>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Refractory\\_anemia\\_with\\_excess\\_of\\_blasts](https://en.wikipedia.org/wiki/Refractory_anemia_with_excess_of_blasts)

**anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation**

- TG : anémie réfractaire
- EN : [refractory anemia with excess of blasts in transformation](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R36F6QFH-Q>

*anémie sidéroachrestique*

→ **anémie sidéroblastique**

**anémie sidéroblastique**

- Syn : *anémie sidéroachrestique*
- TG : · anémie  
· syndrome myélodysplasique
- EN : [sideroblastic anemia](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKH9ZXM2-N>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sideroblastic\\_anemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Sideroblastic_anemia)

*anémie sidéropénique*

→ **anémie ferriprive**

**anémie sphérocytaire**

- Syn : *anémie de Minkowski-Chauffard*
- TG : · anomalie de la membrane érythrocytaire  
· maladie héréditaire

La sphérocytose est une anémie hémolytique secondaire caractérisée par des anomalies des protéines membranaires du globule rouge. Les globules rouges fabriqués sont de forme sphérique au lieu d'être en forme de disques biconcaves. (Wikipédia)

EN : [spherocytic anemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTTHXG7P-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Sph%C3%A9rocytose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Spherocytosis>

**anencéphalie**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale

L'anencéphalie est une malformation congénitale du système nerveux central qui découle de l'absence de la fermeture normale du tube neural à l'extrémité antérieure (neuropore céphalique), généralement entre le 23e et le 26e jour de la grossesse. (Wikipédia)

EN : [anencephaly](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBDLVFL6-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q529292>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Anenc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anencephaly>

**anétodermie**

- TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu élastique
- TS : anétodermie de Jadassohn

EN : [anetoderma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHKZWCZ-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4761741>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anetoderma>

**anétodermie de Jadassohn**

TG : anétodermie

Une forme de nævus sébacé, le nævus sébacé de Jadassohn (appelé également anetoderma Jadassohn ou hamartome sébacé de Jadassohn), plus souvent observée dans les années 1960 selon certains auteurs, bien qu'en soi assez bénigne, peut évoluer vers l'épithélioma et est donc à considérer comme un état précancéreux, à traiter ou surveiller. (Wikipédia)

EN : [Jadassohn anetoderma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1383GZR-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus\\_s%C3%A9bac%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus_s%C3%A9bac%C3%A9)

**aneuploïdie**

- TG : aberration chromosomique
- TS : · chromosome sexuel surnuméraire  
· chromosome surnuméraire  
· disomie uniparentale  
· disomie Y  
· monosomie  
· nullisomie  
· tétrasomie  
· trisomie

L'aneuploïdie caractérise une cellule qui ne possède pas le nombre normal de chromosomes. Cette anomalie génétique est une mutation qui peut être viable ou non. (Wikipédia)

EN : [aneuploidy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q71RQG2G-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aneuplo%C3%AFdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aneuploidy>

*aneurine*

→ **thiamine**

*anévrisme*

→ **anévrisme**



anévrisme artérioveineux

→ [anévrisme artérioveineux](#)

anévrisme disséquant

→ [anévrisme disséquant](#)

anévrisme mycotique

→ [anévrisme mycotique](#)

## anévrisme

Syn : *anévrisme*

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · anévrisme aortique  
· anévrisme artériel  
· anévrisme artérioveineux  
· anévrisme congénital de l'artère pulmonaire  
· anévrisme congénital de l'auricule gauche  
· anévrisme congénital de la cloison interventriculaire  
· anévrisme congénital du ventricule gauche  
· anévrisme de l'artère bronchique  
· anévrisme de l'artère coronaire  
· anévrisme de l'artère pulmonaire  
· anévrisme de l'artère rénale  
· anévrisme de la cloison interauriculaire  
· anévrisme de la cloison interventriculaire  
· anévrisme disséquant  
· anévrisme géant  
· anévrisme intracrânien  
· anévrisme mycotique

Un anévrisme ou anévrisme (du mot grec ancien ἀνεύρυσμα [aneúrúsma], dilatation, dérivé du verbe ἀνευρύνω [aneurúnō], élargir, dilater, formé du préfixe ἀνα [ána] et du verbe εὐρύνω [eurúnō], élargir, agrandir, dilater) est une dilatation localisée de la paroi d'une artère aboutissant à la formation d'une poche de taille variable, communiquant avec l'artère au moyen d'une zone rétrécie que l'on nomme le collet. (Wikipédia)

EN : *aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MB6TWCKX-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q189389>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9vrisme>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Aneurysm>

## anévrisme aortique

Syn : *anévrisme de l'aorte*

TG : · anévrisme  
· pathologie de l'aorte

TS : anévrisme congénital du sinus de Valsalva

L'anévrisme aortique est une maladie de l'aorte consistant en une dilatation de cette dernière. (Wikipédia)

EN : *aortic aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W32GWJ45-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q616003>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9vrisme\\_aortique](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9vrisme_aortique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic\\_aneurysm](https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic_aneurysm)

## anévrisme artériel

TG : · anévrisme  
· pathologie des artères

EN : *artery aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZF0M5GC-B>

## anévrisme artérioveineux

Syn : · *anastomose artérioveineuse pathologique*  
· *fistule artérioveineuse*  
· *anévrisme artérioveineux*

TG : · anévrisme  
· pathologie des artères  
· pathologie des veines

TS : · anévrisme artérioveineux de l'aorte  
· anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital  
· fistule artérioveineuse de l'orbite

EN : *arteriovenous aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCBK7VC7-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q707837>

## anévrisme artérioveineux de l'aorte

TG : · anévrisme artérioveineux  
· pathologie de l'aorte

EN : *aortic arteriovenous aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NPND5R9N-J>

anévrisme artérioveineux des vaisseaux pulmonaires

→ [fistule artérioveineuse pulmonaire](#)

anévrisme artérioveineux pulmonaire

→ [fistule artérioveineuse pulmonaire](#)

## anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital

TG : · anévrisme artérioveineux  
· malformation

EN : *congenital pulmonary arteriovenous aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTW24T8K-3>

## anévrisme congénital de l'artère pulmonaire

TG : · anévrisme  
· malformation  
· pathologie des poumons

EN : *congenital pulmonary artery aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JZ9PSS69-R>

## anévrisme congénital de l'auricule gauche

TG : · anévrisme  
· cardiopathie  
· maladie congénitale

EN : *congenital right atrial aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DH1KZBDH-D>

### anévrisme congénital de la cloison interventriculaire

TG : · anévrisme  
· cardiopathie congénitale  
EN : *congenital interventricular aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RMSM12NH-6>

### anévrisme congénital du sinus de Valsalva

TG : · anévrisme aortique  
· cardiopathie  
· maladie congénitale  
EN : *congenital Valsalva sinus aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX2ZF9PP-X>

### anévrisme congénital du ventricule gauche

TG : · anévrisme  
· cardiopathie  
· maladie congénitale  
EN : *congenital left ventricle aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBBTQP2Z-W>

anévrisme de l'aorte

→ [anévrisme aortique](#)

### anévrisme de l'artère bronchique

TG : · anévrisme  
· pathologie des artères  
· pathologie des bronches  
EN : *bronchial artery aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLL97ZQ4-V>

### anévrisme de l'artère coronaire

TG : · anévrisme  
· cardiopathie coronaire  
EN : *coronary artery aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNX1JJR3-Z>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary\\_artery\\_aneurysm](https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary_artery_aneurysm)

### anévrisme de l'artère pulmonaire

TG : · anévrisme  
· pathologie des artères  
· pathologie des poumons  
EN : *pulmonary artery aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W19C227G-F>

### anévrisme de l'artère rénale

TG : · anévrisme  
· pathologie des artères  
· pathologie du rein  
EN : *renal artery aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKF4CH3W-2>

### anévrisme de la cloison interauriculaire

TG : · anévrisme  
· cardiopathie  
EN : *atrial septal aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMS84QCS-D>

### anévrisme de la cloison interventriculaire

TG : · anévrisme  
· cardiopathie  
EN : *interventricular septum aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TF1C4X1J-1>

### anévrisme disséquant

Syn : *anévrisme disséquant*  
TG : anévrisme  
TS : · anévrisme disséquant artériel  
· anévrisme disséquant de l'aorte  
· anévrisme disséquant de la carotide  
· anévrisme disséquant intracrânien  
EN : *dissecting aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1ZMWWK2Z-4>

### anévrisme disséquant artériel

Syn : *dissection d'une artère*  
TG : · anévrisme disséquant  
· pathologie des artères  
EN : *artery dissection*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9BJTFNH-3>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Artery\\_dissection](https://en.wikipedia.org/wiki/Artery_dissection)

### anévrisme disséquant de l'aorte

TG : · anévrisme disséquant  
· pathologie de l'aorte  
EN : *aortic dissection*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK1MMZK0-3>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic\\_dissection](https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic_dissection)

### anévrisme disséquant de la carotide

TG : · anévrisme disséquant  
· pathologie cérébrovasculaire  
· pathologie des artères  
EN : *carotid dissecting aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C457K75K-0>

### anévrisme disséquant intracrânien

TG : · anévrisme disséquant  
· pathologie cérébrovasculaire  
EN : *intracranial dissecting aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L19P40LF-P>

### anévrisme géant

TG : anévrisme  
EN : *giant aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QW03T979-X>

**anévrisme intracrânien**

TG : · anévrisme  
· pathologie cérébrovasculaire

L'anévrisme intracrânien est une déformation de la membrane des artères du cerveau. Cette déformation prend le plus souvent la forme d'un sac, appelé sac anévrysmal . (Wikipédia)

EN : *intracranial aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ0BXNW9-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1198391>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9vrisme\\_intrac%C3%A2nien](https://fr.wikipedia.org/wiki/An%C3%A9vrisme_intrac%C3%A2nien)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial\\_aneurysm](https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial_aneurysm)

**anévrisme mycotique**

Syn : *anévrisme mycotique*

TG : · anévrisme  
· bactériose

EN : *mycotic aneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLZ45W58-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mycotic\\_aneurysm](https://en.wikipedia.org/wiki/Mycotic_aneurysm)

**angiectasie**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *angiectasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FRJV8R08-3>

**angine**

TG : pathologie du pharynx

TS : angine pseudomembraneuse

L'angine et la pharyngite sont des infections aiguës de l'oropharynx, causées par des bactéries ou des virus. (Wikipédia)

EN : *angina*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9V9P0XN-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Angine>

**angine bulleuse hémorragique**

TG : · pathologie de la cavité buccale  
· pathologie du pharynx

EN : *angina bullosa haemorrhagica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L7LDQGTG2-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Angina\\_bullosa\\_haemorrhagica](https://en.wikipedia.org/wiki/Angina_bullosa_haemorrhagica)

**angine de Ludwig**

TG : · infection  
· pathologie de la cavité buccale

L'angine de Ludwig, connu aussi sous le nom de angina ludovici, est une infection sérieuse et potentiellement dangereuse pour la vie des tissus constituant la partie inférieure de la bouche ; elle se produit habituellement chez les adultes avec des infections dentaires simultanées. (Wikipédia)

EN : *Ludwig's angina*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KT922CK4-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angine\\_de\\_Ludwig](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angine_de_Ludwig)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ludwig%27s\\_angina](https://en.wikipedia.org/wiki/Ludwig%27s_angina)

**angine de poitrine**

Syn : *angor*

TG : cardiopathie coronaire

L'angine de poitrine , ou angor (en latin : angina pectoris ou angor pectoris, « constriction de la poitrine »), est un symptôme cardiaque caractérisant la maladie coronarienne et se manifestant par une douleur thoracique résultant d'un manque d'apport d'oxygène au myocarde, le plus souvent consécutive à une diminution du débit sanguin dans une artère coronaire (on parle de sténose coronarienne). (Wikipédia)

EN : *angina pectoris*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4WP8BPG-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angine\\_de\\_poitrine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angine_de_poitrine)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Angina>

*angine de poitrine de Prinzmetal*

→ **angor de Prinzmetal**

**angine pseudomembraneuse**

TG : angine

EN : *pseudomembranous angina*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJCW2BNB-C>

**angioblastome**

Syn : *hémangioblastome*

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· tumeur

EN : *angioblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8RR217J-2>

*angioblastome malin*

→ **adamantinome**

**angiocholite**

TG : pathologie des voies biliaires

TS : angiocholite sténosante

L'angiocholite est une infection bactérienne de la bile et des voies biliaires, le plus souvent secondaire à une obstruction aiguë de la voie biliaire principale. (Wikipédia)

EN : *cholangitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLV6XVXP-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q603644>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiocholite>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ascending\\_cholangitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Ascending_cholangitis)

**angiocholite sténosante**

Syn : *cholangite ascendante*

TG : angiocholite

EN : *sclerosing cholangitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9CDDH0S-B>

### angiochondromatose de Maffucci

Syn : *syndrome de Maffucci*

- TG : · angiome  
· enchondromatose  
· maladie congénitale

EN : *Maffucci syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFTDVV2B-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1419261>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Maffucci\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Maffucci_syndrome)

### angiodermite

- TG : · dermatite  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *angiodermatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLWPR1LQ-N>

### angiodysplasie

- TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : angiome

L'angiodysplasie est une anomalie vasculaire due à un trouble du développement des vaisseaux. (Wikipédia)

EN : *angiodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ML57R6Q9-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q539491>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiodysplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiodysplasia>

### angiodysplasie ostéodystrophique

- TG : · angiome  
· malformation  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *osteodystrophic vascular dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGNPWT9G-Q>

### angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay

- Syn : · *maladie de Klippel-Trenaunay*  
· *syndrome de Klippel-Trenaunay*

- TG : · angiome  
· malformation  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le syndrome de Klippel-Trenaunay est un syndrome apparaissant dans le développement embryonnaire et qui se caractérise par l'association d'une hypertrophie des tissus osseux et mous, d'angiomes cutanés et de veines variqueuses. (Wikipédia)

EN : *Klippel-Trenaunay angiodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMXZDPVZ-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Klippel-Trenaunay](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Klippel-Trenaunay)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Klippel%E2%80%93Trenaunay\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Klippel%E2%80%93Trenaunay_syndrome)

### angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber

- TG : · angiome  
· malformation  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *Parkes-Weber angiodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B61GNRD2-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Parkes\\_Weber\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Parkes_Weber_syndrome)

### angioendothéliomatose

- TG : · angiome  
· cancer de la peau

EN : *angioendotheliomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLBFJ60G-F>

*angioendothéliomatose maligne*

→ **lymphome intravasculaire**

### angiofibrome

- TG : tumeur bénigne

EN : *angiofibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HT3CW847-T>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Angiofibroma>

### angiokératome

- TG : · angiome  
· hyperkératose  
TS : · angiokératome circonscrit naeviforme  
· angiokératome thrombosé

EN : *angiokeratoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FT8HBR2C-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2033138>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiokeratoma>

### angiokératome circonscrit naeviforme

- TG : angiokératome  
EN : *angiokeratoma circumscriptum*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQFRBM28-G>

### angiokératome thrombosé

- TG : angiokératome  
EN : *angiokeratoma thrombotica*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTCB33FH-T>

*angiokératose diffuse de Fabry*

→ **sphingolipidose héréditaire de Fabry**

### angiolipome

- TG : · angiome  
· lipome

L'angiolipome est une tumeur bénigne des tissus mous associant du tissu adipeux et des vaisseaux capillaires. (Wikipédia)

EN : *angiolipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SRPP8Q1J-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4763273>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiolipome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiolipoma>

**angiomatose**

- TG : [angiome](#)
- TS : [angiomatose bacillaire](#)
- [angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau](#)
  - [angiomatose médiastinale](#)
  - [angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert](#)
  - [angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe](#)
  - [pélioïse](#)

L'angiomatose est une maladie qui se caractérise par l'apparition d'angiomes, c'est-à-dire de malformations congénitales des vaisseaux sanguins et des vaisseaux lymphatiques. (Wikipédia)

EN : [angiomatosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KHZMVR0W-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q367756>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiomatose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiomatosis>

**angiomatose bacillaire**

- TG : [angiomatose](#)
- [bartonellose](#)

EN : [bacillary angiomatosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7Z7B0LJ-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q812671>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Bacillary\\_angiomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Bacillary_angiomatosis)

**angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau**

Syn : *maladie de von Hippel-Lindau*

- TG : [angiomatose](#)
- [maladie héréditaire](#)
  - [pathologie du système nerveux central](#)
  - [phacomatose](#)
  - [rétinopathie](#)

Maladie rare, la maladie de von Hippel-Lindau est une phacomatose (ou hamartomatose) dont la manifestation caractéristique est la présence d'hémangioblastome du cervelet, de la moelle épinière ou d'angiome de la rétine. En raison de la fréquence des manifestations cancéreuses dans cette pathologie, on peut parler de cancer héréditaire dans cette pathologie. (Wikipédia)

EN : [von Hippel-Lindau disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5J0LWV2-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q741315>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_von\\_Hippel-Lindau](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_von_Hippel-Lindau)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Von\\_Hippel-Lindau\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Von_Hippel-Lindau_disease)

**angiomatose de Rendu-Osler**

- Syn : *maladie de Rendu-Osler*
- [angiomatose hémorragique familiale](#)

- TG : [maladie héréditaire](#)
- [pathologie de la peau](#)
  - [télangiectasie](#)

La maladie de Rendu-Osler (maladie de Rendu-Osler-Weber ou télangiectasie hémorragique familiale) est une angiomatose de transmission autosomique dominante, faisant partie des phacomatoses. Elle associe des manifestations cutané-muqueuses (télangiectasies) et des malformations vasculaires résultant de l'absence de capillaires entre les veines et les artères. Ces malformations se localisent partout avec des risques de rupture faisant la gravité de cette maladie. (Wikipédia)

EN : [Osler-Rendu disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XH4T4TXW-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Rendu-Osler](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Rendu-Osler)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_hemorrhagic\\_telangiectasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_hemorrhagic_telangiectasia)

[Hereditary\\_hemorrhagic\\_telangiectasia](#)

*angiomatose hémorragique familiale*

→ [angiomatose de Rendu-Osler](#)

**angiomatose médiastinale**

- TG : [angiomatose](#)
- [pathologie du médiastin](#)

EN : [mediastinal angiomatosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH34S957-7>

**angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats**

- Syn : *choriorétinite de Coats*
- [microanévrisme rétinien de Leber](#)
  - [maladie de Coats](#)

- TG : [rétinopathie](#)
- [télangiectasie](#)

EN : [Coats disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWKH5LS4-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q915322>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Coats%27\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Coats%27_disease)

**angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert**

Syn : *maladie de Divry-van Bogaert*

- TG : [angiomatose](#)
- [maladie héréditaire](#)
  - [malformation](#)
  - [pathologie de la peau](#)
  - [pathologie du système nerveux](#)

EN : [Divry-van Bogaert disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VPRSJ3L9-M>

## angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe

Syn : · *maladie de Sturge-Weber-Krabbe*  
· *syndrome de Sturge-Weber-Krabbe*

TG : · angiomatose  
· malformation  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux

Le syndrome de Sturge-Weber (ou SSW) est une maladie congénitale de la peau et du système nerveux, appartenant au groupe de phacomatoses. (Wikipédia)

EN : *Sturge-Weber-Krabbe disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K6JXZSKD-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Sturge-Weber](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Sturge-Weber)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sturge-Weber%E2%80%93Krabbe\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sturge-Weber%E2%80%93Krabbe_syndrome)

## angiome

Syn : *hémangiome*

TG : · angiodyspasie  
· tumeur bénigne

TS : · angiochondromatose de Maffucci  
· angiodyspasie ostéodystrophique  
· angiodyspasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay  
· angiodyspasie ostéodystrophique de Parkes-Weber  
· angioendothéliomatose  
· angiokératome  
· angiolirome  
· angiomatose  
· angiome bronchique  
· angiome cardiaque  
· angiome caveurieux  
· angiome de la vessie urinaire  
· angiome du canal rachidien  
· angiome en touffes  
· angiome géant  
· angiome intracrânien  
· angiome plan  
· angiome sénile  
· angiome serpigineux  
· angiome stellaire  
· angiome tubéreux  
· hémangiome synovial  
· hémolympangiome  
· syndrome de Bean

Angiome est un terme médical peu précis désignant toute malformation résultant de vaisseaux sanguins ou lymphatiques anormalement dilatés. (Wikipédia)

EN : *angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHXG5XSX-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angioma>

## angiome bronchique

TG : · angiome  
· pathologie des bronches

EN : *bronchial angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D21443PB-0>

## angiome cardiaque

TG : · angiome  
· cardiopathie

EN : *cardiac angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNHVRXXC-M>

## angiome caveurieux

Syn : *hémangiome caveurieux*

TG : · angiome  
· pathologie des vaisseaux sanguins

TS : angiome caveurieux intracrânien

Les cavernomes, encore appelés angiomes caveurieux, sont des malformations vasculaires situées essentiellement dans le cerveau. (Wikipédia)

L'angiome caveurieux aussi dénommé « Malformation caveurieuse cérébrale » ou « cavernome cérébral » est une malformation vasculaire localisée essentiellement dans le cerveau. (Wikipédia)

EN : *cavernous angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJNB81G5-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1737261>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mangiome\\_caveurieux](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mangiome_caveurieux)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome\\_caveurieux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome_caveurieux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cavernous\\_hemangioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Cavernous_hemangioma)

## angiome caveurieux intracrânien

TG : · angiome caveurieux  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial cavernous angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJMDC3HT-4>

## angiome de la vessie urinaire

TG : · angiome  
· pathologie de la vessie

EN : *bladder hemangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XC0L0KLF-4>

## angiome du canal rachidien

TG : · angiome  
· pathologie de la moelle épinière

EN : *spinal canal angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R8L4BCK3-8>

## angiome en touffes

TG : · angiome  
· pathologie de la peau

L'angiome en touffes (AT), également nommé « angioblastome de Nakagawa » est une tumeur vasculaire (angiome) caractérisée par une aggravation régulière (certains cas régressant cependant spontanément). (Wikipédia)

EN : *tufted angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2C5XVNB-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome\\_en\\_touffes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome_en_touffes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tufted\\_angioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Tufted_angioma)

## angiome géant

TG : angiome  
TS : syndrome de Kasabach-Merritt

EN : *giant angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTHQ47MQ-C>

### angiome intracrânien

TG : · angiome  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5VWM57X-M>

### angiome plan

Syn : *tache de vin*

TG : · angiome  
· maladie congénitale  
· pathologie de la peau

On distingue plusieurs types d'angiomes : [...] l'angiome plan, se présentant comme une tache, généralement présente dès la naissance sur le visage et/ou le corps (appelé parfois « tache de vin » ou « tache lie de vin ») ;... (Wikipédia)

EN : *port wine stain*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WGKXX9DM-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Port-wine\\_stain](https://en.wikipedia.org/wiki/Port-wine_stain)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome>

### angiome sénile

TG : · angiome  
· pathologie de la peau

EN : *senile angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0559J0J-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5092514>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cherry\\_hemangioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Cherry_hemangioma)

### angiome serpigneux

TG : angiome

On distingue plusieurs types d'angiomes : [...] angiome serpigneux, qui apparaît chez l'enfant ou l'adolescent, avec un « semi de telangiectasies punctiforme, hyperkératosiques sur un fond érythémateux plus souvent localisée aux membres inférieurs »... (Wikipédia)

EN : *angioma serpiginosum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLFSH76G-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4763279>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Angioma\\_serpiginosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Angioma_serpiginosum)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome>

### angiome stellaire

TG : · angiome  
· pathologie de la peau

L'angiome stellaire est une lésion vasculaire bénigne de la peau ayant la forme d'un point central qui se ramifie par de nombreuses petites branches capillaires, comme une étoile (d'où le nom). (Wikipédia)

EN : *spider angioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FWFF4GDM-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome\\_stellaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiome_stellaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spider\\_angioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Spider_angioma)

### angiome tubéreux

TG : · angiome  
· pathologie de la peau

EN : *angioma tuberoso*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVPDHK53-P>

### angiomyolipome

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du tissu adipeux  
· tumeur bénigne

L'Angiomyolipome est une tumeur rénale souvent bénigne constituée microscopiquement de vaisseaux, de muscles lisses et de graisse. (Wikipédia)

EN : *angiomyolipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJHWS9MF-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q539681>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiomyolipome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiomyolipoma>

### angiomyome

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· tumeur

EN : *angiomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7FD1S8X-7>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Angioleiomyoma>

### angiomyxome

TG : · pathologie du tissu conjonctif  
· tumeur

L'angiomyxome agressif est une tumeur myxoïde impliquant les vaisseaux sanguins. (Wikipédia)

EN : *angiomyxoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DD134K6W-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiomyxome\\_agressif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiomyxome_agressif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aggressive\\_angiomyxoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Aggressive_angiomyxoma)

### angiopathie

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

Une angiopathie est toute affection concernant les vaisseaux sanguins : artères, veines et capillaires, voire vaisseaux lymphatiques. (Wikipédia)

EN : *angiopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XH13CG4N-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiopathy>

### angiopathie amyloïde cérébrale

Syn : *angiopathie congophile*

TG : · amyloïdose  
· pathologie cérébrovasculaire

L'angiopathie amyloïde cérébrale (abrégée en AAC) est une maladie cérébro-vasculaire fréquente chez le sujet âgé, souvent asymptomatique et fortement associée avec la maladie d'Alzheimer. (Wikipédia)

EN : *cerebral amyloid angiopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCJQGXB-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q191562>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiopathie\\_amylo%C3%AFde\\_c%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiopathie_amylo%C3%AFde_c%C3%A9r%C3%A9brale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_amyloid\\_angiopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_amyloid_angiopathy)

*angiopathie congophile*

→ **angiopathie amyloïde cérébrale**

**angiosarcome**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· sarcome

L'angiosarcome est un sarcome des tissus mous qui se développe à partir du tissu de soutien des vaisseaux. (Wikipédia)

EN : [angiosarcoma](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWX39QLN-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2619091>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiosarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiosarcoma>

**angiostrongyloïdose**

TG : larva migrans

L'angiostrongylose est une maladie parasitaire transmise par le nématode *Angiostrongylus cantonensis*, parasite du rat. L'escargot peut en être un vecteur et la consommation d'escargots crus ou insuffisamment cuits peut transmettre la maladie à l'homme. Chez l'homme, cette pathologie, retrouvée en Chine et dans le Pacifique, provoque, après une incubation muette qui dure 2 à 3 semaines, une méningite à éosinophiles, méningo-encéphalite et paralysie des nerfs crâniens. L'éosinophilie sanguine est augmentée à 30 %. (Wikipédia)

EN : [angiostrongyliasis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPL424TH-H>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2558586>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Angiostrongylose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Angiostrongyliasis>

angor

→ [angine de poitrine](#)

**angor de Prinzmetal**

Syn : *angine de poitrine de Prinzmetal*  
TG : angor instable

L'angor de Prinzmetal est un syndrome coronarien aigu qui correspond au spasme d'une artère coronaire (le plus souvent une artère coronaire de gros calibre). (Wikipédia)

EN : [Prinzmetal angina](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPRSCJ3D-8>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Angor\\_de\\_Prinzmetal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angor_de_Prinzmetal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Variant\\_angina](https://en.wikipedia.org/wiki/Variant_angina)

**angor instable**

TG : cardiopathie coronaire  
TS : angor de Prinzmetal

L'angor instable est un syndrome douloureux le plus souvent secondaire à un rétrécissement d'une artère coronaire dont la caractéristique est d'être aiguë, c'est-à-dire soit par l'apparition de la douleur chez un patient précédemment asymptomatique, soit par l'aggravation de douleurs chroniques ou la survenue de ces dernières dans des circonstances qui étaient jusqu'alors indolores. (Wikipédia)

EN : [unstable angina](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZ941GHD-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2032041>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Angor\\_instable](https://fr.wikipedia.org/wiki/Angor_instable)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Unstable\\_angina](https://en.wikipedia.org/wiki/Unstable_angina)

**anguillulose**

Syn : *strongyloïdose*  
TG : nématodose

L'anguillulose ou strongyloïdose est une parasitose humaine provoquée par un nématode (ver rond) minuscule, *Strongyloides stercoralis* (ou anguillule) dont les femelles parthénogénétiques parasites, profondément fixées dans la muqueuse duodénale, déterminent la maladie. (Wikipédia)

EN : [strongyloidiasis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDB9PHT6-P>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2360849>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Anguillulose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Strongyloidiasis>

**anhidrose**

TG : pathologie des glandes sudoripares  
TS : · dysplasie ectodermique anhidrotique  
· syndrome de Christ-Siemens-Touraine  
· syndrome de Ross

L'anhidrose (ou anidrose) est une affection médicale définie par une insuffisance de sécrétion de sueur, sur une surface limitée de la peau, ou parfois sur l'ensemble du corps, ce qui a pour conséquences des troubles de la thermorégulation et une intolérance à la chaleur. (Wikipédia)

EN : [anhidrosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMQZ4CRW-K>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anhidrose>

**aniridie**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uvée  
TS : syndrome WAGR

L'aniridie est un ensemble de malformations congénitales comprenant l'absence totale d'iris. On observe parfois des aniridies avec persistance de minuscules collerettes très partielles. (Wikipédia)

EN : [aniridia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW0B41GQ-K>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q548719>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Aniridie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aniridia>

**anisakiase**

TG : larva migrans

L'anisakiase est une parasitose cosmopolite, observée surtout au Japon (après consommation de sushi et de sashimi), en Scandinavie (foies de cabillaud), aux Pays-Bas (harengs conservés ou Maatjes) et le long de la côte Pacifique de l'Amérique du Sud (ceviches). (Wikipédia)

EN : [anisakiasis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M365C8JF-Q>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anisakiase>



**aniséiconie**

TG : trouble de la réfraction oculaire

L'aniséiconie (du grec isos [iso], « égal » et eikōn, « image ») (souvent épelée aneisokonie) est une affection neuro-ophtalmologique dans laquelle une différence de taille des images peut être ressentie comme anormale. (Wikipédia)

EN : *aniseiconia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWHXN5XK-1>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anis%C3%A9iconie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aniseiconia>**anisocorie**

TG : pathologie de l'uvée

L'anisocorie se définit par une différence de taille entre les deux pupilles. Une des deux pupilles est atteinte, elle est soit en mydriase, soit en myosis. (Wikipédia)

EN : *anisocoria*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNV8DDS2-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anisocorie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anisocoria>**anisométrie**Syn : *antimétrie*

TG : trouble de la réfraction oculaire

L'anisométrie est une différence de réfraction entre les deux yeux (un œil hypermétrope et l'autre myope par exemple), ou de puissance dioptrique (un œil myope de -2,00 et l'autre de -4,00 par exemple), entre les deux yeux. (Wikipédia)

EN : *anisometropia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SXR1WW58-9>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anisom%C3%A9trie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anisometropia>**anite**

TG : pathologie anorectale

EN : *anusitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V62Z9XG7-K>**ankyloblépharon**

TG : pathologie de la paupière

TS : syndrome de Hay-Wells

EN : *ankyloblepharon*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJH00DC5-D>**ankyloglossie**

TG : pathologie de la cavité buccale

ankyloglossie est un terme médical signifiant « langue serrée ou courbée ». (Wikipédia)

EN : *ankyloglossia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C5NKCV3S-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q557552>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ankyloglossie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ankyloglossia>**ankylose**

TG : arthropathie

L'ankylose (du grec αγκυλος, tordu, de travers) est une fixation et une immobilité d'une articulation, ayant pour origine une blessure ou une maladie. (Wikipédia)

EN : *ankylosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FD4M74XK-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q418418>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ankylose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ankylosis>**ankylostomiase**Syn : *ankylostomose*

TG : nématodose

Les ankylostomoses sont des parasitoses intestinales provoquées par deux nématodes (petits vers ronds très voisins), qui entraînent par leur présence dans le duodéno-jéjunum de mammifères une seule et même maladie, à savoir l'ankylostomose : (Wikipédia)

EN : *hookworm infection*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X7MNDHRJ-L>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ankylostomose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hookworm\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Hookworm_infection)

ankylostomose

→ **ankylostomiase****anneau vasculaire**

TG : · malformation

· pathologie de l'appareil circulatoire

EN : *vascular ring*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5FX4Z60-3>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular\\_ring](https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular_ring)**anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche**

TG : · cardiopathie

· malformation

EN : *left pulmonary aortic anuli*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXHQTDH0-Z>**anodontie**

TG : · maladie héréditaire

· malformation

· pathologie dentaire

TS : dysplasie ectodermique anhidrotique

Les anomalies dentaires sont très variables car l'odontogenèse dure longtemps (plusieurs années) et est très sensible aux différentes agressions. Par ailleurs certaines anomalies sont héréditaires. [...] anodontie : aucune dent n'est formée... (Wikipédia)

EN : *anodontia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ2ZBSVM-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q771310>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anodontia>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dent\\_\(anatomie\\_humaine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dent_(anatomie_humaine))**anomalie biologique**

TG : maladie

TS : · achlorhydrie

· acidurie

· dysalbuminémie

· dyslipémie

- fibrinogène anormal
- homocitrullinurie
- hyperalaninémie
- hyperalphalipoprotéinémie
- hyperaminoacidémie
- hyperaminoacidurie
- hyperammonémie
- hyperamylasémie
- hyperandrogénie
- hyperargininémie
- hyperbilirubinémie
- hypercalcémie
- hyperchlorémie
- hypercuprémie
- hyperglycémie
- hyperglycinémie
- hyperglycinurie
- hyperhistaminémie
- hyperhomocystéinémie
- hyperinsulinémie
- hyperkaliémie
- hyperlactacidémie
- hyperlysiniémie
- hyperlysiniurie
- hypermagnésémie
- hyperméthioninémie
- hypernatrémie
- hyperornithinémie
- hyperoxalurie
- hyperphénylalaninémie
- hyperphosphatase
- hyperphosphatémie
- hyperprolactinémie
- hyperprolinémie
- hyperprolinurie
- hyperpyruvicémie
- hypersarcosinémie
- hypersérotoninémie
- hypersidérémie
- hypertyrosinémie
- hyperuricémie
- hypoalbuminémie
- hypoalphalipoprotéinémie
- hypocalcémie
- hypocalciurie
- hypocéruloplasminémie
- hypochlorémie
- hypocomplémentémie
- hypocuprémie
- hypofibrinogénémie
- hypogastrinémie
- hypoglycémie
- hypokaliémie
- hypomagnésémie
- hyponatrémie
- hypophosphatémie
- hypoplasminogénémie
- hypoprotéinémie
- hypoxémie
- immunoglobulinémie
- leucocyturie
- triméthylaminurie
- virémie

EN : *biological abnormality*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZJTZ9TJ-J>

---

### anomalie de fermeture du tube neural

- TG : · dysraphie  
 · pathologie du système nerveux central
- TS : · inencéphalie  
 · syndrome du filum terminale

EN : *neural tube defect*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8VW786L-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q548213>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neural\\_tube\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Neural_tube_defect)

---

*anomalie de furcation*

→ **atteinte de furcation**

---

### anomalie de la différenciation sexuelle

- TG : pathologie de l'appareil génital
- TS : · dysgénésie gonadique  
 · hermaphrodisme  
 · pseudohermaphrodisme  
 · syndrome 46XX mâle  
 · syndrome 46XY femelle  
 · syndrome de Klinefelter

Les variations du développement du système reproducteur sont quelquefois qualifiées par les médecins de troubles du développement sexuel (TDS), ou troubles de la différenciation sexuelle. (Wikipédia)

EN : *sexual differentiation disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZH1232K-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles\\_du\\_d%C3%A9veloppement\\_sexuel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles_du_d%C3%A9veloppement_sexuel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Disorders\\_of\\_sex\\_development](https://en.wikipedia.org/wiki/Disorders_of_sex_development)

---

### anomalie de la membrane érythrocytaire

- TG : anémie hémolytique
- TS : · acanthocytose  
 · anémie elliptocytaire  
 · anémie hémolytique de Marchiafava-Micheli  
 · anémie sphérocytaire  
 · pyropoikilocytose héréditaire

EN : *erythrocytic membrane disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRQCWM3P-Q>

---

### anomalie de Pelger-Huet

- TG : · maladie des leucocytes  
 · maladie héréditaire

L'anomalie de Pelger-Huet est un défaut héréditaire interférant avec la lobulation normale du noyau des granulocytes (polynucléaires) neutrophiles et éosinophiles. (Wikipédia)

EN : *Pelger-Huet anomaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9VP93T2-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q975182>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie\\_de\\_Pelger-Huet](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie_de_Pelger-Huet)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pelger%E2%80%93Huet\\_anomaly](https://en.wikipedia.org/wiki/Pelger%E2%80%93Huet_anomaly)

---

*anomalie de Rayleigh*

→ **deutéranomalie**

---

*anomalie de Sprengel*

→ **surélévation congénitale de l'omoplate**

---

**anomalie du QRS**

TG : cardiopathie  
 EN : *abnormal QRS complex*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PN5NFG3R-0>

**anonymie**

TG : · malformation  
 · pathologie des ongles  
 EN : *anonymia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7WGPSG4-3>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Anonymia>

**anophtalmie**

TG : · malformation  
 · pathologie de l'oeil

L'anophtalmie, degré extrême de la microophtalmie, est une malformation rare caractérisée par l'absence d'un ou des deux yeux à la naissance. (Wikipédia)

EN : *anophthalmos*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1RMPJF7-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anophtalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anophtalmia>

**anorexie**

TG : symptôme

L'anorexie (du grec ancien : ἀνορεξία / anorexia, « manque d'appétit ») est un symptôme qui correspond à une perte de l'appétit. (Wikipédia)

EN : *anorexia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q99M4WS7-9>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anorexie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anorexia\\_\(symptom\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Anorexia_(symptom))

**anorexie mentale**

TG : trouble du comportement alimentaire

L'anorexie mentale (du grec ancien ἀν-όρεξις (anórexis) = « perte du désir (de manger) ») est un des troubles des conduites alimentaires (TCA). (Wikipédia)

EN : *anorexia nervosa*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK9349N3-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q131749>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Anorexie\\_mentale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anorexie_mentale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anorexia\\_nervosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Anorexia_nervosa)

**anosmie**

TG : · symptôme  
 · trouble de l'odorat  
 TS : dysplasie olfactogénitale

L'anosmie est un trouble de l'odorat qui se traduit par une perte totale de l'odorat. (Wikipédia)

EN : *anosmia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTBP43KJ-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anosmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anosmia>

**anosognosie**

TG : trouble neurologique  
 TS : syndrome du lobe occipital

L'anosognosie est un trouble neuropsychologique qui fait qu'un patient atteint d'une maladie ou d'un handicap ne semble pas avoir conscience de sa condition. (Wikipédia)

EN : *anosognosia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G79RHHV4N-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q567869>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Anosognosie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anosognosia>

**anovulation**

TG : pathologie du cycle menstruel

Un cycle menstruel anovulatoire (anovulation) est un cycle durant lequel aucun ovocyte n'est libéré par les ovaires. (Wikipédia)

EN : *anovulation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZST3QVF3-5>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anovulation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anovulation>

**anoxie**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

Dans le domaine biologique, l'anoxie ou hypoxie décrit une souffrance cellulaire induite par le manque de dioxygène présent dans le sang ou dans le milieu extérieur, ou l'impossibilité pour les cellules d'utiliser ce dioxygène. (Wikipédia)

EN : *anoxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8P62XTM-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Anoxie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anoxia>

**anthracose**

TG : · maladie professionnelle  
 · pneumoconiose

L'anthracose est une pneumoconiose causée par l'inhalation de particules de charbon. (Wikipédia)

EN : *anthracosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S3VTDCN6-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q574329>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Anthracose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coalworker%27s\\_pneumoconiosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Coalworker%27s_pneumoconiosis)

*antimétrie*

→ **anisométrie**

*antiphospholipide syndrome*

→ **syndrome des antiphospholipides**

**anurie**

TG : pathologie de l'appareil urinaire

L'anurie est une diminution du volume urinaire à moins de 100 ml par 24 heures chez l'adulte. Il faut s'assurer qu'il n'y a pas de rétention aiguë d'urine, puis faire une recherche urgente de la cause de cette anurie si elle est d'installation brutale. (Wikipédia)

EN : *anuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MX3BS2GN-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q612681>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Anurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Anuria>

**aortite**

TG : · pathologie de l'aorte  
· vascularite

Une Aortite est une inflammation de l'aorte. (Wikipédia)

EN : *aortitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FT06X2KG-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q616088>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Aortite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aortitis>

**apathie**

TG : psychopathologie

L'apathie, synonyme d'impassibilité, est un état d'indifférence à l'émotion, la motivation ou la passion. (Wikipédia)

EN : *apathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHFXQSVW-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Apathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Apathy>

*aphakie*

→ **aphaquie**

*aphakie congénitale*

→ **aphaquie congénitale**

**aphaquie**

Syn : *aphakie*

TG : pathologie du cristallin

TS : aphaquie congénitale

EN : *aphaquia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BF7MLJFH-N>

**aphaquie congénitale**

Syn : *aphakie congénitale*

TG : · aphaquie

· maladie congénitale

EN : *congenital aphakia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X3F984LZ-P>

**aphasie**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· trouble du langage  
· trouble neurologique

TS : · aphasie croisée  
· aphasie de Broca  
· aphasie de Wernicke  
· syndrome de Landau et Kleffner  
· syndrome du lobe temporal

L'aphasie est un trouble du langage dont l'origine est une pathologie du système nerveux central. Le mot « aphasie » vient du grec « phasis » (parole) et signifie « sans parole ». (Wikipédia)

EN : *aphasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NK79JMGH-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2836>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aphasia>

**aphasie croisée**

TG : aphasie

EN : *crossed aphasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6GC6RDV-Z>

**aphasie de Broca**

TG : aphasie

L'aphasie expressive (aphasie non fluente), également appelée aphasie de Broca en neuropsychologie clinique et aphasie agrammatique en neuropsychologie cognitive. (Wikipédia)

EN : *Broca aphasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PL72CT75-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphasie\\_expressive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphasie_expressive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Expressive\\_aphasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Expressive_aphasia)

**aphasie de Wernicke**

TG : aphasie

L'aphasie réceptive (aphasie fluente ou sensorielle), également appelée aphasie de Wernicke en neuropsychologie clinique, est un trouble du langage et de la compréhension dû à une lésion ou une perturbation du développement d'une région postérieure du cerveau, plus précisément le gyrus temporal supérieur postérieur, dans l'hémisphère dominant connu sous le nom de l'aire de Wernicke (correspondant à l'aire 22 de Brodmann). (Wikipédia)

EN : *Wernicke aphasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QV38VFB9-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphasie\\_r%C3%A9ceptive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphasie_r%C3%A9ceptive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Receptive\\_aphasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Receptive_aphasia)

*aphasie motrice verbale*

→ **anarthrie**

**aphonie**

TG : pathologie ORL

TS : syndrome d'enfermement

L'aphonie est une extinction complète de la voix. (Wikipédia)

EN : *aphonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJKH968B-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphonie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aphonia>

### aphonie fonctionnelle

TG : · pathologie du larynx  
· trouble du langage

EN : *functional aphonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BG2F26C0-9>

### aphte

TG : ulcère  
TS : · aphte buccal  
· aphte nécrosant

Un aphte (du grec ancien ἄφθη / áphthē, de ἄπτω / áptō, brûler) est un ulcère superficiel douloureux de la muqueuse buccale ou d'un autre organe. (Wikipédia)

EN : *aphta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTL7ZTBN-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aphte>

### aphte buccal

TG : · aphte  
· pathologie de la cavité buccale

EN : *oral aphta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FL58MP7L-0>

*aphte de Mikulicz*

→ **aphte nécrosant**

*aphte de Sutton*

→ **aphte nécrosant**

### aphte nécrosant

Syn : · *aphte de Sutton*  
· *peradenitis mucosa necrotica recurrens*  
· *aphte de Mikulicz*

TG : aphte

EN : *necrotic aphta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDLWN557-C>

### aplasie

TG : maladie  
TS : · aplasie cutanée congénitale  
· syndrome de prune belly  
· syndrome des cellules de Sertoli seules

L'aplasie est l'arrêt du développement d'un tissu ou d'un organe survenant après la naissance. (Wikipédia)

EN : *aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZLKC0TT-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aplasia>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aplasia>

### aplasie cutanée congénitale

TG : · aplasie  
· malformation  
· pathologie de la peau

TS : syndrome de MIDAS

EN : *aplasia cutis congenita*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRM787H0-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Aplasia\\_cutis\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Aplasia_cutis_congenita)

### aplasie du cuir chevelu

TG : pathologie de la peau

EN : *scalp aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V95601DL-K>

### aplasie du péricarde

TG : · cardiopathie  
· malformation

EN : *pericardial aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LL7J8JT2-J>

### aplasie médullaire

TG : hémopathie  
TS : · anémie aplasique  
· syndrome de Zinsser-Engman-Cole

L'aplasie médullaire est l'insuffisance de production par la moelle osseuse des différentes lignées sanguines, secondaire à la raréfaction plus ou moins durable des cellules souches hématopoïétiques. (Wikipédia)

EN : *bone marrow aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9QNLDNF-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Aplasia\\_m%C3%A9dullaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Aplasia_m%C3%A9dullaire)

### aplasie pulmonaire

TG : · malformation  
· pathologie des poumons

EN : *lung aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X907M0N6-W>

### aplasie trachéale

TG : · malformation  
· pathologie de la trachée

EN : *tracheal aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MCSQS9C4-4>

### aponévrosite

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *aponeurosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWW0MSWP-V>

### apophysite

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *apophysitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FG76GCZ9-K>

### apotemnophilie

TG : psychopathologie

L'apotemnophilie est un trouble neurologique dans lequel un individu exprime un fort désir spécifique de subir l'amputation d'un ou plusieurs membres du corps en bon état. (Wikipédia)

EN : *apotemnophilia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D9R1MKDW-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Apotemnophilie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Body\\_integrity\\_dysphoria](https://en.wikipedia.org/wiki/Body_integrity_dysphoria)

**appendicite**

TG : pathologie de l'intestin  
 TS : appendicite séreuse

L'appendicite est une inflammation aiguë de l'appendice iléo-cæcal. L'appendicite peut survenir à tout âge mais surtout avant 30 ans. (Wikipédia)

EN : *appendicitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVXKNPQG-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q121041>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Appendicite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Appendicitis>

**appendicite séreuse**

TG : · appendicite  
 · pathologie de l'abdomen

EN : *serosal appendicitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDCGS5DR-6>

**apraxie**

TG : · pathologie de l'encéphale  
 · trouble neurologique  
 TS : · apraxie constructive  
 · apraxie idéatoire  
 · apraxie idéomotrice  
 · apraxie oculomotrice de Cogan  
 · syndrome du corps calleux  
 · syndrome du lobe pariétal

Le mot apraxie découle du terme praxie qui désigne les fonctions de coordination et d'adaptation des mouvements volontaires de base dans le but d'accomplir une tâche donnée. (Wikipédia)

EN : *apraxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L21RH7TR-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q498916>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Apraxie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Apraxia>

**apraxie constructive**

TG : apraxie

EN : *constructional apraxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTLCSSR5-D>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Constructional\\_apraxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Constructional_apraxia)

**apraxie idéatoire**

TG : apraxie

EN : *ideational apraxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H8T1BM1K-W>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ideational\\_apraxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Ideational_apraxia)

**apraxie idéomotrice**

TG : apraxie

EN : *ideomotor apraxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NKCQC1RH-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5988515>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ideomotor\\_apraxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Ideomotor_apraxia)

**apraxie oculomotrice de Cogan**

TG : · apraxie  
 · maladie congénitale  
 · syndrome oculomoteur

EN : *Cogan oculomotor apraxia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q70Q8X7C-M>

**aptyalisme**

Syn : *xérostomie*

TG : pathologie des glandes salivaires  
 TS : · syndrome de Sjögren  
 · syndrome sec oculaire et buccal

La xérostomie est un état de sécheresse de la bouche, lié à un manque de salive autrement dit à une hyposialie. (Wikipédia)

EN : *aptyalism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4C0WW6J-H>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/X%C3%A9rostomie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Xerostomia>

**apudome**

TG : tumeur neuroendocrine  
 TS : apudome bronchopulmonaire

EN : *apudoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G0W4KQRP-W>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Apudoma>

**apudome bronchopulmonaire**

TG : · apudome  
 · pathologie des bronches

EN : *bronchopulmonary apudoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HN0PTJ30-P>

**arachnodactylie**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *arachnodactyly*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XG6BL0BK-N>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Arachnodactyly>

**arachnoïdite**

TG : méningite  
 TS : arachnoïdite du chiasma optique

EN : *arachnoiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFQC6XX9-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2669284>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arachnoiditis>

**arachnoïdite du chiasma optique**

TG : · arachnoïdite  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens

EN : *optic chiasma arachnoiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GV98MBTD-C>

**arbovirose**

- TG : virose  
 TS : · chikungunya  
 · dengue  
 · encéphalite à tiques  
 · encéphalite de Californie  
 · encéphalite de la Vallée de Murray  
 · encéphalite de Saint-Louis  
 · encéphalite de West Nile  
 · fièvre à phlébotomes  
 · fièvre à tiques du Colorado  
 · fièvre de la vallée du Rift  
 · fièvre hémorragique d'Omsk  
 · fièvre hémorragique de Crimée-Congo  
 · fièvre jaune  
 · maladie de la forêt de Kyasanur  
 · maladie de la forêt de Semliki

Les arboviroses sont des maladies virales dues à des arbovirus (pour l'anglais : ARthropod-BORne virus). (Wikipédia)

EN : *arbovirus disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KGRZXGBQ-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Arbovirose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arbovirus>

**aréflexie**

- TG : pathologie du système nerveux  
 EN : *absent reflex*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B42LT2SR-H>

**aréflexie tendineuse**

- TG : trouble des réflexes  
 TS : tabès  
 EN : *tendinous areflexia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SLGMJLKC-3>

*argininémie*

→ **hyperargininémie**

**argyrie**

- Syn : · argyrose  
 · argyrisme  
 TG : · intoxication  
 · trouble de la pigmentation  
 EN : *argyria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQ6N73TX-B>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Argyria>

*argyrisme*

→ **argyrie**

*argyrose*

→ **argyrie**

**arhinencéphalie**

- TG : · malformation  
 · pathologie de l'encéphale  
 EN : *arhinencephaly*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NH7863C5-X>

**ariboflavinose**

- TG : carence en riboflavine  
 TA : riboflavine  
 EN : *ariboflavinosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W25Z6ZZJ-7>

**arrachement du ligament**

- TG : · pathologie juxtaarticulaire  
 · traumatisme  
 EN : *ligament wrench*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1JTMN42-2>

**arrachement du pédicule rénal**

- TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
 · pathologie du rein  
 · traumatisme  
 EN : *renal pedicle avulsion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G60FLZS8-4>

**arrachement du tendon**

- TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · traumatisme  
 EN : *tendon wrench*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQGZGT1X-M>

*arrêt cardiaque*

→ **arrêt cardiorespiratoire**

*arrêt cardiocirculatoire*

→ **arrêt cardiorespiratoire**

**arrêt cardiorespiratoire**

- Syn : · *arrêt cardiocirculatoire*  
 · *arrêt cardiaque*  
 TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
 · pathologie de l'appareil respiratoire

L'arrêt cardiorespiratoire (ACR) est l'arrêt de la circulation du sang et de la respiration chez un individu. Actuellement, le terme utilisé est plutôt arrêt cardiaque<sup>1</sup> ou arrêt circulatoire. (Wikipédia)

EN : *cardiac arrest*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDQGRFCM-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q202837>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Arr%C3%AAt\\_cardiorespiratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Arr%C3%AAt_cardiorespiratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac\\_arrest](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac_arrest)

*arrêt sinusal*

→ **asystolie auriculaire**

**arrhénoblastome**

TG : · pathologie des ovaires  
· tumeur

EN : *arrhenoblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0S72CQN-T>

**arriération mentale**

Syn : · *déficience intellectuelle*  
· *handicap mental*

TG : · handicap  
· trouble du développement

TS : · crétinisme  
· détérioration intellectuelle  
· dysostose orodigitofaciale  
· syndrome ATR-X  
· syndrome de Coffin et Siris  
· syndrome de Coffin-Lowry  
· syndrome de De Lange  
· syndrome de Dubowitz  
· syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen  
· syndrome de Hennekam  
· syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl  
· syndrome de Lesh et Nyhan  
· syndrome de Lin-Gettig  
· syndrome de Lowe  
· syndrome de Pitt-Rogers-Danks  
· syndrome de Potocki-Shaffer  
· syndrome de Prader-Labhart-Willi  
· syndrome de Sjögren et Larsson  
· syndrome de Smith-Magenis  
· syndrome de Watson  
· syndrome de Williams  
· syndrome de Wolf-Hirschhorn  
· syndrome du naevus sébacé linéaire  
· syndrome PCC  
· syndrome pseudobulbaire  
· syndrome WAGR

Le handicap mental (retard mental, dans le langage courant) est un trouble généralisé perçu avant l'âge adulte, caractérisé par un déficit et un dysfonctionnement cognitif dans au moins deux fonctionnements adaptatifs. (Wikipédia)

EN : *mental retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JW4BV3J7-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap\\_mental](https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap_mental)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Intellectual\\_disability](https://en.wikipedia.org/wiki/Intellectual_disability)

**artère**

TG : vaisseau sanguin  
TS : artère sous-clavière

Une artère (du grec ἀρτηρία, artéria) est un vaisseau sanguin qui conduit le sang du cœur aux autres tissus de l'organisme. (Wikipédia)

EN : *artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCXHFS3R-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A8re>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Artery>

**artère coronaire à terminaison anormale**

TG : · cardiopathie coronaire  
· malformation

EN : *anomalous end of the coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVT466PQ-2>

**artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale**

TG : artère coronaire d'origine anormale

EN : *anomalous origin of the left circumflex coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VG61NLL8-S>

**artère coronaire d'origine anormale**

TG : · cardiopathie coronaire  
· malformation

TS : · artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale

· artère coronaire droite d'origine anormale

· artère coronaire gauche d'origine anormale

EN : *anomalous origin of the coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX2R82BT-D>

**artère coronaire droite d'origine anormale**

TG : artère coronaire d'origine anormale

EN : *anomalous origin of the right coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F67QWKLW-R>

**artère coronaire gauche d'origine anormale**

TG : artère coronaire d'origine anormale

EN : *anomalous origin of the left coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6R1NCMG-0>

**artère coronaire unique**

TG : · cardiopathie coronaire  
· malformation

EN : *single coronary artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKN9KGMW-5>

**artère sciatique primitive**

TG : · malformation  
· pathologie des artères

EN : *common sciatic artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S919PTC7-M>

**artère sous-clavière**

TG : artère  
TA : vol sous-clavier

Les artères subclavières (appelées sous-clavières dans l'ancienne nomenclature française) sont des artères systémiques amenant du sang oxygéné vers les membres supérieurs. (Wikipédia)

EN : *subclavian artery*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S50HS398-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A8re\\_subclavi%C3%A8re](https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A8re_subclavi%C3%A8re)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subclavian\\_artery](https://en.wikipedia.org/wiki/Subclavian_artery)



**artériopathie**

TG : pathologie des artères  
 TS : syndrome de Sneddon  
 EN : [arteriopathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTMP7QZM-C>

**artériopathie oblitérante des membres inférieurs**

TG : pathologie des artères  
 TS : syndrome de Leriche  
 L'artériopathie oblitérante des membres inférieurs (AOMI) est une atteinte obstructive principalement des artères des membres inférieurs, le plus souvent consécutive à des lésions athéromateuses. (Wikipédia)

EN : [lower limb occlusive arterial disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCPK27QL-4>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A9riopathie\\_oblit%C3%A9rante\\_des\\_membres\\_inf%C3%A9rieurs](https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A9riopathie_oblit%C3%A9rante_des_membres_inf%C3%A9rieurs)

artériosclérose  
 → [athérosclérose](#)

**artériosclérose de greffe**

Syn : *maladie vasculaire du greffon*  
 TG : pathologie de l'appareil circulatoire  
 EN : [graft vascular disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLXFKMC8-K>

**artérite**

TG : · pathologie des artères  
 · vascularite  
 TS : · céphalée vasomotrice de Horton  
 · maladie de Takayasu

Une artérite est une inflammation des parois des artères, en général à la suite d'une infection ou d'une réponse auto-immune. (Wikipédia)

EN : [arteritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5V9QHLM-G>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A9rite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arteritis>

artérite temporale  
 → [maladie de Horton](#)

**arthralgie**

TG : · algie  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · syndrome de déficience posturale  
 · syndrome de fatigue chronique  
 · syndrome de Schnitzler

Une arthralgie est un terme médical générique désignant toutes les douleurs articulaires. (Wikipédia)

EN : [arthralgia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DX6FCFHP-4>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthralgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arthralgia>

**arthrite**

TG : arthropathie  
 TS : · arthrite chronique juvénile  
 · arthrite de Jaccoud  
 · arthrite inflammatoire  
 · dermoarthrite histiocytaire familiale  
 · sacro-iliite  
 · spondylarthrite  
 · syndrome lupus-like  
 · syndrome oculourétrorsynovial

L'arthrite (du grec arthron : « articulation ») est une inflammation aiguë ou chronique des articulations. (Wikipédia)

EN : [arthritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJMS1W9P-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q170990>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arthritis>

**arthrite chronique juvénile**

TG : · arthrite  
 · rhumatisme inflammatoire

L'arthrite chronique juvénile ou ACJ est une pathologie entraînant un rhumatisme et qui se déclare avant l'âge de 16 ans. (Wikipédia)

EN : [juvenile rheumatoid arthritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NPGQK2QC-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q861224>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrite\\_chronique\\_juv%C3%A9nile](https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrite_chronique_juv%C3%A9nile)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile\\_idiopathic\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile_idiopathic_arthritis)

**arthrite de Jaccoud**

Syn : *maladie de Jaccoud*  
 TG : · arthrite  
 · rhumatisme articulaire aigu

EN : [Jaccoud arthritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8LXDZ9X-S>

arthrite déformante juvénile  
 → [ostéochondrite primitive de hanche](#)

**arthrite inflammatoire**

TG : · arthrite  
 · rhumatisme inflammatoire  
 EN : [inflammatory arthritis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G72H7PTR-G>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Inflammatory\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Inflammatory_arthritis)

arthrite inflammatoire épidémique  
 → [maladie de Lyme](#)

arthrite réactionnelle  
 → [syndrome oculourétrorsynovial](#)

**arthrogrypose**

- TG : · arthropathie
- maladie congénitale
- TS : · dermatopathie restrictive

L'arthrogrypose est une maladie congénitale se manifestant essentiellement par une raideur au niveau de différentes articulations. (Wikipédia)

EN : [arthrogryposis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPWMF78N-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrogrypose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arthrogryposis>

**arthropathie**

- TG : pathologie du système ostéoarticulaire
- TS : · ankylose
- arthrite
- arthrogrypose
- arthropathie microcristalline
- arthrose
- arthrose de Kashin-Beck
- chondromatose synoviale
- déformaton de l'articulation
- hémarthrose
- hydarthrose
- hyperlaxité articulaire
- malformation articulaire
- syndrome temporomaxillaire
- synovite

EN : [arthropathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7ZP02HH-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q708176>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arthropathy>

**arthropathie microcristalline**

- TG : arthropathie
- TS : · arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium
- épaule de Milwaukee
- rhumatisme à hydroxy-apatite
- syndrome de la dent couronnée

EN : [microcristalline arthropathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHK47W1D-L>

*arthropathie microcristalline à oxalate de calcium*  
 → [arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium](#)

*arthropathie microcristalline par précipitation d'oxalate de calcium*  
 → [arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium](#)

**arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium**

Syn : · *arthropathie microcristalline par précipitation d'oxalate de calcium*  
 · *arthropathie microcristalline à oxalate de calcium*  
 TG : arthropathie microcristalline  
 EN : [calcium oxalate microcristalline-associated arthritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6WRQC1G-V>

**arthrose**

- TG : · arthropathie
- maladie dégénérative
- TS : · coxarthrose
- gonarthrose
- syndrome de Stickler

L'arthrose est une maladie qui touche les articulations, on l'appelle aussi arthropathie chronique dégénérative . (Wikipédia)

EN : [osteoarthritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WHQD08GB-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q62736>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoarthritis>

**arthrose de Kashin-Beck**

Syn : *maladie de Kashin-Beck*  
 TG : arthropathie

La maladie de Kashin-Beck (MKB) également appelée la maladie des gros os est une maladie ostéoarticulaire permanente et invalidante<sup>1</sup> touchant le cartilage de croissance et articulaire des os longs. Il s'agit d'une ostéochondrodysplasie liée à un problème nutritionnel majeur, à savoir une alimentation peu variée comportant peu de légumes et une absence de fruits. Les manifestations cliniques apparaissent dès l'âge de 5 ans. Le nombre d'articulations affectées augmente pendant l'enfance et jusqu'à l'âge de 25 ans. Les individus affectés présentent une destruction des articulations, provoquant des douleurs récurrentes, principalement bilatérales, avec une perte de mobilité et des déformations articulaires importantes. Les articulations les plus fréquemment touchées sont les chevilles, les genoux, les poignets et les coudes. (Wikipédia)

EN : [Kashin-Beck disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBB25H8X-V>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Kashin-Beck](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Kashin-Beck)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kashin%E2%80%93Beck\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kashin%E2%80%93Beck_disease)

*arthrose du genou*  
 → [gonarthrose](#)

*arythmie*  
 → [trouble du rythme cardiaque](#)

*arythmie complète*  
 → [fibrillation auriculaire](#)

**arythmie sinusale**

TG : trouble du rythme cardiaque  
 EN : [sinus arrhythmia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H6CDJMJ8-X>

**asbestose**

TG : · maladie professionnelle  
· pneumoconiose

Les termes asbestose (du grec ancien ἄσβεστος), en français européen, et amiantose, en français canadien, désignent une fibrose pulmonaire interstitielle, diffuse et progressive, qui s'étend des régions péribronchiolaires vers les espaces sous-pleuraux. (Wikipédia)

EN : *asbestosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V4W75KDZ-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q664174>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Asbestose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asbestosis>

**ascaridiase**

Syn : *ascaridiose*  
TG : *nématodose*

L'ascaridiose est une parasitose cosmopolite résultant de l'infestation de l'Homme par *Ascaris*, un nématode de grande taille (de 20 cm de long sur 5 mm de diamètre). (Wikipédia)

EN : *ascariasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHVVKH77-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q842428>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ascaridiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ascariasis>

*ascaridiose*

→ **ascaridiase**

**ascite**

Syn : *épanchement péritonéal*  
TG : · épanchement  
· pathologie de l'abdomen  
TS : *maladie gélatineuse du péritoine*

Une ascite ou épanchement liquidien intra-abdominal est une accumulation de liquide dans l'abdomen, plus précisément dans la cavité péritonéale. (Wikipédia)

EN : *ascites*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZ97BQSK-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ascite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ascites>

*ascite gélatineuse*

→ **maladie gélatineuse du péritoine**

**aspartylglucosaminurie**

TG : pathologie des lysosomes  
EN : *aspartylglucosaminuria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTQ25R5S-1>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4412533>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aspartylglucosaminuria>

**aspergillome**

TG : *aspergillose*  
TS : *aspergillome pulmonaire*

L'aspergillome, ou aspergillose pulmonaire chronique, est une maladie infectieuse humaine du poumon causée par la colonisation d'une cavité par un champignon du genre *Aspergillus*, le plus souvent *Aspergillus fumigatus*. (Wikipédia)

EN : *aspergilloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5P252PK-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aspergillome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aspergilloma>

*aspergillome du poumon*

→ **aspergillome pulmonaire**

**aspergillome pulmonaire**

Syn : *aspergillome du poumon*  
TG : · aspergillome  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary aspergilloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQC5S22N-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aspergillome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aspergilloma>

**aspergillose**

TG : *mycose*  
TS : · aspergillome  
· aspergillose bronchique  
· aspergillose pleurale  
· aspergillose pulmonaire

Une aspergillose est une infection fongique, causée par certaines formes de champignons du genre *Aspergillus*. (Wikipédia)

EN : *aspergillosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2M7QJ99-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q259626>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Aspergillose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Aspergillosis>

**aspergillose bronchique**

Syn : *aspergillose des bronches*  
TG : · aspergillose  
· pathologie des bronches

EN : *bronchial aspergillosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLWXCCBZ-P>

*aspergillose de la plèvre*

→ **aspergillose pleurale**

*aspergillose des bronches*

→ **aspergillose bronchique**

*aspergillose des poumons*

→ **aspergillose pulmonaire**

### aspergillose pleurale

Syn : *aspergillose de la plèvre*

TG : · aspergillose  
· pathologie de la plèvre

EN : *pleural aspergillosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHDJ9H4J-G>

### aspergillose pulmonaire

Syn : *aspergillose des poumons*

TG : · aspergillose  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary aspergillosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX1M2ZZ3-1>

### asphyxie

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

L'asphyxie (du grec ancien ἄσφυξία, asphyxia : arrêt du pouls) est un terme médical signifiant l'arrêt plus ou moins long de la circulation d'oxygène dans le corps. (Wikipédia)

EN : *asphyxia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBDB6JKT-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Asphyxie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asphyxia>

### asplénie

Syn : *agénésie splénique*

TG : · malformation  
· pathologie de la rate

Une asplénie est une absence de rate fonctionnelle. Dans un degré moindre, on parle d'« hyposplénie ». (Wikipédia)

EN : *asplenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6326PPP-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aspl%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asplenia>

### astasia

TG : maladie

L'astasia (du grec στάσις, stasis signifiant se tenir debout) désigne l'impossibilité de se maintenir en station debout. (Wikipédia)

EN : *astasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRJCSS9M-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Astasia>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Astasia>

### astasia abasie

TG : trouble de la marche

EN : *astasia abasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S046B56V-0>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Astasia-abasia>

*astéréognosie*

→ **agnosie tactile**

*asterixis*

→ **flapping tremor**

### asthénie

TG : symptôme

TS : · syndrome de fatigue chronique  
· syndrome des bâtiments malsains  
· syndrome sec oculaire et buccal

Asthénie, de -sthénie (force, vigueur) et du privatif a- : affaiblissement de l'organisme, fatigue physique. (Wikipédia)

EN : *asthenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FCDFNPGC-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Asth%C3%A9nie>

### asthénie neurocirculatoire

Syn : *syndrome de Da Costa*

TG : pathologie du système nerveux autonome

EN : *neurocirculatory asthenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNN3MRCM-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1757359>

### asthénopie

Syn : *fatigue visuelle*

TG : trouble de la vision

La fatigue oculaire aussi connue sous le nom d'asthénopie se manifeste par des symptômes non spécifiques tels que la fatigue, des douleurs dans ou autour des yeux, vision floue, des maux de tête et, occasionnellement, une vision double. (Wikipédia)

EN : *asthenopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L1JK3F6P-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q749159>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fatigue\\_oculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fatigue_oculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eye\\_strain](https://en.wikipedia.org/wiki/Eye_strain)

### asthénospermie

Syn : *asthénozoospermie*

TG : pathologie du sperme

L'asthénospermie ou asthénozoospermie est l'une des anomalies liées à l'infertilité masculine. Elle est caractérisée par une mobilité réduite des spermatozoïdes. (Wikipédia)

EN : *asthenospermia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRZ08RW8-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Asth%C3%A9nospermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asthenozoospermia>

*asthénozoospermie*

→ **asthénospermie**

**asthme**

- TG : · bronchopneumopathie obstructive  
· hypersensibilité
- TS : · asthme intrinsèque  
· état de mal asthmatique  
· syndrome de Fernand Widal

L'asthme [asʁm] du grec ancien ἄσθμα, ásthma, via le latin *asthma* signifiant « respiration difficile », est une maladie du système respiratoire touchant les voies aériennes inférieures et notamment les bronches, définie comme étant une gêne respiratoire à l'inspiration. (Wikipédia)

EN : *asthma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2DK3CVC-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q35869>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Asthme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asthma>

**asthme intrinsèque**

- TG : asthme
- EN : *intrinsic asthma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJZDP23H-2>
- EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Asthme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asthma>

**astigmatisme**

- TG : trouble de la réfraction oculaire
- TS : dysversion papillaire

En médecine, l'astigmatisme (du préfixe privatif grec ἀ- / a- et de στίγμα / stigma, « point ») est un défaut des systèmes optiques qui ne donnent pas d'un point une image ponctuelle, mais une image étalée dans le sens antéro-postérieur. (Wikipédia)

EN : *astigmatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRKBTZ2-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q177895>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Astigmatisme\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Astigmatisme_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Astigmatism>

**astrocytome**

- TG : gliome
- TS : syndrome diencephalique

L'astrocytome est une tumeur infiltrante et lentement évolutive, développée à partir des cellules astrocytaires. (Wikipédia)

EN : *astrocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8VWGD0-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q177755>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Astrocytome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Astrocytoma>

**astrocytome malin**

- TG : gliome malin
- EN : *malignant astrocytoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9D4H1QB-6>

**asynchronisme atrioventriculaire**

- TG : cardiopathie
- EN : *atrioventricular asynchrony*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4XRPCDB-M>

**asynchronisme cardiaque**

- TG : cardiopathie
- EN : *cardiac asynchrony*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SX6PCKWM-N>

**asynchronisme interventriculaire**

- TG : cardiopathie
- EN : *interventricular asynchrony*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMC01566-D>

**asynchronisme intraventriculaire**

- TG : cardiopathie
- EN : *intraventricular asynchrony*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM20354K-B>

**asynergie oculopalpébrale**

- Syn : *signe de Graefe*
- TG : · hyperthyroïdie  
· pathologie de la paupière
- EN : *oculopalpebral asynergy*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6NPXGDV-6>

**asystolie**

- TG : trouble de l'excitabilité
- TS : · asystolie auriculaire  
· asystolie ventriculaire
- EN : *asystole*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B6KHPH4D-2>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Asystole>

**asystolie auriculaire**

- Syn : · *paralysie auriculaire*  
· *arrêt sinusal*
- TG : asystolie
- EN : *atrial asystole*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRRTKVT-D>

**asystolie ventriculaire**

- Syn : *pause ventriculaire*
- TG : asystolie
- EN : *ventricular asystole*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LP9NN8BR-Z>

## ataxie

- TG : · dyskinésie  
· pathologie de l'encéphale
- TS : · ataxie cérébelleuse  
· ataxie optique  
· dyssynergie détrusor-sphincter  
· syndrome d'Angelman  
· syndrome de Rett  
· syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile  
· syndrome du corps calleux  
· tabès

En médecine, l'ataxie (du grec ataxiā, signifiant « désordre ») ou danse des tendons est une maladie neuromusculaire qui consiste en un manque de coordination fine des mouvements volontaires. (Wikipédia)

EN : [ataxia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZHNBFFJJ5-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ataxia>

## ataxie cérébelleuse

- TG : · ataxie  
· pathologie du cervelet
- TS : · ataxie spinocérébelleuse  
· ataxie télangiectasie  
· dyssynergie cérébelleuse myoclonique  
· syndrome de Joubert  
· syndrome de Kearns et Sayre  
· syndrome de Marinesco-Sjögren  
· syndrome de MERRF

EN : [cerebellar ataxia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NHM2Q2Q1-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebellar\\_ataxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebellar_ataxia)

*ataxie de Friedreich*

→ **hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich**

## ataxie optique

- TG : · ataxie  
· pathologie de l'oeil

EN : [optic ataxia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMGKBZ96-Q>

## ataxie spinocérébelleuse

- TG : · ataxie cérébelleuse  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire

Les ataxies spinocérébelleuses constituent un groupe de maladies neurodégénératives très hétérogènes tant du point de vue clinique que génétique (caractère récessif ou caractère dominant, d'évolution lente et progressive) et dont l'issue est souvent fatale. (Wikipédia)

EN : [spinocerebellar ataxia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTSMWJJB-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie\\_spinoc%C3%A9r%C3%A9belleuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie_spinoc%C3%A9r%C3%A9belleuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spinocerebellar\\_ataxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinocerebellar_ataxia)

## ataxie télangiectasie

- Syn : *syndrome de Louis-Bar*
- TG : · ataxie cérébelleuse  
· immunopathologie  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie de la peau  
· télangiectasie

L'ataxie télangiectasie, aussi nommée syndrome de Louis-Bar (code CIM-10 : G11.3), est une maladie génétique autosomique récessive. (Wikipédia)

EN : [ataxia telangiectasia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SP5NMVVCZ-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q387082>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie\\_t%C3%A9l%C3%A9angiectasie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie_t%C3%A9l%C3%A9angiectasie)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ataxia%E2%80%93telangiectasia>

## atélectasie

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire

Une atélectasie (du grec atélês, incomplet, et ektasis, extension) définit l'affaissement (rétraction) d'alvéoles pulmonaires. (Wikipédia)

EN : [atelectasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZNR6R1-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q754031>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/At%C3%A9lectasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atelectasis>

## atélectasie pulmonaire

- TG : pathologie des poumons
- TS : syndrome du lobe moyen

EN : [lung atelectasia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZMFDJ01B-P>

## athalamie

- Syn : *chambre antérieure plate*
- TG : pathologie du segment antérieur

L'Athalamie est un signe clinique ophtalmologique observé à la lampe à fente (ou biomicroscope) lors d'une plaie du globe oculaire (fistulation externe de l'humeur aqueuse) caractérisée par l'aplatissement de la chambre antérieure de l'œil. (Wikipédia)

EN : [athalamia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBQV002N-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Athalamie>

## athérosclérose

- Syn : *artériosclérose*
- TG : · pathologie des artères  
· pathologie des vaisseaux sanguins
- TS : plaque d'athérosclérose

L'athérosclérose (du grec athêra signifiant « bouillie » et scleros signifiant « dur »), ou artériosclérose, est une maladie touchant les artères de gros et moyen calibre et caractérisée par l'apparition de plaques d'athérome. (Wikipédia)

EN : [atherosclerosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FSJS9LXK-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q184559>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Arteriosclerosis>  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q12252367>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ath%C3%A9roscl%C3%A9rose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atherosclerosis>

## athétose

TG : · mouvement involontaire  
· syndrome extrapyramidal

L'athétose est un mouvement involontaire, incontrôlable, incoordonné (muscles agonistes et antagonistes), lent et sinueux (reptatoire, c'est-à-dire ressemblant au mouvement d'un reptile) des membres, surtout du tronc et du visage. (Wikipédia)

EN : *athetosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGQF5XZ2-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ath%C3%A9tose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Athetosis>

## athétose pupillaire

TG : syndrome oculomoteur

EN : *pupilla athetosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M6L0ZJWG-W>

## atonie

TG : trouble du tonus

L'atonie est un signe clinique caractérisé par la diminution voire disparition du tonus et de la contractilité, le plus souvent musculaire. (Wikipédia)

EN : *atonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X8H7SJQ1-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Atonie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atony>

## atopie

TG : allergie  
TS : · dermatite atopique  
· prurigo de Besnier  
· syndrome de Comèl-Netherton

L'atopie est une prédisposition génétique au développement cumulé d'allergies courantes elles-mêmes dites « atopiques » (dermatite atopique, un type d'eczéma; asthme ; rhinite allergique, qui peut prendre la forme du « rhume des foins » ou d'une sensibilité aux acariens, etc.). (Wikipédia)

EN : *atopy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L87TSCBG-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Atopie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atopy>

## atrésie

TG : maladie  
TS : · atrésie de l'artère coronaire gauche  
· atrésie de l'artère pulmonaire  
· atrésie de l'oesophage  
· atrésie de la veine pulmonaire  
· atrésie des valvules cardiaques  
· atrésie des voies biliaires  
· atrésie du point lacrymal  
· atrésie du pylore  
· atrésie pulmonaire

Une atrésie (du grec : a- privatif et trésis : trou) décrit généralement une malformation congénitale menant à une anomalie anatomique qui se caractérise par la fermeture complète ou non d'un orifice ou d'un conduit d'un organisme. (Wikipédia)

EN : *atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3MWHJLW-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Atr%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atresia>

## atrésie anale

TG : · malformation  
· pathologie anorectale  
TS : · syndrome de Saldino-Noonan  
· syndrome de Vater

EN : *anal atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TWFN3JZT-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Imperforate\\_anus](https://en.wikipedia.org/wiki/Imperforate_anus)

## atrésie de l'artère coronaire gauche

TG : · atrésie  
· cardiopathie coronaire  
· malformation

EN : *left coronary artery atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK6TD0VL-H>

## atrésie de l'artère pulmonaire

TG : · atrésie  
· malformation  
· pathologie des artères  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary artery atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N268SR2D-Q>

## atrésie de l'oesophage

Syn : *atrésie oesophagienne*

TG : · atrésie  
· malformation  
· pathologie de l'oesophage

L'atrésie de l'oesophage est une malformation congénitale (c'est-à-dire présente dès la naissance) qui consiste en l'interruption de l'oesophage. (Wikipédia)

EN : *esophageal atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H7RGJHC6-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q298233>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Atr%C3%A9sie\\_de\\_l\\_%27%C5%93sophage](https://fr.wikipedia.org/wiki/Atr%C3%A9sie_de_l_%27%C5%93sophage)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_atresia](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_atresia)

### atrésie de la veine pulmonaire

- TG : · atrésie  
· malformation  
· pathologie des poumons  
· pathologie des veines

EN : *pulmonary vein atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2D948H3-W>

### atrésie des valvules cardiaques

- TG : · atrésie  
· cardiopathie valvulaire  
· malformation

EN : *heart valve atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NC5BFJKD-R>

### atrésie des voies biliaires

- TG : · atrésie  
· pathologie des voies biliaires

EN : *biliary atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T9M6P43J-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q659033>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary\\_atresia](https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary_atresia)

### atrésie du point lacrymal

Syn : *imperforation du canal lacrymal*

- TG : · atrésie  
· malformation  
· pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *punctal atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJPLMGB3-J>

### atrésie du pylore

- TG : · atrésie  
· malformation  
· pathologie de l'estomac

EN : *pyloric atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JS2MX8FN-H>

*atrésie oesophagienne*

→ **atrésie de l'oesophage**

### atrésie pulmonaire

- TG : · atrésie  
· cardiopathie valvulaire  
· malformation

EN : *pulmonary atresia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZZPCMZ1-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_atresia](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_atresia)

*atrichie*

→ **alopécie**

### atrophia gyrata

- TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'uvée  
· rétinopathie

EN : *atrophia gyrata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G5MZL975-B>

### atrophie

- TG : maladie  
TS : · acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer  
· élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons

L'atrophie est la diminution de volume ou de taille, plus ou moins importante, d'un membre, d'un organe ou d'un tissu, d'origine pathologique ou physiologique. (Wikipédia)

EN : *atrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL8V4TGL-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q194520>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Atrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophy>

### atrophie blanche de Milian

- TG : pathologie de la peau  
EN : *atrophie blanche*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHCFFR3V-0>

*atrophie blanche en plaques*

→ **vasculite livédoïde**

### atrophie de l'urètre

- TG : pathologie de l'urètre  
EN : *urethra atrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9QCGXGD-1>

### atrophie de la glande lacrymale

- TG : pathologie de l'appareil lacrymal  
EN : *lacrymal gland atrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KGQNKJCR-8>

### atrophie de la peau

- TG : pathologie de la peau  
TS : · atrophodermie folliculaire  
· atrophodermie linéaire de Moulin  
· atrophodermie vermiculée  
EN : *skin atrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVFHLC04-N>

### atrophie dentatorubropallidoluysienne

- TG : · épilepsie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
EN : *dentatorubropallidoluysian atrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RRMB4HWN-T>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dentatorubral%E2%80%93pallidoluysian\\_atrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Dentatorubral%E2%80%93pallidoluysian_atrophy)



**atrophie du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens  
TS : · syndrome de Behr  
· syndrome de Wolfram

EN : *optic nerve atrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZV61M3J7-S>

**atrophie maculeuse varioliforme**

TG : pathologie de la peau

EN : *atrophia maculosa varioliformis cutis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8L0VS17-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophia\\_maculosa\\_varioliformis\\_cutis](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophia_maculosa_varioliformis_cutis)

**atrophie multisystématisée**

TG : · maladie dégénérative  
· pathologie de l'encéphale  
TS : syndrome de Shy-Drager

Les atrophies multisystématisées (AMS) sont un ensemble de maladies neurodégénératives sporadiques, affectant plusieurs fonctions cérébrales. (Wikipédia)

EN : *multiple system atrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW41WR8D-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1541975>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Atrophie\\_multisyst%C3%A9matis%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Atrophie_multisyst%C3%A9matis%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_system\\_atrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_system_atrophy)

*atrophie musculaire de Charcot-Marie-Tooth*

→ **amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth**

*atrophie musculaire de Werdnig-Hoffmann*

→ **amyotrophie de Werdnig-Hoffmann**

*atrophie musculaire spinobulbaire*

→ **maladie de Kennedy**

*atrophie optique de Leber*

→ **neuropathie optique de Leber**

**atrophodermie**

TG : pathologie de la peau

EN : *atrophoderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGGJMG5-3>

**atrophodermie de Pasini-Pierini**

Syn : *syndrome de Pasini-Pierini*

TG : pathologie de la peau

EN : *Pasini-Pierini atrophoderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKDLQZ73-4>

**atrophodermie folliculaire**

TG : atrophie de la peau

EN : *atrophoderma follicularis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NH3C3JHG-C>

**atrophodermie linéaire de Moulin**

TG : atrophie de la peau

EN : *linear atrophoderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N15J8MV6-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Linear\\_atrophoderma\\_of\\_Moulin](https://en.wikipedia.org/wiki/Linear_atrophoderma_of_Moulin)

**atrophodermie vermiculée**

TG : atrophie de la peau

EN : *atrophoderma vermiculatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J2ZC2Q8H-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophoderma\\_vermiculata](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophoderma_vermiculata)

**attaque de panique**

TG : trouble anxieux

L'attaque de panique (également appelée crise d'angoisse aigüe ou quelquefois crise de panique) se présente sous la survenue brutale d'une sensation de peur intense. (Wikipédia)

EN : *panic attack*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8Z6B5CF-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q696490>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Attaque\\_de\\_panique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Attaque_de_panique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Panic\\_attack](https://en.wikipedia.org/wiki/Panic_attack)

**atteinte de furcation**

Syn : *anomalie de furcation*

TG : parodontopathie

EN : *furcation defect*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGCC39GQ-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Furcation\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Furcation_defect)

*atypie malpighienne de signification indéterminée*

→ **cellule malpighienne atypique de signification indéterminée**

**autisme**

TG : trouble du développement

TS : autisme à haut fonctionnement

L'autisme, ou plus généralement les troubles du spectre de l'autisme (TSA), est un trouble du développement humain caractérisé par des difficultés de l'apprentissage social et de la communication, avec des comportements stéréotypés et persévératifs. (Wikipédia)

EN : *autism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F700S36F-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Autisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Autism>

**autisme à haut fonctionnement**

TG : autisme

EN : *high functioning autism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRJVJPNS-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/High-functioning\\_autism](https://en.wikipedia.org/wiki/High-functioning_autism)

**autodépréciation**

TG : psychopathologie

EN : *self-depreciation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZDXG9F1-R>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Self-hatred>

**autodestruction**

TG : trouble du comportement  
 EN : *self-destruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2Q68WPF-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Self-destructive\\_behavior](https://en.wikipedia.org/wiki/Self-destructive_behavior)

**automatisme mental**

TG : psychose  
 TS : syndrome d'influence

L'automatisme mental, défini dans les années 1920 par le psychiatre français Gaëtan Gatian de Clérambault (1872-1934) qui en a fait le titre d'un de ses ouvrages, se caractérise par un ensemble d'hallucinations dans lesquelles une personne est persuadée que quelqu'un ou quelque chose s'est emparé de sa conscience ou guide ses actes. (Wikipédia)

EN : *mental automatism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXZ8H885-V>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Automatisme\\_mental](https://fr.wikipedia.org/wiki/Automatisme_mental)

**automutilation**

TG : trouble du comportement  
 TS : syndrome de Lesh et Nyhan

L'automutilation se caractérise par des blessures et dommages physiques directs, avec ou sans intention suicidaire. (Wikipédia)

EN : *self-injury*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W18ZM1GK-S>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Automutilation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Self-harm>

**autopunition**

TG : trouble du comportement  
 EN : *self-punishment*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNC82XQT-S>

**autosome anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal autosome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGBMZ6M0-D>

**autotopagnosie**

Syn : *autotopoagnosie*  
 TG : agnosie  
 EN : *autotopagnosia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ2S5SBW-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4827018>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Autotopagnosia>

*autotopoagnosie*

→ **autotopagnosie**

**avortement**

TG : pathologie de la gestation  
 TS : · avortement habituel  
 · béance du col de l'utérus  
 · menace d'avortement  
 · rétention d'un oeuf mort

L'avortement se définit comme l'interruption du processus de gestation, c'est-à-dire du développement qui commence à la conception par la fécondation d'un ovule par un spermatozoïde formant ainsi un œuf, qui se poursuit par la croissance de l'embryon, puis du fœtus, et qui s'achève normalement à terme par la naissance d'un nouvel individu de l'espèce. (Wikipédia)

EN : *abortion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFF1ML5T-F>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Avortement>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Abortion>

**avortement habituel**

TG : avortement  
 EN : *habitual abortion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMWBG4LZ-Z>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Recurrent\\_miscarriage](https://en.wikipedia.org/wiki/Recurrent_miscarriage)

**azoospermie**

TG : · pathologie du sperme  
 · stérilité mâle  
 TS : syndrome des cellules de Sertoli seules

En médecine ou médecine vétérinaire, l'azoospermie est l'absence totale de spermatozoïdes dans le sperme. (Wikipédia)

EN : *azoospermia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKRRFLX9-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q794026>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Azoospermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Azoospermia>

**ainhum**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

L'ainhum (également connu sous le nom bankokerend, spontanea dactylolysis ou sukhapakla) est une constriction douloureuse de la base du cinquième orteil précédant souvent de longue date (quelques années) une amputation bilatérale spontanée ou auto amputation. (Wikipédia)

EN : *ainhum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SWK4KR9J-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2161046>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ainhum>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ainhum>

# B

## babésiose

TG : protozoose

La babésiose, babésiellose, piroplasmose ou fièvre de Nantucket ou encore fièvre du Texas, est une maladie qui affecte les mammifères sauvages (et potentiellement le bétail et le chien), et plus rarement l'Homme. (Wikipédia)

EN : *babesiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRTRJW0-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Bab%C3%A9siose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Babesiosis>

## bactériémie

TG : bactériose

La bactériémie est définie par la présence d'une bactérie pathogène dans le sang circulant, authentifiée par des hémocultures positives. (Wikipédia)

EN : *bacteremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHV8XRX2-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Bact%C3%A9ri%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bacteremia>

## bactériose

TG : infection

- TS :
- actinomycose
  - anévrysme mycotique
  - bactériémie
  - bactériurie
  - bartonellose
  - botryomycose
  - botulisme
  - bronchite bactérienne
  - brucellose
  - campylobactériose
  - chancre mou
  - charbon bactérien
  - charbon symptomatique
  - chlamydie
  - choléra
  - chorioamniotite
  - colibacillose
  - conjonctivite pseudomembraneuse
  - coqueluche
  - diphtérie
  - ecthyma gangréneux
  - empyème
  - entérite nécrosante
  - érysipéloïde
  - fasciite nécrosante
  - fièvre purpurique brésilienne
  - gangrène gazeuse
  - gonococcie
  - impétigo
  - légionellose
  - lipodystrophie intestinale
  - listériose
  - maladie des griffes du chat

- maladie laiteuse
- mélioïdose
- méningite bactérienne
- méningococcie
- mycobactériose
- mycoplasmosse
- noma
- orgelet
- otite externe maligne
- pasteurellose
- péricardite purulente
- piéтин
- pleurésie purulente
- pyélonéphrite emphysémateuse
- pyodermite végétante
- pyonéphrose
- rhinosclérome
- rickettsialose
- salmonellose
- shigellose
- spirochétose
- staphylococcie
- streptococcie
- syndrome de la poche urinaire violette
- syndrome de Lemierre
- syndrome oculourétrosynovial
- tétanos
- tularémie
- ulcère tropical phagédénique
- vaginose bactérienne
- vibriose
- yersiniose

Une maladie bactérienne (ou bactériose) est une maladie infectieuse causée par une bactérie. Les maladies bactériennes sont très nombreuses en pathologie humaine et vétérinaire. (Wikipédia)

EN : *bacteriosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WSDGF21V-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_bact%C3%A9rienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_bact%C3%A9rienne)

## bactériurie

TG : bactériose

La bactériurie est la présence de bactéries dans les urines. (Wikipédia)

EN : *bacteriuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L99RPR1P-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q632522>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bact%C3%A9riurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bacteriuria>

## bagassose

- TG :
- allergie
  - maladie professionnelle
  - pneumopathie interstitielle

EN : *bagassosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTTSNPG2-5>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Bagassosis>

**balanite**

TG : pathologie du pénis  
 TS : · balanite à plasmocytes de Zoon  
 · balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée

La balanite (du grec βάλανος balanós, « gland ») est une inflammation du gland du pénis. Le plus souvent d'origine infectieuse, elle est généralement due à un manque d'hygiène, mais l'utilisation excessive de savons est aussi reconnue comme la cause de balanites récurrentes. (Wikipédia)

EN : *balanitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K87GHPS0-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1138584>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Balanite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Balanitis>

**balanite à plasmocytes de Zoon**

TG : balanite  
 EN : *Zoon's balanitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTG0TFSG-P>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Balanitis\\_plasmacellularis](https://en.wikipedia.org/wiki/Balanitis_plasmacellularis)

**balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée**

TG : · balanite  
 · cancer du pénis  
 · hyperkératose  
 · lésion précancéreuse  
 EN : *pseudoepitheliomatous micaceous keratotic balanitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M27C4B5S-5>

**balantidiase**

TG : · pathologie de l'intestin  
 · protozoose

La balantidiase ou balantidiose est une zoonose cosmopolite, surtout fréquente en Amérique latine, au Moyen-Orient, en Papouasie-Nouvelle-Guinée et aux Philippines. (Wikipédia)

EN : *balantidiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH8N60L8-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2447562>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Balantidiase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Balantidiasis>

**ballonisation apicale transitoire du ventricule gauche**

TG : cardiopathie  
 EN : *transient left ventricular apical ballooning*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDZQ8V0S-2>

**barotraumatisme**

TG : traumatisme  
 Un barotraumatisme est un accident touchant les tissus d'un organisme vivant. Il est causé par un changement de pression des gaz dans le corps. (Wikipédia)

EN : *barotrauma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LDHZSC9R-6>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Barotraumatisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Barotrauma>

**bartonellose**

TG : bactériose  
 TS : angiomatose bacillaire

Les espèces du genre Bartonella sont des bactéries Gram négatif. Les différentes maladies causées par des Bartonella sont dites « bartonelloses ». (Wikipédia)

EN : *bartonellosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S22C0D68-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q809561>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bartonellosis>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bartonella>

**basidiobolomycose**

TG : phycomycose  
 EN : *basidiobolomycosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZL339VR-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4867062>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Basidiobolomycosis>

**bassinot extrarénal**

TG : · malformation  
 · pathologie du rein  
 EN : *extrarenal renal pelvis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRSDPRTV-8>

**béance antérieure**

TG : pathologie dentaire  
 EN : *anterior open bite*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5TRMFPP-0>

**béance du col de l'utérus**

TG : · avortement  
 · pathologie du col de l'utérus  
 EN : *incompetent cervix*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL2KZBT1-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical\\_weakness](https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical_weakness)

**bébé collodion**

Syn : · *syndrome de Carini*  
 · *dermatite collodionnée de Grass-Torok*  
 · *syndrome du bébé collodion*  
 · *syndrome de bébé collodion*  
 TG : · dermatite  
 · érythrodermie ichtyosiforme  
 · maladie congénitale  
 EN : *collodion baby*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZSRKX6R-6>

bébé Michelin

→ **syndrome du bébé Michelin**

**bec de lièvre**

Syn : · *fissure congénitale de la lèvre*  
· *fente labiale*

TG : · *malformation*

· *pathologie de la cavité buccale*

TS : · *dysostose orodigitofaciale*

· *syndrome blépharo-cheilo-odontique*

· *syndrome de Mohr*

· *syndrome de Van der Woude*

La fente labiale est une absence de fusion du tissu embryonnaire du visage aboutissant à une perte de substance de la lèvre supérieure. La fente palatine est une absence de substance de la voûte buccale aboutissant à une communication entre le nez et la bouche. (Wikipédia)

EN : *cleft lip*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZXVKFG0-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fente\\_labio-palatine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fente_labio-palatine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cleft\\_lip\\_and\\_cleft\\_palate](https://en.wikipedia.org/wiki/Cleft_lip_and_cleft_palate)

**bégaïement**

TG : *trouble du langage*

Le bégaïement (également appelé bégaïement persistant, bégaïement développemental persistant, ou bégaïement chronique) est un trouble de la parole affectant le débit de la parole caractérisé par des répétitions et prolongations involontaires des sons, syllabes, mots ou phrases, et par des pauses silencieuses involontaires dans lequel le « bégue » (terme désignant un individu souffrant de bégaïement ou d'un trouble lié) est incapable de produire un son. (Wikipédia)

EN : *stuttering*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTLG67S7-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q186676>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/B%C3%A9gaïement>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Stuttering>

**béjel**

Syn : *syphilis endémique*

TG : *syphilis*

Le bejel ou syphilis endémique non vénérienne est une tréponématose - ensemble de maladies provoquées par les tréponèmes - due à *Treponema pallidum endemicum* qui se manifeste par une maladie chronique de la peau. (Wikipédia)

EN : *bejel*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9MQNW5K-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q682798>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bejel>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Nonvenereal\\_endemic\\_syphilis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nonvenereal_endemic_syphilis)

**béri béri**

TG : *carence en thiamine*

TA : *thiamine*

Le béribéri est une maladie causée par un déficit en vitamine B1 que l'on peut observer en cas de malnutrition chez des espèces ne synthétisant pas la vitamine B1 comme l'être humain, mais aussi par exemple la poule. (Wikipédia)

EN : *beri beri*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSKT6Q8Q-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/B%C3%A9rib%C3%A9ri>

**béryllose**

TG : · *maladie professionnelle*  
· *pneumoconiose*

La béryllose (en anglais, chronic beryllium disease ou CPB) est une maladie induite par l'exposition au beryllium ou à ses composants ; Sa fréquence est certainement très sous-estimée, faute d'identifier la plupart des expositions au beryllium ; (Wikipédia)

EN : *berylliosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NN499KG6-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q684810>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/B%C3%A9ryllose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Berylliosis>

*béta Coronavirus*

→ **bétacoronavirus**

*béta-coronavirus*

→ **bétacoronavirus**

**bétacoronavirus**

Syn : · *béta-coronavirus*

· *bétacoronavirus*

· *β-coronavirus*

· *béta Coronavirus*

· *coronavirus de type 2*

· *coronavirus du groupe 2*

· *bétaCoV*

· *CoV de type 2*

TG : · *Coronavirinae*

· *virus zoonotique*

TS : · *MERS-CoV*

· *SRAS-CoV*

· *SRAS-CoV-2*

Betacoronavirus (ou β-coronavirus) est l'un des quatre genres connus de coronavirus. Il est classé dans la sous-famille Orthocoronavirinae, la famille Coronaviridae et l'ordre Nidovirales. Il regroupe des virus à ARN simple brin enveloppés, de sens positif, d'origine zoonotique. (Wikipédia)

EN : *betacoronavirus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JN3WRMRD-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Betacoronavirus>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Betacoronavirus>

*bétacoronavirus*

→ **bétacoronavirus**

*bétaCoV*

→ **bétacoronavirus**

**bézoard**

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'appareil digestif

Le bézoard (du persan پادزهر, pādzhahr, « qui préserve du poison »), aegagropile ou égagropile est un corps étranger que l'on trouve le plus souvent dans l'estomac des humains ou des animaux ruminants. (Wikipédia)

EN : *bezoar*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDB85V5S-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/B%C3%A9zoard>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bezoar>

**bigémisme**

TG : extrasystole

Le bigémisme, ou Pulsus bigeminus, ou encore pouls bigéminé, correspond à un trouble du rythme cardiaque caractérisé par deux battements cardiaques très rapprochés, le second étant une extrasystole suivis d'une pause. (Wikipédia)

EN : *bigeminal rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSRW7FD4-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Big%C3%A9minisme>

**bigémisme caché**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *concealed bigeminal rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBGV8WRC-4>

*bilharziose*

→ **schistosomiase**

**blastome**

TG : tumeur

EN : *blastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WG5XPM2B-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q882077>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blastoma>

**blastome bronchopulmonaire**

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur

EN : *bronchopulmonary blastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H6FJRDG2-C>

**blastomycose**

TG : mycose

TS : · blastomycose chéloïdienne  
· blastomycose nord-américaine  
· blastomycose pulmonaire  
· paracoccidioïdomycose

En médecine, une blastomycose (appelée aussi blastomycose nord-américaine, dermatite blastomycétique ou maladie de Gilchrist) est une maladie infectieuse mycotique causée par le champignon *Blastomyces dermatitidis*. (Wikipédia)

EN : *blastomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNZ29098-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q627368>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Blastomycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blastomycosis>

**blastomycose chéloïdienne**

TG : · blastomycose  
· pathologie de la peau

EN : *Lobo blastomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSPKFQ85-9>

*blastomycose des poumons*

→ **blastomycose pulmonaire**

*blastomycose européenne*

→ **cryptococcose**

**blastomycose nord-américaine**

TG : blastomycose

EN : *North American blastomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VF3TXN13-2>

**blastomycose pulmonaire**

Syn : *blastomycose des poumons*

TG : · blastomycose

· pathologie des poumons

EN : *pulmonary blastomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q58H4LFH-5>

*blastomycose sud-américaine*

→ **paracoccidioïdomycose**

**blépharite**

TG : pathologie de la paupière

Une blépharite est une inflammation du revêtement cutané des paupières. Les blépharites entrent fréquemment dans le cadre des affections dermatologiques. (Wikipédia)

EN : *blepharitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZS8D9Q9-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q845698>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bl%C3%A9pharite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blepharitis>

**blépharochalasis**

TG : pathologie de la paupière

EN : *blepharocholasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF3JNCMZ-Q>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Blepharochalasis>

**blépharoconjonctivite**

TG : · pathologie de la conjonctive  
· pathologie de la paupière

EN : *blepharoconjunctivitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRC4PGGN-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18555084>

**blépharophimosis**

Syn : *epicanthus inversus*

TG : · malformation  
· pathologie de la paupière

EN : *blepharophimosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6SV38VN-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q883850>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blepharophimosis>

**blépharospasme**

TG : pathologie de la paupière

Le blépharospasme (du grec ancien βλέφαρον / blépharon, paupière et σπασμός / spasmós, spasme) est un symptôme qui se manifeste par des contractions répétées et involontaires des muscles des paupières ce qui entraîne la fermeture des paupières de façon répétitive et incontrôlée. (Wikipédia)

EN : *blepharospasm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKXB8631-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q883863>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bl%C3%A9pharospasme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blepharospasm>

*bloc atrio-ventriculaire*

→ **bloc auriculoventriculaire**

**bloc auriculoventriculaire**

Syn : *bloc atrio-ventriculaire*

TG : bloc cardiaque

Un bloc atrio-ventriculaire (BAV) est un défaut de transmission de l'influx électrique (ralentissement ou interruption) entre les oreillettes et les ventricules du cœur. (Wikipédia)

EN : *atrioventricular block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKVML51F-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q300121>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc\\_atrio-ventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc_atrio-ventriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrioventricular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrioventricular_block)

**bloc auriculoventriculaire du premier degré**

TG : bloc cardiaque

EN : *first degree heart block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGLQBRPB-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/First-degree\\_atrioventricular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/First-degree_atrioventricular_block)

**bloc bifasciculaire**

TG : bloc cardiaque

EN : *bifascicular block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5J30TCD-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bifascicular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Bifascicular_block)

*bloc branche*

→ **bloc de branche**

**bloc cardiaque**

TG : trouble de la conduction

TS : · bloc auriculoventriculaire  
· bloc auriculoventriculaire du premier degré  
· bloc bifasciculaire  
· bloc de branche  
· bloc de conduction  
· bloc de sortie  
· bloc intra-auriculaire  
· bloc intraventriculaire  
· bloc pariétal  
· bloc sino-auriculaire  
· bloc trifasciculaire  
· hémibloc  
· période de Luciani-Wenckebach  
· QT long  
· syndrome d'Adams-Stokes  
· syndrome de Kearns et Sayre

EN : *heart block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0MPVJZT-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Heart\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Heart_block)

**bloc de branche**

Syn : *bloc branche*

TG : bloc cardiaque

Un bloc de branche est un trouble de la conduction cardiaque dont le blocage est situé sur une des branches du faisceau de His au niveau des ventricules cardiaques. (Wikipédia)

EN : *bundle branch block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWWWLQBZ-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc\\_de\\_branche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc_de_branche)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bundle\\_branch\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Bundle_branch_block)

**bloc de conduction**

TG : bloc cardiaque

EN : *conduction block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2TBTP0K-N>

**bloc de sortie**

TG : bloc cardiaque

EN : *exit block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ28K9DG-B>

**bloc intra-auriculaire**

TG : bloc cardiaque

EN : *intraatrial block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WC6Z5LBW-2>

**bloc intraventriculaire**

Syn : *bloc périphérique*

TG : bloc cardiaque

EN : *intraventricular block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7H74JP8-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intraventricular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Intraventricular_block)

**bloc pariétal**

TG : bloc cardiaque

EN : *parietal block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBZ9JSX9-1>

*bloc périphérique*

→ **bloc intraventriculaire**

### bloc sino-auriculaire

TG : bloc cardiaque

Le bloc sino-auriculaire (abréviation : BSA), appelé également dysfonction sinusale, anciennement nommé bloc sino-auriculaire, se manifeste par un cœur lent (bradycardie) et est secondaire à une atteinte du nœud sinusal. (Wikipédia)

EN : *sinoatrial block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0VS1RGK-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc\\_sino-auriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc_sino-auriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sinoatrial\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Sinoatrial_block)

### bloc trifasciculaire

TG : bloc cardiaque

EN : *trifascicular block*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S39TQ01G-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trifascicular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Trifascicular_block)

*blocage ciliovitréen*

→ **glaucome malin**

### blocage de la pupille

TG : pathologie de l'oeil

EN : *pupillary blockage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0945319-3>

### blueberry muffin baby

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie du nouveau-né

EN : *blueberry muffin baby*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2VHG6XH-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Blueberry\\_muffin\\_baby](https://en.wikipedia.org/wiki/Blueberry_muffin_baby)

### borréliose

TG : spirochétose

TS : · acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer  
 · fièvre récurrente  
 · maladie de Lyme

Les borrélioses sont des maladies infectieuses causées par des bactéries véhiculées et transmises à l'homme par les tiques ou des poux. (Wikipédia)

EN : *borrelia infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C31CMZML-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Borr%C3%A9liose>

### bothriocéphalose

TG : cestodose

La diphyllbothriose (anciennement bothriocéphalose) est un téniasis dû à *Diphyllbothrium latum*, un des plus grands cestodes puisqu'il mesure en moyenne 2 à 8 mètres mais peut atteindre 20 mètres. (Wikipédia)

EN : *bothriocephalosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J8Q40CFD-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Diphyllbothriose>

### botryomycome

Syn : · *granulome pyogène*  
 · *granulome télangiectasique*  
 · *granulome pyogénique*

TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur bénigne

Un botriomycome (parfois écrit botryomycome, et aussi appelé granulome pyogénique ou hémangiome capillaire lobulé) est une petite tumeur vasculaire inflammatoire bourgeonnante, saignant facilement, de couleur rouge vif, qui apparaît à la suite d'une petite plaie, souvent sur les doigts ou sur la main, en particulier lorsque celle-ci a subi un choc. (Wikipédia)

EN : *granuloma telangiectatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B5CWN67R-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Botriomycome>

### botryomycose

TG : bactériose

EN : *botryomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QL7J5FCN-3>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Botryomycosis>

*botryosarcome*

→ **rhabdomyosarcome**

### botulisme

TG : · bactériose  
 · pathologie neuromusculaire

Le botulisme (dérivé savamment — en 1879 — du radical latin botulus, « boudin », d'après les premiers aliments mis en cause) est une maladie paralytique rare mais grave, le plus souvent d'origine alimentaire, touchant les humains et les autres animaux. (Wikipédia)

EN : *botulism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BXN48NWP-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q154865>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Botulisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Botulism>

### bouchon de cérumen

TG : pathologie de l'oreille externe

EN : *cerumen impaction*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF562H3R-X>

### boucle vasculaire rétinienne

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
 · rétinopathie

EN : *retinal vascular bundle*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM26K3M2-K>

### bouffée délirante

TG : · délire  
 · psychose

Le trouble psychotique bref (TPB) est un terme spécifié dans le DSM-IV désignant une affection psychiatrique de la famille des psychoses. (Wikipédia)

EN : *acute delusional state*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXFL5VVM-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_psychotique\\_bref](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_psychotique_bref)



**bouffée vasomotrice**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· symptôme

Les bouffées de chaleur (également appelées sueurs nocturnes lorsqu'elles surviennent la nuit) représentent l'un des symptômes de la modification du taux d'hormones considérée comme caractéristique de la ménopause. (Wikipédia)

EN : *hot flush*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMJ0Q235-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Bouff%C3%A9e\\_de\\_chaleur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bouff%C3%A9e_de_chaleur)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hot\\_flash](https://en.wikipedia.org/wiki/Hot_flash)

**boule hystérique**

TG : névrose hystérique

EN : *globus hystericus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPC376RG-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Globus\\_pharyngis](https://en.wikipedia.org/wiki/Globus_pharyngis)

**boulimie**

TG : trouble du comportement alimentaire

La boulimie, un trouble des conduites alimentaires, est caractérisée par un rapport pathologique à la nourriture, se manifestant par des ingestions excessives d'aliments (allant jusqu'à l'inconfort gastrique), de façon répétitive et durable. (Wikipédia)

EN : *bulimia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8KF708D-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q180913>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Boulimie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bulimia\\_nervosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Bulimia_nervosa)

*bourdonnement d'oreille*

→ **acouphène**

**brachycéphalie**

TG : craniosynostose

La brachycéphalie (littéralement « qui a le crâne court » du grec ancien brakhus, court et kephalê, tête) est un aspect morphologique des crânes plus larges que profonds. (Wikipédia)

EN : *brachycephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX5XP6Z4-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Brachyc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Brachycephaly>

**brachydactylie**

TG : · malformation  
· pathologie de la main  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · syndrome de Poland  
· syndrome trichorhinophalangien

La brachydactylie est un terme de médecine signifiant : brièveté d'un ou de plusieurs doigts. C'est une caractéristique dont la transmission génétique est généralement autosomique dominante. (Wikipédia)

EN : *brachydactyly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPKDQKGF-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q896643>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Brachydactylie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Brachydactyly>

**brachymétacarpie**

TG : · malformation  
· pathologie de la main  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *brachymetacarpia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BK4Q77XV-T>

**brachymétatarsie**

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

La brachymétatarsie est une malformation congénitale du pied humain. Elle se caractérise par un métatarsien (souvent le 4e) relativement court. (Wikipédia)

EN : *brachymetatarsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D14H3CZF-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2923350>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Brachym%C3%A9tatarsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Brachymetatarsia>

**brachyolmie**

Syn : *dysplasie spondyliare pure*

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie du rachis

EN : *brachyolmia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7J8KX7R-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brachyolmia\\_algens](https://en.wikipedia.org/wiki/Brachyolmia_algens)

**brachyphalangie**

TG : · malformation  
· pathologie de la main  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : syndrome de Keutel

EN : *brachyphalangy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSFJF3XC-X>

**bradycardie**

TG : trouble de l'excitabilité  
TS : bradycardie sinusale

La bradycardie (du grec ancien βραδύς / bradýs = lent, et καρδία / kardía = cœur) se caractérise par un rythme cardiaque trop bas par rapport à la normale. (Wikipédia)

EN : *bradycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FF14B16V-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Bradycardie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bradycardia>

**bradycardie sinusale**

TG : bradycardie

EN : *sinus bradycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LG3WSS7Q-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sinus\\_bradycardia](https://en.wikipedia.org/wiki/Sinus_bradycardia)

*brevicollis congénital*

→ **syndrome de Klippel-Feil**

*bride amniotique*

→ [syndrome des brides amniotiques](#)

### bride vitrénne

TG : [pathologie du corps vitré](#)

EN : [vitreous adhesion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8CN3V8R-F>

*brides amniotiques*

→ [syndrome des brides amniotiques](#)

### bromhidrose

TG : [pathologie des glandes sudoripares](#)

EN : [bromhidrosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KS1GQZNH-8>

### bromodermie

TG : [pathologie de la peau](#)

EN : [bromoderma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K9SFRVS3-Q>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Bromoderma>

### bronche trachéale

TG : · [malformation](#)  
· [pathologie des bronches](#)

EN : [tracheal bronchus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4VPRM2P-Z>

### bronchectasie

TG : [pathologie des bronches](#)

TS : · [syndrome de Williams-Campbell](#)  
· [syndrome du lobe moyen](#)

La bronchectasie ou bronchiectasie ou dilatation des bronches (DDB) est une dilatation des bronches chronique, le plus souvent acquise à la suite d'une maladie des bronches, du poumon ou de la plèvre. (Wikipédia)

EN : [bronchiectasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VR32JCPQ-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q32778>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchectasie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchiectasis>

### bronchiolite

TG : [pathologie des bronches](#)

TS : · [bronchiolite oblitérante](#)  
· [bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique](#)

Une bronchiolite est une infection aiguë des voies aériennes inférieures d'origine virale, touchant les petites bronches du nourrisson et du jeune enfant et se transmettant sur un mode épidémique saisonnier. (Wikipédia)

EN : [bronchiolitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NCRDBVK8-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q424227>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchiolite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchiolitis>

### bronchiolite oblitérante

TG : [bronchiolite](#)

Initialement décrite comme une complication des transplantations cœur-poumon, la bronchiolite oblitérante ou bronchiolite des greffés est en fait une complication potentielle de tous les types de transplantation pulmonaire (bipulmonaire, unipulmonaire, cœur-poumon). (Wikipédia)

EN : [bronchiolitis obliterans](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFP3ZC1F-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q614750>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchiolite\\_oblit%C3%A9rante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchiolite_oblit%C3%A9rante)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchiolitis\\_obliterans](https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchiolitis_obliterans)

### bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique

Syn : · [bronchiolite oblitérante organisée en pneumonie](#)  
· [pneumopathie organisée cryptogénique](#)  
· [bronchiolite oblitérante avec pneumonie organisée](#)

TG : [bronchiolite](#)

La Bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique (BOOP) est une maladie des poumons. Il s'agit d'une réaction non-spécifique des poumons à différents types d'attaques externes. (Wikipédia)

EN : [bronchiolitis obliterans organizing pneumonia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CXB0XN9J-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchiolite\\_oblit%C3%A9rante\\_avec\\_organisation\\_pneumonique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchiolite_oblit%C3%A9rante_avec_organisation_pneumonique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptogenic\\_organizing\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptogenic_organizing_pneumonia)

*bronchiolite oblitérante avec pneumonie organisée*

→ [bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique](#)

*bronchiolite oblitérante organisée en pneumonie*

→ [bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique](#)

### bronchite

TG : [pathologie des bronches](#)

TS : [bronchite bactérienne](#)

Le terme bronchite peut désigner plusieurs maladies respiratoires : la bronchite aiguë, une infection transitoire principalement liée à un virus ; la bronchite chronique, une cause de toux chronique principalement liée au tabac ; la bronchite chronique obstructive, une cause de gêne respiratoire chronique principalement liée au tabac (Wikipédia)

EN : [bronchitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JF601RMM-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q173022>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchitis>

### bronchite bactérienne

TG : · [bactériose](#)  
· [bronchite](#)

EN : [bacterial bronchitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTPPQ20D-P>

*broncho-pneumopathie chronique obstructive*

→ [bronchopneumopathie chronique obstructive](#)

**bronchoalvéolite**

TG : pathologie des bronches

EN : *bronchoalveolitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3S6TM5M-2>**bronchocèle**

TG : pathologie des bronches

EN : *bronchocele*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RH5ZZRL9-5>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchocele>**bronchomalacie**

TG : pathologie des bronches

TS : syndrome de Williams-Campbell

EN : *bronchomalacia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5FZLBQ4-7>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchomalacia>**bronchopneumopathie chronique obstructive**Syn : *broncho-pneumopathie chronique obstructive*

TG : bronchopneumopathie obstructive

TS : emphysème pulmonaire

La bronchopneumopathie chronique obstructive, abrégée BPCO, est un groupe de maladies chroniques systémiques d'origine respiratoire, atteignant les bronches. (Wikipédia)

EN : *chronic obstructive pulmonary disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLS29G6H-X>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q199804>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchopneumopathie\\_chronique\\_obstructive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchopneumopathie_chronique_obstructive)[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_obstructive\\_pulmonary\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_obstructive_pulmonary_disease)[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_obstructive\\_pulmonary\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_obstructive_pulmonary_disease)

bronchopneumopathie de déglutition

→ **pneumopathie d'aspiration****bronchopneumopathie obstructive**

TG : pathologie des bronches

TS : · asthme

· bronchopneumopathie chronique obstructive

· panbronchiolite diffuse

EN : *obstructive pulmonary disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z34VMD2M-4>**bronchospasme**

TG : pathologie des bronches

Le bronchospasme est une contraction surtout brusque et involontaire des muscles lisses des bronches distales, survenant surtout chez les asthmatiques. (Wikipédia)

EN : *bronchospasm*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QVKMKQ48-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q279330><https://fr.wikipedia.org/wiki/Bronchospasme><https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchospasm>**brucellose**

TG : bactériose

La brucellose, anciennement appelée fièvre de Malte ou mélitococcie, est une anthrozoonose (maladie transmise par les animaux) due à des coccobacilles (bactéries) du genre *Brucella*, du nom de David Bruce (1855-1931). (Wikipédia)

EN : *brucellosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXM95B2F-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q156050><https://fr.wikipedia.org/wiki/Brucellose><https://en.wikipedia.org/wiki/Brucellosis>**brûlure**

TG : traumatisme

TS : · brûlure chimique

· brûlure électrique

· brûlure oculaire

La brûlure est une destruction partielle ou totale pouvant concerner la peau, les parties molles des tissus, ou même les os. (Wikipédia)

EN : *burn*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNQKZGX1-4>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Br%C3%BBlure><https://en.wikipedia.org/wiki/Burn>**brûlure chimique**

TG : brûlure

La brûlure chimique est une destruction partielle ou totale pouvant concerner la peau, des muqueuses (éventuellement internes), les parties molles des tissus, par un produit chimique caustique (généralement un acide fort ou une base forte) ou cytotoxique (généralement un vésicant). (Wikipédia)

EN : *chemical burn*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NR20G558-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Br%C3%BBlure\\_chimique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Br%C3%BBlure_chimique)[https://en.wikipedia.org/wiki/Chemical\\_burn](https://en.wikipedia.org/wiki/Chemical_burn)**brûlure électrique**

TG : brûlure

EN : *electrical burn*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C15BC5PN-B>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Electrical\\_burn](https://en.wikipedia.org/wiki/Electrical_burn)**brûlure oculaire**

TG : · brûlure

· pathologie de l'oeil

EN : *eye burn*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRLV93TX-L>**bruxisme**

TG : stomatologie

Le bruxisme (du grec *brugmos βρυγμος* « grincement des dents ») est une parafonction manducatrice (mouvement inconscient sans but précis concernant l'appareil manducateur) soit par serrement soit par mouvements latéraux, nommé alors grincement de dents. (Wikipédia)

EN : *bruxism*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BV47MQLH-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q994942><https://fr.wikipedia.org/wiki/Bruxisme><https://en.wikipedia.org/wiki/Bruxism>

*bulle (peau)*

→ [bulle cutanée](#)

---

### bulle cutanée

Syn : *bulle (peau)*

TG : [dermatose bulleuse](#)

En médecine, une phlyctène, ampoule, cloche ou cloque est une lésion de la peau, élévation circonscrite de l'épiderme, due à une collection de liquide clair contenu dans une cavité néo-formée. Elle peut être causée par des frottements répétés, une brûlure, le gel, l'exposition à des produits chimiques ou une infection, et peut être accompagnée d'une douleur localisée. (Wikipédia)

EN : *skin bulla*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3R3D4VP-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phlyct%C3%A8ne>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blister>

---

### buphtalmie

Syn : *hydrophthalmie*

TG : [glaucome](#)  
[malformation](#)

La buphtalmie est un symptôme ophtalmologique caractérisé par une augmentation du volume oculaire, avec proéminence de la cornée, ne devant pas être confondue avec l'hydrophthalmie. (Wikipédia)

EN : *buphthalmos*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C3NGDDR4-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Buphtalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Buphthalmos>

---

### bursite

Syn : *hygroma*

TG : [pathologie juxtaarticulaire](#)

L'hygroma ou bursite est une inflammation d'une bourse séreuse (ou de plusieurs bourses séreuses). Il ne doit pas être confondu avec un épanchement articulaire car il s'agit d'un gonflement des structures extra-articulaires. (Wikipédia)

EN : *bursitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPD754ZW-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q645363>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hygroma>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bursitis>

---

### byssinose

TG : [maladie professionnelle](#)  
[pneumoconiose](#)

EN : *byssinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J4XF09Q3-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1018652>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Byssinosis>

---

## C

C12-H17-CI-N4-O-S

→ **thiamine**

C17-H20-N4-O6

→ **riboflavine**

C20-H30-O

→ **vitamine A****cachexie**

TG : dénutrition

TS : syndrome d'encéphalopathie

La cachexie est un affaiblissement profond de l'organisme (perte de poids, fatigue, atrophie musculaire, etc.) lié à une dénutrition très importante. (Wikipédia)

EN : *cachexia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9QPBGCK-S>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cachexie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cachexia>**cacosmie**

TG : trouble de l'odorat

La cacosmie est un trouble olfactif (dysosmie) se caractérisant par la perception d'une mauvaise odeur bien réelle, contrairement à la parosmie ou à la phantosmie. (Wikipédia)

EN : *cacosmia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L9Z6VTFZ-0>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cacosmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cacosmia>**caecum mobile**

TG : · malformation

· pathologie de l'intestin

EN : *caecum mobile*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J93XWT5T-H>**cal vicieux**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *mal union*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J29W8JZX-X>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Malunion>**calcification**

TG : maladie

TS : syndrome de Fahr

En médecine, deux types de calcifications existent : les calcifications physiologiques comme les os, les dents ou les otolithes et les calcifications pathologiques qui sont ubiquitaires dans l'organisme. Notons que la quasi-totalité du calcium de l'organisme est située dans le tissu osseux et dans les dents. (Wikipédia)

EN : *calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBWT1MBK-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Calcification\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Calcification_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Calcification>**calcification de l'orbite**Syn : *calcification orbitaire*

TG : pathologie de l'orbite de l'oeil

EN : *orbital calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3LBKST2-5>**calcification de la valvule aortique**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *aortic valve calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z37XFJ70-L>**calcification de la valvule mitrale**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *mitral valve calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMXB6WVJ-M>**calcification de la valvule pulmonaire**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *pulmonary valve calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FT7XTV2X-T>**calcification de la valvule tricuspide**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *tricuspid valve calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFZFJZ55-5>*calcification du rein*→ **néphrocalcinose****calcification intracrânienne**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : syndrome du naevus basocellulaire

EN : *intracranial calcification*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZ65P1WS-D>*calcification orbitaire*→ **calcification de l'orbite**

**calcinose**

- TG : maladie métabolique  
 TS : · calciphylaxie  
 · sclérose de Mönckeberg  
 · syndrome CREST

La calcinose est due à la formation anormale de dépôts calcaires dans les tissus mous et entourés d'une réaction inflammatoire. (Wikipédia)

- EN : *calcinosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5M50Z9W-H>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q239027>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Calcinose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Calcinosis>

**calcinose tumorale**

- Syn : · *lipocalcinogranulomatose*  
 · *lipocalcinogranulomatose symétrique*  
 TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur bénigne

- EN : *tumoral calcinosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4XPLBGK-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tumoral\\_calcinosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tumoral_calcinosis)

**calciphylaxie**

- TG : calcinose  
 EN : *calciphylaxis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NN8350FX-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1026326>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Calciphylaxis>

*calcul de la vessie urinaire*

→ **lithiase de la vessie urinaire**

**calcul oublié des voies biliaires**

- TG : pathologie des voies biliaires  
 EN : *retained biliary stone*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8NFJ15G-D>

*calcul rénal*

→ **lithiase du rein**

*calcul urinaire*

→ **lithiase urinaire**

**calice extrarénal**

- TG : · malformation  
 · pathologie du rein

Les calices constituent la partie des voies excrétrices des reins qui donne naissance au bassinet (ou pelvis rénal). Les malformations calicielles regroupent des anomalies dont certaines sont rares, voire exceptionnelles comme : la mégacalicose, l'hydrocalice, les calices extrarénaux, les sténoses infundibulaires ou infundibulopyéliquies, le syndrome de Fraley (en) et plus fréquemment le diverticule pyélocaliciel. Ces malformations sont en général révélées à l'occasion de complications en particulier lithiasiques. (Wikipédia)

- EN : *extrarenal calyx*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W9DWHKRM-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Calice\\_\(anatomie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Calice_(anatomie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_calyx](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_calyx)

*calvitie*

→ **alopécie**

**camptocormie**

- TG : · déformation  
 · pathologie du rachis

- EN : *camptocormia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W04MJRXM-P>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Camptocormia>

**camptodactylie**

- TG : · malformation  
 · pathologie de la main  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

La camptodactylie désigne (en médecine) la flexion irrégulière d'un ou de plusieurs doigts. (Wikipédia)

- EN : *camptodactyly*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BDBMJ8GN-J>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Camptodactylie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Camptodactyly>

**campylobactériose**

TG : bactériose

Les Campylobacter sont des bactéries de type gram négatif (mode de coloration utilisée pour mettre en évidence les différentes variétés de bactéries responsables) dont la distribution à travers la planète est importante. (Wikipédia)

- EN : *Campylobacter infection*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DD6JJK7T-G>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Campylobact%C3%A9riose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Campylobacteriosis>

**canal auriculoventriculaire commun**

TG : communication intracardiaque

Le canal atrioventriculaire (CAV) est une malformation cardiaque complexe qui touche la partie basse du septum inter-auriculaire, la partie haute du septum interventriculaire, les valves mitrale et tricuspide. Les valves mitrale et tricuspide sont remplacées par une seule valve, il manque la partie supérieure du septum interventriculaire et la partie inférieure du septum inter-auriculaire. Cette anomalie est un trouble de développement de la crux cordis. (Wikipédia)

- EN : *endocardial cushion defect*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SD115ZCN-C>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Canal\\_auriculoventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Canal_auriculoventriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrioventricular\\_septal\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrioventricular_septal_defect)

**canal lombaire étroit**

TG : pathologie du rachis

Le canal lombaire étroit (ou sténose du canal vertébral) correspond à un syndrome clinique responsable de douleurs du bas du dos, de la fesse ou du membre inférieur comportant des traits caractéristiques de déclenchement et de sédation et secondaire à un rétrécissement du canal médullaire au niveau des vertèbres lombaires (Wikipédia)

- EN : *lumbar spinal stenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKWP2PXX-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17164695>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Canal\\_lombaire\\_%C3%A9troit](https://fr.wikipedia.org/wiki/Canal_lombaire_%C3%A9troit)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lumbar\\_spinal\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lumbar_spinal_stenosis)

**cancer**

- TG : tumeur maligne  
 TS :
- adénocarcinome
  - adénopathie maligne
  - cancer à cellules alvéolaires
  - cancer anal
  - cancer anogénital
  - cancer colorectal
  - cancer de l'ampoule de Vater
  - cancer de l'amygdale palatine
  - cancer de l'épididyme
  - cancer de l'estomac
  - cancer de l'hypopharynx
  - cancer de l'hypophyse
  - cancer de l'intestin
  - cancer de l'oesophage
  - cancer de l'oropharynx
  - cancer de l'ovaire
  - cancer de l'uretère
  - cancer de l'utérus
  - cancer de la cavité buccale
  - cancer de la glande parotide
  - cancer de la glande salivaire
  - cancer de la glotte
  - cancer de la jonction oesogastrique
  - cancer de la langue
  - cancer de la parathyroïde
  - cancer de la peau
  - cancer de la prostate
  - cancer de la surrénale
  - cancer de la tête et du cou
  - cancer de la thyroïde
  - cancer de la trachée
  - cancer de la trompe de Fallope
  - cancer de la vésicule biliaire
  - cancer de la vessie
  - cancer de la vulve
  - cancer des voies biliaires
  - cancer du cerveau
  - cancer du foie
  - cancer du larynx
  - cancer du maxillaire
  - cancer du nez
  - cancer du pancréas
  - cancer du pénis
  - cancer du pharynx
  - cancer du poumon
  - cancer du rectum
  - cancer du rein
  - cancer du sein
  - cancer du testicule
  - cancer nasosinusal
  - cancer urogénital
  - carcinome
  - chondroblastome malin
  - chordome
  - épanchement cancéreux
  - épendymome malin
  - fibrosarcome
  - ganglioneuroblastome
  - germinome
  - gliome malin
  - gonadoblastome
  - hémopathie maligne
  - hidradénocarcinome

- histiocytofibrome malin
- hyphomycose
- lésion précancéreuse
- liposarcome
- lymphangiosarcome
- maladie résiduelle imperceptible
- médiastinite cancéreuse
- méningite cancéreuse
- mésoenchymome malin
- mésothéliome malin
- métastase
- neurinome malin
- neuroblastome
- neuroépithéliome
- oncocyte malin
- polyadénomatose endocrinienne
- polyadénomatose endocrinienne de type II
- rétinoblastome
- sarcome
- second cancer
- séminome
- syndrome de Li-Fraumeni
- syndrome de lyse tumorale
- syndrome de Nimègue
- syndrome paranéoplasique
- synovialosarcome
- tératome malin
- thymome malin
- tumeur ascitique
- tumeur carcinoïde maligne
- tumeur desmoplastique à petites cellules rondes
- tumeur germinale
- tumeur maligne du coeur
- tumeur maligne du rachis
- tumeur mixte maligne

Le cancer est une maladie provoquée par la transformation de cellules qui deviennent anormales et prolifèrent de façon excessive. (Wikipédia)

EN : *cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T4XJ4RLD-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12078>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cancer>

### cancer à cellules alvéolaires

Syn : *adénomatose pulmonaire*

- TG :
- cancer
  - pathologie des poumons

EN : *alveolar cell cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBTZ7XVQ-J>

*cancer amygdalien*

→ **cancer de l'amygdale palatine**

### cancer anal

Syn : *cancer de l'anus*

- TG :
- cancer
  - pathologie anorectale

TS : *carcinome épidermoïde du canal anal*

EN : *anal cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWM1WF98-Q>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Anal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Anal_cancer)

**cancer anogénital**

- TG : · cancer  
· pathologie anorectale  
· pathologie de l'appareil génital

EN : *anogenital cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D59VTJPR-H>

*cancer bronchogénique*

→ **cancer du poumon**

*cancer colique*

→ **cancer colorectal**

*cancer colo-rectal*

→ **cancer colorectal**

**cancer colorectal**

Syn : · *tumeur maligne du côlon et du rectum*

- *cancer colo-rectal*
- *tumeur maligne colorectale*
- *cancer du côlon et du rectum*
- *cancer du côlon*
- *cancer colique*
- *tumeur maligne du côlon*

- TG : · cancer  
· cancer de l'intestin  
· pathologie du côlon  
· pathologie du rectum

- TS : · adénocarcinome colorectal  
· cancer colorectal héréditaire non polyposique  
· cancer du côlon sigmoïde  
· carcinome colorectal  
· carcinome du côlon

Le cancer du côlon se développe à partir de la muqueuse du côlon (un des segments du gros intestin). Dans 70 % des cas, la tumeur se développe dans le côlon sigmoïde (boucle située dans la fosse iliaque gauche). (Wikipédia)

EN : *colorectal cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V9VPNSW2-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q188874>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_c%C3%B4lon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_c%C3%B4lon)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal_cancer)

**cancer colorectal héréditaire non polyposique**

- Syn : · *cancer colorectal héréditaire sans polypose*  
· *cancer du côlon héréditaire non polyposique*  
· *syndrome HNPCC*  
· *syndrome de Lynch*

- TG : · cancer colorectal  
· maladie héréditaire

TS : syndrome de Muir-Torre

EN : *hereditary nonpolyposis colorectal cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT342XNG-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_nonpolyposis\\_colorectal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_nonpolyposis_colorectal_cancer)

*cancer colorectal héréditaire sans polypose*

→ **cancer colorectal héréditaire non polyposique**

*cancer cutané*

→ **cancer de la peau**

**cancer de l'ampoule de Vater**

- TG : · cancer  
· pathologie de l'intestin

EN : *cancer of the ampulla of Vater*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQDPGPJN-D>

**cancer de l'amygdale palatine**

Syn : *cancer amygdalien*

- TG : · cancer  
· pathologie du pharynx

EN : *palatine tonsil cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHMB44V4-L>

*cancer de l'anus*

→ **cancer anal**

*cancer de l'encéphale*

→ **cancer du cerveau**

*cancer de l'endolarynx*

→ **cancer du larynx**

**cancer de l'endomètre**

Syn : *tumeur maligne de l'endomètre*

TG : cancer de l'utérus

TS : carcinome épidermoïde de l'endomètre

Le cancer de l'endomètre, appelé aussi cancer du corps utérin, est le cancer qui se développe à partir de l'endomètre qui est le tissu de l'utérus où se produit la nidation. (Wikipédia)

EN : *endometrium cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQLG7LBK-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q944777>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_l\\_%27endom%C3%A8tre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_l_%27endom%C3%A8tre)

**cancer de l'épididyme**

Syn : *tumeur maligne de l'épididyme*

- TG : · cancer  
· pathologie de l'épididyme

EN : *epididymis cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZ6DYG3L-G>



### cancer de l'estomac

- Syn : *tumeur maligne de l'estomac*  
 · *cancer gastrique*
- TG : · cancer  
 · pathologie de l'estomac
- TS : · adénocarcinome de l'estomac  
 · cancer du moignon gastrique  
 · cancer gastrique de type intestinal  
 · cancer gastrointestinal  
 · carcinome adénosquameux de l'estomac  
 · carcinome de l'estomac  
 · carcinome épidermoïde de l'estomac  
 · lésion précancéreuse de l'estomac  
 · linite plastique  
 · métaplasie intestinale et gastrique  
 · néoplasie intraépithéliale gastrique

Le cancer de l'estomac est une forme de cancer se développant aux dépens des tissus de l'estomac. (Wikipédia)

- EN :** *stomach cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTSN717B-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q189588>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_l%27estomac](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_l%27estomac)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stomach\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Stomach_cancer)

### cancer de l'hypopharynx

- Syn : *tumeur maligne de l'hypopharynx*
- TG : · cancer  
 · pathologie du pharynx
- TS : carcinome épidermoïde de l'hypopharynx

- EN :** *hypopharynx cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JPDZ9CFP-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1393463>

### cancer de l'hypophyse

- Syn : *tumeur maligne de l'hypophyse*
- TG : · cancer  
 · pathologie de l'hypophyse

- EN :** *pituitary cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLVZQ8X5-8>

### cancer de l'intestin

- Syn : *tumeur maligne de l'intestin*
- TG : · cancer  
 · pathologie de l'intestin
- TS : · cancer colorectal  
 · cancer gastrointestinal  
 · carcinome de l'intestin grêle  
 · carcinoïde à cellules calciformes de l'appendice  
 · lésion précancéreuse du côlon  
 · métaplasie intestinale  
 · métaplasie intestinale et gastrique

- EN :** *intestinal cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRJQLG97-G>

### cancer de l'oesophage

- Syn : *tumeur maligne de l'oesophage*
- TG : · cancer  
 · pathologie de l'oesophage
- TS : · adénocarcinome de l'oesophage  
 · carcinome de l'oesophage  
 · carcinome épidermoïde de l'oesophage  
 · oesophage de Barrett

Le cancer de l'oesophage est un cancer se développant dans la muqueuse de l'oesophage. (Wikipédia)

- EN :** *esophagus cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5Z91J0H-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_l%27oesophage](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_l%27oesophage)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_cancer)

### cancer de l'oropharynx

- Syn : · *cancer oropharyngé*  
 · *tumeur maligne de l'oropharynx*
- TG : · cancer  
 · pathologie du pharynx
- TS : carcinome épidermoïde de l'oropharynx

- EN :** *oropharynx cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WD0Q5LBK-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2031424>

### cancer de l'ovaire

- Syn : *tumeur maligne de l'ovaire*
- TG : · cancer  
 · pathologie des ovaires
- TS : · adénocarcinome de l'ovaire  
 · carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire  
 · carcinome à petites cellules de l'ovaire  
 · carcinome de l'ovaire  
 · néoplasie intraépithéliale ovarienne  
 · tumeur borderline de l'ovaire  
 · tumeur de Krukenberg

Le cancer de l'ovaire est une forme de cancer affectant un ovaire. Il se développe généralement à partir du revêtement de surface des ovaires. (Wikipédia)

- EN :** *ovary cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X67B6RFQ-V>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_l%27ovaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_l%27ovaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian_cancer)

### cancer de l'uretère

- Syn : *cancer urétéral*
- TG : · cancer  
 · pathologie de l'uretère
- TS : carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures

- EN :** *ureter cancer*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CR6V6M30-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7900422>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ureteral\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Ureteral_cancer)

**cancer de l'utérus**

Syn : *tumeur maligne de l'utérus*

- TG : · cancer  
· pathologie de l'utérus
- TS : · cancer de l'endomètre  
· cancer du col de l'utérus  
· cancer du corps utérin  
· carcinome de l'utérus  
· mulléroblastome  
· sarcome de l'utérus

EN : *uterus cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0JV4SGP-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_cancer)

**cancer de la cavité buccale**

Syn : *tumeur maligne de la cavité buccale*

- TG : · cancer  
· pathologie de la cavité buccale
- TS : · carcinome de la cavité buccale  
· carcinome épidermoïde de la cavité buccale  
· érythroplasie buccale  
· leucoplasie buccale  
· métastase gingivale

Les expressions cancer de la bouche, ou cancer de la cavité buccale, désignent toutes les lésions cancéreuses située au niveau de la bouche. (Wikipédia)

EN : *oral cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W8TLRN5G-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_bouche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_bouche)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oral\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Oral_cancer)

**cancer de la glande parotide**

- TG : · cancer  
· pathologie des glandes salivaires

EN : *parotid gland cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GMG35TZN-G>

**cancer de la glande salivaire**

Syn : *tumeur maligne de la glande salivaire*

- TG : · cancer  
· pathologie des glandes salivaires
- TS : · cancer des glandes salivaires mineures  
· carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires  
· sialoblastome

EN : *salivary gland cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T81FH93L-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Salivary\\_gland\\_tumour](https://en.wikipedia.org/wiki/Salivary_gland_tumour)

**cancer de la glotte**

- Syn : · *tumeur maligne de la glotte*  
· *cancer glottique*

- TG : · cancer  
· pathologie du larynx

TS : carcinome de la glotte

EN : *glottis cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZM36CS7F-2>

**cancer de la jonction oesogastrique**

- TG : · cancer  
· pathologie de l'estomac  
· pathologie de l'oesophage
- TS : adénocarcinome de la jonction oesogastrique

EN : *gastroesophageal junction cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JPXDQ8FD-T>

**cancer de la langue**

- TG : · cancer  
· pathologie de la cavité buccale
- TS : carcinome épidermoïde de la langue

EN : *tongue cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D650LPGB-F>

**cancer de la parathyroïde**

Syn : *tumeur maligne de la parathyroïde*

- TG : · cancer  
· pathologie des parathyroïdes
- TS : carcinome des parathyroïdes

EN : *parathyroid cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN46SLBB-J>

**cancer de la peau**

Syn : *cancer cutané*

- TG : · cancer  
· pathologie de la peau
- TS : · angioendothéliomatose  
· carcinome à cellules de Merkel  
· carcinome basocellulaire  
· carcinome basosquameux  
· carcinome épidermoïde de la peau  
· dermatofibrosarcome  
· épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz  
· érythroplasie de Queyrat  
· kératose actinique  
· maladie de Bowen  
· mélanome malin  
· mélanose précancéreuse de Dubreuilh  
· métastase cutanée  
· porocarcinome eccrine  
· tumeur fibrohistiocytaire plexiforme

Les cancers de la peau sont des tumeurs malignes d'histologie variée, développées aux dépens des cellules de la peau. (Wikipédia)

EN : *skin cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0RL6D4D-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q192102>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_peau](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_peau)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Skin\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Skin_cancer)

### cancer de la prostate

- Syn* : · tumeur maligne de la prostate  
· cancer prostatique
- TG* : · cancer  
· pathologie de la prostate
- TS* : · adénocarcinome canalaire de la prostate  
· adénocarcinome de la prostate  
· carcinome de la prostate  
· métastase prostatique  
· néoplasie intraépithéliale prostatique

Le cancer de la prostate est un cancer fréquent touchant la prostate, une glande de l'appareil reproducteur de l'homme. (Wikipédia)

- EN* : [prostate cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJ3ZRK7S-1>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q181257>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_prostate](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_prostate)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Prostate\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Prostate_cancer)

### cancer de la surrénale

- Syn* : tumeur maligne de la surrénale
- TG* : · cancer  
· pathologie des surrénales
- TS* : carcinome corticosurrénalien
- EN* : [adrenal cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JT20XXPL-C>

### cancer de la tête et du cou

- TG* : · cancer  
· pathologie ORL
- TS* : · carcinome de la tête et du cou  
· carcinome épidermoïde de la tête et du cou

Un cancer des voies aérodigestives supérieures (ou improprement cancer de la tête et du cou) est un cancer localisé au niveau des voies aérodigestives supérieures, ce qui regroupe les sinus, les fosses nasales, le pharynx (composé du nasopharynx, de l'oropharynx et de l'hypopharynx), la cavité buccale et le larynx. (Wikipédia)

- EN* : [head and neck cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WGVBXC4C-H>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1783924>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_des\\_voies\\_a%C3%A9rodigestives\\_sup%C3%A9rieures](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_des_voies_a%C3%A9rodigestives_sup%C3%A9rieures)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Head\\_and\\_neck\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Head_and_neck_cancer)

### cancer de la thyroïde

- Syn* : tumeur maligne de la thyroïde
- TG* : · cancer  
· pathologie de la thyroïde
- TS* : · carcinome anaplasique de la thyroïde  
· carcinome de la thyroïde

Le cancer de la thyroïde est un cancer qui touche l'un des différents types cellulaires composant la thyroïde. (Wikipédia)

- EN* : [thyroid cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVLWVX2P-0>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q826522>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_thyro%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_thyro%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid_cancer)

### cancer de la trachée

- TG* : · cancer  
· pathologie de la trachée
- TS* : · carcinome adénoïde kystique de la trachée  
· néoplasie intraépithéliale trachéale
- EN* : [tracheal cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X0583PLW-L>

### cancer de la trompe de Fallope

- Syn* : tumeur maligne de la trompe de Fallope
- TG* : · cancer  
· pathologie de la trompe de Fallope
- TS* : carcinome de la trompe de Fallope
- EN* : [fallopian tube cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6Z9MSVG-M>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4818922>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fallopian\\_tube\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Fallopian_tube_cancer)

### cancer de la vésicule biliaire

- Syn* : tumeur de la vésicule biliaire
- TG* : · cancer  
· pathologie des voies biliaires
- EN* : [gallbladder cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4N25BVW-L>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q977787>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gallbladder\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Gallbladder_cancer)

### cancer de la vessie

- TG* : · cancer  
· pathologie de la vessie
- TS* : · carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire  
· carcinome de la vessie urinaire

La paroi interne de la vessie est tapissée de cellules transitionnelles qui sont à l'origine de la plupart des cancers de la vessie. (Wikipédia)

- EN* : [bladder cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZL5N1H6-G>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q504775>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_vessie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_vessie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bladder\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Bladder_cancer)

### cancer de la vulve

- Syn* : · tumeur maligne de la vulve  
· cancer vulvaire
- TG* : · cancer  
· pathologie de la vulve
- TS* : · carcinome de la vulve  
· carcinome épidermoïde de la vulve  
· néoplasie intraépithéliale vulvaire

Le cancer de la vulve est une excroissance de tissu maligne et invasive dans la vulve. (Wikipédia)

- EN* : [vulva cancer](#)  
*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQBVSQ9L-8>  
*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2303073>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_de\\_la\\_vulve](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_de_la_vulve)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar_cancer)

**cancer des glandes salivaires mineures**

TG : [cancer de la glande salivaire](#)

EN : [minor salivary gland cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJNCFC9V-C>

**cancer des voies biliaires**

Syn : [tumeur maligne des voies biliaires](#)

[cholangiocarcinome](#)

TG : [adénocarcinome](#)

[cancer](#)

[cancer du foie](#)

[pathologie des voies biliaires](#)

TS : [cholangiocarcinome hilare](#)

Le cholangiocarcinome (de chol du gr. χολή : « bile », angi(o) du gr. ἄγγαιον : « capsule, vaisseau » et carcinome du gr. καρκίνωμα : « cancer ») est une tumeur développée à partir de l'épithélium tapissant les voies biliaires. (Wikipédia)

EN : [biliary tract cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H4W66XZR-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholangiocarcinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholangiocarcinoma>

**cancer du bassinot**

Syn : [tumeur maligne du bassinot](#)

TG : [cancer du rein](#)

EN : [renal pelvis cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZX2MW5C3-F>

*cancer du cavum*

→ [cancer du nasopharynx](#)

**cancer du cerveau**

Syn : [cancer de l'encéphale](#)

[tumeur maligne intracrânienne](#)

TG : [cancer](#)

[pathologie de l'encéphale](#)

TS : [gliome malin intracrânien](#)

[gliosarcome](#)

[hémangiopéricytome malin](#)

[médulloblastome](#)

[méningiome malin](#)

[métastase cérébrale](#)

EN : [brain cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHF4GRXZ-Z>

**cancer du col de l'utérus**

Syn : [cancer du col utérin](#)

[tumeur maligne du col de l'utérus](#)

TG : [cancer de l'utérus](#)

[pathologie du col de l'utérus](#)

TS : [carcinome du col utérin](#)

[carcinome épidermoïde du col utérin](#)

[cellule atypique adénoïde de signification indéterminée](#)

[cellule malpighienne atypique de signification indéterminée](#)

[dysplasie du col de l'utérus](#)

[lésion précancéreuse du col utérin](#)

Le cancer du col utérin (CCU) est un cancer invasif qui se développe à partir de l'épithélium malpighien du col de l'utérus. (Wikipédia)

EN : [cervical cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKGNTK2L-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q160105>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_col\\_ut%C3%A9rin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_col_ut%C3%A9rin)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical_cancer)

*cancer du col utérin*

→ [cancer du col de l'utérus](#)

*cancer du côlon*

→ [cancer colorectal](#)

*cancer du côlon et du rectum*

→ [cancer colorectal](#)

*cancer du côlon héréditaire non polyposique*

→ [cancer colorectal héréditaire non polyposique](#)

**cancer du côlon sigmoïde**

TG : [cancer colorectal](#)

EN : [sigmoid colon cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH9S99FZ-Q>

*cancer du corps de l'utérus*

→ [cancer du corps utérin](#)

**cancer du corps utérin**

Syn : [cancer du corps de l'utérus](#)

TG : [cancer de l'utérus](#)

EN : [uterine corpus cancer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNTV0C89-7>

### cancer du foie

Syn : · *cancer hépatique*  
· *tumeur maligne du foie*

TG : · cancer  
· pathologie du foie

TS : · cancer des voies biliaires  
· carcinome hépatocellulaire  
· cholangiocarcinome hilaire  
· hépatoblastome  
· hépatome de Yoshida  
· métastase hépatique

Cancers primitifs du foie : Carcinome hépatocellulaire : survient le plus souvent sur un terrain de cirrhose d'étiologie diverse : alcoolisme, hépatite B, hépatite C, hémochromatose. L'incidence élevée du Carcinome hépatocellulaire est aussi liée à la présence de l'aflatoxine, toxine produite par un champignon de type aspergillus. Ce champignon survit en formant un biofilm lui permettant d'échapper au système immunitaire, dans une infection de type aspergillose non invasive. Cholangiocarcinome, développé aux dépens des voies biliaires. Carcinome fibrolamellaire : rare, atteint plutôt la femme. Hépatoblastome : enfant, hépatocytes fœtaux. Angiosarcome : Thorotrast (ancien produit de contraste radiologique), chlorure de vinyle, stéroïdes androgènes. Hépatome : il s'agit d'en fait d'un terme générique pour les tumeurs bénignes du foie. Le terme d'hépatome malin correspond au Carcinome hépatocellulaire. (Wikipédia)

EN : *liver cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XN51GS31-0>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q623031>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_foie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_foie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_cancer)

### cancer du larynx

Syn : · *tumeur maligne du larynx*  
· *cancer de l'endolarynx*  
· *cancer laryngé*

TG : · cancer  
· pathologie du larynx

TS : · carcinome du larynx  
· carcinome épidermoïde du larynx

Le cancer du larynx, qui touche souvent des fumeurs et autres personnes ayant contact avec des substances cancérigènes dans l'air respiré. (Wikipédia)

EN : *laryngeal cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T4ZTH5WS-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q852423>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_larynx](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_larynx)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngeal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngeal_cancer)

### cancer du maxillaire

Syn : *tumeur maligne du maxillaire*  
TG : · cancer  
· pathologie des maxillaires

EN : *maxillary cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8RM7ZW1-9>

### cancer du moignon gastrique

TG : cancer de l'estomac  
EN : *remnant stomach cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NG68V9WG-F>

### cancer du nasopharynx

Syn : · *cancer du cavum*  
· *cancer du rhinopharynx*  
· *tumeur maligne du nasopharynx*

TG : cancer du pharynx  
TS : carcinome du nasopharynx

EN : *nasopharynx cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHM4C5B4-3>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nasopharynx\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Nasopharynx_cancer)

### cancer du nez

Syn : *tumeur maligne du nez*  
TG : · cancer  
· pathologie du nez

TS : *esthésioneuroblastome*

L'expression « cancer du nez » désigne non pas un type unique de cancer, mais l'ensemble des lésions cancéreuses située sur le nez ou dans la cavité nasale. (Wikipédia)

EN : *nose cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVD2303N-2>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_nez](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_nez)

### cancer du pancréas

Syn : *tumeur maligne du pancréas*  
TG : · cancer  
· pathologie du pancréas  
TS : · adénocarcinome du pancréas  
· cancer du pancréas exocrine  
· carcinome canalaire du pancréas  
· carcinome du pancréas

Le cancer du pancréas, ou adénocarcinome pancréatique, est un cancer de la glande pancréatique (située derrière l'estomac et qui sécrète les enzymes digestives). (Wikipédia)

EN : *pancreas cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N989B7SB-L>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_pancr%C3%A9as](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_pancr%C3%A9as)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic_cancer)

### cancer du pancréas exocrine

TG : cancer du pancréas  
EN : *exocrine pancreatic cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QKBXMBWV-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic\\_cancer#Exocrine\\_cancers](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic_cancer#Exocrine_cancers)

### cancer du pénis

Syn : *tumeur maligne du pénis*  
TG : · cancer  
· pathologie du pénis  
TS : · balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée  
· carcinome du pénis  
· carcinome épidermoïde du pénis

L'expression cancer du pénis désigne plusieurs types de tumeur maligne touchant les cellules de la peau du gland (dans un cas sur deux) ou du reste du pénis, ou les tissus (internes) du pénis. (Wikipédia)

EN : *penis cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RR38MGM9-G>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_p%C3%A9nis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_p%C3%A9nis)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Penile\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Penile_cancer)

**cancer du pharynx**

Syn : · *cancer pharyngé*  
· *tumeur maligne du pharynx*

TG : · cancer

· pathologie du pharynx

TS : · cancer du nasopharynx  
· carcinome du pharynx  
· carcinome épidermoïde du pharynx

EN : *pharynx cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF0QCJ0D-M>

**cancer du poumon**

Syn : · *cancer bronchogénique*  
· *tumeur maligne bronchopulmonaire*  
· *cancer pulmonaire*

TG : · cancer

· pathologie des bronches

TS : · adénocarcinome bronchopulmonaire  
· carcinome bronchioloalvéolaire  
· carcinome bronchopulmonaire  
· carcinosarcome bronchopulmonaire  
· choriocarcinome pulmonaire  
· léiomyosarcome bronchopulmonaire  
· lésion précancéreuse du poumon  
· métastase de l'espace alvéolaire  
· métastase pulmonaire  
· réticulosarcome bronchopulmonaire  
· syndrome de Pancoast et Tobias  
· tumeur de Lewis

Les expressions cancer du poumon et cancer bronchique désignent au sens strict une tumeur maligne du poumon, et par extension les carcinomes pulmonaires, qui regroupent les tumeurs malignes épithéliales du poumon. (Wikipédia)

EN : *lung cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ7H0GJZ-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q47912>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_poumon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_poumon)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lung\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Lung_cancer)

**cancer du rectum**

Syn : · *tumeur maligne du rectum*  
· *cancer rectal*

TG : · cancer

· pathologie du rectum

TS : · carcinome du rectum  
· lésion épidermoïde intraépithéliale de l'an

Le cancer du rectum, comme pour le cancer du côlon, se développe à partir de la muqueuse du gros intestin. (Wikipédia)

EN : *rectum cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SLLKNZ02-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_rectum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_rectum)

**cancer du rein**

TG : · cancer

· pathologie du rein

TS : · cancer du bassin  
· carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures  
· carcinome médullaire du rein  
· carcinome papillaire à cellules rénales  
· hypernéphrome  
· métastase rénale  
· tumeur de Riopelle  
· tumeur de Wilms

Le cancer du rein est un cancer relativement rare, se développant à partir des cellules rénales. (Wikipédia)

EN : *kidney cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWC788RZ-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3242950>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_rein](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_rein)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney_cancer)

*cancer du rhinopharynx*

→ **cancer du nasopharynx**

**cancer du sein**

Syn : · *cancer mammaire*  
· *tumeur maligne de la glande mammaire*

TG : · cancer

· pathologie du sein

TS : · adénocarcinome du sein  
· carcinome canalaire du sein  
· carcinome canalaire in situ du sein  
· carcinome du sein  
· carcinome épidermoïde du sein  
· carcinome lobulaire du sein  
· lésion précancéreuse du sein  
· maladie de Paget du sein  
· tumeur phyllode

Le cancer du sein est une tumeur maligne de la glande mammaire. Autrement dit, c'est un cancer qui naît dans les unités cellulaires dont la fonction est de sécréter le lait, les unités ducto-lobulaires du sein, essentiellement chez la femme. (Wikipédia)

EN : *breast cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G974P4MH-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q128581>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_sein](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_sein)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Breast\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Breast_cancer)

**cancer du testicule**

Syn : · *tumeur maligne du testicule*  
· *cancer testiculaire*

TG : · cancer

· pathologie du testicule

TS : · orchioblastome  
· tumeur germinale du testicule

L'expression « cancer du testicule » regroupe plusieurs types de tumeurs germinales du testicule. (Wikipédia)

EN : *testicle cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQ6NGDN9-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_du\\_testicule](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_du_testicule)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Testicular\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Testicular_cancer)

*cancer épidermoïde du sein*

→ **carcinome épidermoïde du sein**

---

*cancer gastrique*

→ **cancer de l'estomac**

---

### **cancer gastrique de type intestinal**

TG : · cancer de l'estomac

EN : *intestinal type gastric cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q2H30DC4-S>

---

### **cancer gastrointestinal**

TG : · cancer de l'estomac

· cancer de l'intestin

TS : · léiomyosarcome gastrointestinal

· tumeur neuroendocrine gastrointestinale

· tumeur stromale gastrointestinale

EN : *gastrointestinal cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXP3C021-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal_cancer)

---

*cancer glottique*

→ **cancer de la glotte**

---

*cancer hépatique*

→ **cancer du foie**

---

### **cancer in situ**

Syn : *épithélioma in situ*

TG : carcinome

TS : · carcinome canalaire in situ du sein

· papulose bowénoïde

Un carcinome in situ ou cancer in situ (CIS) est un carcinome qui est limité à l'épithélium. Ce stade précoce du cancer est caractérisé par une prolifération de cellules épithéliales cancéreuses ne franchissant pas la membrane basale. (Wikipédia)

EN : *carcinoma in situ*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVM3F40J-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_in\\_situ](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_in_situ)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoma\\_in\\_situ](https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoma_in_situ)

---

*cancer laryngé*

→ **cancer du larynx**

---

*cancer mammaire*

→ **cancer du sein**

---

*cancer médullaire*

→ **carcinome médullaire**

---

### **cancer nasosinuisien**

TG : · cancer

· pathologie des sinus de la face

· pathologie du nez

EN : *sinonasal cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMH41XXD-9>

---

*cancer oropharyngé*

→ **cancer de l'oropharynx**

---

*cancer pharyngé*

→ **cancer du pharynx**

---

*cancer prostatique*

→ **cancer de la prostate**

---

*cancer pulmonaire*

→ **cancer du poumon**

---

*cancer rectal*

→ **cancer du rectum**

---

*cancer testiculaire*

→ **cancer du testicule**

---

*cancer urétéral*

→ **cancer de l'uretère**

---

### **cancer urogénital**

TG : · cancer

· pathologie de l'appareil génital

· pathologie de l'appareil urinaire

TS : carcinome à petites cellules urogénital

EN : *genitourinary cancer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH57B12M-Q>

---

*cancer vulvaire*

→ **cancer de la vulve**

---

### **candidose**

TG : mycose

TS : · glossite losangique médiane

· muguet

Une candidose est une infection fongique causée par des levures du genre *Candida*. Le terme peut désigner tout une gamme de manifestations pathologiques ayant pour facteurs ces champignons levuriformes. (Wikipédia)

EN : *candidiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2H63076-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q273510>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Candidose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Candidiasis>

---

**capillariose**

TG : [nématodose](#)

Les capillarioses sont des maladies (humaines ou vétérinaires) provoquées par des nématodes de la famille des Capillariidae. (Wikipédia)

EN : [capillariasis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8XKBFS3-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1034620>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Capillariose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Capillariasis>

**capture nodale**

TG : · [trouble de la conduction](#)  
 · [trouble du rythme cardiaque](#)

EN : [junctional capture](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4MW042V-K>

**capture ventriculaire**

TG : · [trouble de la conduction](#)  
 · [trouble du rythme cardiaque](#)

EN : [ventricular capture](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKWNR8DR-K>

*caractère psychopathique*

→ [personnalité psychopathique](#)

*carate*

→ [pinta](#)

*carcinomatose*

→ [carcinose](#)

*carcinomatose péritonéale*

→ [carcinose péritonéale](#)

**carcinome**

Syn : · [épithélioma](#)  
 · [épithelioma](#)

TG : [cancer](#)

TS : · [cancer in situ](#)  
 · [carcinome à cellules acineuses](#)  
 · [carcinome à cellules claires](#)  
 · [carcinome à cellules de Merkel](#)  
 · [carcinome à cellules en bague à chaton](#)  
 · [carcinome à cellules géantes](#)  
 · [carcinome à cellules transitionnelles](#)  
 · [carcinome à grandes cellules](#)  
 · [carcinome à petites cellules](#)  
 · [carcinome adénosquameux](#)  
 · [carcinome adénoïde kystique](#)  
 · [carcinome anaplasique](#)  
 · [carcinome basocellulaire](#)  
 · [carcinome basosquameux](#)  
 · [carcinome bronchioloalvéolaire](#)  
 · [carcinome bronchopulmonaire](#)  
 · [carcinome canalaire](#)  
 · [carcinome cloacogénique](#)  
 · [carcinome colorectal](#)

- [carcinome corticosurrénalien](#)
- [carcinome de l'anus](#)
- [carcinome de l'estomac](#)
- [carcinome de l'intestin grêle](#)
- [carcinome de l'oesophage](#)
- [carcinome de l'ovaire](#)
- [carcinome de l'utérus](#)
- [carcinome de la cavité buccale](#)
- [carcinome de la prostate](#)
- [carcinome de la tête et du cou](#)
- [carcinome de la thyroïde](#)
- [carcinome de la trompe de Fallope](#)
- [carcinome de la vessie urinaire](#)
- [carcinome de la vulve](#)
- [carcinome des glandes sudoripares](#)
- [carcinome des parathyroïdes](#)
- [carcinome du côlon](#)
- [carcinome du larynx](#)
- [carcinome du pancréas](#)
- [carcinome du pénis](#)
- [carcinome du pharynx](#)
- [carcinome du rectum](#)
- [carcinome du sein](#)
- [carcinome du thymus](#)
- [carcinome embryonnaire](#)
- [carcinome épidermoïde](#)
- [carcinome folliculaire](#)
- [carcinome galactophorique](#)
- [carcinome hépatocellulaire](#)
- [carcinome lobulaire du sein](#)
- [carcinome médullaire](#)
- [carcinome mixte](#)
- [carcinome mucineux](#)
- [carcinome non à petites cellules](#)
- [carcinome papillaire](#)
- [carcinome séreux](#)
- [carcinosarcome](#)
- [carcinose](#)
- [cholangiocarcinome hilaire](#)
- [choriocarcinome](#)
- [épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn](#)
- [lymphoépithéliome](#)
- [orchioblastome](#)
- [syndrome de Bazex-Dupré et Christol](#)
- [tumeur de Krukenberg](#)
- [tumeur de Lewis](#)
- [tumeur mucoépidermoïde](#)

Un carcinome (du grec karkīnōma, cancer) ou épithélioma est un cancer développé à partir d'un tissu épithélial (peau, muqueuse). (Wikipédia)

EN : [carcinoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TC1N8GQX-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q33525>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoma>

**carcinome à cellules acineuses**

TG : [carcinome](#)

EN : [acinar cell carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1MQXHWJ-T>



### carcinome à cellules claires

TG : carcinome  
 TS : carcinome à cellules claires bronchopulmonaire

Les carcinomes à cellules claires forment un groupe phénotypique tumoral caractérisé par de grandes cellules claires, au cytoplasme abondant chargé de glycogène. (Wikipédia)

EN : *clear cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5KGLX25-1>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_%C3%A0\\_cellules\\_claires](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_%C3%A0_cellules_claires)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Clear\\_cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Clear_cell_carcinoma)

### carcinome à cellules claires bronchopulmonaire

TG : · carcinome à cellules claires  
 · carcinome bronchopulmonaire  
 EN : *bronchopulmonar clear cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WX39WLQV-F>

### carcinome à cellules de Merkel

Syn : · carcinome de cellules de Merkel  
 · tumeur de Merkel  
 · carcinome de Merkel  
 · épithélioma à cellules de Merkel

TG : · cancer de la peau  
 · carcinome

Le carcinome à cellules de Merkel est un cancer de la peau. Il est classé parmi les tumeurs neuro-endocrines cutanées rares. Il a été décrit pour la première fois par Tokier en 1972. (Wikipédia)

EN : *Merkel cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWXW8BRS-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1711744>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_%C3%A0\\_cellules\\_de\\_Merkel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_%C3%A0_cellules_de_Merkel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Merkel-cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Merkel-cell_carcinoma)

### carcinome à cellules en bague à chaton

TG : carcinome  
 TS : carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie

EN : *signet-ring cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNS9GJ64-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Signet\\_ring\\_cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Signet_ring_cell_carcinoma)

### carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie

TG : · carcinome à cellules en bague à chaton  
 · carcinome de la vessie urinaire

EN : *bladder signet-ring cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGFRNZTX-2>

### carcinome à cellules géantes

TG : carcinome  
 TS : carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire  
 EN : *giant cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZNHK2NT-D>

### carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire

TG : · carcinome à cellules géantes  
 · carcinome bronchopulmonaire

EN : *bronchopulmonar giant cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3R9WS91-4>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Giant-cell\\_carcinoma\\_of\\_the\\_lung](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant-cell_carcinoma_of_the_lung)

### carcinome à cellules transitionnelles

TG : carcinome  
 TS : · carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire  
 · carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire  
 · carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures

EN : *transitional cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HF4NXKLM-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2501186>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Transitional\\_cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Transitional_cell_carcinoma)

### carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire

TG : · cancer de l'ovaire  
 · carcinome à cellules transitionnelles

EN : *ovary transitional cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPP9RN8B-F>

### carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire

TG : · cancer de la vessie  
 · carcinome à cellules transitionnelles

EN : *bladder transitional cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRZQMB6F-Z>

### carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures

TG : · cancer de l'uretère  
 · cancer du rein  
 · carcinome à cellules transitionnelles

EN : *upper urinary tract transitional cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHW0Q8XV-4>

### carcinome à grandes cellules

TG : carcinome  
 TS : carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire

EN : *large cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTTXTWLS-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Large-cell\\_lung\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Large-cell_lung_carcinoma)

### carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire

TG : · carcinome à grandes cellules  
 · carcinome bronchopulmonaire  
 EN : *bronchopulmonar large cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QGVMQ76P-V>

### carcinome à petites cellules

TG : [carcinome](#)  
 TS : [carcinome à petites cellules bronchopulmonaire](#)  
       · [carcinome à petites cellules de l'ovaire](#)  
       · [carcinome à petites cellules urogénital](#)

EN : [small cell carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWH34ZTS-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q738170>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Small-cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Small-cell_carcinoma)

### carcinome à petites cellules bronchopulmonaire

TG : [carcinome à petites cellules](#)  
       · [carcinome bronchopulmonaire](#)

Les cancers bronchiques à petites cellules (ou carcinomes pulmonaires à petites cellules) sont des cancers du poumon plus fréquents chez les fumeurs, aussi bien chez le sujet âgé que chez le sujet jeune. Ils sont le plus souvent de siège hilair ou médiastino-pulmonaire ; plus rarement, ils peuvent se présenter comme une tumeur périphérique, isolée (moins de 10 % des cas). On distingue les formes intrathoraciques pures et les formes extrathoraciques d'emblée. Leur évolution est très rapide localement et à distance et s'accompagne souvent de syndrome paranéoplasique. (Wikipédia)

EN : [bronchopulmonary small cell carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5QWLKF1-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer\\_bronchique\\_%C3%A0\\_petites\\_cellules](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cancer_bronchique_%C3%A0_petites_cellules)

### carcinome à petites cellules de l'ovaire

TG : [cancer de l'ovaire](#)  
       · [carcinome à petites cellules](#)

EN : [small cell carcinoma of the ovary](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VH6343ZD-3>

### carcinome à petites cellules urogénital

TG : [cancer urogénital](#)  
       · [carcinome à petites cellules](#)

EN : [genitourinary small cell carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TN1XSBCF-1>

*carcinome adéno-squameux de l'estomac*

→ [carcinome adénosquameux de l'estomac](#)

### carcinome adénosquameux

Syn : [épithélioma spinoglandulaire](#)

TG : [carcinome](#)

TS : [carcinome adénosquameux de l'estomac](#)

EN : [adenosquamous carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F3ZL48ZJ-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3658380>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Adenosquamous\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Adenosquamous_carcinoma)

### carcinome adénosquameux de l'estomac

Syn : [carcinome adéno-squameux de l'estomac](#)

TG : [cancer de l'estomac](#)

· [carcinome adénosquameux](#)

EN : [gastric adenosquamous carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJH2569M-C>

### carcinome adénoïde kystique

Syn : [cylindrome](#)

TG : [carcinome](#)

· [tumeur](#)

TS : [carcinome adénoïde kystique de la trachée](#)

· [carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires](#)

· [cylindrome bronchique](#)

· [cylindrome de Brooke Spiegler](#)

Un carcinome adénoïde kystique, ou cylindrome, est un cancer de la famille des adénocarcinomes, le plus souvent développé aux dépens des glandes salivaires, mais aussi de la trachée ou du canal lacrymal. (Wikipédia)

EN : [cystic adenoid carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W6ZRPJX-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_ad%C3%A9no%C3%AFde\\_kystique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_ad%C3%A9no%C3%AFde_kystique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Adenoid\\_cystic\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Adenoid_cystic_carcinoma)

### carcinome adénoïde kystique de la trachée

Syn : [cylindrome de la trachée](#)

TG : [cancer de la trachée](#)

· [carcinome adénoïde kystique](#)

EN : [trachea adenoid cystic carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1B2JR08-D>

### carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires

Syn : [cylindrome de la glande salivaire](#)

· [cylindrome des glandes salivaires](#)

TG : [cancer de la glande salivaire](#)

· [carcinome adénoïde kystique](#)

EN : [salivary gland adenoid cystic carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRG2JKWM-K>

*carcinome anal*

→ [carcinome de l'anus](#)

### carcinome anaplasique

Syn : [épithélioma anaplasique](#)

TG : [carcinome](#)

TS : [carcinome anaplasique bronchopulmonaire](#)

· [carcinome anaplasique de la thyroïde](#)

EN : [anaplastic carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWKW75ZX-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Anaplastic\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Anaplastic_carcinoma)

### carcinome anaplasique bronchopulmonaire

TG : [carcinome anaplasique](#)

· [carcinome bronchopulmonaire](#)

EN : [bronchopulmonar anaplastic carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLW1BMW8-D>

### carcinome anaplasique de la thyroïde

Syn : [carcinome indifférencié de la thyroïde](#)

TG : [cancer de la thyroïde](#)

· [carcinome anaplasique](#)

EN : [anaplastic thyroid carcinoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z78H273T-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Anaplastic\\_thyroid\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Anaplastic_thyroid_cancer)

**carcinome basocellulaire**

- Syn : *épithélioma basocellulaire*  
 TG : · cancer de la peau  
 · carcinome  
 TS : · carcinome basocellulaire pigmenté  
 · carcinome basocellulaire sclérodermiforme  
 · syndrome de Bazex-Dupré et Christol  
 · syndrome du naevus basocellulaire  
 · tumeur fibroépithéliale de Pinkus

Le carcinome basocellulaire ou CBC (en anglais, basal cell carcinoma, basal cell cancer ou BCC) est un cancer de la peau dont l'évolution est très favorable sous traitement. (Wikipédia)

- EN : *basal cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVKRHD8R-6>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_basocellulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_basocellulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Basal-cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Basal-cell_carcinoma)

**carcinome basocellulaire pigmenté**

- Syn : *épithélioma basocellulaire pigmenté*  
 TG : carcinome basocellulaire  
 EN : *pigmented basal cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G715K258-7>

**carcinome basocellulaire sclérodermiforme**

- Syn : *épithélioma basocellulaire sclérodermiforme*  
 TG : carcinome basocellulaire  
 EN : *sclerodermiform basal cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVGJ02TX-F>

**carcinome basosquameux**

- TG : · cancer de la peau  
 · carcinome  
 EN : *basosquamous carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHN6FSCH-2>

**carcinome bronchioloalvéolaire**

- TG : · cancer du poumon  
 · carcinome

L'adénocarcinome pulmonaire in situ (ou carcinome bronchioloalvéolaire) est une variété non-invasive d'adénocarcinome pulmonaire. (Wikipédia)

- EN : *bronchioloalveolar carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX0HRXMK-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nocarcinome\\_pulmonaire\\_in\\_situ](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nocarcinome_pulmonaire_in_situ)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Adenocarcinoma\\_in\\_situ\\_of\\_the\\_lung](https://en.wikipedia.org/wiki/Adenocarcinoma_in_situ_of_the_lung)

*carcinome bronchique*

→ **carcinome bronchopulmonaire**

**carcinome bronchopulmonaire**

- Syn : *carcinome bronchique*  
 TG : · cancer du poumon  
 · carcinome  
 TS : · carcinome à cellules claires bronchopulmonaire  
 · carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire  
 · carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire  
 · carcinome à petites cellules bronchopulmonaire  
 · carcinome anaplasique bronchopulmonaire  
 · carcinome épidermoïde bronchopulmonaire  
 · carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire

- EN : *bronchopulmonary carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0RPJWPV-Q>

**carcinome canalaire**

- TG : carcinome  
 TS : · carcinome canalaire du pancréas  
 · carcinome canalaire du sein  
 · carcinome canalaire in situ du sein

Les carcinomes canauxaires sont une classe de tumeurs solides de la Classification internationale des maladies oncologiques. Elles sont développées aux dépens des canaux excréteurs d'une glande exocrine : sein, pancréas, prostate, glandes lacrymales... (Wikipédia)

- EN : *ductal carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSNPF511-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_canalaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_canalaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ductal\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Ductal_carcinoma)

*carcinome canalaire de la glande mammaire*

→ **carcinome canalaire du sein**

**carcinome canalaire du pancréas**

- Syn : *carcinome canalaire pancréatique*  
 TG : · cancer du pancréas  
 · carcinome canalaire  
 EN : *pancreatic ductal carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCR4P892-3>

**carcinome canalaire du sein**

- Syn : · *carcinome canalaire mammaire*  
 · *épithélioma canalaire du sein*  
 · *carcinome canalaire de la glande mammaire*  
 · *carcinome mammaire canalaire*  
 TG : · cancer du sein  
 · carcinome canalaire  
 EN : *breast ductal carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQHF00P0-8>

**carcinome canalaire in situ du sein**

- Syn : · *carcinome canalaire in situ mammaire*  
 · *carcinome intracanaulaire du sein*  
 TG : · cancer du sein  
 · cancer in situ  
 · carcinome canalaire  
 EN : *breast ductal carcinoma in situ*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVS9FP5G-G>

## CARCINOME CLOACOGÉNIQUE

*carcinome canalaire in situ mammaire*

→ **carcinome canalaire in situ du sein**

---

*carcinome canalaire mammaire*

→ **carcinome canalaire du sein**

---

*carcinome canalaire pancréatique*

→ **carcinome canalaire du pancréas**

---

*carcinome cervical*

→ **carcinome du col utérin**

---

### carcinome cloacogénique

*Syn : épithélioma cloacogénique*

TG : **carcinome**

EN : **transitional cloacogenic carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WSLG4Z8L-9>

---

*carcinome colique*

→ **carcinome du côlon**

---

*carcinome colloïde*

→ **carcinome mucineux**

---

### carcinome colorectal

*Syn : · carcinome du côlon et du rectum  
· carcinome rectocolique*

TG : · **cancer colorectal**  
· **carcinome**

EN : **colorectal carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZ6W9X91-0>

---

*carcinome cortico-surrénalien*

→ **carcinome corticosurrénalien**

---

### carcinome corticosurrénalien

*Syn : · carcinome cortico-surrénalien  
· carcinome du cortex surrénalien*

TG : · **cancer de la surrénale**  
· **carcinome**  
· **pathologie de la corticosurrénale**

EN : **adrenal cortex carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSF9F5LH-Z>

---

### carcinome cuniculatum

*Syn : épithélioma cuniculatum*

TG : **carcinome épidermoïde**

EN : **cuniculatum carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQDFR04S-X>

---

*carcinome de cellules de Merkel*

→ **carcinome à cellules de Merkel**

---

### carcinome de l'anus

*Syn : carcinome anal*

TG : · **carcinome**  
· **pathologie anorectale**

EN : **anus carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3M72Q43-B>

---

### carcinome de l'endomètre

*Syn : · épithélioma de l'endomètre  
· carcinome endométrial*

TG : **carcinome de l'utérus**

EN : **endometrium carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V04Q83J0-V>

---

### carcinome de l'estomac

*Syn : · épithélioma gastrique  
· carcinome gastrique  
· épithélioma de l'estomac*

TG : · **cancer de l'estomac**  
· **carcinome**

EN : **stomach carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HC6DQF91-2>

---

### carcinome de l'hypopharynx

TG : **carcinome du pharynx**

EN : **hypopharynx carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LLSJ5QCM-6>

---

### carcinome de l'intestin grêle

TG : · **cancer de l'intestin**  
· **carcinome**

EN : **small bowel carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S50XF1J7-T>

---

### carcinome de l'oesophage

*Syn : carcinome oesophagien*

TG : · **cancer de l'oesophage**  
· **carcinome**

EN : **esophagus carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZ55RKVJ-0>

---

### carcinome de l'ovaire

*Syn : carcinome ovarien*

TG : · **cancer de l'ovaire**  
· **carcinome**

TS : · **carcinome endométrioïde**  
· **carcinome séreux papillaire de l'ovaire**

EN : **ovary carcinoma**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRJHXPJZ-C>

---

**carcinome de l'utérus**

Syn : · *carcinome utérin*  
· *épithélioma utérin*  
· *épithélioma de l'utérus*

TG : · cancer de l'utérus  
· carcinome

TS : · carcinome de l'endomètre  
· carcinome du col utérin

EN : *uterus carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F19JMZPG-4>

**carcinome de la cavité buccale**

TG : · cancer de la cavité buccale  
· carcinome

EN : *oral cavity carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDHPW0CR-T>

*carcinome de la glande mammaire*

→ **carcinome du sein**

**carcinome de la glotte**

Syn : *carcinome glottique*  
TG : · cancer de la glotte  
· carcinome du larynx

EN : *glottis carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZN9LQ09-W>

*carcinome de la parathyroïde*

→ **carcinome des parathyroïdes**

**carcinome de la prostate**

Syn : · *épithélioma prostatique*  
· *carcinome prostatique*

TG : · cancer de la prostate  
· carcinome

EN : *prostate carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FP3120K7-F>

**carcinome de la tête et du cou**

Syn : *carcinome des voies aérodigestives supérieures*

TG : · cancer de la tête et du cou  
· carcinome

EN : *head and neck carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7X8BBJ7-1>

**carcinome de la thyroïde**

Syn : · *carcinome thyroïdien*  
· *épithélioma de la thyroïde*

TG : · cancer de la thyroïde  
· carcinome

TS : carcinome papillaire de la thyroïde

EN : *thyroid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R89RFLZF-8>

**carcinome de la trompe de Fallope**

TG : · cancer de la trompe de Fallope  
· carcinome

EN : *fallopian tube carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NBC4CZBW-4>

*carcinome de la verge*

→ **carcinome du pénis**

*carcinome de la vessie*

→ **carcinome de la vessie urinaire**

**carcinome de la vessie urinaire**

Syn : · *carcinome vésical*  
· *carcinome de la vessie*

TG : · cancer de la vessie  
· carcinome

TS : carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie

EN : *bladder carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XV9147QN-7>

**carcinome de la vulve**

Syn : *carcinome vulvaire*  
TG : · cancer de la vulve  
· carcinome

EN : *vulva carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3JZXD8T-V>

*carcinome de Merkel*

→ **carcinome à cellules de Merkel**

**carcinome des glandes sudoripares**

TG : · carcinome  
· pathologie des glandes sudoripares

EN : *sweat gland carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRX2SHNP-D>

**carcinome des parathyroïdes**

Syn : · *carcinome de la parathyroïde*  
· *carcinome parathyroïdien*

TG : · cancer de la parathyroïde  
· carcinome

EN : *parathyroid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHVF53PQ-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q40301>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid_carcinoma)

*carcinome des voies aérodigestives supérieures*

→ **carcinome de la tête et du cou**

*carcinome du col de l'utérus*

→ **carcinome du col utérin**

**carcinome du col utérin**

Syn : · *carcinome cervical*  
· *carcinome du col de l'utérus*

TG : · *cancer du col de l'utérus*  
· *carcinome de l'utérus*

EN : *cervix carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JR9W4D6L-T>

**carcinome du côlon**

Syn : *carcinome colique*

TG : · *cancer colorectal*  
· *carcinome*

EN : *colon carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZD4LKQN6-2>

*carcinome du côlon et du rectum*

→ **carcinome colorectal**

*carcinome du cortex surrénalien*

→ **carcinome corticosurrénalien**

**carcinome du larynx**

Syn : *carcinome laryngé*

TG : · *cancer du larynx*  
· *carcinome*

TS : *carcinome de la glotte*

EN : *larynx carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG4PXMN1-8>

**carcinome du nasopharynx**

Syn : *carcinome nasopharyngé*

TG : · *cancer du nasopharynx*  
· *carcinome du pharynx*

Le carcinome du nasopharynx est un cancer se développant à partir des cellules épithéliales du nasopharynx. (Wikipédia)

EN : *nasopharynx carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLM3PM3Z-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1693598>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_du\\_nasopharynx](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_du_nasopharynx)

**carcinome du pancréas**

Syn : · *carcinome pancréatique*  
· *épithélioma pancréatique*

TG : · *cancer du pancréas*  
· *carcinome*

EN : *pancreas carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XTLSX1RW-1>

**carcinome du pénis**

Syn : · *épithélioma de la verge*  
· *carcinome de la verge*  
· *épithélioma du pénis*

TG : · *cancer du pénis*  
· *carcinome*

EN : *penis carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJVMGJTK-K>

**carcinome du pharynx**

Syn : *carcinome pharyngé*

TG : · *cancer du pharynx*  
· *carcinome*  
· *pathologie du pharynx*

TS : · *carcinome de l'hypopharynx*  
· *carcinome du nasopharynx*

EN : *pharynx carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WL0NQM20-P>

**carcinome du rectum**

TG : · *cancer du rectum*  
· *carcinome*

EN : *rectal carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C5Z88CVJ-J>

**carcinome du sein**

Syn : · *épithélioma du sein*  
· *carcinome de la glande mammaire*  
· *carcinome mammaire*

TG : · *cancer du sein*  
· *carcinome*

TS : *carcinome médullaire du sein*

EN : *breast carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTGTFVZ3-N>

**carcinome du thymus**

TG : · *carcinome*  
· *pathologie du médiastin*  
· *pathologie du thymus*

EN : *thymus carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CXPP8WM7-5>

**carcinome embryonnaire**

TG : *carcinome*

Le carcinome embryonnaire est un type de tumeur germinale. (Wikipédia)

EN : *embryonal carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J2QPK863-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1451877>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_embryonnaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_embryonnaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Embryonal\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Embryonal_carcinoma)

*carcinome endométrial*

→ **carcinome de l'endomètre**

**carcinome endométrioïde**

TG : · *adénocarcinome*  
· *carcinome de l'ovaire*

EN : *endometrioid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZ2R94XC-B>

### carcinome épidermoïde

Syn : · *épithélioma épidermoïde*  
· *épithélioma spino cellulaire*

TG : carcinome

TS : · carcinome cuniculatum  
· carcinome épidermoïde bronchopulmonaire  
· carcinome épidermoïde de l'endomètre  
· carcinome épidermoïde de l'hypopharynx  
· carcinome épidermoïde de l'oesophage  
· carcinome épidermoïde de l'oropharynx  
· carcinome épidermoïde de la cavité buccale  
· carcinome épidermoïde de la langue  
· carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure  
· carcinome épidermoïde de la peau  
· carcinome épidermoïde de la tête et du cou  
· carcinome épidermoïde de la vulve  
· carcinome épidermoïde de l'estomac  
· carcinome épidermoïde du canal anal  
· carcinome épidermoïde du col utérin  
· carcinome épidermoïde du larynx  
· carcinome épidermoïde du pénis  
· carcinome épidermoïde du pharynx  
· carcinome épidermoïde du sein  
· carcinome épidermoïde verruqueux

Un carcinome épidermoïde ou carcinome malpighien est un carcinome développé aux dépens d'un épithélium malpighien et pouvant atteindre un épithélium malpighien, paramalpighien ou glandulaire. (Wikipédia)

EN : *squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKCKCNXZ-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q681817>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_%C3%A9pidermo\\_%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_%C3%A9pidermo%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Squamous\\_cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Squamous_cell_carcinoma)

*carcinome épidermoïde bronchique*

→ **carcinome épidermoïde bronchopulmonaire**

### carcinome épidermoïde bronchopulmonaire

Syn : · *carcinome épidermoïde bronchique*  
· *épithélioma épidermoïde bronchique*

TG : · carcinome bronchopulmonaire  
· carcinome épidermoïde

EN : *bronchopulmonar epidermoid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKXPDV4X-P>

*carcinome épidermoïde cutané*

→ **carcinome épidermoïde de la peau**

### carcinome épidermoïde de l'endomètre

Syn : *épithélioma épidermoïde de l'endomètre*

TG : · cancer de l'endomètre  
· carcinome épidermoïde

EN : *endometrium squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDRJQDLS-Q>

### carcinome épidermoïde de l'hypopharynx

TG : · cancer de l'hypopharynx  
· carcinome épidermoïde

EN : *hypopharynx squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QP7JQMXN-9>

### carcinome épidermoïde de l'oesophage

Syn : *carcinome épidermoïde oesophagien*

TG : · cancer de l'oesophage  
· carcinome épidermoïde

EN : *esophagus squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HVHHMOPZ-J>

### carcinome épidermoïde de l'oropharynx

TG : · cancer de l'oropharynx  
· carcinome épidermoïde

EN : *oropharynx squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5F4RV5F-F>

### carcinome épidermoïde de la cavité buccale

TG : · cancer de la cavité buccale  
· carcinome épidermoïde

EN : *oral squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBPHRHHZ-S>

### carcinome épidermoïde de la langue

TG : · cancer de la langue  
· carcinome épidermoïde

EN : *tongue squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V98CMXRG-L>

### carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure

Syn : *épithélioma épidermoïde de la lèvre inférieure*

TG : · carcinome épidermoïde  
· stomatologie

EN : *lower lip squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQMCH33C-4>

### carcinome épidermoïde de la peau

Syn : · *carcinome spino cellulaire de la peau*  
· *épithélioma spino cellulaire cutané*  
· *carcinome épidermoïde cutané*  
· *carcinome spino cellulaire cutané*  
· *épithélioma spino cellulaire de la peau*

TG : · cancer de la peau  
· carcinome épidermoïde

EN : *skin squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4JKPGCW-R>

### carcinome épidermoïde de la tête et du cou

TG : · cancer de la tête et du cou  
· carcinome épidermoïde

EN : *head and neck squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJWP1SGJ-G>

*carcinome épidermoïde de la verge*

→ **carcinome épidermoïde du pénis**

**carcinome épidermoïde de la vulve**

TG : · cancer de la vulve  
· carcinome épidermoïde

EN : *vulva squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSKW9SPC-W>

**carcinome épidermoïde de l'estomac**

TG : · cancer de l'estomac  
· carcinome épidermoïde

EN : *gastric squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNP868BR-C>

**carcinome épidermoïde du canal anal**

Syn : *épithélioma épidermoïde du canal anal*

TG : · cancer anal  
· carcinome épidermoïde  
· pathologie anorectale

EN : *anal canal squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBNDKGQ4-S>

*carcinome épidermoïde du col de l'utérus*

→ **carcinome épidermoïde du col utérin**

**carcinome épidermoïde du col utérin**

Syn : · *carcinome épidermoïde du col de l'utérus*  
· *épithélioma épidermoïde du col utérin*

TG : · cancer du col de l'utérus  
· carcinome épidermoïde

EN : *uterine cervix squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ265TPD-B>

**carcinome épidermoïde du larynx**

Syn : *épithélioma épidermoïde du larynx*

TG : · cancer du larynx  
· carcinome épidermoïde

EN : *larynx squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNCNVH4Q-S>

**carcinome épidermoïde du pénis**

Syn : *carcinome épidermoïde de la verge*

TG : · cancer du pénis  
· carcinome épidermoïde

EN : *penile squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVHPSN7S-M>

**carcinome épidermoïde du pharynx**

TG : · cancer du pharynx  
· carcinome épidermoïde

EN : *pharynx squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XXP6CG70-Z>

**carcinome épidermoïde du sein**

Syn : *cancer épidermoïde du sein*

TG : · cancer du sein  
· carcinome épidermoïde

EN : *breast squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRDZMWBZ-P>

*carcinome épidermoïde oesophagien*

→ **carcinome épidermoïde de l'oesophage**

**carcinome épidermoïde verruqueux**

Syn : · *épithélioma spinocellulaire verruqueux*  
· *épithélioma verruqueux*

TG : carcinome épidermoïde

EN : *verrucous squamous cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KHG3D6LK-9>

**carcinome folliculaire**

TG : carcinome

EN : *follicular carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGWWBSNV-5>

*carcinome fusocellulaire*

→ **carcinosarcome**

**carcinome galactophorique**

TG : carcinome

EN : *galactophoric carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF4XWP0G-1>

*carcinome gastrique*

→ **carcinome de l'estomac**

*carcinome glottique*

→ **carcinome de la glotte**

**carcinome hépatocellulaire**

Syn : · *hépatome malin*  
· *hépatocarcinome*

TG : · cancer du foie  
· carcinome

Le carcinome hépatocellulaire (CHC), ou hépatocarcinome, est un cancer primitif du foie. C'est le type de cancer du foie primaire le plus fréquent chez les adultes et la cause de décès la plus fréquente chez les personnes atteintes de cirrhose. (Wikipédia)

EN : *hepatocellular carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQ5H8RQ3-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1148337>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome\\_h%C3%A9patocellulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinome_h%C3%A9patocellulaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatocellular\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatocellular_carcinoma)

*carcinome indifférencié de la thyroïde*

→ **carcinome anaplasique de la thyroïde**

*carcinome intracanalair du sein*

→ **carcinome canalaire in situ du sein**

*carcinome laryngé*

→ **carcinome du larynx**



**carcinome lobulaire du sein**

Syn : *carcinome lobulaire mammaire*  
 TG : · cancer du sein  
 · carcinome

EN : *breast lobular carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZNL1MNT-9>

*carcinome lobulaire mammaire*

→ **carcinome lobulaire du sein**

*carcinome mammaire*

→ **carcinome du sein**

*carcinome mammaire canalaire*

→ **carcinome canalaire du sein**

**carcinome médullaire**

Syn : *cancer médullaire*  
 TG : carcinome  
 TS : · carcinome médullaire du rein  
 · carcinome médullaire du sein

EN : *medullary carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTFLL78K-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6807316>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Medullary\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Medullary_carcinoma)

**carcinome médullaire du rein**

Syn : · *carcinome médullaire rénal*  
 · *carcinome rénal médullaire*  
 TG : · cancer du rein  
 · carcinome médullaire

EN : *renal medullary carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K1CHJCM1-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7312494>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_medullary\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_medullary_carcinoma)

**carcinome médullaire du sein**

TG : · carcinome du sein  
 · carcinome médullaire

EN : *breast medullary carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4TJS3QW-8>

*carcinome médullaire rénal*

→ **carcinome médullaire du rein**

**carcinome mixte**

Syn : *épithélioma mixte*  
 TG : carcinome  
 EN : *mixed carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCPCMWFQ-G>

**carcinome mucineux**

Syn : · *carcinome colloïde*  
 · *adénocarcinome mucineux*  
 · *épithélioma glandulaire mucineux*

TG : · adénocarcinome  
 · carcinome

EN : *mucinous carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDXR3956-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6931137>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mucinous\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mucinous_carcinoma)

*carcinome mucoépidermoïde*

→ **tumeur mucoépidermoïde**

*carcinome nasopharyngé*

→ **carcinome du nasopharynx**

**carcinome non à petites cellules**

TG : carcinome  
 TS : carcinome non à petites cellules  
 bronchopulmonaire

EN : *non-small-cell carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7QJ7ZD6-K>

**carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire**

TG : · carcinome bronchopulmonaire  
 · carcinome non à petites cellules

EN : *non-small-cell lung carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLCQHM91-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3658562>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Non-small-cell\\_lung\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Non-small-cell_lung_carcinoma)

*carcinome oesophagien*

→ **carcinome de l'oesophage**

*carcinome ovarien*

→ **carcinome de l'ovaire**

*carcinome ovarien séreux papillaire*

→ **carcinome séreux papillaire de l'ovaire**

*carcinome pancréatique*

→ **carcinome du pancréas**

**carcinome papillaire**

Syn : *épithélioma papillaire*  
 TG : carcinome  
 TS : · carcinome papillaire à cellules rénales  
 · carcinome papillaire de la thyroïde

EN : *papillary carcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RR1VQQVL-S>

## carcinome papillaire à cellules rénales

TG : · cancer du rein  
· carcinome papillaire

EN : *papillary renal cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8XFR8D9-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary\\_renal\\_cell\\_carcinomas](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary_renal_cell_carcinomas)

---

## carcinome papillaire de la thyroïde

Syn : *carcinome papillaire thyroïdien*

TG : · carcinome de la thyroïde  
· carcinome papillaire

EN : *papillary thyroid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RR4QWLSK-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary\\_thyroid\\_cancer](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary_thyroid_cancer)

---

*carcinome papillaire thyroïdien*

→ **carcinome papillaire de la thyroïde**

---

*carcinome parathyroïdien*

→ **carcinome des parathyroïdes**

---

*carcinome pharyngé*

→ **carcinome du pharynx**

---

*carcinome prostatique*

→ **carcinome de la prostate**

---

*carcinome rectocolique*

→ **carcinome colorectal**

---

*carcinome rénal médullaire*

→ **carcinome médullaire du rein**

---

## carcinome séreux

TG : carcinome  
TS : carcinome séreux papillaire

EN : *serous carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQ1DBHHX-9>

---

## carcinome séreux papillaire

TG : carcinome séreux  
TS : carcinome séreux papillaire de l'ovaire

EN : *papillary serous carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJTR0BXF-7>

---

## carcinome séreux papillaire de l'ovaire

Syn : · *carcinome ovarien séreux papillaire*  
· *carcinome séreux papillaire ovarien*

TG : · carcinome de l'ovaire  
· carcinome séreux papillaire

EN : *ovary papillary serous carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MC36B09B-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Serous\\_tumour](https://en.wikipedia.org/wiki/Serous_tumour)

---

*carcinome séreux papillaire ovarien*

→ **carcinome séreux papillaire de l'ovaire**

---

*carcinome spino cellulaire cutané*

→ **carcinome épidermoïde de la peau**

---

*carcinome spino cellulaire de la peau*

→ **carcinome épidermoïde de la peau**

---

*carcinome thyroïdien*

→ **carcinome de la thyroïde**

---

*carcinome utérin*

→ **carcinome de l'utérus**

---

*carcinome vésical*

→ **carcinome de la vessie urinaire**

---

*carcinome vulvaire*

→ **carcinome de la vulve**

---

## carcinosarcome

Syn : · *épithélioma pseudosarcomateux*  
· *carcinome fusocellulaire*

TG : · carcinome  
· sarcome

TS : · carcinosarcome bronchopulmonaire  
· carcinosarcome Walker 256

Le carcinosarcome est une tumeur maligne associant des aspects carcinomateux et sarcomateux. Il est fréquemment de localisation utérine. (Wikipédia)

EN : *carcinosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G40DN0Z2-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5038170>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinosarcome>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinosarcoma>

---

## carcinosarcome bronchopulmonaire

TG : · cancer du poumon  
· carcinosarcome

EN : *bronchopulmonary spindle cell carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWW78FV9C-V>

---

## carcinosarcome Walker 256

Syn : *épithéliosarcome Walker 256*

TG : carcinosarcome

EN : *Walker 256 carcinosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8ZDX47F-B>

---

**carcinose**

Syn : *carcinomatose*

TG : *carcinome*

TS : *carcinose péritonéale*

EN : *carcinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0VV1CQD-J>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinosis>

*carcinose du péritoine*

→ **carcinose péritonéale**

**carcinose péritonéale**

Syn : · *carcinose du péritoine*

· *carcinomatose péritonéale*

TG : · *carcinose*

· *pathologie de l'abdomen*

La carcinose péritonéale est un cancer de la famille des adénocarcinomes, se définissant par l'envahissement du péritoine par des tumeurs malignes secondaires. (Wikipédia)

EN : *peritoneal carcinomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRR7ZL1Z-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinose\\_p%C3%A9riton%C3%A9ale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carcinose_p%C3%A9riton%C3%A9ale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peritoneal\\_carcinomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Peritoneal_carcinomatosis)

**carcinoïde à cellules calciformes de l'appendice**

TG : *cancer de l'intestin*

EN : *goblet cell carcinoid of the appendix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TNXGHTRB-C>

**cardiomyopathie**

Syn : · *myocardiopathie*

· *pathologie du myocarde*

TG : *cardiopathie*

TS : · *agénésie du myocarde*

· *cardiomyopathie de stress*

· *cardiomyopathie dilatée*

· *cardiomyopathie hypertrophique*

· *cardiomyopathie restrictive*

· *cardiopathie coronaire*

· *dysplasie ventriculaire droite arythmogène*

· *dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss*

· *fibrose myocardique*

· *infarctus du myocarde*

· *myocardite*

· *sténose musculaire idiopathique du ventricule*

*gauche*

· *syndrome coronaire aigu*

· *syndrome de Barth*

· *syndrome de Meadows*

· *syndrome hyperéosinophilique*

Une cardiomyopathie ou myocardiopathie (littéralement, maladie du muscle cardiaque) correspond à un groupe hétérogène de maladies touchant le myocarde, responsable d'un dysfonctionnement de ce muscle. (Wikipédia)

EN : *cardiomyopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSCNBDG9-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q847583>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathy>

**cardiomyopathie de stress**

TG : *cardiomyopathie*

Le syndrome de tako-tsubo ou takotsubo (##, littéralement « piège à poulpe »), appelé également syndrome des cœurs brisés ou ballonnisation apicale, est une cardiomyopathie consistant en une sidération myocardique survenant après un stress émotionnel. (Wikipédia)

EN : *stress cardiomyopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LL965B8C-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_tako-tsubo](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_tako-tsubo)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Takotsubo\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Takotsubo_cardiomyopathy)

**cardiomyopathie dilatée**

TG : *cardiomyopathie*

Une cardiomyopathie dilatée (CMD) est une forme de cardiomyopathie (littéralement, maladie du muscle cardiaque) dans laquelle les cavités cardiaques (principalement les ventricules) sont dilatées (à différents degrés), diminuant de façon significative la capacité du muscle cardiaque à assurer sa fonction de "pompe", conduisant ainsi à l'insuffisance cardiaque et couplé à un risque de mort subite, quel que soit le stade de la maladie. (Wikipédia)

EN : *dilated cardiomyopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBDZNL7-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q283656>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie\\_dilat%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie_dilat%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dilated\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Dilated_cardiomyopathy)

*cardiomyopathie du péripartum*

→ **syndrome de Meadows**

*cardiomyopathie gravidique*

→ **syndrome de Meadows**

**cardiomyopathie hypertrophique**

Syn : · *hypertrophie cardiaque*

· *hypertrophie du coeur*

TG : · *cardiomyopathie*

· *cardiopathie*

TS : · *cardiomyopathie hypertrophique adiastronique*

· *cardiomyopathie hypertrophique congestive*

· *cardiomyopathie hypertrophique obstructive*

Une cardiomyopathie hypertrophique (CMH) est une forme de cardiomyopathie (littéralement, « maladie du muscle cardiaque ») dans laquelle il existe une hypertrophie d'une partie plus ou moins importante du muscle cardiaque, c'est-à-dire, une augmentation globale du poids de ce dernier. (Wikipédia)

EN : *hypertrophic cardiomyopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J8XKMBQZ-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1364270>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie\\_hypertrophique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie_hypertrophique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertrophic\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertrophic_cardiomyopathy)

**cardiomyopathie hypertrophique adiastronique**

TG : *cardiomyopathie hypertrophique*

EN : *constrictive hypertrophic cardiomyopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TK13G3TP-T>

**cardiomyopathie hypertrophique congestive**

TG : cardiomyopathie hypertrophique  
 EN : *congestive hypertrophic cardiomyopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PT1H1FLW-M>

**cardiomyopathie hypertrophique obstructive**

TG : cardiomyopathie hypertrophique  
 EN : *obstructive hypertrophic cardiomyopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDV67D31-6>

**cardiomyopathie restrictive**

TG : cardiomyopathie  
 TS : endocardite de Loeffler

La cardiomyopathie restrictive est une forme de cardiomyopathie (littéralement « maladie du muscle cardiaque ») secondaire à une perte de la souplesse des parois des cavités cardiaques, principalement des ventricules, (diminution de la compliance cardiaque), ce qui entraîne une résistance au flux sanguin normal. (Wikipédia)

EN : *restrictive cardiomyopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H93LKXFG-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2151267>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie\\_restrictive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie_restrictive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Restrictive\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Restrictive_cardiomyopathy)

**cardiopathie**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire  
 TS : · adiaстolie  
 · agénésie d'une valvule cardiaque  
 · anévrisme congénital de l'auricule gauche  
 · anévrisme congénital du sinus de Valsalva  
 · anévrisme congénital du ventricule gauche  
 · anévrisme de la cloison interauriculaire  
 · anévrisme de la cloison interventriculaire  
 · angiome cardiaque  
 · anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche  
 · anomalie du QRS  
 · aplasie du péricarde  
 · asynchronisme atrioventriculaire  
 · asynchronisme cardiaque  
 · asynchronisme interventriculaire  
 · asynchronisme intraventriculaire  
 · ballonnisation apicale transitoire du ventricule gauche  
 · cardiomyopathie  
 · cardiomyopathie hypertrophique  
 · cardiopathie congénitale  
 · cardiopathie coronaire  
 · cardiopathie cyanogène  
 · cardiopathie valvulaire  
 · cardite  
 · choc cardiogène  
 · coeur biloculaire  
 · coeur pulmonaire  
 · communication entre l'aorte et le ventricule droit  
 · communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche  
 · cor triatriatum  
 · dextrocardie  
 · ectopie cardiaque  
 · hypokinésie cardiaque  
 · hypoplasie du coeur gauche  
 · hypoplasie du ventricule droit

- insuffisance cardiaque
- insuffisance ventriculaire
- malformation de Taussig-Bing
- mésocardie
- oreillette unique
- ostium secundum
- pathologie de l'endocarde
- pathologie du péricarde
- persistance du canal artériel
- retour veineux pulmonaire anormal
- syndrome de Carvajal
- syndrome de Shone
- transposition des gros vaisseaux
- traumatisme du coeur
- tronc artériel
- trouble de la conduction
- trouble du rythme cardiaque
- tumeur du coeur

Il y a différentes formes de cardiopathies (maladies cardiaques) : Cardiopathie coronarienne ou ischémique ; Cardiopathie valvulaire ; Cardiomyopathie ; Cardiopathie congénitale. (Wikipédia)

EN : *heart disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWQ4WB9Z-D>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiopathie>

**cardiopathie congénitale**

TG : · cardiopathie  
 · malformation  
 TS : · anévrisme congénital de la cloison interventriculaire  
 · communication intracardiaque  
 · dysplasie chondroectodermique  
 · immunodéficit héréditaire DiGeorge  
 · inversion ventriculaire  
 · lévocardie  
 · non-compaction ventriculaire  
 · réseau de Chiari  
 · syndrome cardio-facio-cutané  
 · syndrome d'Eisenmenger  
 · syndrome de Holt-Oram  
 · syndrome de Noonan  
 · syndrome de Patau  
 · syndrome de Williams  
 · syndrome de Wolf-Hirschhorn  
 · tétralogie de Fallot  
 · tunnel aortoventriculaire gauche  
 · ventricule droit à double sortie  
 · ventricule gauche à double entrée  
 · ventricule gauche à double sortie  
 · ventricule unique

Les cardiopathies congénitales sont des malformations du cœur survenant au cours de sa formation, pendant la vie intra-utérine. (Wikipédia)

EN : *congenital heart disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH3C90B4-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q939364>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiopathie\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiopathie_cong%C3%A9nitale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_heart\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_heart_defect)

**cardiopathie coronaire**

Syn : · *ischémie du myocarde*  
· *ischémie myocardique*

TG : · cardiomyopathie  
· cardiopathie  
· ischémie

· pathologie des artères

TS : · agénésie de l'artère coronaire  
· anévrisme de l'artère coronaire  
· angine de poitrine  
· angor instable  
· artère coronaire à terminaison anormale  
· artère coronaire d'origine anormale  
· artère coronaire unique  
· atrésie de l'artère coronaire gauche  
· infarctus du myocarde  
· malformation de l'artère coronaire  
· spasme coronarien  
· syndrome coronaire aigu  
· thrombose des artères coronaires

La maladie coronarienne, ou coronaropathie, ou insuffisance coronarienne, est une maladie des artères qui vascularisent le cœur (artères coronaires) ayant pour conséquence une ischémie myocardique, c'est-à-dire un apport en sang insuffisant (ischémie) au muscle cardiaque (myocarde). (Wikipédia)

EN : [coronary heart disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V4H507TB-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_coronarienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_coronarienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary\\_artery\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary_artery_disease)

**cardiopathie cyanogène**

TG : cardiopathie

TS : syndrome d'Eisenmenger

Les cardiopathies cyanogènes sont des malformations cardiaques où il y a un mélange de sang non oxygéné (bleu) avec du sang oxygéné (rouge). Une coloration bleu violacé de la face, des lèvres et des ongles apparaît, surtout lors de pleurs, due à une oxygénation insuffisante du sang d'où le nom de « maladie bleue ». Par définition, elles nécessitent une communication entre le cœur droit et le cœur gauche. (Wikipédia)

EN : [cyanotic heart disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSC0HW7H-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cyanotic\\_heart\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Cyanotic_heart_defect)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiopathie\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiopathie_cong%C3%A9nitale)

**cardiopathie valvulaire**

TG : cardiopathie

TS : · atrésie des valvules cardiaques  
· atrésie pulmonaire  
· calcification de la valvule aortique  
· calcification de la valvule mitrale  
· calcification de la valvule pulmonaire  
· calcification de la valvule tricuspide  
· désinsertion de la valvule cardiaque  
· insuffisance valvulaire  
· maladie mitrale  
· malformation tricuspide d'Ebstein  
· prolapsus de la valve sigmoïde  
· prolapsus tricuspide  
· prolapsus valvulaire mitral  
· rétrécissement mitral  
· rétrécissement tricuspide  
· sténose de la valvule pulmonaire  
· syndrome du pilier mitral  
· valvule aortique bicuspidie  
· valvule mitrale en parachute  
· valvulopathie aortique  
· valvulopathie mitrale  
· valvulopathie pulmonaire  
· valvulopathie tricuspidienn

Le terme valvulopathie cardiaque (littéralement, maladie des valves cardiaques) désigne divers dysfonctionnements des valves cardiaques. Ce sont des maladies fréquentes dont les causes se sont modifiées avec l'amélioration des conditions sanitaires. Toutes les valves cardiaques peuvent être touchées, mais les valves aortique et mitrale sont les plus fréquemment atteintes. L'échographie cardiaque couplée au doppler est actuellement l'examen-clé du bilan d'une valvulopathie. (Wikipédia)

EN : [valvular heart disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLVMJZBB-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Valvulopathie\\_cardiaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Valvulopathie_cardiaque)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Valvular\\_heart\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Valvular_heart_disease)

cardiospasme

→ [achalasia](#)

**cardite**

Syn : *pancardite*

TG : cardiopathie

EN : [carditis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0NLB6VK-L>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Carditis>

**carence alimentaire**

TG : trouble de la nutrition

TS : carence en acide linoléique

Les carences nutritionnelles sont des déficits en apports de nutriments qui sont la cause de sous-nutrition, de malnutrition et secondairement de maladies contribuent une mauvaise croissance, à des déficiences intellectuelles, à des complications périnatales et à un risque accru de morbidité et de mortalité. (Wikipédia)

EN : [nutritional deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q34VV0TD-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Carence\\_nutritionnelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carence_nutritionnelle)

### carence en acide folique

TG : [carence vitaminique](#)

Les carences nutritionnelles sont des déficits en apports de nutriments qui sont la cause de sous-nutrition, de malnutrition et secondairement de maladies contribuent une mauvaise croissance, à des déficiences intellectuelles, à des complications périnatales et à un risque accru de morbidité et de mortalité. [...] Parmi les carences en oligo-éléments : [...] Acide folique ; vital en début de grossesse pour prévenir les anomalies du tube neural. Le folate est nécessaire à la synthèse et à la réparation de l'ADN. (Wikipédia)

EN : [folic acid deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJXMF6J-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Folate\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Folate_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carence\\_nutritionnelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carence_nutritionnelle)

### carence en acide linoléique

TG : [carence alimentaire](#)

L'acide linoléique est un acide gras polyinsaturé oméga-6. Les symptômes de carence en acide cis-linoléique sont : sécheresse de la peau avec desquamation ; soif intense ; déficit immunitaire ; allergie. (Wikipédia)

EN : [linoleic acid deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ7K3ZCF-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Acide\\_linol%C3%A9ique#Carences](https://fr.wikipedia.org/wiki/Acide_linol%C3%A9ique#Carences)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Linoleic\\_acid](https://en.wikipedia.org/wiki/Linoleic_acid)

### carence en biotine

TG : [carence vitaminique](#)

La vitamine B8, correspondant à la biotine, est une vitamine hydrosoluble encore souvent appelée coenzyme R, vitamine H, ou encore vitamine B7 dans de nombreux pays, notamment en Allemagne ou dans les pays anglo-saxons. Les symptômes de carence manifeste en biotine incluent la perte de cheveux et une éruption cutanée écailleuse rouge autour des yeux, du nez, de la bouche, et la région génitale. Les symptômes neurologiques chez les adultes comprennent la dépression, la léthargie, des hallucinations, et un engourdissement et des fourmillements des extrémités. L'éruption cutanée caractéristique du visage, avec une répartition inhabituelle de la graisse faciale, a été appelée la "biotin-déficient face" par certains experts. (Wikipédia)

EN : [biotin deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPBVBH5-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q10264745>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Biotin\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Biotin_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_B8](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_B8)

### carence en choline

TG : [carence vitaminique](#)

EN : [choline deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4TKMD89-S>

### carence en nicotinamide

TG : [carence vitaminique](#)

EN : [nicotinamide deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKL97N6J-V>

### carence en pyridoxine

TG : [carence vitaminique](#)

EN : [pyridoxin deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FXFB6DGR-Q>

### carence en riboflavine

TG : [carence vitaminique](#)

TS : [aribo flavinose](#)

EN : [riboflavin deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZD4N2C6P-C>

### carence en thiamine

TG : [carence vitaminique](#)

TS : [· béri béri](#)

[· encéphalopathie de Wernicke](#)

La thiamine ou vitamine B1 (ou encore aneurine) est un précurseur métabolique de la thiamine pyrophosphate (TPP), une coenzyme essentielle à certaines décarboxylases. [...] Chez l'homme, une carence alimentaire en vitamine B1 cause le béri béri et peut aussi causer une encéphalopathie de Gayet-Wernicke. (Wikipédia)

EN : [thiamin deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GD0DVMMR-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Thiamine\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Thiamine_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_B1](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_B1)

### carence en vitamine A

TG : [carence vitaminique](#)

TS : [kératomalacie](#)

La vitamine A est une vitamine liposoluble. Dans l'organisme, elle existe sous forme de rétinol, de rétinal, d'acide rétinoïque (trétinoïne) et de phosphate de rétinyle. [...] Les premiers signes de la carence sont la photophobie et la cécité crépusculaire. Il s'ajoute rapidement des troubles divers portant sur la croissance, entraînant la dédifférenciation des épithéliums avec diminution de la résistance aux infections et affectant certaines glandes endocrines et les divers métabolismes. (Wikipédia)

EN : [vitamin A deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZNDRF8S-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin\\_A\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin_A_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_A](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_A)

### carence en vitamine B

TG : [carence vitaminique](#)

EN : [vitamin B deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF8X2GLB-0>

### carence en vitamine B12

TG : [· carence vitaminique](#)

[· malnutrition](#)

TS : [anémie de Biermer](#)

La vitamine B12, également appelée cobalamine, est une vitamine hydrosoluble essentielle au fonctionnement normal du cerveau (elle participe à la synthèse des neurotransmetteurs), du système nerveux (elle est indispensable au maintien de l'intégrité du système nerveux et tout particulièrement de la gaine de myéline qui protège les nerfs et optimise leur fonctionnement) et à la formation du sang. Un déficit en vitamine B12 entraîne une forme d'anémie dont l'une des caractéristiques est la présence de globules rouges fortement augmentés en taille (macrocytose). (Wikipédia)

EN : [vitamin B12 deficiency](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3BS53L4-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3234995>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin\\_B12\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin_B12_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_B12](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_B12)

**carence en vitamine C**

TG : carence vitaminique  
TS : scorbut

La vitamine C est une vitamine hydrosoluble sensible à la chaleur et à la lumière jouant un rôle important dans le métabolisme de l'être humain et de nombreux autres mammifères. Chimiquement parlant, il s'agit de l'acide L-ascorbique, un des stéréoisomères de l'acide ascorbique, et de ses sels, les ascorbates. Les plus courants sont l'ascorbate de sodium et l'ascorbate de calcium. Une importante carence en vitamine C, très rare, provoque le scorbut, lorsque l'apport est de moins de 10 mg par jour. Les hypovitaminoses plus discrètes sont très répandues et se traduisent par de l'asthénie, un amaigrissement, des maux de tête, des douleurs osseuses, une plus grande sensibilité aux infections et parfois des problèmes hémorragiques. (Wikipédia)

EN : *vitamin C deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTJRRVQR-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_C](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_C)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scurvy>

**carence en vitamine D**

TG : carence vitaminique  
EN : *vitamin D deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZBW2HVM-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_D\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine_D_deficiency)

**carence en vitamine E**

TG : carence vitaminique

La vitamine E est une vitamine liposoluble recouvrant un ensemble de huit molécules organiques, quatre tocophérols et quatre tocotriénols. La forme biologiquement la plus active est l' $\alpha$ -tocophérol, la plus abondante dans l'alimentation étant le  $\gamma$ -tocophérol. La carence en vitamine E occasionne des problèmes neuromusculaires tels que des myopathies (dégénérescence du tissu musculaire), des troubles de la rétine ou du système immunitaire. (Wikipédia)

EN : *vitamin E deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPQTC44L-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_E\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine_E_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_E](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_E)

**carence en vitamine K**

TG : carence vitaminique

Les vitamines K forment un groupe de vitamines liposolubles requises pour les modifications post-traductionnelles de certaines protéines intervenant essentiellement dans la coagulation sanguine mais aussi dans le métabolisme des os et d'autres tissus. La carence avancée en vitamine K peut entraîner des saignements ; un manque chronique en vitamines K est impliqué dans diverses pathologies, notamment dans la calcification des artères, dans l'ostéoporose, dans les leucémies, dans la formation et la prolifération des cellules cancéreuses ainsi que dans leur mobilisation, dans la perte du contrôle des états inflammatoires. (Wikipédia)

EN : *vitamin K deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHFD2S97-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7936970>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_K\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamine_K_deficiency)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_K](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_K)

**carence vitaminique**

Syn : *hypovitaminose*

TG : · trouble de la nutrition  
· trouble métabolique

TS : · anémie mégaloblastique d'Imerslund

- carence en acide folique
- carence en biotine
- carence en choline
- carence en nicotinamide
- carence en pyridoxine
- carence en riboflavine
- carence en thiamine
- carence en vitamine A
- carence en vitamine B
- carence en vitamine B12
- carence en vitamine C
- carence en vitamine D
- carence en vitamine E
- carence en vitamine K
- maladie hémorragique du nouveau-né
- ostéomalacie
- pellagre
- rachitisme

EN : *vitamin deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D33GNJ6J-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin_deficiency)

**carie dentaire**

TG : pathologie dentaire

La carie dentaire, ou juste carie, maladie infectieuse de la dent, est une lésion de l'émail, de la dentine, et/ou du pulpe/cément. (Wikipédia)

EN : *dental caries*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLTQJ41R-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q133772>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Carie\\_dentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Carie_dentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth\\_decay](https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth_decay)

**carnosine**

TG : substance biologique

TA : carnosinémie

La carnosine est un peptide résultant de la digestion des viandes. On la trouve particulièrement concentrée dans les tissus musculaires et cérébraux. (Wikipédia)

EN : *carnosine*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z0NFZQS5-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Carnosine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Carnosine>

**carnosinémie**

TG : aminoacidopathie

TA : carnosine

EN : *carnosinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQTWS21G-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4353825>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Carnosinemia>

**cataplexie**

TG : hypotonie musculaire  
 TS : syndrome de Gélineau

La cataplexie est un des symptômes majeurs de la narcolepsie : c'est une perte brusque du tonus musculaire sans altération de la conscience et survenant à un moment quelconque de la journée. (Wikipédia)

EN : *cataplexy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T701J3PW-S>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cataplexie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cataplexy>

**cataracte**

TG : pathologie du cristallin  
 TS : · syndrome d'Hallermann-Streiff-François  
 · syndrome de Lowe  
 · syndrome de Marinesco-Sjögren  
 · syndrome de Marshall  
 · syndrome de Werner

La cataracte est l'opacification partielle ou totale du cristallin, lentille convergente située à l'intérieur de l'œil. (Wikipédia)

EN : *cataract*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GS4WQJQ9-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q127724>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cataracte\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cataracte_(maladie))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cataract>

*catarrhe malin du bétail*

→ **fièvre catarrhale maligne bovine**

**catatonie**

TG : trouble moteur

La catatonie est un syndrome psychiatrique s'exprimant à la fois dans la sphère psychique et motrice. Elle constitue notamment une forme d'expression de nombreuses pathologies autant neurologiques que psychiatriques. (Wikipédia)

EN : *catatonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXCJQV1B-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Catatonie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Catatonia>

**causalgie**

TG : · algie  
 · pathologie du système nerveux périphérique

EN : *causalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSNK2JCT-F>

**cavitation ganglionnaire mésentérique**

TG : · adénopathie  
 · pathologie de l'abdomen

EN : *mesenteric lymph node cavitation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M52QH3HZ-F>

**cécité**

TG : trouble de la vision  
 TS : · cécité corticale  
 · cécité héréditaire de Norrie  
 · cécité transitoire

La cécité est une déficience visuelle totale. Le terme cécité vient du latin classique caecitas « perte de la vue ». (Wikipédia)

EN : *blindness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G17S2R3L-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9cit%C3%A9>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Visual\\_impairment](https://en.wikipedia.org/wiki/Visual_impairment)

**cécité corticale**

TG : · cécité  
 · pathologie de l'encéphale  
 TS : syndrome du lobe occipital

La cécité corticale est la perturbation de la perception visuelle touchant l'ensemble du monde visuel. (Wikipédia)

EN : *cortical blindness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ47JHJR-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q895871>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9cit%C3%A9\\_corticale](https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9cit%C3%A9_corticale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cortical\\_blindness](https://en.wikipedia.org/wiki/Cortical_blindness)

**cécité héréditaire de Norrie**

Syn : *maladie de Norrie*

TG : · cécité  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du système nerveux  
 · rétinopathie

EN : *Norrie disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T0PXSL0G-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1415842>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Norrie\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Norrie_disease)

*cécité nocturne*

→ **héméralopie**

**cécité transitoire**

TG : cécité

EN : *transient blindness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJK7H99T-J>

**cellule**

TG : anatomie  
 TS : cellule sanguine

Cellule vient du latin cellula (« petite chambre »), dérivé de cella (« local fermé »), terme lui-même issu de celare (« cacher »). (Wikipédia)

EN : *cell*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VP4WNDRCR-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellule>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cell\\_\(biology\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Cell_(biology))



**cellule atypique adénoïde de signification indéterminée**

TG : · cancer du col de l'utérus  
· lésion précancéreuse

EN : *atypical glandular cell of undetermined significance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGQ83KTN-7>

**cellule malpighienne atypique de signification indéterminée**

Syn : *atypie malpighienne de signification indéterminée*

TG : · cancer du col de l'utérus  
· lésion précancéreuse

EN : *atypical squamous cell of undetermined significance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PV25ZJ46-V>

**cellule sanguine**

TG : cellule  
TS : thrombocyte

On appelle « cellule sanguine », hémocyte ou élément figuré du sang toute cellule (ou tout organite de quelque type que ce soit) présente normalement dans le sang. (Wikipédia)

EN : *blood cell*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V10HRD6X-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellule\\_sanguine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellule_sanguine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Blood\\_cell](https://en.wikipedia.org/wiki/Blood_cell)

**cellulite**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu adipeux  
TS : · cellulite disséquante du cuir chevelu  
· syndrome de Wells

Cellulite peut faire référence à : la cellulite, une variante de répartition du tissu graisseux de la peau ; la cellulite, une infection des tissus mous. (Wikipédia)

EN : *cellulitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5T8BZRH-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q876887>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellulite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Cellulitis>

*cellulite à éosinophiles*

→ **syndrome de Wells**

**cellulite disséquante du cuir chevelu**

TG : · alopecie  
· cellulite  
· folliculite  
· nodule

TA : cuir chevelu

EN : *dissecting folliculitis of the scalp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTRD4PH4-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dissecting\\_cellulitis\\_of\\_the\\_scalp](https://en.wikipedia.org/wiki/Dissecting_cellulitis_of_the_scalp)

**cémentome**

TG : tumeur odontogène

EN : *cementoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QCXDFDRL-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4503868>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Cementoma>

**cénurose**

TG : cestodose

EN : *coenuriasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SM6TRK59-S>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Coenurosis>

**céphalée**

TG : · algie  
· trouble neurologique  
TS : · céphalée de tension  
· céphalée vasomotrice  
· céphalée vasomotrice de Horton  
· hémicrânie paroxystique chronique  
· syndrome de déficience posturale  
· syndrome de fatigue chronique  
· syndrome des bâtiments malsains  
· syndrome LASH  
· syndrome SUNCT

Une céphalée, appelée familièrement mal de tête, est une douleur locale ressentie au niveau de la boîte crânienne ou parfois de la nuque. (Wikipédia)

EN : *headache*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XCMTKGZT-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9phal%C3%A9e>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Headache>

**céphalée de tension**

TG : céphalée

Une céphalée de tension est un type particulier de maux de tête, souvent chronique, non pulsatiles (contrairement aux migraines). (Wikipédia)

EN : *tension headache*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLFLQC5L-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9phal%C3%A9e\\_de\\_tension](https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9phal%C3%A9e_de_tension)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Tension\\_headache](https://en.wikipedia.org/wiki/Tension_headache)

**céphalée vasomotrice**

TG : · céphalée  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *vasomotor headache*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B7H4915H-P>

**céphalée vasomotrice de Horton**

- TG : · artérite  
 · céphalée  
 · pathologie cérébrovasculaire  
 TS : syndrome de Raeder

L'algie vasculaire de la face (AVF) est un syndrome caractérisé par la répétition de douleurs du visage, typiquement à proximité d'un oeil, accompagnées de signes locaux variables et non évocatrices d'autres causes. (Wikipédia)

- EN : *cluster headache*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJPDQFDL-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q166907>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Algie\\_vasculaire\\_de\\_la\\_face](https://fr.wikipedia.org/wiki/Algie_vasculaire_de_la_face)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cluster\\_headache](https://en.wikipedia.org/wiki/Cluster_headache)

**céphalématome**

- TG : · hématome  
 · pathologie du crâne

Un céphalématome ou céphalématocèle est un épanchement de sang sous-périosté au niveau du crâne d'un nouveau-né, c'est-à-dire entre la table osseuse externe du crâne et le périoste par déchirure des veines communicantes du périoste. (Wikipédia)

- EN : *cephalohematoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DDGFZPGT-9>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9phal%C3%A9matome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cephalohematoma>

**cérébellite**

- TG : · encéphalite  
 · pathologie du cervelet

- EN : *cerebellitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNRRG47P7-1>

**céroïde lipofuscinose neuronale**

- Syn : *syndrome de Batten-Vogt*  
 TG : · enzymopathie  
 · lipoïdose  
 · maladie dégénérative  
 · pathologie des lysosomes  
 · pathologie du système nerveux  
 TS : · maladie de Jansky-Bielschowsky  
 · maladie de Kufs  
 · maladie de Spielmeyer-Vogt

Les céroïdes-lipofuscinoses neuronales (CLN) sont un groupe de maladies dégénératives de surcharge lysosomale caractérisées par une détérioration progressive neurologique et mentale s'accompagnant de convulsions et aboutissant rapidement à la mort. La perte progressive de la vision est une caractéristique de la plupart des céroïdes-lipofuscinoses. (Wikipédia)

- EN : *neuronal ceroid lipofuscinosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQVVF9T2-C>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4358039>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9ro%C3%A9ro%C3%AFdes-lipofuscinoses\\_neuronales](https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C3%A9ro%C3%A9ro%C3%AFdes-lipofuscinoses_neuronales)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuronal\\_ceroid\\_lipofuscinosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuronal_ceroid_lipofuscinosis)

**cervicalgie**

- TG : · algie  
 · pathologie du rachis  
 TS : · syndrome d'Eagle  
 · syndrome de la dent couronnée

On parle en médecine de cervicalgie pour désigner une douleur du cou. Il s'agit d'un terme générique et une cervicalgie peut avoir plusieurs causes. (Wikipédia)

- EN : *neck pain*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1MQ64KT-2>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cervicalgie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neck\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Neck_pain)

**cervicite**

- TG : pathologie du col de l'utérus

La cervicite est une inflammation du col de l'utérus d'origine virale, bactérienne, ou parasitaire. (Wikipédia)

- EN : *cervicitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6Q6TTSW-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2463884>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cervicite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cervicitis>

**cestodose**

- TG : helminthiase  
 TS : · bothriocéphalose  
 · cénurose  
 · cysticercose  
 · échinococcose  
 · sparganose

- EN : *cestode disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQXBGW4C-M>

**cétose**

- Syn : *cétose métabolique*  
 TG : trouble métabolique  
 EN : *ketosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPDF6TKZ-F>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Ketosis>

*cétose métabolique*

→ **cétose**

**chalazion**

- TG : · pathologie de la paupière  
 · tumeur bénigne

Le chalazion (du grec χάλαιζα, « chalaze », « grêlon »), ou hordéole interne, est l'inflammation et l'enkystement d'une ou plusieurs glandes de Meibomius au niveau de la paupière. (Wikipédia)

- EN : *chalazion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H64LRQR1-K>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Chalazion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chalazion>

**chalazodermie granulomateuse**

TG : · lymphome  
· pathologie de la peau

EN : *granulomatous slack skin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G9X9B9G3-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous\\_slack\\_skin](https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous_slack_skin)

*chambre antérieure plate*

→ **athalamie**

**chancre mou**

TG : · bactériose  
· maladie sexuellement transmissible

Le chancre mou (ou chancrelle ou chancre de Ducrey) est une maladie sexuellement transmissible (MST) due au bacille de Ducrey (ou *Haemophilus ducreyi*) caractérisée par un chancre d'inoculation ulcéré associée à des adénopathies (gonflement d'un ganglion lymphatique) parfois suppurées. (Wikipédia)

EN : *chancroid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TV85PXZL-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q31798>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Chancre\\_mou](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chancre_mou)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Chancroid>

**charbon bactérien**

TG : bactériose

La maladie du charbon, également appelée fièvre charbonneuse, est une maladie infectieuse aiguë causée par la bactérie *Bacillus anthracis*. C'est une anthrozoonose, c'est-à-dire commune aux animaux et à l'homme. Très rare chez l'homme, elle s'observe le plus souvent chez les animaux herbivores. *Bacillus anthracis* est une arme bactériologique potentielle depuis la fin de la Seconde Guerre mondiale et a été particulièrement médiatisée à la suite des attentats du 11 septembre 2001. (Wikipédia)

EN : *anthrax*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMRK3TGH-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_du\\_charbon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_du_charbon)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Anthrax>

**charbon symptomatique**

TG : bactériose

EN : *blackleg*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1X4CKBP-6>

**chéilite**

TG : · pathologie de la cavité buccale  
· pathologie de la peau

TS : · chéilite actinique  
· chéilite exfoliatrice  
· chéilite granulomateuse  
· chéilite plasmocytaire  
· macrochéilite  
· perlèche

Une chéilite est une inflammation des lèvres, qui peut avoir de nombreuses causes. (Wikipédia)

EN : *cheilitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6J5BT6N-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1068997>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9ilite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Cheilitis>

**chéilite actinique**

TG : · chéilite  
· photosensibilité

EN : *actinic cheilitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VPTQW7VJ-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic\\_cheilitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic_cheilitis)

*chéilite desquamative*

→ **chéilite exfoliatrice**

**chéilite exfoliatrice**

Syn : *chéilite desquamative*

TG : chéilite

EN : *exfoliative cheilitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2WW0XQM-Q>

**chéilite granulomateuse**

Syn : *syndrome de Melkersson-Rosenthal*

TG : · chéilite  
· maladie rare  
· oedème  
· paralysie faciale  
· pathologie de la peau

Le syndrome de Melkersson-Rosenthal (ou chéilite granulomateuse) est une maladie orpheline débutant dans l'enfance. (Wikipédia)

EN : *granulomatous cheilitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3HCMRHS-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1919487>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Melkersson-Rosenthal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Melkersson-Rosenthal)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Melkersson>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Melkersson>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Melkersson>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Melkersson>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Melkersson>

**chéilite plasmocytaire**

TG : chéilite

EN : *plasmocystic cheilitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TLTF2BGG-L>

**chéloïde**

TG : pathologie de la peau  
TS : acné chéloïdienne

Une chéloïde, ou cicatrice chéloïdienne, est une forme de cicatrice résultant d'une excroissance du derme au niveau d'une blessure guérie. (Wikipédia)

EN : *keloid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LS27RHNL-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9lo%C3%A9>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Keloid>

**chémodectome médiastinal**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie du médiastin  
· tumeur bénigne

EN : *mediastinal chemodectoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBRX8S5R-W>

**chémosis**

TG : pathologie de la conjonctive

Un chémosis est un œdème conjonctival. (Wikipédia)

EN : *chemosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFT5RGXT-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9mosis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chemosis>

*chérubinisme*

→ **dysplasie maxillaire fibreuse**

**cheveu cassant**

TG : pathologie des phanères

EN : *brittle hair*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNMCBFMH-T>

**cheveu crépu**

TG : pathologie des phanères

TS : syndrome de Menkes

Les cheveux crépus ont une texture naturelle particulière, propre à certaines populations d'Afrique, de la diaspora africaine, de l'Australie et de l'Asie. (Wikipédia)

EN : *frizzy hair*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWM3Q1JJ-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cheveux\\_cr%C3%A9pus](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cheveux_cr%C3%A9pus)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Frizz>

**cheveu emmêlé**

TG : pathologie des phanères

EN : *matted hair*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F34K3T3H-H>

**cheveu hélicoïdal**

TG : pathologie des phanères

EN : *helical hair*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8WRCQDX-G>

**cheveu incoiffable**

TG : pathologie des phanères

EN : *uncombable hair syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPK7G1NT-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Uncombable\\_hair\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Uncombable_hair_syndrome)

**cheveu laineux**

TG : pathologie des phanères

EN : *woolly hair*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HP6ZCF84-Q>

**cheyletiellose**

TG : · parasitose

· pathologie de la peau

· zoonose

La cheyletiellose est une maladie parasitaire provoquée par un acarien qu'on l'on rencontre chez le lapin, le chat ou le chien. (Wikipédia)

EN : *cheyletiellosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZQ13FJV-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cheyletiellose>

**chikungunya**

TG : · arbovirose

· maladie tropicale

Le chikungunya (en abrégé, le chik), est une maladie infectieuse tropicale provoquée par le virus du chikungunya (CHIKV), un arbovirus du genre Alphavirus, famille des Togaviridae. (Wikipédia)

EN : *chikungunya*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTVXHRJ5-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q243257>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chikungunya>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chikungunya>

*chlamydiase*

→ **chlamydirose**

**chlamydirose**

Syn : *chlamydiase*

TG : bactériose

TS : · conjonctivite à inclusions

· lymphogranulomatose vénérienne

· ornithose

· trachome

· urétrite à inclusions

On désigne habituellement sous le terme de chlamydirose les infections en rapport avec l'agent infectieux du genre Chlamydia comme Chlamydia trachomatis ou Chlamydia psittaci. (Wikipédia)

EN : *chlamydiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G87S7SRV-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Chlamydirose>

**chloasma**

Syn : *masque de grossesse*

TG : trouble de la pigmentation

Le mélasma (également dénommé chloasme ou chloasma) est une affection bénigne de la peau se présentant sous la forme de taches hyperpigmentées apparaissant sur les zones exposées au soleil, surtout au niveau du visage, du décolleté et du cou. Le mélasma atteint principalement les femmes, le plus souvent lors de la grossesse, donnant ce que l'on appelle communément le masque de grossesse, mais il peut apparaître en dehors de celle-ci. (Wikipédia)

EN : *chloasma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN1775XK-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lasma>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melasma>

*chloroleucémie*

→ **chlorome**

## chlorome

Syn : · *chloroleucémie*  
· *sarcome granulocytaire*

TG : · leucémie aiguë myéloblastique  
· sarcome

EN : *chloroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJP8NJKH-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Myeloid\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Myeloid_sarcoma)

## choc

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

TS : · choc anaphylactique  
· choc cardiogène

En médecine, le choc ou état de choc est une défaillance circulatoire périphérique aiguë conduisant à un apport insuffisant de sang riche en oxygène aux cellules du corps (hypoxie). Il entraîne la mort des cellules et la désorganisation des tissus et des organes. Il peut évoluer vers le collapsus cardiovasculaire, puis la mort. (Wikipédia)

EN : *shock*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T366R21G-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89tat\\_de\\_choc\\_circulatoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89tat_de_choc_circulatoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Shock\\_\(circulatory\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Shock_(circulatory))

## choc anaphylactique

Syn : *choc anaphylaxie*

TG : · anaphylaxie  
· choc

Le choc anaphylactique est une réaction allergique exacerbée, entraînant dans la plupart des cas de graves conséquences et pouvant engager le pronostic vital. (Wikipédia)

EN : *anaphylactic shock*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCDFXR5X-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Choc\\_anaphylactique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Choc_anaphylactique)

*choc anaphylaxie*

→ **choc anaphylactique**

## choc cardiogène

Syn : *choc cardiogénique*

TG : · cardiopathie  
· choc

Un choc cardiogénique est lié à une défaillance aiguë primitive de la pompe cardiaque, entraînant des désordres hémodynamiques, métaboliques et viscéraux, en relation avec une chute du débit cardiaque et conduisant à un état d'hypoperfusion tissulaire. (Wikipédia)

EN : *cardiogenic shock*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJRLQLL6-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2477062>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Choc\\_cardiog%C3%A9nique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Choc_cardiog%C3%A9nique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiogenic\\_shock](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiogenic_shock)

*choc cardiogénique*

→ **choc cardiogène**

## choc d'obus

TG : · état de stress posttraumatique  
· trouble psychiatrique

L'obusite (du français « obus », le suffixe « -ite » ne désignant pas ici une inflammation) en anglais : shell shock (« choc de l'obus »), est un terme décrivant une association de troubles psychiques et physiques observés chez certains soldats de la Première Guerre mondiale, essentiellement dans le contexte de la guerre de tranchées ; c'est un syndrome classé comme étant l'une des formes de stress post-traumatique. (Wikipédia)

EN : *shellshock*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QKHHTXMM-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Shell\\_shock](https://en.wikipedia.org/wiki/Shell_shock)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Obusite>

## choc septique par pneumopathie

TG : · insuffisance respiratoire  
· pneumopathie

EN : *pneumonia shock*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNPR6H25-M>

*cholangiocarcinome*

→ **cancer des voies biliaires**

## cholangiocarcinome hilare

TG : · cancer des voies biliaires  
· cancer du foie  
· carcinome

EN :  *hilar cholangiocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5JNFJ06-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Klatskin\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Klatskin_tumor)

## cholangiome

TG : · adénome  
· pathologie des voies biliaires  
· pathologie du foie

EN : *cholangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPR6NT90-9>

*cholangite ascendante*

→ **angiocholite sténosante**

## cholécystite

TG : pathologie des voies biliaires

La cholécystite est l'inflammation de la vésicule biliaire. (Wikipédia)

EN : *cholecystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VM4G4Q66-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q376666>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chol%C3%A9cystite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholecystitis>

## cholédochocèle

TG : · kyste  
· pathologie des voies biliaires

EN : *choledochectasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHLR8RMR-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Choledochal\\_cysts](https://en.wikipedia.org/wiki/Choledochal_cysts)

*cholémie familiale*

→ [ictère héréditaire de Gilbert](#)

## choléra

TG : bactériose

Le choléra est une toxi-infection entérique épidémique contagieuse due à la bactérie *Vibrio cholerae*, ou bacille virgule, découverte par Pacini en 1854 et redécouverte par Koch en 1883. Strictement limitée à l'espèce humaine, elle est caractérisée par des diarrhées brutales et très abondantes (gastro-entérite) menant à une sévère déshydratation. (Wikipédia)

EN : *cholera*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWPGT5HQ-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12090>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chol%C3%A9ra>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholera>

*cholestase*

→ [cholostase](#)

*cholestase intrahépatique*

→ [cholostase intrahépatique](#)

## cholestéatome

TG : · kyste  
 · pathologie de l'oreille moyenne  
 · pathologie ORL

Le cholestéatome est une forme d'otite chronique avec présence d'épithélium pavimenteux stratifié dans l'oreille moyenne. (Wikipédia)

EN : *cholesteatoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZWKJXHC-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q558230>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholest%C3%A9atome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholesteatoma>

## cholestérol

TG : substance biologique  
 TA : desmostérolase

Le cholestérol est un lipide de la famille des stérols qui joue un rôle central dans de nombreux processus biochimiques. (Wikipédia)

EN : *cholesterol*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGQQTMRZ-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholest%C3%A9rol>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholesterol>

## cholostase

Syn : *cholestase*  
 TG : pathologie des voies biliaires  
 TS : cholostase intrahépatique

En médecine, la cholestase, aussi parfois appelée cholostase, est une diminution de la sécrétion biliaire pouvant provoquer un ictère (jaunisse). (Wikipédia)

EN : *cholestasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQ7W4MJ3-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholestase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cholestasis>

## cholostase intrahépatique

Syn : *cholestase intrahépatique*

TG : · cholostase  
 · pathologie du foie  
 TS : · cholostase intrahépatique héréditaire de Byler  
 · cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill  
 · cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup

EN : *intrahepatic cholestasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WXSK9S76-Z>

## cholostase intrahépatique héréditaire de Byler

Syn : *maladie de Byler*

TG : · cholostase intrahépatique  
 · maladie héréditaire

EN : *Byler disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQ683CNX-W>

## cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill

TG : · cholostase intrahépatique  
 · maladie héréditaire

EN : *Summerskill disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKN242QL-T>

## cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup

Syn : *maladie de Tygstrup*

TG : · cholostase intrahépatique  
 · maladie héréditaire

EN : *Tygstrup disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KR00WQ46-J>

## chondroblastome

TG : · chondropathie  
 · tumeur bénigne

EN : *chondroblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSXGGTKL-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076053>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chondroblastoma>

## chondroblastome malin

TG : · cancer  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *malignant chondroblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TB3H7DFD-L>

## chondrocalcinose

Syn : *pseudogoutte*

TG : chondropathie

La chondrocalcinose articulaire (CCA) est une arthropathie microcristalline caractérisée par la précipitation de cristaux de pyrophosphate de calcium dihydraté (en) dans les tissus articulaires et périarticulaires. (Wikipédia)

EN : *chondrocalcinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFMRTXK6-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q559082>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrocalcinose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrocalcinosis>

**chondrodermatite nodulaire**

TG : · dermatite  
· pathologie de l'oreille externe

EN : *chondrodermatitis helioides nodularis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ39211N-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrodermatitis\\_nodularis\\_chronica\\_helioides](https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrodermatitis_nodularis_chronica_helioides)

**chondrodysplasie acromésomélique**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

EN : *acromesomelic chondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J269W40Z-H>

**chondrodysplasie métaphysaire**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

TS : · chondrodysplasie métaphysaire de Jansen  
· chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick  
· chondrodysplasie métaphysaire de Schmid

EN : *metaphyseal chondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JC691V5L-D>

**chondrodysplasie métaphysaire de Jansen**

Syn : *dysostose métaphysaire de type Jansen*

TG : chondrodysplasie métaphysaire

La chondrodysplasie métaphysaire type Jansen est une anomalie de l'ostéogénèse touchant principalement la métaphyse des os longs par retard de la maturation des chondrocytes. (Wikipédia)

EN : *Jansen metaphyseal chondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6BTTTPBK-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasie\\_m%C3%A9taphysaire\\_type\\_Jansen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasie_m%C3%A9taphysaire_type_Jansen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Jansen%27s\\_metaphyseal\\_chondrodysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Jansen%27s_metaphyseal_chondrodysplasia)

**chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick**

Syn : *dysostose de Mac Kusick*

TG : chondrodysplasie métaphysaire

EN : *cartilage hair hypoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKTFLZB5-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cartilage%E2%80%93hair\\_hypoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Cartilage%E2%80%93hair_hypoplasia)

**chondrodysplasie métaphysaire de Schmid**

Syn : *dysostose métaphysaire de Schmid*

TG : chondrodysplasie métaphysaire

La chondrodysplasie métaphysaire type Schmid est une maladie se traduisant par un nanisme micromélique avec coxa-vara sans dysmorphisme facial. (Wikipédia)

EN : *Schmid metaphyseal chondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GM22G5Q4-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2964434>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasie\\_m%C3%A9taphysaire\\_type\\_Schmid](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasie_m%C3%A9taphysaire_type_Schmid)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Metaphyseal\\_chondrodysplasia\\_Schmid\\_type](https://en.wikipedia.org/wiki/Metaphyseal_chondrodysplasia_Schmid_type)

**chondrodysplasie ponctuée**

Syn : · *chondrodystrophie calcifiante congénitale*  
· *maladie des épiphyses ponctuées*  
· *maladie de Conradi-Hünemann*

TG : · ostéochondrodysplasie  
· pathologie des peroxyosomes

EN : *chondrodysplasia punctata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q669CJLJ-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076060>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasia\\_punctata](https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrodysplasia_punctata)

**chondrodysplasie type Grebe**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

EN : *Grebe type chondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZPCK8FB-G>

*chondrodystrophie calcifiante congénitale*

→ **chondrodysplasie ponctuée**

**chondromalacie**

TG : chondropathie

La chondromalacie (du grec : khondros signifiant cartilage et malakos mou) est une pathologie de ramollissement touchant les articulations et plus particulièrement celles du genou (rotule et fémur). (Wikipédia)

EN : *chondromalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4V586XX-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondromalacie>

**chondromatose**

TG : chondrome

La chondromatose est une pathologie rhumatismale bénigne touchant les articulations synoviales. Par atteinte de la membrane synoviale apparaît une hyperproduction liquidienne et parfois de corps étrangers plus ou moins calcifiés. (Wikipédia)

EN : *chondromatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHM5RJ7D-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondromatose>

**chondromatose synoviale**

TG : · arthropathie  
· chondrome

EN : *synovial chondromatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFR9H3SB-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial\\_chondromatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial_chondromatosis)

**chondrome**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur bénigne

TS : · chondromatose  
· chondromatose synoviale  
· chondrome périosté  
· chondrome sternal  
· enchondrome

EN : *chondroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M195R144-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076078>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chondroma>

**chondrome bronchopulmonaire**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· tumeur bénigne

EN : *bronchopulmonary chondroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W10008XB-R>

**chondrome périosté**

TG : chondrome

EN : *periosteal chondroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9FD3MHP-V>

**chondrome sternal**

TG : chondrome

EN : *sternal chondroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KR8TQ08H-R>

**chondropathie**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · chondroblastome

· chondrocalcinosé

· chondromalacie

· chondrosarcome

· polychondrite atrophiante

· syndrome de Tietze

EN : *chondropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V82Z5DWB-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q851693>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Chondropathy>

**chondrosarcome**

TG : · chondropathie

· sarcome

TS : · chondrosarcome mésenchymateux

· chondrosarcome myxoïde

Un chondrosarcome est une tumeur maligne du cartilage. Ce cancer rare représente tout de même 20 % des tumeurs des os primitives. (Wikipédia)

EN : *chondrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W5NXKDG9-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076087>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chondrosarcome>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Chondrosarcoma>

**chondrosarcome mésenchymateux**

TG : chondrosarcome

EN : *mesenchymal chondrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFQ91X8Z-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6821200>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Mesenchymal\\_chondrosarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mesenchymal_chondrosarcoma)

**chondrosarcome myxoïde**

TG : chondrosarcome

EN : *myxoid chondrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVWGQ2NC4-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17047222>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Myxoid\\_chondrosarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Myxoid_chondrosarcoma)

**chordome**

TG : · cancer

· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : chordome des fosses nasales

EN : *chordoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0LGBZ1K-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076389>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Chordoma>

**chordome des fosses nasales**

TG : · chordome

· pathologie des sinus de la face

EN : *paranasal sinus chordoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KX60D9HN-N>

**chorée de Huntington**

Syn : *maladie de Huntington*

TG : · maladie dégénérative

· maladie héréditaire

· syndrome extrapyramidal

La maladie de Huntington (parfois appelée chorée de Huntington) est une maladie héréditaire et orpheline, qui se traduit par une dégénérescence neurologique provoquant d'importants troubles moteurs, cognitifs et psychiatriques, et évoluant jusqu'à la perte d'autonomie puis la mort. (Wikipédia)

EN : *Huntington disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBFG377G-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q190564>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Huntington](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Huntington)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Huntington%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Huntington%27s_disease)

**chorée de Sydenham**

TG : · maladie inflammatoire

· syndrome extrapyramidal

La chorée de Sydenham, nommée ainsi d'après Thomas Sydenham, est une maladie infectieuse du système nerveux central, apparaissant après une infection à streptocoques bêta-hémolytique du groupe A, avec fièvre, caractérisée par des mouvements involontaires et contractions des muscles du tronc et des extrémités. (Wikipédia)

EN : *Sydenham chorea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1VNW41-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chor%C3%A9e\\_de\\_Sydenham](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chor%C3%A9e_de_Sydenham)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Sydenham%27s\\_chorea](https://en.wikipedia.org/wiki/Sydenham%27s_chorea)

**choréoathétose**

TG : · mouvement involontaire

· pathologie de l'encéphale

TS : syndrome de Lesh et Nyhan

EN : *choreoathetosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPQPXQG0-K>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Choreoathetosis>

**chorioadénome destruens**

TG : · adénome

· mole hydatiforme

· pathologie de l'utérus

EN : *chorioadenoma destruens*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGB8LJZ-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Invasive\\_hydatidiform\\_mole](https://en.wikipedia.org/wiki/Invasive_hydatidiform_mole)



**chorioamniotite**

TG : · bactériose  
· pathologie du fœtus

EN : *chorioamnionitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLBPZXWK-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2552421>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chorioamnionitis>

**chorioangiome**

Syn : *hémangiome placentaire*

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du placenta  
· tumeur bénigne

EN : *chorioangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCB9HZKV-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5104959>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chorioangioma>

**choriocarcinome**

Syn : *chorioépithéliome*

TG : · carcinome  
· tumeur sécrétante

TS : · choriocarcinome médiastinal  
· choriocarcinome placentaire  
· choriocarcinome pulmonaire

Le choriocarcinome est un type de tumeur maligne du trophoblaste, généralement du placenta. Il est caractérisé par une dissémination hémotogène précoce vers les poumons. (Wikipédia)

EN : *choriocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BW6WJ6PL-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1076481>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Choriocarcinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Choriocarcinoma>

**choriocarcinome médiastinal**

TG : · choriocarcinome  
· pathologie du médiastin

EN : *mediastinal choriocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JT0NXKDF-6>

**choriocarcinome placentaire**

TG : · choriocarcinome  
· pathologie du placenta  
· pathologie du trophoblaste

EN : *placental choriocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDVGX60M-M>

**choriocarcinome pulmonaire**

TG : · cancer du poumon  
· choriocarcinome

EN : *lung choriocarcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZH8PZXDM-V>

*chorioépithéliome*

→ **choriocarcinome**

**chorioméningite lymphocytaire**

TG : · méningoencéphalite  
· virose

EN : *lymphocytic choriomeningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FR6Z1ZQH-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1878776>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocytic\\_choriomeningitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocytic_choriomeningitis)

**choriorétinite**

TG : · pathologie de l'uvéa  
· rétinopathie

TS : · choriiorétinite pigmentaire  
· choriiorétinite sclopetaria  
· choriiorétinite séreuse centrale  
· dégénérescence en rayon de miel de Doyne

EN : *chorioretinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FV6J21HB-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1402851>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chorioretinitis>

*choriorétinite de Coats*

→ **angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats**

**choriorétinite pigmentaire**

TG : *choriorétinite*

La choriiorétinite pigmentaire est une atteinte des pigments de l'œil, par inflammation de la choroïde et de la rétine. (Wikipédia)

EN : *pigmentary chorioretinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXDDKMMQ-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chorior%C3%A9tinite\\_pigmentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chorior%C3%A9tinite_pigmentaire)

**choriorétinite sclopetaria**

TG : · choriiorétinite  
· contusion

EN : *chorioretinitis sclopetaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7QWMMNQ-9>

**choriorétinite séreuse centrale**

Syn : *rétinopathie séreuse centrale*

TG : *choriorétinite*

La choriiorétinopathie séreuse centrale (CRSC) est une affection rétinienne entraînant des troubles de la vision, dont la lésion la plus caractéristique est le décollement séreux rétinien (DSR), une infiltration de liquide entre l'épithélium pigmentaire et les couches supérieures de la rétine. (Wikipédia)

EN : *central serous chorioretinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJSGKPNV-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chorior%C3%A9tinoopathie\\_s%C3%A9reuse\\_centrale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chorior%C3%A9tinoopathie_s%C3%A9reuse_centrale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Central\\_serous\\_retinopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Central_serous_retinopathy)

**choriorétinopathie**

TG : · pathologie de l'uvéa  
· rétinopathie

TS : · choriiorétinopathie géographique  
· syndrome d'Aicardi

EN : *chorioretinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCQ9CCS9-J>

**choriorétinopathie géographique**

TG : choriorétinopathie  
 EN : *geographic chorioretinopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLMBHFJ1-1>

**choristome**

TG : malformation  
 TS : myéolipome  
 EN : *choristoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0N8K8MS-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q40649915>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Choristoma>

**choroïdérémie**

TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'uvée  
 · rétinopathie

La choroïdérémie (CHM) est une maladie génétique de l'œil récessive liée au chromosome X. Elle fait partie du groupe des rétinopathies pigmentaires (perte des photorécepteurs et dépôts pigmentaires). (Wikipédia)

EN : *choroideremia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C7VVC7BW-N>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2397009>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Choro%C3%AFd%C3%A9r%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Choroideremia>

**choroïdite**

TG : pathologie de l'uvée  
 TS : · choroïdite aiguë  
 · choroïdite diffuse subaiguë  
 · choroïdite disséminée  
 · choroïdite serpigneuse

EN : *choroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K2G04CNC-K>

**choroïdite aiguë**

TG : choroïdite  
 EN : *acute choroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXH6GHQW-K>

**choroïdite diffuse subaiguë**

TG : choroïdite  
 EN : *subacute diffus choroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKZ96V3H-H>

**choroïdite disséminée**

TG : choroïdite  
 EN : *disseminated choroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0W88R1Q-4>

**choroïdite serpigneuse**

TG : choroïdite  
 EN : *serpiginous choroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPD7BV1Z-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Serpiginous\\_choroiditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Serpiginous_choroiditis)

**choroïdopathie**

TG : pathologie de l'uvée  
 TS : choroïdopathie maculaire hémorragique  
 EN : *choroidopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HF2LFM3F-3>

**choroïdopathie maculaire hémorragique**

TG : choroïdopathie  
 EN : *hemorrhagic macular choroidopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CS3T8J9K-R>

**choroïdose**

TG : pathologie de l'uvée  
 EN : *choroidal sclerosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJPZPMW9-Q>

**chromhidrose**

TG : pathologie des glandes sudoripares

La chromhidrose ou chromhidrose (nom donné par Le Roy de Méricourt), également appelée cyanopathie cutanée, stearrhea nigricans ou chromocrinie cutanée, est une maladie caractérisée par une sécrétion sudorale de matière colorée (gris-bleu ou gris foncé) ; elle est produite par les glandes sudoripares apocrines. (Wikipédia)

EN : *chromhidrosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q49VZ4W8-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2966706>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromhidrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chromhidrosis>

**chromoblastomycose**

TG : · mycose  
 · pathologie de la peau

EN : *chromoblastomycosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ05PXR9-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2726043>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chromoblastomycosis>

**chromosome A anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome A*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1DCD686-Q>

**chromosome A1 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome A1*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G65ZWL14-M>

**chromosome A2 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome A2*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXG0ZKLN-N>

**chromosome A3 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome A3*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCRMSX6Q-T>

**chromosome annulaire**

TG : chromosome anormal  
 EN : *ring chromosome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPSLBHWV-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q474261>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ring\\_chromosome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ring_chromosome)

**chromosome anormal**

TG : aberration chromosomique  
 TS : · autosome anormal  
 · chromosome A anormal  
 · chromosome A1 anormal  
 · chromosome A2 anormal  
 · chromosome A3 anormal  
 · chromosome annulaire  
 · chromosome B anormal  
 · chromosome B4 anormal  
 · chromosome B5 anormal  
 · chromosome C anormal  
 · chromosome C10 anormal  
 · chromosome C11 anormal  
 · chromosome C12 anormal  
 · chromosome C6 anormal  
 · chromosome C7 anormal  
 · chromosome C8 anormal  
 · chromosome C9 anormal  
 · chromosome composé  
 · chromosome D anormal  
 · chromosome D13 anormal  
 · chromosome D14 anormal  
 · chromosome D15 anormal  
 · chromosome dicentrique  
 · chromosome double minute  
 · chromosome E anormal  
 · chromosome E16 anormal  
 · chromosome E17 anormal  
 · chromosome E18 anormal  
 · chromosome F anormal  
 · chromosome F19 anormal  
 · chromosome F20 anormal  
 · chromosome G anormal  
 · chromosome G21 anormal  
 · chromosome G22 anormal  
 · chromosome Philadelphie  
 · chromosome sexuel anormal  
 · chromosome X anormal  
 · chromosome Y anormal  
 · délétion  
 · duplication chromosomique  
 · fission centrique  
 · insertion chromosomique  
 · inversion chromosomique  
 · inversion paracentrique  
 · inversion péricentrique  
 · isochromosome  
 · microchromosome  
 · translocation chromosomique  
 · trisomie partielle

EN : *abnormal chromosome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R99WQ5B2-D>

**chromosome B anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome B*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PB5PF0P5-2>

**chromosome B4 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome B4*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN2K8PWR-5>

**chromosome B5 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome B5*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1TBFVM2-K>

**chromosome C anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0ZDCF16-C>

**chromosome C10 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C10*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWSPWJ0L-2>

**chromosome C11 anormal**

TG : chromosome anormal  
 TS : · syndrome de Jacobsen  
 · syndrome de Williams  
 · syndrome WAGR  
 EN : *abnormal chromosome C11*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSXZX7B1-R>

**chromosome C12 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C12*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL9J32Z8-F>

**chromosome C6 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C6*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPL96KZ3-4>

**chromosome C7 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C7*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDRLLXHD-9>

**chromosome C8 anormal**

TG : chromosome anormal  
 EN : *abnormal chromosome C8*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W6K39Z4G-C>

### chromosome C9 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome C9*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BS4RQ2M0-W>

---

### chromosome composé

TG : chromosome anormal  
EN : *compound chromosome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J19GBQCX-G>

---

### chromosome D anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome D*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSM8LBJ7-4>

---

### chromosome D13 anormal

TG : chromosome anormal  
TS : syndrome de Patau  
EN : *abnormal chromosome D13*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9F6VJ33-7>

---

### chromosome D14 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome D14*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5C35H5P-V>

---

### chromosome D15 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome D15*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D35D5RF7-1>

---

### chromosome dicentrique

TG : chromosome anormal  
EN : *dicentric chromosome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T2G0TX1V-9>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dicentric\\_chromosome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dicentric_chromosome)

---

### chromosome double minute

TG : chromosome anormal

Un chromosome minuscule double (en anglais, double minute chromosome) est un fragment chromosomique de toute petite taille dépourvu de centromère. Observés dans un grand nombre de tumeurs humaines (sein, poumon, ovaire, côlon et tumeurs cérébrales), ces chromosomes contiennent fréquemment des oncogènes impliqués dans la résistance aux thérapies anticancéreuses. (Wikipédia)

EN : *double minute chromosome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKHFCMDL-H>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome\\_minuscule\\_double](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome_minuscule_double)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Double\\_minute](https://en.wikipedia.org/wiki/Double_minute)

---

### chromosome E anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome E*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZN4930RT-F>

---

### chromosome E16 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome E16*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNCJFLVZ-X>

---

### chromosome E17 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome E17*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXFLQKFF-W>

---

### chromosome E18 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome E18*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X94K6P1S-1>

---

### chromosome F anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome F*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZXQNTJ7D-W>

---

### chromosome F19 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome F19*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GSXMTL9V-6>

---

### chromosome F20 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome F20*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SXD2SVZL-8>

---

### chromosome G anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome G*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q3F81H26-J>

---

### chromosome G21 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome G21*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L1FNNHF4-2>

---

### chromosome G22 anormal

TG : chromosome anormal  
EN : *abnormal chromosome G22*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ2QJGJW-6>

---

**chromosome Philadelphie**

TG : chromosome anormal

Le chromosome Philadelphie est une anomalie chromosomique acquise des cellules souches hématopoïétiques qui est associée à la leucémie myéloïde chronique (LMC). Aussi nommée t(9;22)(q34;q11), selon la nomenclature ISCN, le chromosome Philadelphie est le résultat d'une translocation réciproque (ou un échange de matériel génétique) entre les chromosomes 9 et 22 aboutissant à la fusion des gènes BCR (Breakpoint Cluster Region) et ABL1 (Abelson), ce qui forme le gène de fusion BCR-ABL1. (Wikipédia)

EN : *Philadelphia chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJ5F8VGV-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome\\_de\\_Philadelphie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome_de_Philadelphie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Philadelphia\\_chromosome](https://en.wikipedia.org/wiki/Philadelphia_chromosome)**chromosome sexuel anormal**

TG : chromosome anormal

EN : *abnormal sex chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KKFB1G3D-6>**chromosome sexuel surnuméraire**

TG : aneuploïdie

TS : · chromosome X surnuméraire

· chromosome Y surnuméraire

EN : *supernumerary sex chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLXHL49F-0>**chromosome surnuméraire**

TG : aneuploïdie

EN : *supernumerary chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKQ0LQDQ-5>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Small\\_supernumerary\\_marker\\_chromosome](https://en.wikipedia.org/wiki/Small_supernumerary_marker_chromosome)**chromosome X anormal**

TG : chromosome anormal

Anomalies chromosomiques décrites au niveau du chromosome X : Syndrome de Klinefelter : 47,XXY ; Syndrome triple X : 47,XXX ou trisomie X : Syndrome de Turner : 45,X ; Duplication du gène MECP2 ; Délétions impliquant le gène SHOX ; Ichtyose lié à l'X (X-linked ichthyosis (en)) par délétion du gène STS. (Wikipédia)

EN : *abnormal X chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM2FS9LJ-4>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome\\_X](https://fr.wikipedia.org/wiki/Chromosome_X)**chromosome X surnuméraire**

TG : chromosome sexuel surnuméraire

TS : syndrome de Klinefelter

EN : *supernumerary X chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZM6115J-1>**chromosome Y anormal**

TG : chromosome anormal

EN : *abnormal Y chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBCF061Q-B>**chromosome Y surnuméraire**

TG : chromosome sexuel surnuméraire

EN : *supernumerary Y chromosome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SV431XS6-9>**chylopéricarde**

TG : pathologie du péricarde

EN : *chylopericardium*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX0RRRT8-8>**chylothorax**

TG : pathologie de la plèvre

Le chylothorax est un épanchement de chyle dans la cavité pleurale, le plus souvent par plaie du canal thoracique ou de ses branches. (Wikipédia)

EN : *chylothorax*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHXP3MZM-L>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1090224><https://fr.wikipedia.org/wiki/Chylothorax><https://en.wikipedia.org/wiki/Chylothorax>**cirrhose**

TG : pathologie du foie

TS : · cirrhose biliaire

· cirrhose cryptogénique

La cirrhose (du grec ancien κίρρος « roux ») est une maladie du foie, résultant d'agressions biochimiques répétées, le plus souvent par la consommation chronique d'alcool ou par des virus hépatotropes mais pouvant aussi résulter de l'accumulation de graisses dans le foie, de maladies auto-immunes, de déficits enzymatiques ou autres. (Wikipédia)

EN : *cirrhosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TM29H2JL-X>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cirrhose><https://en.wikipedia.org/wiki/Cirrhosis>**cirrhose biliaire**

TG : · cirrhose

· pathologie des voies biliaires

TS : cirrhose biliaire primitive

EN : *biliary cirrhosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3HBN3BV-3>**cirrhose biliaire primitive**

TG : · cirrhose biliaire

· maladie autoimmune

TS : syndrome de Reynolds

La cholangite biliaire primitive ou CBP (autrefois nommée cirrhose biliaire primitive) est une maladie chronique, inflammatoire des petites voies biliaires intrahépatiques. (Wikipédia)

EN : *primary biliary cirrhosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTKM6RQP-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1072420>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholangite\\_biliaire\\_primitive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cholangite_biliaire_primitive)[https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_biliary\\_cholangitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_biliary_cholangitis)

cirrhose cryptogénétique

→ **cirrhose cryptogénique**

**cirrhose cryptogénique**Syn : *cirrhose cryptogénétique*

TG : cirrhose

EN : *cryptogenic cirrhosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L28H4J7F-H>**citrullinémie**

TG : aminoacidopathie

La citrullinémie est une maladie métabolique congénitale en rapport avec une anomalie du cycle de l'urée. (Wikipédia)

EN : *citrullinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7WFFBX7-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q859142>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Citrullin%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Citrullinemia>**cladosporiose**

TG : mycose

TS : tinea nigra

EN : *cladosporiosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8MWS0P1-V>

classe II d'Angle

→ **rétrognathisme****claustrophobie**

TG : trouble anxieux

La claustrophobie est la peur des espaces confinés, des lieux clos, des petites pièces et de l'enfermement. (Wikipédia)

EN : *claustrophobia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDD7G1L3-1>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Claustrophobie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Claustrophobia>**clinodactylie**

TG : · malformation

· pathologie de la main

· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : syndrome trichorhinophalangien

La clinodactylie est un terme médical désignant une déviation latérale des doigts ou des orteils : cette angulation excessive d'un doigt dans le plan radio-ulnaire peut aller jusqu'au chevauchement d'un doigt ou orteil qui enjambe son homologue interne et vient se placer au-dessus (supraductus) ou au-dessous (infraductus). (Wikipédia)

EN : *clinodactyly*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFDW9QGL-8>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Clinodactylie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Clinodactyly>

cloison utérine

→ **utérus cloisonné****clonorchiose**

TG : distomatose

La clonorchiose, clonorchose, distomatose à *Clonorchis sinensis* ou douve de Chine est une maladie due à *Clonorchis sinensis*, une douve du foie de la classe des Trématodes. (Wikipédia)EN : *clonorchiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6TJFZH0-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1102300>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Clonorchiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Clonorchiasis>**coagulation intravasculaire disséminée**Syn : · *syndrome de défibrination*· *coagulopathie de consommation*

TG : coagulopathie

TS : syndrome de Waterhouse-Friderichsen

La coagulation intravasculaire disséminée souvent appelée CIVD (ou encore syndrome de défibrination ou coagulopathie de consommation) est une activation pathologique de la coagulation (formation de caillots sanguins). (Wikipédia)

EN : *disseminated intravascular coagulopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P06KH6DX-J>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Coagulation\\_intravasculaire\\_diss%C3%A9min%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Coagulation_intravasculaire_diss%C3%A9min%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Disseminated\\_intravascular\\_coagulation](https://en.wikipedia.org/wiki/Disseminated_intravascular_coagulation)**coagulopathie**

TG : hémopathie

TS : · afibrinogénémie

· coagulation intravasculaire disséminée

· déficit en antithrombine III

· déficit en facteur de la coagulation

· déficit en facteur X

· déficit en facteur XII

· déficit en protéine C

· dysfibrinogénémie

· dysplaminogénémie

· dystrophie thrombocytaire hémorragipare

· hémophilie

· hypercoagulabilité

· hypofibrinogénémie

· hypoprothrombinémie

· maladie de von Willebrand

· purpura thrombocytopenique thrombotique

· résistance à la protéine C activée

· syndrome de Kasabach-Merritt

· syndrome de Scott

· syndrome hyperéosinophilique

Le terme médical de coagulopathie ou diathèse hémorragique désigne une défaillance dans le mécanisme de coagulation du corps. (Wikipédia)

EN : *coagulopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSBS7B77-7>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coagulopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coagulopathy>

coagulopathie de consommation

→ **coagulation intravasculaire disséminée**

**coarctation aortique**

Syn : *sténose isthmique congénitale de l'aorte*

TG : · malformation  
· pathologie de l'aorte

La coarctation de l'aorte est un rétrécissement congénital de l'aorte, situé juste en dessous de l'émergence de l'artère subclavière gauche, marquant le début de l'aorte thoracique descendante. (Wikipédia)

EN : *aortic coarctation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSJFGN20-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Coarctation\\_de\\_l%27aorte](https://fr.wikipedia.org/wiki/Coarctation_de_l%27aorte)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coarctation\\_of\\_the\\_aorta](https://en.wikipedia.org/wiki/Coarctation_of_the_aorta)

**coccidiose**

TG : protozoose

Les coccidioses sont des parasitoses fréquentes et cosmopolites causées par des coccidies, organismes unicellulaires de l'embranchement des Sporozoaires qui, au moins à un stade de leur développement, se développent dans l'intestin de vertébrés comme d'invertébrés. (Wikipédia)

EN : *coccidiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NW9P66FB-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q487837>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Coccidiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coccidiosis>

**coccidioïdomycose**

TG : mycose

La coccidioïdomycose, également connue sous le nom de fièvre de la vallée (valley fever), fièvre de la vallée de San Joaquin, fièvre de la vallée de Californie ou encore fièvre du désert, est une infection mycosique causée par le champignon *Coccidioïdes immitis* ou le *Coccidioïdes posadasii*. (Wikipédia)

EN : *coccidioïdomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6PNWCWC-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q868137>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Coccidio%C3%AFdomycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coccidioïdomycosis>

**coccygodinie**

TG : rachialgie

La coccygodynie ou coccydynie est une douleur localisée au niveau du coccyx, exacerbée à la position assise et au relever. (Wikipédia)

EN : *coccygodinia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQXT2JH0-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coccygodynie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coccydynia>

**cœur biloculaire**

TG : · cardiopathie  
· maladie congénitale

EN : *bilocular heart*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z82SQ0C4-6>

**cœur pulmonaire**

TG : · cardiopathie  
· pathologie de l'appareil respiratoire

TS : cœur pulmonaire chronique

EN : *cor pulmonale*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQTF554T-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1131786>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_heart\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_heart_disease)

**cœur pulmonaire chronique**

TG : cœur pulmonaire

EN : *chronic cor pulmonale*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRD2C2M3-3>

**colibacillose**

TG : bactériose

EN : *colibacillosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CF8JC0KD-5>

**colique hépatique**

TG : pathologie du foie et des voies biliaires

Une colique hépatique est un symptôme douloureux ressenti par un patient dans la partie supérieure droite de l'abdomen. (Wikipédia)

EN : *biliary colic*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MKFZ3HXX-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Colique\\_h%C3%A9patique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Colique_h%C3%A9patique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary\\_colic](https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary_colic)

**colique néphrétique**

TG : · lithiase urinaire  
· pathologie des voies urinaires

La colique néphrétique désigne des douleurs paroxystiques, violentes, spontanées ou provoquées (secousses) de la fosse lombaire allant vers les organes génitaux. (Wikipédia)

EN : *renal colic*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JM150RCX-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Colique\\_n%C3%A9phr%C3%A9tique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Colique_n%C3%A9phr%C3%A9tique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_colic](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_colic)

**colite**

TG : pathologie du côlon

TS : · colite collagène  
· colite kystique profonde  
· colite nécrosante  
· colite pseudomembraneuse

Une colite est une inflammation du côlon. (Wikipédia)

EN : *colitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTP76NN5-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2453464>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Colite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Colitis>

**colite collagène**

TG : colite

La colite collagène est caractérisée par une diarrhée hydrique chronique. 600 cas sont recensés en Europe chaque année, essentiellement chez des femmes de plus de 60 ans avec un pic entre 70 et 79 ans. (Wikipédia)

EN : *collagenous colitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5BFFL93-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q450470>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Colite\\_collag%C3%A8ne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Colite_collag%C3%A8ne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Collagenous\\_colitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Collagenous_colitis)**colite kystique profonde**TG : · colite  
· kysteEN : *colitis cystica profunda*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKB370L6-D>

colite mucomembraneuse

→ **côlon irritable****colite nécrosante**

TG : colite

EN : *necrotizing colitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTD5Z2SP-D>**colite pseudomembraneuse**

TG : colite

La colite pseudomembraneuse est une inflammation très sévère du côlon causée par une infection à Clostridium difficile, dans un contexte de prise d'antibiotiques récente. (Wikipédia)

EN : *pseudomembranous colitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LT2J86KJ-C>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Colite\\_pseudomembraneuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Colite_pseudomembraneuse)

colite ulcéreuse

→ **rectocolite ulcérohéorragique****collagénome**TG : · pathologie de la peau  
· tumeur bénigne

TS : dermatofibrose lenticulaire disséminée

EN : *collagenoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJ4K1GTF-P>

collagénose

→ **pathologie du tissu conjonctif****collagénose perforante réactionnelle**TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu conjonctifEN : *collagenosis reactive perforating*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMQHXLL8-K>**collapsus cardiocirculatoire**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

EN : *cardiocirculatory collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0FXHC6J-X>

collapsus carpien avancé

→ **collapsus carpien évolué****collapsus carpien évolué**Syn : *collapsus carpien avancé*

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *scapholunate advanced collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJQL8P52-Q>**collapsus des voies respiratoires**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *respiratory tract collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MD1T6NFB-K>**collapsus expiratoire**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *expiratory collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFL67XCT-7>**collapsus inspiratoire**TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie ORLEN : *inspiratory collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWKS38MD-4>**collapsus narinaire**

TG : pathologie du nez

EN : *alar collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NKL200B3-0>**collapsus trachéobronchique**Syn : · *sténose trachéale expiratoire*  
· *dyskinésie trachéobronchique*TG : · pathologie de la trachée  
· pathologie des bronchesEN : *tracheobronchial collapse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGSVXSZ4-G>**colobome**TG : · malformation  
· pathologie de l'oeilTS : · colobome ectasique  
· syndrome du naevus sébacé linéaire  
· syndrome rein-colobome

Le colobome oculaire est une anomalie de développement du cristallin, de l'iris, de la choroïde ou de la rétine survenant lors de la vie embryonnaire. (Wikipédia)

EN : *coloboma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5XPZ89W-C>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1462309>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Colobome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coloboma>



**colobome ectasique**

Syn : *syndrome de la fleur de liseron*

TG : colobome

EN : *morning glory syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJQSNZ70-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Morning\\_glory\\_disc\\_anomaly](https://en.wikipedia.org/wiki/Morning_glory_disc_anomaly)

**côlon irritable**

Syn : *colite mucomembraneuse*

TG : pathologie de l'intestin

Le syndrome de l'intestin irritable (appelé également troubles fonctionnels intestinaux, ou colopathie fonctionnelle) est une maladie chronique à symptomatologie digestive en rapport avec des modifications de la motricité et de la sensibilité de l'intestin intriquées avec des facteurs psychologiques. (Wikipédia)

EN : *irritable bowel syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMFTCZ1T-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q838966>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_l%27intestin\\_irritable](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_l%27intestin_irritable)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Irritable\\_bowel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Irritable_bowel_syndrome)

**coma**

TG : trouble de la conscience

TS : état végétatif

En médecine, un coma est une perte de connaissance (abolition de la conscience et de la vigilance) non réversible par les stimulations. (Wikipédia)

EN : *coma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7JTZ9F7-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coma>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Coma>

**comédon**

TG : folliculite

TS : · comédon des plis de l'enfant

· comédon dyskérotosique familial

· comédon sénile

Le comédon (du latin *comedo*, « mangeur », la matière sébacée qui le constitue étant réputée pour manger la peau) est une accumulation excessive de sébum, sécrété par la glande sébacée, et remplissant le pore de la peau. (Wikipédia)

EN : *comedo*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXMHJCKC-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Com%C3%A9don>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Comedo>

**comédon des plis de l'enfant**

TG : comédon

EN : *childhood flexural comedones*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV960S87-J>

**comédon dyskérotosique familial**

TG : · comédon

· dyskérotose

· maladie héréditaire

EN : *familial dyskeratotic comedones*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFFB02NN-7>

**comédon sénile**

TG : comédon

EN : *senile comedo*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJHX5RTL-W>

**commotion cérébrale**

TG : traumatisme crânien

EN : *brain concussion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BHCMV7RQ-X>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Concussion>

*communication aorte-ventricule droit*

→ **communication entre l'aorte et le ventricule droit**

*communication artère pulmonaire droite-oreillette gauche*

→ **communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche**

**communication entre l'aorte et le ventricule droit**

Syn : *communication aorte-ventricule droit*

TG : · cardiopathie

· malformation

EN : *communication between aorta and right ventricle*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXVBGDHM-V>

**communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche**

Syn : *communication artère pulmonaire droite-oreillette gauche*

TG : · cardiopathie

· malformation

EN : *communication between right pulmonary artery and left atrium*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDQ2XMBW-Q>

**communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche**

Syn : *communication oreillette droite-ventricule gauche*

TG : communication intracardiaque

EN : *communication between right atrium and left ventricle*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVH3LXJH-M>

**communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire**

Syn : *communication oreillette gauche-artère pulmonaire*

TG : communication intracardiaque

EN : *communication between left atrium and pulmonary trunk*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QH270HNP-4>

### communication interauriculaire

TG : communication intracardiaque  
 TS : syndrome de Lutembacher

La communication interauriculaire (CIA) (en anglais, atrial septal defect : ASD) ou inter-atriale est une malformation cardiaque congénitale fréquente. (Wikipédia)

EN : *atrial septal defect*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWRJ7QPK-0>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Communication\\_interauriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Communication_interauriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial\\_septal\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial_septal_defect)

### communication interventriculaire

Syn : · rupture septale  
 · perforation septale  
 TG : communication intracardiaque

La communication interventriculaire (en abrégé CIV) est la malformation cardiaque congénitale la plus fréquente : elle représenterait près de 40 % de l'ensemble des cardiopathies congénitales chez l'humain. (Wikipédia)

EN : *ventricular septal defect*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ0VHKQL-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q838139>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Communication\\_interventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Communication_interventriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_septal\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_septal_defect)

### communication intracardiaque

TG : cardiopathie congénitale  
 TS : · canal auriculoventriculaire commun  
 · communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche  
 · communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire  
 · communication interauriculaire  
 · communication interventriculaire

EN : *intracardiac defect*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RQ05TX10-W>

*communication oreillette droite-ventricule gauche*  
 → **communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche**

*communication oreillette gauche-artère pulmonaire*  
 → **communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire**

### complexe de Carney

Syn : · syndrome de Carney  
 · triade de Carney  
 TG : · endocrinopathie  
 · maladie héréditaire  
 · maladie héréditaire  
 · myxome  
 · trouble de la pigmentation  
 · tumeur

Décrit en 1985, le complexe de Carney est une maladie génétique caractérisée par l'association d'anomalies pigmentaires de la peau, de myxome, de tumeurs ou de dysfonctionnement des tumeurs endocrines et des schwannomes. (Wikipédia)

EN : *Carney complex*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H61CCVXJ-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1044007>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Complexe\\_de\\_Carney](https://fr.wikipedia.org/wiki/Complexe_de_Carney)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Carney\\_complex](https://en.wikipedia.org/wiki/Carney_complex)

*comportement alimentaire anormal nocturne*  
 → **trouble du comportement alimentaire nocturne**

### comportement antisocial

TG : trouble du comportement social  
 Le comportement antisocial (avec ou sans trait d'union) est un comportement manquant de considération pour les autres individus et susceptible d'être préjudiciable à la collectivité, aussi bien intentionnellement que par négligence. (Wikipédia)

EN : *antisocial behavior*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDTNN15M-J>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Comportement\\_antisocial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Comportement_antisocial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anti-social\\_behaviour](https://en.wikipedia.org/wiki/Anti-social_behaviour)

### comportement d'errance

TG : · désorientation temporo-spatiale  
 · trouble du comportement  
 EN : *wandering behavior*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ03Z0RZ-5>

### comportement perturbateur

TG : trouble du comportement social  
 EN : *disruptive behavior*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5GW9J2X-G>

### compression

TG : traumatisme  
 TA : syndrome de la veine ovarienne  
 EN : *compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PMR6XBK6-9>

### compression artérielle

TG : pathologie des artères  
 TS : · syndrome de la traversée thoracobrachiale  
 · syndrome du défilé costoclaviculaire  
 EN : *artery compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGJMLPS6-Z>

**compression d'une racine médullaire**

TG : syndrome radiculaire  
 EN : *spinal root compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZ0B7DL0-D>

**compression de la moelle épinière**

TG : pathologie de la moelle épinière  
 EN : *spinal cord compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J636JXF1-L>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_cord\\_compression](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_cord_compression)

**compression de la veine cave**

TG : pathologie de la veine cave  
 EN : *vena cava compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S91DB7D2-H>

**compression du chiasma optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 TS : compression tumorale du chiasma optique  
 EN : *optic chiasma compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7GKM2KM-G>

**compression du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 EN : *optic nerve compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2X5XZGX-5>

**compression nerveuse**

TG : pathologie du système nerveux périphérique  
 TS : · syndrome de la traversée thoracobrachiale  
 · syndrome du canal carpien  
 · syndrome du canal de Guyon  
 · syndrome du canal tarsien  
 · syndrome du défilé costoclaviculaire  
 · syndrome du tunnel cubital  
 EN : *nerve compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4RRGTCZ-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nerve\\_compression\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nerve_compression_syndrome)

**compression tumorale du chiasma optique**

TG : · compression du chiasma optique  
 · tumeur  
 EN : *optic chiasma tumor compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNQFCJVZ-M>

**compression tumorale du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 · tumeur  
 EN : *optic nerve tumor compression*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T2KKW75W-6>

**conrescence dentaire**

TG : pathologie dentaire  
 EN : *dental conrescence*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQ6B5L1V-G>

*concrétion conjonctivale*

→ **concrétion de la conjonctive**

**concrétion de la conjonctive**

Syn : *concrétion conjonctivale*  
 TG : pathologie de la conjonctive  
 EN : *conjunctival concretion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CT05LGL8-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5161171>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Conjunctival\\_concretion](https://en.wikipedia.org/wiki/Conjunctival_concretion)

**conduction cachée**

TG : · trouble de la conduction  
 · trouble du rythme cardiaque  
 EN : *concealed conduction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMQDN62D-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Concealed\\_conduction](https://en.wikipedia.org/wiki/Concealed_conduction)

**conduction rétrograde**

TG : · trouble de la conduction  
 · trouble du rythme cardiaque  
 EN : *retrograde conduction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ3M27M1-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/VA\\_conduction](https://en.wikipedia.org/wiki/VA_conduction)

**conduction supranormale**

TG : · trouble de la conduction  
 · trouble du rythme cardiaque  
 EN : *supernormal conduction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKPS2HZL-X>

**condylome acuminé**

Syn : *papillome vénérien*  
 TG : · maladie sexuellement transmissible  
 · papillome  
 · virose  
 TS : condylome acuminé géant

Une verrue génitale, aussi appelé condylome, condylomata acuminata, condylomes acuminés, est une infection sexuellement transmissible (IST) extrêmement contagieuse due à certaines variantes du papillomavirus humain (HPV). (Wikipédia)

EN : *condyloma acuminatum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRB24R8P-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Verrue\\_g%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Verrue_g%C3%A9nitale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Genital\\_wart](https://en.wikipedia.org/wiki/Genital_wart)

**condylome acuminé géant**

TG : condylome acuminé  
 EN : *giant condyloma acuminatum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK79JNZT-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q890167>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Giant\\_condyloma\\_acuminatum](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant_condyloma_acuminatum)

*conflit sous-acromial*

→ **conflit sousacromial**

*conflit sous-coracoïdien*

→ **conflit souscoracoïdien**

**conflit sousacromial**

Syn : *conflit sous-acromial*  
 TG : pathologie juxtaarticulaire  
 EN : *subacromial impingement*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVGXH5SR-P>

**conflit souscoracoïdien**

Syn : *conflit sous-coracoïdien*  
 TG : pathologie juxtaarticulaire  
 EN : *subcoracoid impingement*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ672W3F-B>

**confusion**

TG : · pathologie du système nerveux  
 · psychopathologie  
 EN : *confusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8ZPWR7W-S>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Confusion>

**confusion mentale**

TG : · trouble de l'orientation spatiale  
 · trouble de la mémoire

Le syndrome confusionnel, confusion mentale ou état confusionnel, comprend un ensemble de troubles des fonctions supérieures, et correspond à une atteinte aiguë et globale des fonctions mentales, se caractérisant essentiellement par un trouble de la conscience. (Wikipédia)

EN : *mental confusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5CHCQS3-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_confusionnel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_confusionnel)

**conjonctivite**

TG : pathologie de la conjonctive  
 TS : · conjonctivite à inclusions  
 · conjonctivite de Parinaud  
 · conjonctivite folliculaire  
 · conjonctivite hémorragique  
 · conjonctivite hémorragique épidémique  
 · conjonctivite papillaire géante  
 · conjonctivite printanière  
 · conjonctivite pseudomembraneuse  
 · ectodermose érosive pluriorificielle  
 · syndrome oculourétrosynovial  
 · thélaziose

La conjonctivite est une inflammation de la conjonctive provoquée par un virus (conjonctivite virale), une bactérie (conjonctivite bactérienne), une allergie (conjonctivite allergique) ou encore une irritation. (Wikipédia)

EN : *conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0V6J397-6>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q167844>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Conjonctivite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Conjunctivitis>

**conjonctivite à inclusions**

TG : · chlamydirose  
 · conjonctivite  
 EN : *inclusion conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H53KH30G-7>

**conjonctivite de Parinaud**

TG : · adénopathie  
 · conjonctivite  
 EN : *Parinaud conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7RSHMC4-P>

**conjonctivite folliculaire**

TG : conjonctivite  
 EN : *follicular conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J20DQG1T-M>

**conjonctivite hémorragique**

TG : · conjonctivite  
 · virose  
 EN : *hemorrhagic conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLZS9G2T-M>

**conjonctivite hémorragique épidémique**

TG : · conjonctivite  
 · virose  
 EN : *epidemic hemorrhagic conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KHC8B9TP-M>

*conjonctivite ligneuse*

→ **conjonctivite pseudomembraneuse**

**conjonctivite papillaire géante**

TG : conjonctivite  
 EN : *giant papillary conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JD058B0X-S>

**conjonctivite printanière**

TG : · allergie  
 · conjonctivite  
 EN : *vernal conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZD77L14-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4119259>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vernal\\_keratoconjunctivitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Vernal_keratoconjunctivitis)

**conjonctivite pseudomembraneuse**

Syn : *conjonctivite ligneuse*  
 TG : · bactériose  
 · conjonctivite  
 EN : *pseudomembranous conjunctivitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3N48FNR-9>

**connectivite mixte**

Syn : · *syndrome de Sharp*  
· *maladie mixte du tissu conjonctif*

TG : · maladie auto-immune  
· maladie de système  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du muscle strié  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· pathologie du tissu conjonctif

EN : *mixed connective tissue disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRRD1TK5-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1622407>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mixed\\_connective\\_tissue\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Mixed_connective_tissue_disease)

**constipation**

TG : pathologie de l'intestin  
TS : dyschésie

La constipation (d'après le latin co- : « avec » + stipare : « rendre raide, compact ») est une difficulté à déféquer. (Wikipédia)

EN : *constipation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQVJ27MC-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q178436>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Constipation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Constipation>

**contracture de Volkmann**

Syn : *syndrome de Volkmann*  
TG : · pathologie des artères  
· pathologie du muscle strié

Le syndrome de Volkmann est une manifestation anatomo-clinique caractérisée par une rétraction ischémique des longs fléchisseurs des doigts, aboutissant à une main caractéristique en forme de griffe. (Wikipédia)

EN : *Volkmann contracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HXQS6G2P-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Volkmann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Volkmann)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Volkmann%27s\\_contracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Volkmann%27s_contracture)

**contracture musculaire**

TG : pathologie du muscle strié  
EN : *muscle contracture*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6G2G2L8-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Muscle\\_contracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Muscle_contracture)

**contusion**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· traumatisme  
TS : choriorétinite sclopetaria

Une contusion est une lésion sans rupture de la peau ni fissure des tissus qui se caractérise par une décoloration initiale puis un renflement. On parle d'ecchymose (e.ki.moz\ seulement lorsqu'il y a une extravasation sanguine dermique, autrement dit, lorsque du sang quitte les vaisseaux. (Wikipédia)

EN : *contusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJ08ZFKD-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecchymose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bruise>

**contusion de l'oeil**

TG : traumatisme de l'oeil  
EN : *eye contusion*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHQRLWQL-C>

**conversion somatique**

TG : trouble somatoforme  
TS : convulsion psychogène non épileptique

La conversion somatique est une tentative de résolution d'un conflit psychique dans des symptômes somatiques. (Wikipédia)

EN : *somatic conversion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW3MTZ0F-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Conversion\\_somatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Conversion_somatique)

**convulsion**

TG : trouble neurologique  
TS : · convulsion fébrile  
· convulsion psychogène non épileptique

La convulsion est la contraction (spasme) violente et involontaire d'un ou plusieurs muscles, d'un ou plusieurs membres, voire de tout le corps. (Wikipédia)

EN : *convulsion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G23080B1-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Convulsion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Convulsion>

**convulsion fébrile**

TG : · convulsion  
· fièvre

La convulsion hyperthermique, ou convulsion fébrile, apparait chez le nourrisson ou l'enfant entre 6 mois et 5 ans<sup>1</sup>, est une crise convulsive avec des contractions musculaires involontaires généralisées, liée à une température élevée, souvent supérieure à 39 °C, sans rapport avec une infection du système nerveux central. (Wikipédia)

EN : *febrile convulsion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQ0PHW5L-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Convulsion\\_hyperthermique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Convulsion_hyperthermique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Febrile\\_seizure](https://en.wikipedia.org/wiki/Febrile_seizure)

**convulsion psychogène non épileptique**

TG : · conversion somatique  
· convulsion

EN : *psychogenic nonepileptic seizure*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G15GVTMB-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Psychogenic\\_non-epileptic\\_seizure](https://en.wikipedia.org/wiki/Psychogenic_non-epileptic_seizure)

**coproporphyrrie**

TG : porphyrie  
EN : *coproporphyrria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QVQSSX5B-9>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_coproporphyrria](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_coproporphyrria)

**coqueluche**

TG : · bactériose  
· pathologie de l'appareil respiratoire

La coqueluche est une infection respiratoire bactérienne peu ou pas fébrile de l'arbre respiratoire supérieur, mais d'évolution longue et hautement contagieuse. (Wikipédia)

EN : *whooping cough*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XM51PGSP-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coqueluche>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Whooping\\_cough](https://en.wikipedia.org/wiki/Whooping_cough)

**cor triatriatum**

TG : · cardiopathie  
· malformation

EN : *cor triatriatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5SC880L-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5169382>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cor\\_triatriatum](https://en.wikipedia.org/wiki/Cor_triatriatum)

**corne cutanée**

TG : hyperkératose  
EN : *cutaneous horn*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWVMMLTB-5>

*cornea guttata*

→ **dystrophie endo-épithéliale de Fuchs**

**cornea plana**

TG : · kératopathie  
· maladie héréditaire  
· malformation

EN : *cornea plana*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ4RDHFJ-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cornea\\_plana](https://en.wikipedia.org/wiki/Cornea_plana)

**cornea verticillata**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *cornea verticillata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4SZP1K1-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cornea\\_verticillata](https://en.wikipedia.org/wiki/Cornea_verticillata)

**Coronaviridae**

Syn : *coronaviridés*

TG : Nidovirales

TS : Coronavirinae

Coronaviridae est une famille de virus à ARN simple brin enveloppés, de sens positif. Le génome viral mesure de 26 à 32 kb. Les particules, quasi-sphériques, sont généralement décorées de grandes projections de surface (~ 20nm), en forme de massue ou de pétale (les péplomères ou "spikes" en anglais), qui créent une image qui rappelle la couronne solaire en micrographie électronique: cette propriété est à l'origine du nom des virus de cette famille, les "coronavirus". (Wikipédia)

EN : *Coronaviridae*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRV22P71-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronaviridae>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coronaviridae>

*coronaviridés*

→ **Coronaviridae**

**Coronavirinae**

Syn : · *coronavirus*  
· CoV

TG : Coronaviridae

TS : · **bétacoronavirus**  
· coronavirus humain

Les coronavirus (CoV) sont des virus qui constituent la sous-famille Orthocoronavirinae de la famille Coronaviridae. Le nom "coronavirus", du latin signifiant « virus à couronne », est dû à l'apparence des virions sous un microscope électronique, avec une frange de grandes projections bulbeuses qui évoquent une couronne solaire. (Wikipédia)

EN : *Coronavirinae*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9FXVT93-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronavirus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Coronavirus>

*coronavirus*

→ **Coronavirinae**

*coronavirus (2019-nCoV)*

→ **SRAS-CoV-2**

*coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère*

→ **SRAS-CoV-2**

*coronavirus associé au syndrome respiratoire aigu et sévère*

→ **SRAS-CoV**

*coronavirus associé au syndrome respiratoire aigu sévère*

→ **SRAS-CoV**

*coronavirus associé au syndrome respiratoire du Moyen-Orient*

→ **MERS-CoV**

*coronavirus de type 2*

→ **bétacoronavirus**

*coronavirus de Wuhan*

→ **SRAS-CoV-2**

*coronavirus du groupe 2*

→ **bétacoronavirus**

*coronavirus du SRAS*

→ **SRAS-CoV**

*coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère*

→ **SRAS-CoV**

*coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère 2*

→ **SRAS-CoV-2**

coronavirus du syndrome respiratoire du Moyen-Orient

→ [MERS-CoV](#)

### coronavirus émergent

TG : virus émergent

TS : · MERS-CoV  
· SRAS-CoV  
· SRAS-CoV-2

EN : *emerging coronavirus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BL9RNPVT-R>

### coronavirus humain

Syn : HCoV

TG : Coronavirinae

TS : · MERS-CoV  
· SRAS-CoV  
· SRAS-CoV-2

EN : *human coronavirus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2D18XKP-G>

coronavirus responsable du syndrome respiratoire du Moyen-Orient

→ [MERS-CoV](#)

### corps étranger

TG : traumatisme

TS : · bézoard  
· corps étranger de l'appareil lacrymal  
· corps étranger de l'oesophage  
· corps étranger de la paupière  
· corps étranger des bronches  
· corps étranger ingéré  
· corps étranger intraoculaire  
· corps étranger intraorbitaire  
· textilome

Un corps étranger est un objet de taille supérieure au millimètre et qui a pénétré le corps humain. (Wikipédia)

EN : *foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V75TSRFF-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Corps\\_%C3%A9tranger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Corps_%C3%A9tranger)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Foreign\\_body](https://en.wikipedia.org/wiki/Foreign_body)

### corps étranger de l'appareil lacrymal

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *lacrimal apparatus foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWKBDJ2J-L>

corps étranger de l'oeil

→ [corps étranger intraoculaire](#)

### corps étranger de l'oesophage

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'oesophage

EN : *esophageal foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWT3CWJ3-7>

corps étranger de l'orbite

→ [corps étranger intraorbitaire](#)

### corps étranger de la paupière

Syn : *corps étranger palpébral*

TG : · corps étranger  
· pathologie de la paupière

EN : *eyelid foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VC3G5CCN-P>

### corps étranger des bronches

Syn : · corps étranger intra-bronchique  
· corps étranger intrabronchique

TG : · corps étranger  
· pathologie des bronches

EN : *bronchial foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N54WQKBP-0>

### corps étranger ingéré

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *ingested foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3781ZJ2-2>

corps étranger intra-bronchique

→ [corps étranger des bronches](#)

corps étranger intra-oculaire

→ [corps étranger intraoculaire](#)

corps étranger intra-orbitaire

→ [corps étranger intraorbitaire](#)

corps étranger intrabronchique

→ [corps étranger des bronches](#)

### corps étranger intraoculaire

Syn : · corps étranger intra-oculaire  
· corps étranger de l'oeil  
· corps étranger oculaire

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'oeil

EN : *eye foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV8ZS7JX-N>

### corps étranger intraorbitaire

Syn : · corps étranger orbitaire  
· corps étranger intra-orbitaire  
· corps étranger de l'orbite

TG : · corps étranger  
· pathologie de l'orbite de l'oeil

EN : *orbital foreign body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3R1WB8R-0>

*corps étranger oculaire*

→ **corps étranger intraoculaire**

---

*corps étranger orbitaire*

→ **corps étranger intraorbitaire**

---

*corps étranger palpébral*

→ **corps étranger de la paupière**

---

### corps lentoi de du cristallin

TG : [pathologie du cristallin](#)

EN : [lens lentoid body](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0K3TVM5-3>

---

### côte cervicale

TG : [malformation](#)

[pathologie du système ostéoarticulaire](#)

EN : [cervical rib](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M29KW31W-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical\\_rib](https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical_rib)

---

### côte surnuméraire

TG : [malformation](#)

[pathologie du système ostéoarticulaire](#)

EN : [supernumerary rib](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QLNTMGM3-G>

---

*coudure de la verge*

→ **courbure pénienne**

---

### coup de chaleur

TG : [hyperthermie](#)

EN : [heatstroke](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZ1J93KN-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Heat\\_stroke](https://en.wikipedia.org/wiki/Heat_stroke)

---

*courbure de la verge*

→ **courbure pénienne**

---

*courbure du pénis*

→ **courbure pénienne**

---

### courbure pénienne

Syn : [coudure de la verge](#)

[courbure du pénis](#)

[courbure de la verge](#)

TG : [pathologie du pénis](#)

EN : [chordee](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2HQNXKV-W>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Chordee>

---

CoV

→ **Coronavirinae**

---

CoV de type 2

→ **bétacoronavirus**

---

COVID

→ **maladie à coronavirus 2019**

---

COVID 19

→ **maladie à coronavirus 2019**

---

COVID 2019

→ **maladie à coronavirus 2019**

---

Covid-19

→ **maladie à coronavirus 2019**

---

### coxarthrose

TG : [arthrose](#)

L'arthrose de hanche ou coxarthrose est une maladie fréquente, consistant en une lésion de l'articulation de la hanche, cartilage et os, d'origine mécanique. (Wikipédia)

EN : [hip osteoarthritis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJCYR664-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrose\\_de\\_hanche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Arthrose_de_hanche)

---

### crampe

TG : [pathologie du muscle strié](#)

TS : [crampe de l'écrivain](#)

Une crampe est une contraction involontaire douloureuse et temporaire d'un muscle. Les crampes surviennent plus souvent au niveau des fléchisseurs des bras ou des jambes (ex : crampe des gastrocnémiens, des fléchisseurs du pied). (Wikipédia)

EN : [cramp](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPN660QG-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Crampe>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Cramp>

---

### crampe de l'écrivain

TG : [crampe](#)

[dystonie](#)

EN : [writer cramp](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H15KNRHJ-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Writer%27s\\_cramp](https://en.wikipedia.org/wiki/Writer%27s_cramp)

---

### crâne bifide

TG : [malformation](#)

[pathologie du crâne](#)

EN : [bifid skull](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJC2RT20-4>

---

### crâne en trèfle

TG : [craniosynostose](#)

[malformation](#)

[pathologie du crâne](#)

EN : [cloverleaf skull](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMS044LS-4>

---



**craniopharyngiome**

- TG : · endocrinopathie  
· pathologie de l'encéphale  
· tumeur bénigne

Le craniopharyngiome est une malformation tissulaire embryonnaire (c'est-à-dire apparue avant la naissance) de la région hypophysaire. (Wikipédia)

EN : *craniopharyngioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJXX7NZ3-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1786513>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Craniopharyngiome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Craniopharyngioma>

**craniosynostose**

- TG : · dysostose  
· malformation  
· pathologie du crâne  
· pathologie du système nerveux
- TS : · brachycéphalie  
· crâne en trèfle  
· syndrome craniofrontonasal  
· syndrome de Lin-Gettig

Les craniosynostoses sont des pathologies en rapport avec une soudure prématurée d'une ou plusieurs sutures crâniennes. (Wikipédia)

EN : *craniosynostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K74MDW6H-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q378183>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Craniosynostose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Craniosynostosis>

**crétinisme**

- TG : · arriération mentale  
· hypothyroïdie

Le crétinisme est un ensemble de troubles physiques et de retard mental provoqué par une grave insuffisance thyroïdienne, non traitée. (Wikipédia)

EN : *cretinism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK68MCZ4-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cr%C3%A9tinisme>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_iodine\\_deficiency\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_iodine_deficiency_syndrome)

**crise oculogyre**

- TG : dystonie

EN : *oculogyric crisis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKJTB90C-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q433327>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculogyric\\_crisis](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculogyric_crisis)

*crise tonicoclonique*

→ **grand mal**

**crise vasoocclusive**

- TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : syndrome thoracique aigu

La crise vaso-occlusive est une complication de la drépanocytose caractérisée par une obstruction locale de la circulation sanguine. (Wikipédia)

EN : *vasoocclusive crisis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHW0TTSX-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Crise\\_vaso-occlusive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Crise_vaso-occlusive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vaso-occlusive\\_crisis](https://en.wikipedia.org/wiki/Vaso-occlusive_crisis)

**crosse aortique à droite**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'aorte

EN : *right aortic arch*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJ34TZRX-8>

**crosse aortique double**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'aorte

EN : *double aortic arch*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MR5ML1Z2-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Double\\_aortic\\_arch](https://en.wikipedia.org/wiki/Double_aortic_arch)

**cryofibrinogénémie**

- TG : fibrinogène anormal

EN : *cryofibrinogenemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTP5D1CZ-S>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Cryofibrinogenemia>

**cryoglobulinémie**

- TG : immunoglobulinopathie
- TS : · cryoglobulinémie mixte  
· cryoglobulinémie monoclonale

Les cryoglobulinémies sont des maladies causées par la présence de cryoglobulines dans le sang. Ces dernières sont des immunoglobulines ayant la propriété de précipiter lorsque la température est inférieure à 37°. (Wikipédia)

EN : *cryoglobulinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNQ3271W-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1790371>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cryoglobulin%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cryoglobulinemia>

**cryoglobulinémie mixte**

- TG : cryoglobulinémie
- EN : *mixed cryoglobulinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC198LWL-T>

**cryoglobulinémie monoclonale**

- TG : cryoglobulinémie
- EN : *monoclonal cryoglobulinemia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TTKD08KS-7>

**cryptobiose**

TG : protozoose

La cryptobiose (ou anhydrobiose) désigne un état complètement arrêté du métabolisme (tout du moins non mesurable avec les techniques actuelles) d'un organisme. (Wikipédia)

EN : *cryptobiosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6CT64HQ-Z>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cryptobiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptobiosis>**cryptococcose**Syn : · *blastomycose européenne*  
· *torulose*

TG : mycose

La cryptococcose est une maladie opportuniste et cosmopolite due à une levure, le *Cryptococcus neoformans*. (Wikipédia)

EN : *cryptococcosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFM406KH-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1470140>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cryptococcose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptococcosis>**cryptophtalmie**TG : · malformation  
· pathologie de l'oeilEN : *cryptophthalmia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLW0K145-Z>**cryptorchidie**TG : · malformation  
· pathologie du testicule

TS : · syndrome de prune belly

· syndrome de Reifenstein

· syndrome de Wolf-Hirschhorn

La cryptorchidie est l'absence d'un ou des deux testicules dans le scrotum (chez l'homme et chez les animaux à testicules externes). (Wikipédia)

EN : *cryptorchidism*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VP0ZRTDF-7>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q966052>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cryptorchidie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptorchidism>**cryptosporidiose**

TG : protozoose

La cryptosporidiose est une maladie intestinale grave, notamment chez plusieurs animaux comme les bovins et les oiseaux. (Wikipédia)

EN : *cryptosporidiosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZC01B7NX-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1359898>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cryptosporidiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptosporidiosis>**cryptotie**

TG : stomatologie

EN : *cryptotia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6J7RMH8-S>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptotia>**cuir chevelu**Syn : *scalp*

TG : anatomie

TA : cellulite disséquante du cuir chevelu

Le cuir chevelu (en anglais *scalp*) désigne la partie de la peau du crâne qui développe une pilosité de type chevelure. (Wikipédia)

EN : *scalp*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX6DG763-J>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cuir\\_chevelu](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cuir_chevelu)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scalp>*cutis hyperelastica*→ **syndrome d'Ehlers-Danlos****cutis laxa**TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu élastique

TS : syndrome de Majewski

La cutis laxa (du latin, « peau lâche » ou « relâchée », également appelée dermatolyse) est un groupe de maladies génétiques rares des tissus conjonctifs lesquels deviennent inélastiques et plissés. (Wikipédia)

EN : *cutis laxa*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NT2JM4SK-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2735907>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cutis\\_laxa](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cutis_laxa)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis\\_laxa](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis_laxa)**cutis marmorata telangiectatica congenita**TG : · maladie congénitale  
· pathologie de la peau  
· pathologie des vaisseaux sanguins

Le Cutis marmorata telangiectatica congenita (CMTC) est une affection cutanée rare du nouveau-né, une maladie vasculaire congénitale. (Wikipédia)

EN : *cutis marmorata telangiectatica congenita*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH4H1KDK-6>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cutis\\_marmorata\\_telangiectatica\\_congenita](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cutis_marmorata_telangiectatica_congenita)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis\\_marmorata\\_telangiectatica\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis_marmorata_telangiectatica_congenita)**cutis verticis gyrata**TG : · maladie congénitale  
· pathologie de la peauEN : *cutis verticis gyrata*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5NXP4QM-5>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis\\_verticis\\_gyrata](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutis_verticis_gyrata)**cyclite**

TG : pathologie de l'uvéa

TS : · cyclite annulaire exsudative

· cyclite glaucomateuse de Posner-Schlossmann

· cyclite hétérochromique de Fuchs

EN : *cyclitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ8WW7SG-4>

**cyclite annulaire exsudative**

TG : cyclite

EN : *annular exsudative cyclitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNQ452K7-J>**cyclite glaucomateuse de Posner-Schlossmann**Syn : *syndrome de Posner-Schlossmann*

TG : cyclite

EN : *Posner-Schlossmann syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WB4PT6RB-5>**cyclite hétérochromique de Fuchs**

TG : cyclite

EN : *Fuchs cyclitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVDFXZKB-Q>**cyclophorie**

TG : hétérophorie

EN : *cyclophoria*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCJXG8ZR-8>**cyclopie**Syn : *synophthalmie*

TG : · malformation

· pathologie de l'oeil

La cyclopie est une malformation génétique touchant les êtres humains et les autres animaux et se caractérisant par la fusion des deux orbites et la présence d'un seul œil au milieu du front,. (Wikipédia)

EN : *cycloopia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSQJM7M-Z>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cyclopie><https://en.wikipedia.org/wiki/Cycloopia>

cycloplégie

→ **paralysie de l'accommodation****cyclotropie**

TG : strabisme

EN : *cyclotropia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQDTNP44-4>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17085142><https://en.wikipedia.org/wiki/Cyclotropia>

cylindre

→ **carcinome adénoïde kystique****cylindre bronchique**

TG : · carcinome adénoïde kystique

· pathologie des bronches

EN : *bronchial cylindroma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3H89D3T-H>**cylindre de Brooke Spiegler**

TG : · carcinome adénoïde kystique

· maladie héréditaire

· pathologie de la peau

· tumeur bénigne

EN : *Brooke-Spiegler cylindroma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BXHLV6LV-R>

cylindre de la glande salivaire

→ **carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires**

cylindre de la trachée

→ **carcinome adénoïde kystique de la trachée**

cylindre des glandes salivaires

→ **carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires****cyphoscoliose**

TG : · cyphose

· scoliose

TS : · maladie de Kniest

· syndrome du naevus basocellulaire

EN : *kyphoscoliosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0J3NNX5-0>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Kyphoscoliosis>**cyphose**

TG : · déformation

· pathologie du rachis

TS : cyphoscoliose

La cyphose (du grec ancien κύφος [kúphos], « bossu ») , est une courbe convexe décrite par la colonne vertébrale dans le plan sagittal. (Wikipédia)

EN : *kyphosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H57G40BQ-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q478389><https://fr.wikipedia.org/wiki/Cyphose><https://en.wikipedia.org/wiki/Kyphosis>

cyphose des adolescents

→ **maladie de Scheuermann**

cyphose dorsale douloureuse juvénile

→ **maladie de Scheuermann**

cyphose juvénile

→ **maladie de Scheuermann****cystadénocarcinome**

TG : adénocarcinome

EN : *cystadenocarcinoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KT5MTKL0-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5201177><https://en.wikipedia.org/wiki/Cystadenocarcinoma>

**cystadénolymphome papillaire**

Syn : · tumeur de Warthin  
 · adénolymphome papillaire  
 TG : · pathologie des glandes salivaires  
 · tumeur bénigne

La tumeur de Warthin (ou cystadénolymphome) est une tumeur des glandes salivaires bénigne. (Wikipédia)

EN : [papillary cystadenoma lymphomatosum](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFH5M2NS-3>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_de\\_Warthin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_de_Warthin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Warthin%27s\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Warthin%27s_tumor)

**cystadénome**

Syn : adénome kystique  
 TG : adénome

EN : [cystadenoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J28ZH1QW-C>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q246070>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystadenoma>

**cystadénome apocrine**

TG : adénome  
 EN : [apocrine cystadenoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1NLW9C2-8>

**cystadénome mucineux**

TG : adénome  
 EN : [mucinous cystadenoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q87QH5H2-F>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mucinous\\_cystadenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mucinous_cystadenoma)

**cystadénome papillaire**

TG : adénome  
 EN : [papillary cystadenoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8CSKXDZ-C>

**cystadénome séreux**

TG : adénome  
 EN : [serous cystadenoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5HG7T43-K>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Serous\\_cystadenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Serous_cystadenoma)

**cystathionine**

TG : substance biologique  
 TA : cystathioninurie

La cystathionine est un intermédiaire de la biosynthèse de la cystéine. Il est produit à partir de l'homocystéine et de la sérine par la cystathionine bêta-synthase et est clivé en cystéine et acide alpha-cétobutyrique par la cystathionine gamma-lyase. (Wikipédia)

EN : [cystathionine](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G71J05X8-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystathionine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystathionine>

**cystathioninurie**

TG : · aminoacidopathie  
 · tubulopathie  
 TA : cystathionine

L'excès de cystathionine dans l'urine est appelée cystathioninurie. (Wikipédia)

EN : [cystathioninuria](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK45KW8T-C>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5201186>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystathioninurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystathioninuria>

**cysticercose**

TG : cestodose

La cysticercose est l'infestation parasitaire par les larves de ténia qui se logent préférentiellement dans les muscles. (Wikipédia)

EN : [cysticercosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX861LDC-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q246068>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cysticercose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cysticercosis>

**cystine**

TG : substance biologique  
 TA : · cystinose  
 · cystinurie

La cystine est un composé organique formé par deux monomères de cystéine, un acide aminé protéinogène, liés par un pont disulfure, appelé dans ce cas pont cystine. (Wikipédia)

EN : [cystine](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QGP0F4RK-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystine>

**cystinose**

TG : · aminoacidopathie  
 · pathologie des lysosomes  
 · thésaurismose  
 TA : cystine

La cystinose est une maladie lysosomale dont il existe deux formes : rénale et extra rénale. (Wikipédia)

EN : [cystinosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLBZF9F6-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1149042>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystinose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystinosis>

**cystinurie**

TG : · aminoacidopathie  
 · tubulopathie  
 TA : cystine

EN : [cystinuria](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWWZCSVG-D>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Cystinuria>

**cystite**

- TG : pathologie de la vessie  
 TS : · cystite emphysemateuse  
 · cystite éosinophile  
 · cystite glandulaire  
 · cystite hémorragique  
 · cystite interstitielle  
 · cystite kystique

Une cystite est une inflammation de la vessie. Infection urinaire la plus courante, elle est le plus souvent d'origine bactérienne (colibacilles, naturellement présents dans l'intestin) ; mais peut aussi être due à un agent toxique : traitement anti-cancéreux ou radiothérapie. (Wikipédia)

EN : *cystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3DBJ3T9-K>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystite>

**cystite emphysemateuse**

Syn : *pneumatoxis cystoides vesicalis*

TG : cystite

EN : *emphysematous cystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T0RFDGCS-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16256637>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Emphysematous\\_cystitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Emphysematous_cystitis)

**cystite éosinophile**

TG : cystite

EN : *eosinophilic cystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFSNDJVB-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_cystitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_cystitis)

**cystite glandulaire**

TG : cystite

EN : *cystitis glandularis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQLWH8FG-8>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cystitis\\_glandularis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cystitis_glandularis)

**cystite hémorragique**

TG : cystite

EN : *hemorrhagic cystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPPZVT5Q-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5712565>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hemorrhagic\\_cystitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemorrhagic_cystitis)

**cystite interstitielle**

TG : cystite

Le syndrome de la vessie douloureuse ou la cystite interstitielle connue sous le nom de Interstitial cystitis pour IC, possède plusieurs références anglophones. (Wikipédia)

EN : *interstitial cystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J3191JCR-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1671412>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystite\\_interstitielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystite_interstitielle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial\\_cystitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial_cystitis)

**cystite kystique**

- TG : · cystite  
 · kyste

EN : *cystitis cystica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVR1SZ8Z-J>

**cystocèle**

TG : pathologie de la vessie

Une cystocèle caractérise une hernie d'une partie ou de la totalité de la vessie, la plupart du temps dans le vagin. (Wikipédia)

EN : *cystocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW2W46JS-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cystoc%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cystocele>

*cystosarcome phyllode*

→ **tumeur phyllode**

**cytopathie mitochondriale**

Syn : *pathologie mitochondriale*

TG : · enzymopathie

- maladie héréditaire

TS : · encéphalomyélopathie nérosante subaiguë

- encéphalopathie mitochondriale

Les maladies mitochondriales ou mitochondriopathies regroupent un ensemble disparate de maladies en rapport avec un trouble de chaîne respiratoire mitochondriale. Ces troubles sont la conséquence de mutations ou délétions dans des gènes codant des protéines mitochondriales, ces dernières étant codées dans l'ADN nucléaire en grande partie, mais aussi dans l'ADN mitochondrial. (Wikipédia)

EN : *mitochondrial disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTJ4WC97-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q935710>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_mitochondriale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_mitochondriale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial_disease)

**cytostéatonecrose**

TG : pathologie du tissu adipeux

EN : *cytosteatonecrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQ78GG73-G>

## D

**dacryoadénite**

TG : pathologie de l'appareil lacrymal

La dacryoadénite (ou dacryadénite) est une inflammation aiguë ou chronique de l'une ou des deux glandes lacrymales. (Wikipédia)

EN : *dacryoadenitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBJKZ4G6-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1424488>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dacryoad%C3%A9nite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Dacryoadenitis>

**dacryocystite**

TG : pathologie de l'appareil lacrymal

La dacryocystite est une inflammation du sac lacrymal. (Wikipédia)

EN : *dacryocystitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR2VVD23-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1157761>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dacryocystite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Dacryocystitis>

*dacryolithiase*

→ **lithiase de la voie lacrymale**

**dactylite**

TG : · maladie inflammatoire  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *dactylitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P81BP3HM-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q517782>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Dactylitis>

**décérébration**

TG : pathologie de l'encéphale

De façon générale, la décérébration est un signe clinique d'atteinte du tronc cérébral, plus principalement à sa partie supérieure (mésencéphale). (Wikipédia)

EN : *decerebration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V56PQRQ5-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9c%C3%A9bration>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Decerebration>

**déchirure de la rétine**

TG : rétinopathie

EN : *retinal tear*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9439QLD-C>

**déciduome**

TG : · pathologie de l'utérus  
· tumeur

EN : *deciduoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFCHNP9B-3>

**décollement de la choroïde**

TG : pathologie de l'uvée

EN : *choroidal detachment*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM3HCSM6-0>

**décollement de la rétine**

TG : rétinopathie

TS : syndrome de Stickler

Le décollement de rétine est une maladie rare de l'œil qui se manifeste par une séparation de la rétine des membranes plus externes du globe oculaire avec lesquelles elle est normalement en contact. (Wikipédia)

EN : *retinal detachment*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VC66DC7P-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q625164>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9collement\\_de\\_r%C3%A9tine](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9collement_de_r%C3%A9tine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal\\_detachment](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal_detachment)

**décollement disciforme de la macula**

Syn : *décollement disciforme de la rétine*

TG : rétinopathie

EN : *disciform macular detachment*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBBC8F4T-J>

*décollement disciforme de la rétine*

→ **décollement disciforme de la macula**

**décollement du corps vitré**

TG : pathologie du corps vitré

TS : syndrome de traction vitréomaculaire

Un décollement du corps vitré se produit lorsque la membrane hyaloïde qui sépare le corps vitré de la rétine se décolle de la rétine. (Wikipédia)

EN : *vitreous body detachment*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9D2VGJ3-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9collement\\_du\\_corps\\_vitr%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9collement_du_corps_vitr%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior\\_vitreous\\_detachment](https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior_vitreous_detachment)

*décollement prématuré du placenta*

→ **hématome rétroplacentaire**

**décoloration de la papille optique**

TG : · pathologie de l'oeil

· pathologie des nerfs crâniens

EN : *optic disk pallor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ML3ZCZRN-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Optic\\_disc\\_pallor](https://en.wikipedia.org/wiki/Optic_disc_pallor)

**défaillance multiviscérale**

TG : maladie

Le syndrome de défaillance multiviscérale (SDMV), anciennement connu sous le nom de défaillance multiviscérale (DMV) ou défaillance multisystémique, est un état dans lequel un ou plusieurs organes se détériorent rapidement, nécessitant une intervention médicale pour rétablir l'homéostasie. (Wikipédia)

EN : *multiple organ failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVRXFFSB-D>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_d%C3%A9faillance\\_multivisc%C3%A9rale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_d%C3%A9faillance_multivisc%C3%A9rale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_organ\\_dysfunction\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_organ_dysfunction_syndrome)**défaillance primaire du greffon**

TG : syndrome d'ischémie-reperfusion

EN : *primary graft dysfunction*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWQJHGWS-L>

déficience intellectuelle

→ **arriération mentale****déficit cognitif léger**

TG : trouble cognitif

Le déficit cognitif léger représente un trouble cognitif particulier, intermédiaire entre les changements cognitifs liés à l'âge (comme l'oubli bénin lié à l'âge), et les pathologies dégénératives responsables de troubles cognitifs évolutifs, en particulier la maladie d'Alzheimer. (Wikipédia)

EN : *mild cognitive impairment*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLWV1WS2-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_cognitif\\_l%C3%A9ger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_cognitif_l%C3%A9ger)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mild\\_cognitive\\_impairment](https://en.wikipedia.org/wiki/Mild_cognitive_impairment)**déficit d'adhérence leucocytaire**TG : · immunodéficit  
· maladie des leucocytes  
· maladie héréditaireTS : · déficit d'adhérence leucocytaire de type I  
· déficit d'adhérence leucocytaire de type II

Le déficit d'adhérence des leucocytes (DAL) (LAD en anglais) est un trouble rare autosomique récessif caractérisé par un déficit immunitaire entraînant des infections récurrentes. (Wikipédia)

EN : *leukocyte adhesion deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPZWLRSQ-B>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_d%27adh%C3%A9sion\\_leucocytaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_d%27adh%C3%A9sion_leucocytaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Leukocyte\\_adhesion\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Leukocyte_adhesion_deficiency)**déficit d'adhérence leucocytaire de type I**

TG : déficit d'adhérence leucocytaire

EN : *leukocyte adhesion deficiency type I*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BS51RJQZ-G>**déficit d'adhérence leucocytaire de type II**

TG : déficit d'adhérence leucocytaire

EN : *leukocyte adhesion deficiency type II*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MS1MMCP2-N>**déficit de l'acuité visuelle**

TG : trouble de la vision

EN : *visual impairment*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FCZCK4BC-F>**déficit du champ visuel**

TG : pathologie du champ visuel

EN : *visual field defect*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRPH4S08-P>

déficit du complément

→ **déficit en complément****déficit en 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA lyase**

TG : aminoacidopathie

EN : *3-hydroxy-3 methylglutaryl-CoA lyase deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3PTDNQX-0>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/3-Hydroxy-3-methylglutaryl-CoA\\_lyase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/3-Hydroxy-3-methylglutaryl-CoA_lyase_deficiency)**déficit en acyl-CoA déshydrogénase**TG : · enzymopathie  
· hypoglycémie  
· maladie héréditaireEN : *acyl-CoA dehydrogenase deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSV7960J-H>**déficit en adénosine désaminase**TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire

Le déficit en adénosine désaminase 1 est un trouble du métabolisme des purines qui affecte principalement le développement et le fonctionnement des lymphocytes. (Wikipédia)

EN : *adenosine deaminase deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QB7RMT32-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1055374>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_immunitaire\\_combin%C3%A9\\_s%C3%A9v%C3%A8re\\_par\\_d%C3%A9ficit\\_en\\_ad%C3%A9nosine\\_d%C3%A9saminase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_immunitaire_combin%C3%A9_s%C3%A9v%C3%A8re_par_d%C3%A9ficit_en_ad%C3%A9nosine_d%C3%A9saminase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Adenosine\\_deaminase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Adenosine_deaminase_deficiency)**déficit en alpha-1 antitrypsine**TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire

Le déficit en alpha-1-antitrypsine est une maladie génétique, caractérisée par des taux réduits d'alpha 1-antitrypsine (AAT) dans le sang. (Wikipédia)

EN : *alpha-1 antitrypsin deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHDLVS0M-7>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_alpha\\_1-antitrypsine](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_alpha_1-antitrypsine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alpha-1\\_antitrypsin\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Alpha-1_antitrypsin_deficiency)

**déficit en antithrombine III**

TG : coagulopathie

Le déficit en antithrombine III est une thrombophilie héréditaire qui augmente le risque de maladies thromboemboliques (thrombose veineuse profonde ou phlébite et embolie pulmonaire). (Wikipédia)

EN : [antithrombin III deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGBHZ342-B)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGBHZ342-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3704732>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_antithrombine\\_III](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_antithrombine_III)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Antithrombin\\_III\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Antithrombin_III_deficiency)

déficit en bêta-glucuronidase

→ [mucopolysaccharidose de Sly](#)

**déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase**

TG : · aminoacidopathie  
 · dermatite  
 · pathologie de l'appareil respiratoire

EN : [biotin-\[propionyl-CoA-carboxylase \(ATP-hydrolysing\)\] ligase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX1M9R8X-J)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX1M9R8X-J>

**déficit en biotinidase**

TG : aminoacidopathie

Le déficit en biotinidase ou holocarboxylase se manifeste rapidement après la naissance par : une acidocétose sévère avec hypoglycémie ; hyperventilation, apnée, stridor ; une dermatite exfoliante ; une urine qui sent une odeur particulière (tomcatlike odor) ; des troubles neurologiques (hypotonie, convulsions résistantes aux traitements (38 %), ataxie, neuropathies. (Wikipédia)

EN : [biotinidase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KM9H4F3Z-F)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KM9H4F3Z-F>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_biotinidase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_biotinidase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Biotinidase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Biotinidase_deficiency)

**déficit en carbamoyl phosphate synthétase**

TG : · aminoacidopathie  
 · pathologie de l'appareil digestif  
 · pathologie du système nerveux

EN : [carbamoyl phosphate synthetase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K51XPN9D-J)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K51XPN9D-J>

**déficit en carnitine**

TG : maladie métabolique  
 EN : [carnitine deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2PS9LZZ-S)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2PS9LZZ-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic\\_primary\\_carnitine\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic_primary_carnitine_deficiency)

**déficit en carnitine palmitoyltransférase**

TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 EN : [carnitine O-palmitoyltransferase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJ0D3XSC-S)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJ0D3XSC-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_carnitine\\_palmitoyltrans%C3%A9rase\\_I](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_carnitine_palmitoyltrans%C3%A9rase_I)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Carnitine\\_palmitoyltransferase\\_I\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Carnitine_palmitoyltransferase_I_deficiency)

**déficit en complément**

Syn : *déficit du complément*  
 TG : immunodéficit  
 EN : [complement deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSC801TM-J)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSC801TM-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5156409>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Complement\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Complement_deficiency)

**déficit en facteur de la coagulation**

TG : coagulopathie  
 EN : [coagulation factor deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQQM6P88-S)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQQM6P88-S>

**déficit en facteur X**

TG : coagulopathie  
 EN : [factor X deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ3342XG-X)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ3342XG-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18555036>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Factor\\_X\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Factor_X_deficiency)

**déficit en facteur XII**

TG : coagulopathie  
 EN : [factor XII deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KW8338MP-P)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KW8338MP-P>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Factor\\_XII\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Factor_XII_deficiency)

**déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase**

TG : · anémie hémolytique  
 · enzymopathie  
 · maladie héréditaire

Le favisme ou déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, ou déficit en G6PD, est le déficit enzymatique le plus répandu dans le monde. (Wikipédia)

EN : [glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6N8134K-9)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6N8134K-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q848343>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_glucose-6-phosphate\\_d%C3%A9shydrog%C3%A9nase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_glucose-6-phosphate_d%C3%A9shydrog%C3%A9nase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glucose-6-phosphate\\_dehydrogenase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Glucose-6-phosphate_dehydrogenase_deficiency)

déficit en granules denses

→ [maladie plaquettaire du pool vide](#)

**déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase**

TG : · enzymopathie  
 · hyperuricémie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du système nerveux  
 EN : [hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransferase deficiency](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZNJ4N5X-1)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZNJ4N5X-1>



**déficit en lipoprotéine lipase**

TG : · hypertriglycéridémie  
· maladie héréditaire

Le déficit familial en lipoprotéine lipase est une maladie très rare du métabolisme des triglycérides. L'absence de lipoprotéine lipase qui dégrade les triglycérides présent dans les chylomicrons aboutit à une accumulation de ceux-ci. (Wikipédia)

EN : *lipoprotein lipase deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KGGZ06WD-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_familial\\_en\\_lipoprot%C3%A9ine\\_lipase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_familial_en_lipoprot%C3%A9ine_lipase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lipoprotein\\_lipase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Lipoprotein_lipase_deficiency)

**déficit en ornithine carbamoyltransférase**

TG : aminoacidopathie

Le déficit en ornithine carbamyl transférase est une maladie génétique qui provoque des troubles au niveau du cycle de l'urée. (Wikipédia)

EN : *ornithine carbamoyltransferase deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FV653LLM-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3043161>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_ornithine\\_carbamyl\\_transf%C3%A9rase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_ornithine_carbamyl_transf%C3%A9rase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ornithine\\_transcarbamylase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Ornithine_transcarbamylase_deficiency)

*déficit en plasminogène de type 1*

→ **hypoplasminogénémie**

**déficit en protéine C**

TG : · coagulopathie  
· maladie héréditaire

Le déficit en protéine C est une maladie génétique rare source de thrombophilie (risque de thromboses). (Wikipédia)

EN : *protein C deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVL4WG1X-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1504570>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_prot%C3%A9ine\\_C](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_prot%C3%A9ine_C)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Protein\\_C\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Protein_C_deficiency)

**déficit en pyruvate carboxylase**

TG : aminoacidopathie

EN : *pyruvate carboxylase deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJ5S9RM4-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pyruvate\\_carboxylase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Pyruvate_carboxylase_deficiency)

**déficit en pyruvate kinase**

TG : · anémie hémolytique  
· enzymopathie  
· maladie héréditaire

Le déficit en pyruvate kinase est une maladie (orpheline) à transmission autosomale récessive, c'est-à-dire que les patients sont le plus souvent, en l'absence de consanguinité, des hétérozygotes composites (les parents sont hétérozygotes et porteurs sains). (Wikipédia)

EN : *pyruvate kinase deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MGG0QRPT-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3043149>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit\\_en\\_pyruvate\\_kinase](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9ficit_en_pyruvate_kinase)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pyruvate\\_kinase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Pyruvate_kinase_deficiency)

**déficit en surfactant pulmonaire**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *lung surfactant deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMVXMB30-3>

*déficit en  $\beta$ -glucuronidase*

→ **mucopolysaccharidose de Sly**

**déficit génétique du complément**

TG : · immunodéficit  
· maladie héréditaire

EN : *genetic complement deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9PQQH41-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Complement\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Complement_deficiency)  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q5156409>

*déficit immunitaire*

→ **immunodéficit**

*déficit immunitaire commun variable*

→ **immunodéficit commun variable**

**déformation**

TG : maladie

TS : · camptocormie  
· cyphose  
· déformation de Madelung  
· doigt en boutonnière  
· doigt en col de cygne  
· doigt en maillet  
· doigt hippocratique  
· genu recurvatum  
· genu valgum  
· genu varum  
· hallux rigidus  
· hallux valgus  
· lordose  
· ptose  
· scoliose

EN : *deformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VKV29ZCZ-G>

**déformation de l'os**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *bone deformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTLLFQVZ-W>

**déformation de Madelung**

TG : · déformation  
· ostéochondrodysplasie

La déformation de Madelung est caractérisée par une malformation touchant les deux poignets et caractérisée par des radius courts et incurvés et des cubitus allongés, provoquant la subluxation de ces derniers. (Wikipédia)

EN : *Madelung deformity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZSZGRS6-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9formation\\_de\\_Madelung](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9formation_de_Madelung)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Madelung%27s\\_deformity](https://en.wikipedia.org/wiki/Madelung%27s_deformity)

### déformation du crâne

TG : pathologie du crâne

TS : plagiocéphalie

EN : *skull deformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ8G9QWH-R>

---

### déformation du nez

TG : pathologie du nez

EN : *nose deformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CK10DBPF-Z>

---

### déformaton de l'articulation

TG : arthropathie

EN : *joint deformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSG0N83C-H>

---

### dégénérescence

TG : maladie

En médecine, la dégénérescence correspond à la destruction progressive d'un tissu (ex: maladie neurodégénérative) (Wikipédia)

EN : *degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBVGLVF0-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rescence>

---

### dégénérescence choriorétinienne héréditaire de la Léventine

TG : · maladie héréditaire

· rétinopathie

EN : *Leventine chorioretinal degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C83NFMMK-S>

---

### dégénérescence choriorétinienne héréditaire de Stargardt

Syn : · *maladie de Stargardt*

· *fundus flavimaculatus*

· *dégénérescence maculaire aréolaire centrale*

TG : · maladie héréditaire

· rétinopathie

La maladie de Stargardt (ou syndrome de Stargardt, ou encore fundus flavimaculatus) est une maladie rare, d'origine génétique. Cette pathologie associant une baisse d'acuité visuelle bilatérale à des lésions rétinienne particulièrement. Il s'agit de la plus fréquente des dystrophies maculaires héréditaires. (Wikipédia)

EN : *Stargardt chorioretinal degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLVS4FGJ-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Stargardt](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Stargardt)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stargardt\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Stargardt_disease)

---

### dégénérescence choriorétinienne maculaire de Darris et Coppez

TG : · maladie héréditaire

· rétinopathie

EN : *Darris-Coppez macular chorioretinal degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GX8GZ9N5-M>

---

### dégénérescence choriorétinienne pigmentaire périverneuse

TG : rétinopathie

EN : *paravenous pigmentary chorioretinal degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F20RXMN2-9>

---

### dégénérescence combinée subaiguë

TG : · maladie dégénérative

· pathologie de la moelle épinière

· syndrome pyramidal

· trouble de la sensibilité

EN : *subacute combined degeneration of the spinal cord*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6GSHNJ8-3>

---

### dégénérescence cornéenne calcaire d'Axenfeld

TG : kératopathie

EN : *Axenfeld corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV7VTX58-M>

---

### dégénérescence cornéenne marginale pellucide

TG : dystrophie cornéenne

EN : *pellucid marginal corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NHDJ91P1-V>

---

*dégénérescence de la macula*

→ **dégénérescence maculaire**

---

### dégénérescence discale

TG : pathologie du rachis

Avant l'âge de 40 ans, environ 25 % des personnes montrent des signes de dégénérescence discale à un ou plusieurs niveaux; au-delà de l'âge de 40 ans ce chiffre monte à plus de 60 %. Ces troubles sont notamment diagnostiqués grâce à l'imagerie par résonance magnétique (IRM). (Wikipédia)

EN : *intervertebral disc degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KGV5X5X5-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Degenerative\\_disc\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Degenerative_disc_disease)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Disque\\_intervert%C3%A9bral](https://fr.wikipedia.org/wiki/Disque_intervert%C3%A9bral)

---

*dégénérescence disciforme de la macula*

→ **dégénérescence maculaire disciforme**

---

*dégénérescence disciforme de la rétine*

→ **dégénérescence maculaire disciforme**

---

**dégénérescence du corps vitré**TG : [pathologie du corps vitré](#)

Les fibres collagènes de l'humeur vitrée sont tendues par des charges électriques. Avec l'âge, ces charges tendent à diminuer et les fibres tendent à se coller les unes aux autres. De même, le gel peut se liquéfier, ce qui aboutit au phénomène connu sous le nom de synaeresis permettant aux cellules ou d'autres corps flottants de se déplacer librement dans l'humeur vitrée. (Wikipédia)

EN : [vitreous body degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ99QKNN-2>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Corps\\_vitr%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Corps_vitr%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitreous\\_body](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitreous_body)

dégénérescence en peau de crocodile de Vogt

→ [dystrophie cornéenne en mosaïque](#)**dégénérescence en rayon de miel de Doyne**TG : [choriorétinite](#)  
[dystrophie de la macula](#)  
[maladie héréditaire](#)EN : [Doyne honeycomb retinal degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPZR4BFS-X>**dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre**Syn : *maladie de Goldmann et Favre*TG : [maladie héréditaire](#)  
[rétinopathie](#)EN : [Goldmann-Favre vitroretinal degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GR5FH5ZZ-7>**dégénérescence maculaire**Syn : *dégénérescence de la macula*TG : [rétinopathie](#)  
TS : [dégénérescence maculaire de Best](#)  
[dégénérescence maculaire disciforme](#)  
[dégénérescence maculaire liée à l'âge](#)  
[dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby](#)  
[dégénérescence maculaire vitelliforme](#)  
[dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne](#)EN : [macular degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6NWK0KJ-J>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_degeneration](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_degeneration)

dégénérescence maculaire aréolaire centrale

→ [dégénérescence choriorétinienne héréditaire de Stargardt](#)**dégénérescence maculaire de Best**TG : [dégénérescence maculaire](#)  
[maladie héréditaire](#)

La maladie de Best est une dystrophie progressive de la macula, débutant soit dans l'enfance ou dans l'adolescence. La vision est normale puis il existe une baisse de l'acuité visuelle centrale et une perturbation de la perception des images qui sont vues déformées (métamorphopsie). (Wikipédia)

EN : [Best macular degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDT0QQQF-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Best](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Best)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitelliform\\_macular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitelliform_macular_dystrophy)**dégénérescence maculaire disciforme**Syn : [dégénérescence disciforme de la macula](#)  
[dégénérescence disciforme de la rétine](#)TG : [dégénérescence maculaire](#)EN : [macula disciform degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZ9JL18D-W>**dégénérescence maculaire liée à l'âge**TG : [dégénérescence maculaire](#)

La dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) ou dégénérescence maculaire sénile est une maladie de la rétine provoquée par une dégénérescence progressive de la macula, partie centrale de la rétine, qui peut apparaître à partir de l'âge de 50 ans, et plus fréquemment à partir de 65 ans, provoquant un affaiblissement important des capacités visuelles, sans toutefois les anéantir. (Wikipédia)

EN : [age-related macular degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SH1QTFBG-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rescence\\_maculaire\\_li%C3%A9e\\_%C3%A0\\_l\\_%27%C3%A2ge](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rescence_maculaire_li%C3%A9e_%C3%A0_l_%27%C3%A2ge)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_degeneration](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_degeneration)**dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby**Syn : *dystrophie choroiidienne héréditaire aréolaire centrale*TG : [dégénérescence maculaire](#)  
[maladie héréditaire](#)EN : [Sorsby macular degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CW64S69F-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q30314095>**dégénérescence maculaire vitelliforme**TG : [dégénérescence maculaire](#)  
[macula vitelliform degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZNX2HD-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q830265>**dégénérescence palissadique de la rétine**TG : [dégénérescence rétinienne](#)EN : [retinal lattice degeneration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMSCXNWT-C>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17139523>

### dégénérescence pigmentaire de la rétine

TG : dégénérescence rétinienne  
EN : *retinal pigmentary degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GL2X2LJ5-L>

---

### dégénérescence pigmentaire en aile de papillon

TG : · dégénérescence rétinienne  
· maladie héréditaire  
EN : *butterfly shaped pigment degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PG2JQKF2-L>

---

### dégénérescence rétinienne

TG : rétinopathie  
TS : · dégénérescence palissadique de la rétine  
· dégénérescence pigmentaire de la rétine  
· dégénérescence pigmentaire en aile de papillon  
· dégénérescence rétinienne en bave d'escargot  
· dystrophie des cônes et des bâtonnets  
· dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren  
· rétinopathie cristalline de Bietti  
· syndrome de Sjögren et Larsson

Les dégénérescences rétiniennes sont des maladies dégénératives de la rétine, dominées par des rétinites pigmentaires (dystrophie associant une perte de photorécepteurs à des dépôts pigmentaires visibles au fond de l'œil). (Wikipédia)

EN : *retinal degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9CF5PSR-4>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rescence\\_r%C3%A9tinienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rescence_r%C3%A9tinienne)

---

### dégénérescence rétinienne en bave d'escargot

TG : · dégénérescence rétinienne  
· maladie héréditaire  
EN : *snail track retinal degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS90PV3R-J>

---

### dégénérescence rétinienne en flocons de neige

TG : rétinopathie  
EN : *snow flake retinal degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZR9CKFF6-X>

---

*dégénérescence spongieuse du système nerveux central de von Bogaert-Bertrand*

→ **maladie de Canavan**

---

### dégénérescence vitréorétinienne de Wagner

TG : · maladie héréditaire  
· rétinopathie  
EN : *Wagner vitreoretinal degeneration*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JCFFTMRR-R>

---

### déhiscence de la paroi thoracique

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
EN : *chest wall dehiscence*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJSL65J5-8>

---

### délétion

TG : chromosome anormal  
TS : syndrome du gène contigu

La délétion (symbole: Δ) est une mutation génétique caractérisée par la perte de matériel génétique sur un chromosome. (Wikipédia)

EN : *deletion*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S9HDWXHT-R>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9l%C3%A9tion\\_\(g%C3%A9n%C3%A9tique\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9l%C3%A9tion_(g%C3%A9n%C3%A9tique))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Deletion\\_\(genetics\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Deletion_(genetics))

---

### délinquance

TG : trouble du comportement social  
TS : · délinquance juvénile  
· délinquance sexuelle

La délinquance est l'ensemble des infractions et délits commis dans un pays donné pendant une période déterminée. (Wikipédia)

EN : *delinquency*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6HVCXDT-X>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9linquance>

---

### délinquance juvénile

TG : délinquance

Le terme délinquance juvénile désigne un comportement illégal d'un enfant ou d'un adolescent. La plupart des systèmes judiciaires, tant occidentaux que non-européens (par exemple, le droit égyptien) appliquent des procédures judiciaires particulières pour traiter les délits des jeunes. (Wikipédia)

EN : *juvenile delinquency*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RQR8S669-L>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9linquance\\_juv%C3%A9nile](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9linquance_juv%C3%A9nile)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile\\_delinquency](https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile_delinquency)

---

### délinquance sexuelle

TG : · délinquance  
· trouble du comportement sexuel

EN : *sex offense*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBQ9DD4D-H>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sex\\_and\\_the\\_law](https://en.wikipedia.org/wiki/Sex_and_the_law)

---

**délire**

- TG : psychopathologie  
 TS : · bouffée délirante  
 · délire d'interprétation  
 · délire de filiation  
 · délire de négation  
 · délire de parasitose  
 · délire de persécution  
 · délire de référence  
 · délire fantastique  
 · délire mystique  
 · délire passionnel  
 · psychose délirante  
 · syndrome d'identification délirante  
 · syndrome de Capgras

Un délire (du latin *delirium* « délire, transport au cerveau ») est, dans le domaine de la psychologie, une perturbation globale, parfois aiguë et réversible, parfois chronique, du fonctionnement de la pensée. (Wikipédia)

EN : *delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R37Z719D-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Delusion>

délire d'illusion des sosies

→ **syndrome de Capgras**

**délire d'interprétation**

TG : délire

Le délire d'interprétation de Sérieux et Capgras (ou délire d'interprétation) est un trouble psychiatrique du groupe des psychoses paranoïaques. (Wikipédia)

EN : *interpretative delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BK9135ZR-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire\\_d%27interpr%C3%A9tation\\_de\\_S%C3%A9rieux\\_et\\_Capgras](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire_d%27interpr%C3%A9tation_de_S%C3%A9rieux_et_Capgras)

**délire de filiation**

TG : délire

EN : *delusion of filiation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z30DFG06-B>

**délire de négation**

TG : délire

Le syndrome de Cotard est une maladie rare se présentant sous la forme d'un syndrome délirant décrit en 1880 par le neurologue français Jules Cotard<sup>1</sup> (1840-1889), observé au cours de syndromes dépressifs graves appelés syndromes mélancoliques. (Wikipédia)

EN : *nihilistic delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9JSMJZT-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cotard](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cotard)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cotard\\_delusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Cotard_delusion)

**délire de parasitose**

TG : délire

Le syndrome d'Ekbom, également appelé délire dermatozoïque ou délire de parasitose, est, au sein du groupe des psychoses, une forme particulière de délire chronique, apparaissant généralement à l'âge adulte et centré sur la conviction délirante d'être infesté d'ectoparasites. (Wikipédia)

EN : *delusional parasitosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPB6CCK1-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1200256>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Ekbom](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Ekbom)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Delusional\\_parasitosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Delusional_parasitosis)

**délire de persécution**

TG : délire

Le délire de persécution est une condition délirante durant laquelle l'individu affecté croit être persécuté. (Wikipédia)

EN : *persecutia complex*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W72ZGHNW-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire\\_de\\_pers%C3%A9cution](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire_de_pers%C3%A9cution)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Persecutory\\_delusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Persecutory_delusion)

**délire de référence**

TG : délire

Les idées de référence sont un symptôme observé au cours de certaines affections psychiatriques correspondant à la croyance selon laquelle certains éléments de l'environnement possèderaient une signification personnelle et inhabituelle. (Wikipédia)

EN : *delusion of reference*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CS15HLDG-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire\\_de\\_r%C3%A9f%C3%A9rence](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire_de_r%C3%A9f%C3%A9rence)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ideas\\_of\\_reference\\_and\\_delusions\\_of\\_reference](https://en.wikipedia.org/wiki/Ideas_of_reference_and_delusions_of_reference)

**délire fantastique**

TG : délire

EN : *fantastic delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXFW2KSX-4>

**délire mystique**

TG : délire

Le syndrome de Stendhal, également appelé « syndrome de Florence », à ne pas confondre avec le syndrome de Brulard, également inspiré par Stendhal, est une maladie psychosomatique qui provoque des accélérations du rythme cardiaque, des vertiges, des suffocations voire des hallucinations chez certains individus exposés à une surcharge d'œuvres d'art. (Wikipédia)

EN : *mystical delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SH1H5X65-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Stendhal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Stendhal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stendhal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stendhal_syndrome)

**délire passionnel**

TG : délire

EN : *passional delusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBX1TF3N-S>

**délirium**

TG : trouble mental organique

EN : *delirium*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V54G380X-1>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Delirium>**démence**

TG : · maladie dégénérative

· pathologie de l'encéphale

TS : · démence à corps de Lewy

· démence d'Alzheimer

· démence de Pick

· démence frontotemporale

· démence présénile

· démence sémantique

· démence sénile

· démence vasculaire

· symptômes comportementaux et psychologiques

de la démence

· syndrome de Guam

· syndrome de MERRF

La démence (du latin *dementia* signifiant « folie ») est une sérieuse perte ou réduction des capacités cognitives suffisamment importante pour retentir sur la vie d'un individu et entraîner une perte d'autonomie. (Wikipédia)

EN : *dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HVQRG1ST-9>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q83030><https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence><https://en.wikipedia.org/wiki/Dementia>**démence à corps de Lewy**Syn : *maladie à corps de Lewy*

TG : démence

La démence à corps de Lewy (DCL) est un type de démence partageant des caractéristiques avec la maladie de Parkinson et la maladie d'Alzheimer. (Wikipédia)

EN : *Lewy body dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZM1K4Z9T-T>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1331905>[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence\\_%C3%A0\\_corps\\_de\\_Lewy](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence_%C3%A0_corps_de_Lewy)[https://en.wikipedia.org/wiki/Lewy\\_body\\_dementia](https://en.wikipedia.org/wiki/Lewy_body_dementia)**démence d'Alzheimer**Syn : *maladie d'Alzheimer*

TG : démence

La maladie d'Alzheimer (en allemand [altʃaɪmɐ]) est une maladie neurodégénérative (perte progressive de neurones) incurable du tissu cérébral qui entraîne la perte progressive et irréversible des fonctions mentales et notamment de la mémoire. (Wikipédia)

EN : *Alzheimer disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KCFZKH8G-W>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_d%27Alzheimer](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_d%27Alzheimer)[https://en.wikipedia.org/wiki/Alzheimer%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Alzheimer%27s_disease)**démence de Pick**Syn : *maladie de Pick*

TG : démence

La maladie de Pick est une démence associée à la détérioration des lobes frontal et temporal du cerveau. (Wikipédia)

EN : *Pick disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6VC4QJ5-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18576>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Pick](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Pick)[https://en.wikipedia.org/wiki/Pick%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pick%27s_disease)**démence frontotemporale**

TG : démence

La dégénérescence lobaire frontotemporale (DLFT), dégénérescence fronto-temporale (DFT) ou démence fronto-temporale (DFT) constitue un ensemble de maladies neurologiques causées par l'atrophie dégénérative focale d'un ou plusieurs lobes cérébraux. (Wikipédia)

EN : *frontotemporal dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZCP5LXRH-F>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18592>[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence\\_%C3%A9rescence\\_lobaire\\_frontotemporale](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence_%C3%A9rescence_lobaire_frontotemporale)[https://en.wikipedia.org/wiki/Frontotemporal\\_dementia](https://en.wikipedia.org/wiki/Frontotemporal_dementia)**démence présénile**

TG : démence

EN : *presenile dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W4JQQHKH-B>**démence sémantique**

TG : démence

La démence sémantique (DS) est un trouble isolé progressif caractérisé par une perte de la mémoire sémantique (Snowden et al., 1989 ; 1992). (Wikipédia)

EN : *semantic dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWQJ180D-P>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence\\_s%C3%A9mantique](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence_s%C3%A9mantique)[https://en.wikipedia.org/wiki/Semantic\\_dementia](https://en.wikipedia.org/wiki/Semantic_dementia)**démence sénile**

TG : démence

EN : *senile dementia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4CZP2L8-8>

**démence vasculaire**

- TG : · démence  
· pathologie cérébrovasculaire  
· pathologie de l'appareil circulatoire
- TS : · encéphalopathie de Binswanger  
· leucoaraïose  
· syndrome CADASIL

La démence vasculaire est un trouble qui peut être causé par une occlusion des artères cérébrales, par la perte de tissu cérébral consécutive à de multiples petits accidents vasculaires cérébraux (AVC) parsemés dans le cerveau ou à un accident ischémique constitué, par une angiopathie amyloïde ou encore par la Maladie de Binswanger qui consiste en apparition des lésions de la substance blanche sous-corticale induites par une hypertension artérielle. (Wikipédia)

**EN :** *vascular dementia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5X4QTZ0-T>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q583908>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence\\_vasculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence_vasculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular\\_dementia](https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular_dementia)

**démyélinisation**

- TG : pathologie du système nerveux
- TS : démyélinisation du nerf optique

La démyélinisation est la disparition ou la destruction de la gaine de myéline qui entoure et protège les fibres nerveuses. (Wikipédia)

**EN :** *demyelination*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7WBP3RK-Z>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9my%C3%A9linisation>

**démyélinisation du nerf optique**

- TG : · démyélinisation  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens

**EN :** *optic nerve demyelination*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJZHJ8R-7>

**dengue**

- TG : arbovirose
- TS : · dengue 1  
· dengue 2  
· dengue 3  
· dengue 4  
· dengue hémorragique

La dengue (prononcé /dɛ̃g/, « dingue ») est la plus fréquente et la plus répandue des arboviroses ou infections virales transmises par des arthropodes. (Wikipédia)

**EN :** *dengue*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DH5S5W8L-0>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dengue>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dengue\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Dengue_fever)

**dengue 1**

- TG : dengue
- EN :** *dengue 1*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7CQQB98-1>

**dengue 2**

- TG : dengue
- EN :** *dengue 2*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P42BHBMS-T>

**dengue 3**

- TG : dengue
- EN :** *dengue 3*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RTZM1SXB-1>

**dengue 4**

- TG : dengue
- EN :** *dengue 4*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB732N0G-D>

**dengue hémorragique**

- TG : · dengue  
· fièvre hémorragique
- EN :** *dengue hemorrhagic fever*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C86GSJZM-D>

**dent incluse**

- TG : pathologie dentaire
- EN :** *impacted tooth*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQVF1XTL-V>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth\\_impaction](https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth_impaction)

**dent retenue**

- TG : pathologie dentaire
- EN :** *retained tooth*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BWP8W8DP-8>

**dénutrition**

- TG : malnutrition
- TS : cachexie

La dénutrition est un état pathologique résultant d'apports nutritionnels insuffisants en regard des dépenses énergétiques de l'organisme. (Wikipédia)

**EN :** *denutrition*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQ56X46T-3>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9nutrition>

**dépersonnalisation**

- TG : trouble dissociatif

La dépersonnalisation (parfois abrégé DP) est un symptôme psychologique dissociatif. Il s'agit d'un sentiment de perte de sens de soi-même, dans lequel un individu ne possède aucun contrôle de la situation. (Wikipédia)

**EN :** *depersonalization*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J033KGHQ-7>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9personnalisation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Depersonalization>

### dépigmentation

- TG : trouble de la pigmentation  
 TS : · dépigmentation de l'iris  
 · dépigmentation de la peau  
 · vitiligo

EN : *depigmentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7MF5FPL-M>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Depigmentation>

### dépigmentation de l'iris

- TG : · dépigmentation  
 · pathologie de l'uvée

EN : *iris depigmentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLNWPJHR-1>

### dépigmentation de la peau

- TG : · dépigmentation  
 · pathologie de la peau

EN : *skin depigmentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRDx6MBV-4>

### dépression gériatrique

- TG : état dépressif

EN : *geriatric depression*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJ9832NQ-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Geriatric\\_depression\\_in\\_China](https://en.wikipedia.org/wiki/Geriatric_depression_in_China)

*dépression majeure*

→ **état dépressif**

*dépression nerveuse*

→ **état dépressif**

### dépression psychotique

- TG : · état dépressif  
 · psychose

Une dépression psychotique désigne un état dépressif accompagné de symptômes psychotiques. Elle survient lors de contextes de trouble bipolaire ou de dépression. (Wikipédia)

EN : *psychotic depression*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9SMTT2R-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9pression\\_psychotique](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9pression_psychotique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Psychotic\\_depression](https://en.wikipedia.org/wiki/Psychotic_depression)

### dépression vasculaire

- TG : · état dépressif  
 · pathologie cérébrovasculaire

EN : *vascular depression*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1FDF6DJ-7>

### déréalisation

- TG : · trouble de la perception  
 · trouble dissociatif

La déréalisation (DR est parfois employé) est une altération de la perception ou de l'expérience du monde extérieur qui apparaît étrange, irréel, et extérieur. (Wikipédia)

EN : *derealization*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C53XL2PG-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9r%C3%A9alisation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Derealization>

### dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X

- TG : · dermatite  
 · diabète de type 1  
 · diarrhée  
 · maladie héréditaire  
 · thyroïdite

Le syndrome d'immunodérégulation, de polyendocrinopathie et d'entéropathie lié au chromosome X appelé syndrome IPEX est une maladie rare associant un déficit immunitaire, une polyendocrinopathie et une entéropathie. C'est une affection récessive liée à une mutation du gène FOXP3 situé sur le chromosome X. (Wikipédia)

EN : *immunodysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, X linked syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0B3L2K5-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_IPEX](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_IPEX)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/IPEX\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/IPEX_syndrome)



**dermatite**

TG : pathologie de la peau

TS : · acroangiodermatite

· acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer

· acrodermatite continue d'Hallopeau

· acrodermatite érythématopapuleuse de Gianotti et Crosti

· angiodermite

· bébé collodion

· chondrodermatite nodulaire

· déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase

· dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X

· dermatite atopique

· dermatite atrophiante lipoïdique d'Oppenheim-Urbach

· dermatite de contact

· dermatite herpétiforme

· dermatite périorale

· dermatite pigmentaire progressive

· dermatite purpurique pigmentée

· dermatite séborrhéique

· dermohypodermite

· erythema a calore

· maladie post-thrombotique

· névrodermite

· pyodermite

· radiodermite

· syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson

Les dermatites sont des maladies de la peau. (Wikipédia)

EN : *dermatitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZHQ1L626-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q229256><https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatite><https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatitis>**dermatite atopique**

TG : · atopie

· dermatite

La dermatite atopique (ou eczéma atopique, ou dermite du nourrisson, anciennement eczéma constitutionnel) est une maladie touchant la peau et atteignant préférentiellement les enfants, évoluant par poussée, de diagnostic clinique et dont le traitement est symptomatique. (Wikipédia)

EN : *atopic dermatitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJX663MC-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q268667>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatite\\_atopique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatite_atopique)[https://en.wikipedia.org/wiki/Atopic\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Atopic_dermatitis)**dermatite atrophiante lipoïdique d'Oppenheim-Urbach**Syn : · *nécrobiose lipoïdique*· *maladie d'Oppenheim-Urbach*

TG : dermatite

EN : *necrobiosis lipoidica*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FC0FPXD0-S>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q905619>[https://en.wikipedia.org/wiki/Necrobiosis\\_lipoidica](https://en.wikipedia.org/wiki/Necrobiosis_lipoidica)*dermatite bulleuse mucosynéchiante atrophiante*→ **pemphigoïde cicatricielle***dermatite collodionnée de Grass-Torok*→ **bébé collodion***dermatite d'Oppenheim*→ **dermite des prés d'Oppenheim****dermatite de contact**

TG : dermatite

TS : érythème fessier du nourrisson

Le terme dermite de contact désigne une réaction cutanée résultant de l'exposition à des substances allergènes (dermite de contact allergique) ou irritantes (dermite d'irritation). (Wikipédia)

EN : *contact dermatitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVPT551D-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q783903>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite\\_de\\_contact](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite_de_contact)[https://en.wikipedia.org/wiki/Contact\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Contact_dermatitis)*dermatite des chaufferettes*→ **erythema a calore****dermatite herpétiforme**

TG : · dermatite

· dermatose bulleuse

· maladie autoimmune

TS : dermatite herpétiforme acantholytique

Une dermatite herpétiforme ou maladie de Dühring-Brocq est une maladie chronique consistant en une atteinte cutanée (papules vésiculaires siégeant de préférence à la face d'extension des membres) et fréquemment associée avec une atteinte intestinale grêle (atrophie villositaire ou seulement changements minimes de la muqueuse, infiltration lymphocytaire),, réversibles par le régime sans gluten. (Wikipédia)

EN : *dermatitis herpetiformis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWV9ZG4X-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1151507>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatite\\_herp%C3%A9tiforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatite_herp%C3%A9tiforme)[https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatitis\\_herpetiformis](https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatitis_herpetiformis)**dermatite herpétiforme acantholytique**

TG : dermatite herpétiforme

EN : *acantholytic dermatitis herpetiformis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TTPMRKCC-V>**dermatite périorale**

TG : · dermatite

· stomatologie

TS : dermatite périorale rosacée

EN : *perioral dermatitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N7FG7LDD-2>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Perioral\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Perioral_dermatitis)

### dermatite périorale rosacée

TG : · dermatite périorale  
· parakératose

EN : *rosacea perioral dermatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XK2R7N93-D>

### dermatite pigmentaire progressive

TG : · dermatite  
· purpura  
· trouble de la pigmentation

EN : *progressive pigmented purpuric dermatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPB445GH-P>

### dermatite purpurique pigmentée

TG : · dermatite  
· purpura  
· trouble de la pigmentation

EN : *pigmented purpuric dermatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZNDJWJ-G>

### dermatite séborrhéique

TG : · dermatite  
· séborrhée

La dermite séborrhéique est une dermatose inflammatoire cutanée fréquente (observée dans 3 % à 5 % de la population) se présentant sous la forme de plaques rouges, recouvertes de squames grasses et jaunâtres, plus ou moins prurigineuses, prédominant dans les zones riches en glandes sébacées, les zones séborrhéiques. (Wikipédia)

EN : *seborrheic dermatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLT0M8WJ-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite\\_s%C3%A9borrh%C3%A9ique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite_s%C3%A9borrh%C3%A9ique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Seborrheic\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Seborrheic_dermatitis)

### dermatofibrosarcome

TG : · cancer de la peau  
· sarcome

TS : dermatofibrosarcome de Darier Ferrand

EN : *dermatofibrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7CMFL9D-S>

### dermatofibrosarcome de Darier Ferrand

TG : dermatofibrosarcome

Le Dermatofibrosarcome de Darier-Ferrand (ou DFSP, de l'anglais Dermatofibrosarcoma protuberans) est une forme rare de cancer qui provoque une tumeur dans les couches profondes de la peau. (Wikipédia)

EN : *dermatofibrosarcoma protuberans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKQD0MWF-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1200239>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatofibrosarcome>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatofibrosarcoma\\_protuberans](https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatofibrosarcoma_protuberans)

### dermatofibrose

TG : pathologie de la peau

TS : · dermatofibrose lenticulaire disséminée  
· dermopathie fibrosante néphrogénique

EN : *dermatofibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KS3VSQ2H-S>

### dermatofibrose lenticulaire disséminée

TG : · collagénome  
· dermatofibrose  
· maladie héréditaire  
· ostéopoeilie

EN : *disseminated lenticular dermatofibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SWB1KGJ3-W>

### dermatomyosite

Syn : *polymyosite*

TG : · maladie autoimmune  
· maladie de système  
· pathologie de la peau  
· pathologie du muscle strié  
· pathologie du tissu conjonctif

La polymyosite ou dermatopolymyosite est une connectivite caractérisée par une inflammation et une dégénérescence des fibres constituant les muscles squelettiques. (Wikipédia)

EN : *dermatomyositis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTGRNH8L-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Polymyositis>  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q681160>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Polymyosite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatomyositis>

### dermatose

TG : pathologie de la peau

TS : · actinodermatose  
· dermatose acnéiforme  
· dermatose bulleuse  
· dermatose érosive  
· dermatose érythématosquameuse  
· dermatose fissuraire  
· dermatose lichénoïde  
· dermatose linéaire  
· dermatose neutrophilique  
· dermatose papuleuse  
· dermatose papulonodulaire  
· dermatose perforante  
· dermatose prurigineuse  
· dermatose pustuleuse  
· dermatose sclérodermique  
· dermatose verruqueuse  
· dermatose vésiculeuse  
· donovanose

Le nom générique de dermatose désigne toutes les affections de la peau et des muqueuses, indépendamment de leur cause. (Wikipédia)

EN : *dermatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWG4SL1B-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatose>

### dermatose acantholytique transitoire

TG : · acantholyse  
· dermatose papuleuse  
· dermatose vésiculeuse

EN : *transitory acantholytic dermatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKFPD61-7>

**dermatose acnéiforme**

TG : dermatose

EN : *acneiform dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5QGDXB-9>*dermatose actinique*→ **photodermatose****dermatose aiguë fébrile neutrophilique**

TG : dermatose papuleuse

Le syndrome de Sweet est une affection rare associant une importante éruption fébrile de papulonodules, un œdème infiltré et une augmentation de la population neutrophile sanguine. (Wikipédia)

EN : *acute febrile neutrophilic dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PB4Q51-9>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Sweet](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Sweet)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Febrile\\_neutrophilic\\_dermatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Febrile_neutrophilic_dermatosis)**dermatose bulleuse**

TG : dermatose

TS :

- acantholyse
- bulle cutanée
- dermatite herpétiforme
- dermatose bulleuse à IgA linéaire
- dermite des prés d'Oppenheim
- dyshidrose
- ectodermose érosive pluriorificielle
- épidermolyse
- érythème bulleux
- érythème polymorphe
- érythrodermie ichtyosiforme bulleuse
- hydroa vacciniforme
- ichtyose bulleuse
- iodide
- lichen bulleux
- lichen plan bulleux
- mastocytose bulleuse
- pemphigoïde bulleuse
- pemphigoïde cicatricielle
- pemphigoïde gravidique
- pemphigoïde juvénile
- pemphigus
- porphyrie érythroïdétique
- syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson
- syndrome de Lyell
- syndrome de Rowell

Les dermatoses bulleuses sont l'ensemble des affections dermatologiques pouvant présenter des lésions bulleuses dans leurs signes cliniques. (Wikipédia)

EN : *bullous dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VF2R2R6T-0>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatose\\_bulleuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatose_bulleuse)**dermatose bulleuse à IgA linéaire**

TG : · dermatose bulleuse

- maladie autoimmune

EN : *linear IgA disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FF9Z5740-7>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Linear\\_IgA\\_bullous\\_dermatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Linear_IgA_bullous_dermatosis)*dermatose des dialysés*→ **dermopathie fibrosante néphrogénique***dermatose des dialysés ressemblant au scléromyoedème*→ **dermopathie fibrosante néphrogénique***dermatose du kava*→ **kavaïsme****dermatose érosive**

TG : dermatose

EN : *erosive dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5VDWGWLP-L>**dermatose érythématosquameuse**

TG : dermatose

EN : *erythematous squamous dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VD7WSTJ2-7>**dermatose fissuraire**

TG : dermatose

EN : *chapped skin*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WXC3CV7J-6>*dermatose lenticulaire réticulée*→ **parakeratosis variegata****dermatose lichénoïde**

TG : dermatose

EN : *lichenoid dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJDNFRPM-3>**dermatose linéaire**

TG : dermatose

EN : *linear dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BN1V9801-L>**dermatose neutrophilique**

TG : dermatose

- TS :
- dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson
  - erythema elevatum diutinum
  - hidradénite eccrine neutrophilique
  - pyodermite phagédénique

EN : *neutrophilic dermatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFDFR36D-8>

**dermatose papuleuse**

TG : dermatose  
 TS : · dermatose acantholytique transitoire  
 · dermatose aiguë fébrile neutrophilique  
 · dermatosis papulosa nigra  
 · érythromélanose folliculaire  
 · syndrome en gants et chaussettes  
 · syndrome lupus-like  
 · syphilide

EN : *papular dermatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3GN0R77-2>

**dermatose papulonodulaire**

TG : dermatose  
 EN : *papulonodular dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VD003352-G>

**dermatose perforante**

TG : dermatose  
 TS : hyperkératose de Kyrle  
 EN : *perforating dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZZZCVFT-T>

dermatose pigmentaire réticulée des plis

→ **maladie de Dowling-Degos**

**dermatose prurigineuse**

TG : dermatose  
 EN : *pruritic dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0JRM0K-C>

**dermatose pustuleuse**

TG : dermatose  
 TS : · dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson  
 · érythromélanose folliculaire  
 · folliculite pustuleuse à éosinophiles  
 · psoriasis pustuleux  
 · pustulose  
 EN : *pustulosis dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WF7FHQ0R-7>

**dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson**

TG : · dermatose neutrophilique  
 · dermatose pustuleuse  
 EN : *subcorneal pustular dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J75L4VWN-D>

**dermatose sclérodermiforme**

TG : dermatose  
 EN : *sclerodermiform dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TB597XDD-Z>

**dermatose verruqueuse**

TG : dermatose  
 TS : éléphantiasis  
 EN : *verrucous dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDNXCL0B-C>

**dermatose vésiculeuse**

TG : dermatose  
 TS : · dermatose acantholytique transitoire  
 · dermite des prés d'Oppenheim  
 EN : *vesiculous dermatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNT5J09V-S>

**dermatosis papulosa nigra**

TG : · dermatose papuleuse  
 · hyperkératose  
 · tumeur bénigne  
 EN : *dermatosis papulosa nigra*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9C4TB9K-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5262715>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatosis\\_papulosa\\_nigra](https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatosis_papulosa_nigra)

dermite a calore

→ **erythema a calore**

**dermite des prés d'Oppenheim**

Syn : *dermatite d'Oppenheim*  
 TG : · dermatose bulleuse  
 · dermatose vésiculeuse  
 · phytophotodermatite

La dermite des prés (pastanargue en langage populaire) est une phyto-dermatose phototoxique. On la classe dans les photodermatoses. (Wikipédia)

EN : *Oppenheim meadow dermatitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFV676JP-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite\\_des\\_pr%C3%A9s](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite_des_pr%C3%A9s)

**dermoarthrite histiocytaire familiale**

TG : · arthrite  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie de la peau  
 EN : *familial histiocytic dermatoarthritis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRQJ2NXX-N>

dermoarthrite lipoiide

→ **réticulohistiocytose multacentrique**

**dermographisme**TG : [pathologie de la peau](#)

Dermographisme, ou dermatose stéréographique ou encore autographisme, se réfère à une sensibilité particulière de la peau de certains sujets ; on dit parfois « dermographisme digital » dans la mesure où le trouble peut apparaître simplement en écrivant sur la peau avec l'ongle, ou parfois simplement le doigt. (Wikipédia)

EN : [dermographism](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRCV0H59-4>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermographisme>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatographic\\_urticaria](https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatographic_urticaria)**dermohypodermite**TG : [dermatite](#)  
[hypodermite](#)  
TS : [érysipèle](#)  
[nécrobiose maculeuse de Miescher](#)EN : [dermohypodermatitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DH4GD5SM-B>**dermopathie diabétique**TG : [diabète](#)  
[trouble de la pigmentation](#)EN : [diabetic dermopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVTZG42X-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic\\_dermopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic_dermopathy)**dermopathie fibrosante néphrogénique**Syn : [dermatose des dialysés](#)  
[dermatose des dialysés ressemblant au scléromyœdème](#)  
[scléromyœdème des insuffisants rénaux](#)  
[fibrose systémique néphrogénique](#)TG : [dermatofibrose](#)  
[insuffisance rénale](#)EN : [nephrogenic fibrosing dermopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B6W93LMB-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrogenic\\_systemic\\_fibrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrogenic_systemic_fibrosis)**dermopathie pigmentaire réticulaire**TG : [alopécie](#)  
[hyperpigmentation](#)  
[kératodermie palmoplantaire](#)  
[maladie rare](#)  
[onychodystrophie](#)EN : [dermopathia pigmentosa reticularis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MD4S73N3-8>**dermopathie restrictive**TG : [arthrogrypose](#)  
[dysmorphie faciale](#)  
[maladie héréditaire](#)  
[pathologie de la peau](#)EN : [restrictive dermopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6G3GCHC-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7316329>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Restrictive\\_dermopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Restrictive_dermopathy)**descémétocèle**TG : [kératopathie](#)EN : [descemetocèle](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C14KBPD7-M>**déshydratation**TG : [trouble de l'équilibre hydroélectrolytique](#)

En médecine, la déshydratation représente la contraction d'un ou plusieurs secteurs liquidiens de l'organisme, consécutivement à des anomalies métaboliques variées. (Wikipédia)

EN : [dehydration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTRL9ZRV-V>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9shydratation\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9shydratation_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dehydration>**désinsertion de la valvule cardiaque**TG : [cardiopathie valvulaire](#)EN : [heart valve disinsertion](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPWBSZ3-R>**desmostérolose**TG : [maladie héréditaire](#)  
[maladie métabolique](#)  
[maladie rare](#)  
[malformation](#)TA : [cholestérol](#)EN : [desmosterolosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6XMQ101-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5264836>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Desmosterolosis>**désordre primaire de la relaxation sphinctérienne**Syn : [syndrome de Fowler-Christmas-Chapple](#)TG : [ovaire polykystique](#)  
[trouble de la miction](#)EN : [Fowler-Christmas-Chapple syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNNSWL5F-Z>**désorientation temporo-spatiale**TG : [trouble de l'orientation temporo-spatiale](#)TS : [comportement d'errance](#)

C'est l'incapacité pour le sujet qui en est atteint, de se repérer par rapport au temps et à l'espace. En général, la désorientation temporelle précède la désorientation spatiale. On rencontre ces troubles au cours du syndrome confusionnel, du syndrome démentiel ainsi que dans certaines formes de troubles de l'humeur. (Wikipédia)

EN : [spatiotemporal disorientation](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L820J9RJ-F>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9miologie\\_psychiatrique#D%C3%A9sorientation\\_temporo-spatiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9miologie_psychiatrique#D%C3%A9sorientation_temporo-spatiale)

desquamation continue

→ [desquamation familiale continue](#)

**desquamation familiale continue**

Syn : · *desquamation continue*  
· *kératolyse exfoliante congénitale*

TG : · ichtyose  
· maladie héréditaire  
· maladie rare

EN : *peeling skin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJJT05TH-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Peeling\\_skin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Peeling_skin_syndrome)

**détérioration intellectuelle**

TG : arriération mentale

EN : *intellectual deterioration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1KJV2FC-7>

**détresse psychologique**

TG : trouble psychiatrique

EN : *psychological distress*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQHQB54S-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mental\\_distress](https://en.wikipedia.org/wiki/Mental_distress)

**détresse respiratoire**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

TS : · dysplasie thoracique asphyxiante  
· maladie des membranes hyalines

EN : *respiratory distress*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTZFX2S4-J>

**deuil pathologique**

TG : état dépressif

EN : *pathological bereavement*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3MP0351-R>

**deutéranomalie**

Syn : *anomalie de Rayleigh*

TG : deutéranopie

EN : *deuteranomaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z03QXXW0-R>

**deutéranopie**

TG : · dyschromatopsie  
· maladie congénitale

TS : deutéranomalie

EN : *deuteranopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNS7PK5Q-C>

**déviat**

TG : trouble de la motilité oculaire

EN : *eye deviation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W37M8KDJ-4>

*déviat verticale dissociée*

→ **hyperphorie**

**dextrocardie**

TG : · cardiopathie  
· maladie congénitale

TA : valvulopathie pulmonaire

La dextrocardie est une malformation de naissance dans laquelle le cœur se trouve dans la moitié droite du thorax. (Wikipédia)

EN : *dextrocardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJ59RXWF-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q579665>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dextrocardie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Dextrocardia>

**diabète**

Syn : *diabète sucré*

TG : endocrinopathie

TS : · dermatopathie diabétique  
· diabète de type 1  
· diabète de type 2  
· diabète équilibré  
· diabète gestationnel  
· diabète insipide  
· diabète insulino-résistant  
· diabète lipoatrophique  
· diabète MODY  
· néphropathie diabétique  
· pied diabétique  
· syndrome de Prader-Labhart-Willi

Le diabète sucré (ou diabète par abus de langage) est une maladie liée à une défaillance des mécanismes biologiques de régulation de la glycémie (concentration de glucose dans le sang) menant à une hyperglycémie chronique. (Wikipédia)

EN : *diabetes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J57SNMZ0-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te\\_sucr%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te_sucr%C3%A9)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetes>

*diabète de l'âge mûr*

→ **diabète de type 2**

*diabète de la gestation*

→ **diabète gestationnel**

**diabète de type 1**

Syn : · diabète infantile juvénile  
· diabète insulino-dépendant  
· diabète isulino-dépendant

TG : · diabète  
· maladie auto-immune

TS : · dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X  
· syndrome de Mauriac  
· syndrome de Wolfram

Le diabète de type 1, ou diabète insulino-dépendant (DID), ou encore diabète inné (anciennement appelé diabète sucré), apparaît le plus souvent de manière brutale chez l'enfant ou chez le jeune adulte (ou beaucoup plus rarement chez les personnes plus âgées) mais peut parfois aussi être présent depuis la naissance et ne se révéler qu'à l'adolescence. (Wikipédia)

EN : *diabetes mellitus type 1*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBQD2SBR-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te\\_de\\_type\\_1](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te_de_type_1)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Type\\_1\\_diabetes](https://en.wikipedia.org/wiki/Type_1_diabetes)

**diabète de type 2**

Syn : · diabète de l'âge mûr  
· diabète non insulino-dépendant  
· diabète de type II

TG : · diabète  
· maladie métabolique

Le « diabète de type 2 » ou « diabète non insulino-dépendant » (DNID) (aussi appelé « diabète insulino-résistant » ou « diabète de l'âge mûr », parfois « diabète acquis »), est une maladie métabolique touchant la glycorégulation. (Wikipédia)

EN : *diabetes mellitus type 2*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDNXV8R3-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te\\_de\\_type\\_2](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te_de_type_2)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Type\\_2\\_diabetes](https://en.wikipedia.org/wiki/Type_2_diabetes)

*diabète de type II*

→ **diabète de type 2**

**diabète équilibré**

TG : diabète

EN : *controlled diabetes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2NDR6K3-H>

**diabète gestationnel**

Syn : *diabète de la gestation*

TG : · diabète  
· pathologie de la mère

Le diabète gestationnel est un état d'intolérance au glucose, quelle que soit sa sévérité, apparu au cours de la grossesse chez une femme sans diabète sucré connu antérieurement. (Wikipédia)

EN : *gestational diabetes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4ZVZP6M-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q126691>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te\\_gestationnel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te_gestationnel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational\\_diabetes](https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational_diabetes)

*diabète infantile juvénile*

→ **diabète de type 1**

**diabète insipide**

TG : diabète

TS : · diabète insipide néphrogénique  
· syndrome de Wolfram

Le diabète insipide (du grec διαβαίνειν passer à travers) est une maladie caractérisée par une soif excessive et l'excrétion de grandes quantités d'urine très diluée, qui ne peuvent être réduites par une réduction de l'apport de liquides. (Wikipédia)

EN : *diabetes insipidus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KLPN7GP3-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q220551>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te\\_insipide](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diab%C3%A8te_insipide)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetes\\_inspidus](https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetes_inspidus)

*diabète insipide néphrogène*

→ **diabète insipide néphrogénique**

**diabète insipide néphrogénique**

Syn : · diabète insipide pitresso-résistant  
· diabète insipide néphrogène  
· diabète insipide résistant à la vasopressine

TG : · diabète insipide  
· pathologie du rein

EN : *nephrogenic diabetes insipidus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSTD066L-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2892779>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrogenic\\_diabetes\\_inspidus](https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrogenic_diabetes_inspidus)

*diabète insipide pitresso-résistant*

→ **diabète insipide néphrogénique**

*diabète insipide résistant à la vasopressine*

→ **diabète insipide néphrogénique**

*diabète insulino-dépendant*

→ **diabète de type 1**

**diabète insulino-résistant**

TG : diabète

TS : syndrome de Lawrence-Seip

EN : *insulinoreistant diabetes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVSH8NDJ-6>

*diabète isulino-dépendant*

→ **diabète de type 1**

**diabète lipotrophique**

TG : · diabète

· lipodystrophie

EN : *lipotrophic diabetes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKZWXKHF-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6556681>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lipotrophic\\_diabetes](https://en.wikipedia.org/wiki/Lipotrophic_diabetes)

**diabète MODY**

TG : · diabète  
· maladie héréditaire

TS : diabète MODY3

EN : *maturity onset diabetes of the young*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTHZBLS6-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Maturity\\_onset\\_diabetes\\_of\\_the\\_young](https://en.wikipedia.org/wiki/Maturity_onset_diabetes_of_the_young)

**diabète MODY3**

TG : diabète MODY  
EN : *maturity onset diabetes of the young type 3*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V8HK2B8Z-3>

diabète non insulinodépendant

→ **diabète de type 2**

diabète sucré

→ **diabète**

**dialyse rétinienne**

TG : rétinopathie  
EN : *retinal dialysis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLWPPLQW-R>

**diarrhée**

TG : pathologie de l'intestin  
TS : · dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X  
· diarrhée chlorée congénitale  
· diarrhée du voyageur

La diarrhée est une quantité de selles émises dans un volume plus important que la normale (plus de 300 grammes par jour) et avec une plus grande fréquence (plus de trois selles par jour). (Wikipédia)

EN : *diarrhea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C286HM67-N>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q40878>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Diarrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diarrhea>

**diarrhée chlorée congénitale**

TG : · alcalose métabolique  
· diarrhée  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire

EN : *congenital chloride diarrhea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR08XW6J-X>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_chloride\\_diarrhea](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_chloride_diarrhea)

**diarrhée du voyageur**

Syn : · *turista*  
· *tourista*  
TG : · diarrhée  
· gastroentérite  
· infection

La diarrhée du voyageur, appelée également turista ou encore turista, est une gastroentérite aiguë qui se manifeste par une diarrhée associée à des symptômes tels que fatigue, douleurs et crampes abdominales, nausées, vomissements ou malaises, survenant chez le voyageur à destination d'un pays à faible niveau d'hygiène alimentaire ou hydrique. (Wikipédia)

EN : *traveler diarrhea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FMDZ3TDZ-S>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Diarrh%C3%A9e\\_du\\_voyageur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diarrh%C3%A9e_du_voyageur)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Traveler%27s\\_diarrhea](https://en.wikipedia.org/wiki/Traveler%27s_diarrhea)

**diaschisis**

TG : trouble neurologique

Le diaschisis ou diaschèse est un phénomène d'inhibition fonctionnelle soudaine d'une partie du cerveau située à distance d'une lésion cérébrale, mais qui possède des liens anatomiques et physiologiques directs ou indirects avec la zone lésée. (Wikipédia)

EN : *diaschisis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5FLBS16-0>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Diaschisis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diaschisis>

**diastématomyélie**

TG : · malformation  
· pathologie de la moelle épinière

La diastématomyélie est une duplication de la moelle épinière dans le plan sagittal. Un septum osseux ou cartilagineux est volontiers associé à la division médullaire (en son absence on parle de diplomyélie). (Wikipédia)

EN : *diastematomyelia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKLN1RWV-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3026420>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Diast%C3%A9matomy%C3%A9lie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diastematomyelia>

**dicrocoeliose**

TG : distomatose  
EN : *dicrocoeliasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJR358JT-7>

**dilatation du ventricule cérébral**

TG : pathologie de l'encéphale  
EN : *cerebral ventricular dilatation*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KC2LLT64-C>



**diphthérie**

TG : bactériose

La diphthérie est une maladie infectieuse contagieuse due à *Corynebacterium diphtheriae* ou bacille de Löffler-Klebs, susceptible de produire une toxine touchant d'abord les voies respiratoires supérieures, puis le cœur et le système nerveux périphérique. (Wikipédia)

EN : *diphtheria*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0LR8J4R-7>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q134649>
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Diphth%C3%A9rie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diphtheria>
**diplégie**

TG : paralysie

TS : syndrome de Moebius

EN : *diplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G50PMQV8-C>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Diplegia>**diplopie**

TG : trouble de la vision

TS : torticolis oculaire

La diplopie (ou double vision ; du grec *diploos* : « double » et *ôps* : « vue ») est la perception simultanée de deux images (vision double) d'un objet unique. (Wikipédia)

EN : *diplopia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNS6GRPT-M>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Diplopie>
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diplopia>
**dirofilariose**

TG : larva migrans

Les dirofilarioses sont des maladies parasitaires des mammifères, transmise principalement par des moustiques (*Culex*, *Aedes*, *Anopheles*), non spécifiquement tropicales. (Wikipédia)

EN : *dirofilariasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHRJX5F9-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q443929>
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dirofilariose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dirofilariasis>
**disomie uniparentale**

TG : aneuploïdie

La disomie uniparentale est la présence chez une personne de deux chromosomes d'une même paire provenant d'un seul de ses parents. (Wikipédia)

EN : *uniparental disomy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP80WNLV-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Disomie\\_uniparentale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Disomie_uniparentale)
[https://en.wikipedia.org/wiki/Uniparental\\_disomy](https://en.wikipedia.org/wiki/Uniparental_disomy)
**disomie Y**

TG : aneuploïdie

EN : *Y-Disomy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5TQ968T-M>

dissection d'une artère

→ **anévrisme disséquant artériel****dissociation auriculaire**TG : · trouble de la conduction  
· trouble du rythme cardiaqueEN : *atrial dissociation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K44HNSWB-B>**dissociation auriculoventriculaire**Syn : *dissociation isorythmique*TG : · trouble de la conduction  
· trouble du rythme cardiaqueEN : *atrioventricular dissociation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFD5MLQC-4>*dissociation isorythmique*→ **dissociation auriculoventriculaire****distension abdominale**

TG : pathologie de l'abdomen

La distension abdominale se produit lorsque des substances s'accumulent dans l'abdomen, entraînant son expansion, comme lors d'une constipation particulièrement opiniâtre. (Wikipédia)

EN : *abdominal distension*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0ZNFxB8-J>
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Distension\\_abdominale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Distension_abdominale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal\\_distension](https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal_distension)
**distension vésicale**

TG : pathologie de la vessie

EN : *bladder distension*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6NDRFZ8-6>**distichiasis**TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie de la paupière

Le distichiasis correspond à une deuxième rangée de cils surnuméraires au niveau des glandes de Meibomius. (Wikipédia)

EN : *distichiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1LMNLHN-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Distichiasis>**distomatose**

TG : trématodose

TS : · clonorchiose  
· microcoeliose  
· fasciolase  
· opistorchiase  
· paragonimose

Les distomatoses sont des parasitoses provoquées par des douves ou distomes, vers plats parasites trématodes. (Wikipédia)

EN : *distomatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZFSNSKJM-3>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Distomatose>*distomatose à paragonimus*→ **paragonimose**

## DIVERTICULE DE MECKEL

*distomatose des poumons*

→ **paragomose**

---

*distomatose pulmonaire*

→ **paragomose**

---

### diverticule de Meckel

TG : · malformation  
· pathologie de l'intestin

Le diverticule de Meckel est un reliquat embryologique du canal omphalo-mésentérique situé sur le dernier tiers de l'intestin grêle. (Wikipédia)

EN : *Meckel diverticulum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L89BPXS7-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Diverticule\\_de\\_Meckel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Diverticule_de_Meckel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Meckel%27s\\_diverticulum](https://en.wikipedia.org/wiki/Meckel%27s_diverticulum)

---

### diverticule géant

TG : maladie

EN : *giant diverticulum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJDGHXGB-P>

---

### diverticule urétral

TG : pathologie de l'urètre

EN : *urethral diverticulum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZK3C37G2-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18558107>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Urethral\\_diverticulum](https://en.wikipedia.org/wiki/Urethral_diverticulum)

---

### diverticulite

TG : pathologie de l'intestin

EN : *diverticulitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B78KF4VF-C>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Diverticulitis>

---

### diverticulose

Syn : · *diverticulose colique*  
· *diverticulose du côlon*

TG : · pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie du côlon

La diverticulose est la présence de petites hernies muqueuses sur la paroi du côlon. (Wikipédia)

EN : *diverticulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9BGB0MF-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Diverticulose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Diverticulosis>

---

*diverticulose colique*

→ **diverticulose**

---

*diverticulose du côlon*

→ **diverticulose**

---

### doigt en boutonnière

TG : · déformation  
· tendinopathie

EN : *boutonnière finger*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S278QLQL-W>

---

### doigt en col de cygne

TG : · déformation  
· tendinopathie

EN : *swan neck deformity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX5SH5VT-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Swan\\_neck\\_deformity](https://en.wikipedia.org/wiki/Swan_neck_deformity)

---

### doigt en maillet

TG : · déformation  
· tendinopathie

EN : *mallet finger*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PM7827K8-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mallet\\_finger](https://en.wikipedia.org/wiki/Mallet_finger)

---

### doigt hippocratique

Syn : *hippocratisme digital*

TG : · déformation  
· pathologie des ongles

EN : *clubbing finger*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJD92Q33-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nail\\_clubbing](https://en.wikipedia.org/wiki/Nail_clubbing)

---

### dolichocôlon

TG : · malformation  
· pathologie du côlon

En médecine, un dolichocôlon (mot dérivé du grec ancien dolichos, la course de longue distance et de côlon) est un intestin anormalement long. (Wikipédia)

EN : *dolichocolon*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3B484Q4-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dolichoc%C3%B4lon>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dolichocolon>

---

### dolichoméga artère

TG : · malformation  
· pathologie des artères

EN : *dolichoectasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7ZTLX0L-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial\\_dolichoectasias](https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial_dolichoectasias)

---

### dominance monoculaire

TG : trouble de la vision

EN : *monocular dominance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ27W8NG-1>

---

**donovanose**

Syn : · *granulome inguinal*  
· *granulome vénérien*

TG : · *dermatose*  
· *maladie sexuellement transmissible*

La donovanose (également connu sous le nom de granulome inguinal et granulome vénérien) est une maladie bactérienne qui a atteint des proportions endémiques dans beaucoup de pays en développement. (Wikipédia)

EN : *granuloma inguinale*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QR0XV5PX-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1416773>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Donovanose>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma\\_inguinale](https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma_inguinale)

*douleur*

→ **algie**

*douleur pelvienne*

→ **algie pelvienne**

**douleur rebelle**

TG : *algie*

EN : *intractable pain*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCNMV522-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intractable\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Intractable_pain)

**douleur thoracique**

Syn : *précordialgie*

TG : *algie*

TS : *syndrome thoracique aigu*

La douleur thoracique (anglais : « chest pain ») est un symptôme clinique, généralement associé à un trouble cardiaque mais pouvant être d'origine vasculaire (aortique), pulmonaire, digestive (œsophagienne), pariétale (musculaire), névralgique ou fonctionnelle. (Wikipédia)

EN : *thoracic pain*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C08BSPWG-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Douleur\\_thoracique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Douleur_thoracique)

*draconculose*

→ **dracunculose**

**dracunculose**

Syn : *draconculose*

TG : *filariose*

La dracunculose, autrefois filariose de Médine, est une maladie parasitaire causée par un ver parasite appelé communément ver de Guinée, ou *Dracunculus medinensis*. (Wikipédia)

EN : *dracunculosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDW4SF2W-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dracunculose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Dracunculiasis>

*drépanocytose*

→ **anémie à hématies falciformes**

**druses de la rétine**

TG : *rétinopathie*

Les drusen, ou druses, sont des dépôts de matériel amorphe dans la rétine situés dans la couche cuticulaire de la membrane de Bruch au contact de l'épithélium pigmenté. Ils sont le facteur principal de l'apparition de néo-vaisseaux. (Wikipédia)

EN : *retinal drusen*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX1133L3-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Drusen>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Drusen>

**duodénite**

TG : *pathologie de l'intestin*

EN : *duodenitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSSNG6H0-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1266418>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Duodenitis>

**duplication chromosomique**

TG : *chromosome anormal*

En génétique, la duplication génique correspond à la multiplication de matériel génétique sur un chromosome. Il existe plusieurs mécanismes qui résultent de la duplication soit d'une large portion chromosomique, soit d'un gène ou bien d'une suite nucléotidique. (Wikipédia)

EN : *chromosome duplication*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR9LQV7M-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Duplication\\_\(g%C3%A9n%C3%A9tique\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Duplication_(g%C3%A9n%C3%A9tique))

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gene\\_duplication](https://en.wikipedia.org/wiki/Gene_duplication)

**duplication de l'urètre**

TG : · *malformation*

· *pathologie de l'urètre*

EN : *urethra duplication*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMC6393N-C>

**duplication de la veine cave**

TG : · *malformation*

· *pathologie de la veine cave*

EN : *vena cava duplication*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B22MRKW8-V>

**duplication du bassin**

TG : · *malformation*

· *pathologie du rein*

EN : *renal pelvis duplication*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BXM638VX-J>

**dysalbuminémie**

TG : · *anomalie biologique*

· *dysglobulinémie*

EN : *dysalbuminemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXPSS20J-9>

**dysarthrie**

- TG : · trouble du langage
- trouble neurologique
- TS : · dyssynergie cérébelleuse myoclonique
- syndrome de démyélinisation osmotique
- syndrome pseudobulbaire

La dysarthrie (du grec dys-, préfixe qui exprime l'idée de mal ou de manque + grec -arthron, jointure, articulation, articulation de la voix) est un trouble de l'articulation de la parole, d'origine centrale et périphérique (nerfs crâniens). (Wikipédia)

**EN :** *dysarthria*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFBZJKCB-N>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q225957>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysarthrie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysarthria>

**dysautonomie cholinergique**

- TG : pathologie du système nerveux autonome
- EN :** *cholinergic dysautonomia*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9JL9L36-X>

**dysautonomie familiale**

- TG : · maladie héréditaire
- pathologie du système nerveux autonome
- EN :** *familial dysautonomia*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MON4TKT5-W>
- EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_dysautonomia](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_dysautonomia)

**dyscalculie**

- TG : trouble de l'apprentissage
- La dyscalculie est un trouble spécifique du développement (tel que la dyslexie, la dyspraxie, la dysorthographe, la dysgraphie, etc. (Wikipédia)

**EN :** *dyscalculia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MP81XQZT-G>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q742672>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyscalculie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyscalculia>

**dyschésie**

- TG : constipation
- EN :** *dyschezia*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FP1KDZR1-M>

**dyschondrostéose**

- Syn :* maladie de Léri-Weill
- TG : · maladie héréditaire
- ostéochondrodysplasie
- EN :** *dyschondrosteosis*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RD0N82HM-J>
- EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9ri%2E%80%93Weill\\_dyschondrosteosis](https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9ri%2E%80%93Weill_dyschondrosteosis)

**dyschromatopsie**

- TG : trouble de la vision
- TS : · achromatopsie
- deutéranopie
- monochromatopsie
- protanomalie
- protanopie
- syndrome des taches blanches multiples évanescences
- trichromasie anormale
- tritanomalie
- tritanopie

Le daltonisme (ou dyschromatopsie) est une anomalie de la vision affectant la perception des couleurs. (Wikipédia)

**EN :** *dyschromatopsia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFGD0XW9-P>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Daltonisme>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Color\\_blindness](https://en.wikipedia.org/wiki/Color_blindness)

**dyschromatose universelle**

- TG : · maladie héréditaire
- trouble de la pigmentation
- EN :** *dyschromatosis universalis hereditaria*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSKXC3N-B>
- EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q5319369>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dyschromatosis\\_universalis\\_hereditaria](https://en.wikipedia.org/wiki/Dyschromatosis_universalis_hereditaria)

**dyschronie**

- TG : · trouble de l'idéation
- trouble de la perception
- EN :** *dyschronia*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XP9V6RDP-P>

*dysembryome*  
 → **tératome**

**dysenterie**

- TG : pathologie de l'intestin
- La dysenterie est une maladie infectieuse du côlon chez l'humain et l'animal, qui peut être grave, aiguë ou chronique. (Wikipédia)
- EN :** *dysentery*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GS12HMNF-V>
- EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q129279>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysenterie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysentery>

**dysérythropoïèse**

- TG : anémie
- Du grec dys- δυο- « difficulté, anomalie », érythro- ἐρυθρός « rouge », poïèse ποίησις « action de faire », la dysérythropoïèse est une anomalie de la maturation des érythroblastes au niveau de la moelle osseuse, entraînant une insuffisance de production des érythrocytes ou globules rouges, et une anémie arégénérative. (Wikipédia)
- EN :** *dyserythropoiesis*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4T1X6B4-V>
- EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dys%C3%A9rythro%C3%AF%C3%A8se>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyserythropoiesis>

**dysesthésie**

TG : trouble de la sensibilité  
 TS : syndrome de Wallenberg

La dysesthésie est une diminution ou une exagération de la sensibilité. Dans ce dernier cas, elle peut se manifester par des sensations de douleurs, d'engourdissement, picotements ou de brûlures et être en rapport avec une lésion de la moelle épinière. (Wikipédia)

EN : *dysesthesia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQW02MW6-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysesth%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysesthesia>

**dysfibrinogénémie**

TG : coagulopathie  
 EN : *dysfibrinogenemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J541CH43-Z>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Dysfibrinogenemia>

**dysfonction des cordes vocales**

TG : pathologie ORL  
 EN : *vocal cord dysfunction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RK05PPJN-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vocal\\_cord\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Vocal_cord_dysfunction)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphonie>

**dysfonction endothéliale**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
 · trouble vasomoteur  
 EN : *endothelial dysfunction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L84771WX-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q550061>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Endothelial\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Endothelial_dysfunction)

*dysfonction érectile*

→ **pathologie de l'érection**

**dysfonctionnement érectile vasculogénique**

TG : · dysfonctionnement sexuel  
 · pathologie de l'érection  
 · pathologie des vaisseaux sanguins  
 EN : *vasculogenic erectile dysfunction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWQ86MJM-F>

**dysfonctionnement sexuel**

TG : pathologie de l'appareil génital  
 TS : · dysfonctionnement érectile vasculogénique  
 · dyspareunie  
 · éjaculation précoce

Une dysfonction sexuelle, ou trouble sexuel, désigne une difficulté vécue par un ou plusieurs individus durant un certain stade d'activité sexuelle, impliquant le désir, l'excitation ou l'orgasme. (Wikipédia)

EN : *sexual dysfunction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLRBJJT6-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1137463>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysfonction\\_sexuelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysfonction_sexuelle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sexual\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Sexual_dysfunction)

**dysgénésie**

TG : malformation  
 TS : · dysgénésie costale  
 · dysgénésie gonadique  
 · dysgénésie mésodermique  
 · dysgénésie tubulaire rénale  
 · syndrome 46XX mâle  
 · syndrome 46XY femelle  
 · syndrome de Rieger

EN : *dysgenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K32X84J6-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dysgenesis\\_\(embryology\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Dysgenesis_(embryology))

**dysgénésie costale**

TG : · dysgénésie  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 EN : *costal dysgenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBD0CBLR-H>

**dysgénésie gonadique**

TG : · anomalie de la différenciation sexuelle  
 · dysgénésie  
 TS : syndrome de Turner  
 EN : *gonadal dysgenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSB2XFNZ-C>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1332427>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gonadal\\_dysgenesis](https://en.wikipedia.org/wiki/Gonadal_dysgenesis)

**dysgénésie mésodermique**

TG : dysgénésie  
 EN : *mesodermal dysgenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKL5GSDX-L>

**dysgénésie tubulaire rénale**

TG : · dysgénésie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du rein  
 EN : *renal tubular dysgenesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GX96ZXV2-2>

**dysgerminome**

TG : · pathologie des ovaires  
 · séminome  
 EN : *dysgerminoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7XMZ2S4-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1269251>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysgerminoma>

**dysgerminome extragénital**

TG : séminome  
 EN : *extragenital dysgerminoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNPGXBRV-R>

**dysglobulinémie**

TG : immunopathologie  
 TS : dysalbuminémie

Une dysglobulinémie ou gammopathie, est une anomalie au niveau des globulines sériques. (Wikipédia)

EN : *dysglobulinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J821WSK8-S>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysglobulin%C3%A9mie>

**dysharmonie dentofaciale**

TG : · malformation  
 · pathologie dentaire

EN : *dentofacial dysharmony*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBNZBKGF-2>

**dysharmonie évolutive**

TG : · psychopathologie  
 · trouble de la personnalité

EN : *evolutionary dysharmony*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TVXP8T8R-H>

**dyshidrose**

TG : · dermatose bulleuse  
 · pathologie des glandes sudoripares

La dyshidrose, ou dysidrose (également appelée pompholyx, terme généralement réservé aux cas de vésicules pruriteuses profondes), est une forme d'eczéma, dit « eczéma bulleux », surtout présent sur les faces palmaires et/ou plantaires. (Wikipédia)

EN : *dyshidrosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JM7BKS99-Z>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyshidrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyshidrosis>

**dyskératome verruqueux**

TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur bénigne

EN : *warty dyskeratoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QS4X0BM0-W>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Warty\\_dyskeratoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Warty_dyskeratoma)

**dyskératose**

TG : pathologie de la peau  
 TS : · comédon dyskératosique familial  
 · hyperkératose  
 · hypokératose  
 · kératose lichénoïde  
 · maladie de Bowen  
 · pachyonychie de Jackson-Lawler  
 · parakératose  
 · porokératose palmoplantaire

EN : *dyskeratosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0ML28BK-J>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Dyskeratosis>

*dyskératose de Darier*  
 → **maladie de Darier**

*dyskératose folliculaire de Darier*  
 → **maladie de Darier**

**dyskinésie**

TG : · mouvement involontaire  
 · syndrome extrapyramidal  
 TS : · ataxie  
 · dyskinésie buccofaciale

En médecine, une dyskinésie est un mouvement anormal. (Wikipédia)

EN : *dyskinesia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ341JL7-Z>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyskin%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyskinesia>

**dyskinésie buccofaciale**

Syn : *dystonie buccofaciale*  
 TG : dyskinésie  
 EN : *buccofacial dyskinesia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTFGJJWJ-R>

*dyskinésie trachéobronchique*  
 → **collapsus trachéobronchique**

**dyslexie**

TG : · trouble de la lecture  
 · trouble du langage  
 TS : · dyslexie de surface  
 · dyslexie profonde

La dyslexie est un trouble de la lecture et de l'écriture spécifique et durable qui apparaît chez l'enfant et l'adolescent (certains auteurs l'appellent aussi dyslexie développementale). (Wikipédia)

EN : *dyslexia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHB4VZFM-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q132971>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyslexie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyslexia>

**dyslexie de surface**

TG : dyslexie  
 EN : *surface dyslexia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLKS97LZ-D>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Surface\\_dyslexia](https://en.wikipedia.org/wiki/Surface_dyslexia)

**dyslexie profonde**

TG : dyslexie  
 EN : *deep dyslexia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F39PJXPT-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Deep\\_dyslexia](https://en.wikipedia.org/wiki/Deep_dyslexia)

## dyslipémie

Syn : *dyslipidémie*  
 TG : · anomalie biologique  
 · maladie métabolique  
 TA : lipide  
 TS : · hyperlipoprotéïnémie  
 · hypolipoprotéïnémie

Une dyslipidémie est une concentration anormalement élevée ou diminuée de lipides (cholestérol, triglycérides, phospholipides ou acides gras libres) dans le sang. (Wikipédia)

EN : *dyslipemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FS5SQ9X8-V>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyslipid%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyslipidemia>

*dyslipidémie*

→ **dyslipémie**

## dysménorrhée

TG : pathologie du cycle menstruel

La dysménorrhée (du grec ancien δυσ-, dus- qui exprime une idée de difficulté, de mauvais état, μήν, mèn (« mois ») et ρέω, rheo (« couler »)) ou algoménorrhée (étymologie : ἄλγος algos (« douleur »)) désigne les règles douloureuses. (Wikipédia)

EN : *dysmenorrhea*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3305FRC-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q816422>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysm%C3%A9norrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysmenorrhea>

## dysmorphie

TG : malformation  
 TS : dysmorphie faciale

Du grec ancien dys qui exprime une idée de difficulté, de mauvais état et morphe : « qui a la forme de », une dysmorphie est un terme médical qui désigne une anomalie de la forme d'un organe ou autre partie du corps (on parlera couramment d'une dysmorphie faciale). (Wikipédia)

EN : *dysmorphia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PH4Q5R4W-L>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysmorphie>

## dysmorphie faciale

TG : · dysmorphie  
 · stomatologie  
 TS : · dermatopathie restrictive  
 · dysostose mandibulofaciale  
 · dysostose spondylocostale  
 · immunodéficit héréditaire DiGeorge  
 · syndrome d'Angelman  
 · syndrome de Costello  
 · syndrome de De Lange  
 · syndrome de Fryns  
 · syndrome de Hanhart  
 · syndrome de Keutel  
 · syndrome de Lin-Gettig  
 · syndrome de Marshall  
 · syndrome de Mohr  
 · syndrome de Noonan  
 · syndrome de Patau  
 · syndrome de Prader-Labhart-Willi  
 · syndrome de Robinow  
 · syndrome de Simpson-Golabi-Behmel  
 · syndrome de Smith-Magenis  
 · syndrome de Williams  
 · syndrome de Wolf-Hirschhorn  
 · syndrome de Zellweger  
 · syndrome du naevus basocellulaire  
 · syndrome Kabuki  
 · syndrome oculovertébral  
 · syndrome trichorhinophalangien

EN : *dysmorphic facies*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX6ZBC03-T>

## dysmorphophobie

TG : trouble somatoforme

La dysmorphophobie ou dysmorphobie est la crainte obsessionnelle d'être laid ou malformé. (Wikipédia)

EN : *dysmorphophobia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DDMCJ1SP-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysmorphophobie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Body\\_dysmorphic\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Body_dysmorphic_disorder)

*dysmyélopoïèse*

→ **syndrome myélodysplasique**

## dysorthographe

TG : trouble du langage

La dysorthographe est un dysfonctionnement de l'écriture dû à un trouble d'apprentissage persistant de l'acquisition et de la maîtrise de l'orthographe, également appelé trouble de l'acquisition de l'expression écrite (altération de l'écriture spontanée ou de l'écriture sous dictée). (Wikipédia)

EN : *dysorthography*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PH3MS8CX-5>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysorthographie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysorthography>

**dysostose**

- TG : · malformation
- pathologie du système ostéoarticulaire
- TS : · acrocéphalosyndactylie
- craniosynostose
- dysostose acrofaciale de Nager
- dysostose crâniofaciale de Crouzon
- dysostose fronto-facio-nasale
- dysostose mandibulofaciale
- dysostose orodigitofaciale
- dysostose spondylocostale
- dysplasie oculoauriculovertebrale de Goldenhar
- hypoplasie dermique en aires
- microsomie hémifaciale
- ostéonychodysostose
- polydactylie
- surélévation congénitale de l'omoplate
- symphalangie
- syndactylie
- syndrome cérébrocostomandibulaire
- syndrome de Coffin et Siris
- syndrome de Hanhart
- syndrome de Holt-Oram
- syndrome de Klippel-Feil
- syndrome de Mohr
- syndrome de Poland
- syndrome de Shwachman-Diamond
- synostose multiple
- tétraphocomélie

EN : [dysostosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H707N75F-8>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Dysostosis>

**dysostose acrofaciale de Nager**

TG : dysostose  
 EN : [Nager acrofacial dysostosis syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXFTVRM3-6>

**dysostose crâniofaciale de Crouzon**

Syn : *maladie de Crouzon*  
 TG : · dysostose

- maladie héréditaire

La maladie de Crouzon est une craniosynostose en rapport avec une mutation du gène FGFR2. Cette mutation du gène FGFR2 est responsable d'autres craniosynostoses regroupées sous le nom de craniosynostoses FGFR dépendantes. (Wikipédia)

EN : [Crouzon disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRW6TJKT-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Crouzon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Crouzon)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Crouzon\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Crouzon_syndrome)

*dysostose de Mac Kusick*

→ **chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick**

**dysostose fronto-facio-nasale**

TG : · dysostose

- pathologie du crâne

EN : [oculoauriculofrontonasal syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0Q0Z4Q7-7>

**dysostose mandibulofaciale**

Syn : *syndrome de Treacher-Collins*  
 TG : · dysmorphie faciale

- dysostose
- maladie héréditaire
- pathologie des maxillaires
- stomatologie

TS : [syndrome oculovertébral](#)

Le syndrome de Treacher Collins, ou dysostose mandibulofaciale, ou syndrome de Franceschetti-Zwahlen-Klein, est une maladie génétique se manifestant essentiellement par des malformations de la tête et du cou. (Wikipédia)

EN : [mandibulofacial dysostosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSS0VWVW-B>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Treacher\\_Collins](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Treacher_Collins)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Treacher\\_Collins\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Treacher_Collins_syndrome)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Franceschetti](https://en.wikipedia.org/wiki/Franceschetti%E2%80%93Zwahlen-Klein_syndrome)

*dysostose métaphysaire de Schmid*

→ **chondrodysplasie métaphysaire de Schmid**

*dysostose métaphysaire de type Jansen*

→ **chondrodysplasie métaphysaire de Jansen**

**dysostose orodigitofaciale**

TG : · arriération mentale

- bec de lièvre
- dysostose
- fente palatine
- syndactylie

EN : [orofaciodigital syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSWWWSHX-W>

**dysostose spondylocostale**

Syn : · *syndrome de Jarcho-Levin*

- *dysostose spondylothoracique*

TG : · dysmorphie faciale

- dysostose
- maladie héréditaire
- malformation
- scoliose

EN : [spondylocostal dysostosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BC56H2HC-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4821698>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spondylocostal\\_dysostosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Spondylocostal_dysostosis)

*dysostose spondylothoracique*

→ **dysostose spondylocostale**



**dyspareunie**

TG : · dysfonctionnement sexuel  
· pathologie de l'appareil génital femelle

La dyspareunie (dys- : difficulté -pareunie : accouplement) ou algopareunie (algo- : douleur) est une douleur chronique de nature et d'intensité variables ressentie chez la femme ou l'homme lors des rapports sexuels. (Wikipédia)

EN : *dyspareunia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HR70J7XZ-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyspareunie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dyspareunia>

**dyspepsie**

TG : pathologie de l'appareil digestif

La dyspepsie correspond à un ensemble de symptômes de douleur ou de malaise épigastrique (région supérieure de l'abdomen) dont l'origine se situerait au niveau de l'estomac ou des structures proches. (Wikipédia)

EN : *dyspepsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWBWCBZV-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q653971>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyspepsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Indigestion>

**dysphagie**

Syn : *trouble de la déglutition*

TG : · pathologie de l'oesophage  
· pathologie ORL

TS : · dystrophie musculaire oculopharyngée  
· syndrome d'Eagle  
· syndrome de démyélinisation osmotique  
· syndrome de Plummer-Vinson  
· syndrome médiastinal  
· syndrome pseudobulbaire

La dysphagie est une sensation de gêne ou de blocage ressentie au moment de l'alimentation, lors du passage des aliments dans la bouche, le pharynx ou l'oesophage. (Wikipédia)

EN : *dysphagia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJS1X5JW-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphagie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysphagia>

**dysphasie**

TG : trouble du langage

La dysphasie est un trouble central lié au « développement du langage oral et [elle peut] toucher les aspects réceptifs (décoder le langage reçu) et/ou expressifs (phonologiques, lexicaux, syntaxiques...) ». (Wikipédia)

EN : *dysphasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N99ZKQFF-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphasie>

**dysphonie**

Syn : *enrouement*

TG : · pathologie du larynx  
· pathologie ORL

· symptôme  
· trouble du langage

TS : · dysphonie fonctionnelle  
· dysphonie spasmodique

La dysphonie (ou enrouement) est une altération objective ou subjective du support sonore de la parole se traduisant par l'atteinte isolée ou combinée des trois paramètres acoustiques de la voix qui sont la hauteur, l'intensité et le timbre. (Wikipédia)

EN : *dysphonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSKKRJHP-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphonie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hoarse\\_voice](https://en.wikipedia.org/wiki/Hoarse_voice)

**dysphonie fonctionnelle**

TG : dysphonie

EN : *functional dysphonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W794BHTF-R>

**dysphonie spasmodique**

TG : dysphonie

La dysphonie spasmodique est une affection neurologique du larynx, classée dans les dystonies. (Wikipédia)

EN : *spastic dysphonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1Q53FF3-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphonie\\_spasmodique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphonie_spasmodique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spasmodic\\_dysphonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Spasmodic_dysphonia)

**dysplasie**

TG : maladie

TS : · dysplasie artériohépatique  
· dysplasie bronchopulmonaire  
· dysplasie dentaire  
· dysplasie du col de l'utérus  
· dysplasie ectodermique  
· dysplasie mucoépithéliale héréditaire  
· dysplasie oculoauriculovertebrale de Goldenhar  
· dysplasie olfactogénitale  
· dysplasie osseuse  
· dysplasie rénale  
· dysplasie rétinienne  
· dysplasie septooptique  
· dysplasie ventriculaire droite arythmogène  
· ostéodysplasie  
· ostéodystrophie  
· syndrome de Potter

Une dysplasie est une malformation ou déformation résultant d'une anomalie du développement d'un tissu ou d'un organe, qui survient au cours de la période embryonnaire ou après la naissance. (Wikipédia)

EN : *dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBV43VSG-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1128996>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysplasia>

### dysplasie artériohépatique

Syn : *syndrome d'Alagille*

- TG : · dysplasie  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des artères  
· pathologie du foie

EN : *arteriohepatic dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBKF1MC3-7>

### dysplasie bronchopulmonaire

- TG : · dysplasie  
· pathologie des bronches  
· pathologie du nouveau-né
- TS : syndrome de Wilson et Mikity

La dysplasie bronchopulmonaire (DBP) est une affection chronique des poumons fréquemment retrouvée chez les enfants prématurés, avec un faible poids à la naissance et ayant nécessité une ventilation mécanique dans le cadre d'un syndrome de détresse respiratoire aiguë. (Wikipédia)

EN : *bronchopulmonary dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBP1JLFJ-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q922640>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_bronchopulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_bronchopulmonaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchopulmonary\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchopulmonary_dysplasia)

### dysplasie chondroectodermique

Syn : *syndrome d'Ellis-van Creveld*

- TG : · cardiopathie congénitale  
· dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· mucopolysaccharidose  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie dentaire  
· pathologie des ongles  
· polydactylie

Le syndrome d'Ellis Van Creveld (EVC) est un syndrome qui associe cliniquement un nanisme dysharmonieux atteignant surtout les jambes et les avant-bras, la présence de plus de cinq doigts, des anomalies des ongles et des dents ainsi qu'une malformation cardiaque souvent de type canal atrio-ventriculaire ou oreillette unique. (Wikipédia)

EN : *chondroectodermal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTGT58D2-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Ellis-Van\\_Creveld](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Ellis-Van_Creveld)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ellis\\_van\\_Creveld\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ellis_van_Creveld_syndrome)

### dysplasie cléidocrânienne

Syn : *maladie de Pierre Marie et Sainton*

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie

La dysplasie cléidocrânienne est une maladie constitutionnelle de l'os associant un retard de la fermeture des fontanelles du crâne, des clavicules et des anomalies de la denture. (Wikipédia)

EN : *cleidocranial dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8ZHWSJC-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q781618>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_cl%C3%A9idocr%C3%A2nienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_cl%C3%A9idocr%C3%A2nienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cleidocranial\\_dysostosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cleidocranial_dysostosis)

### dysplasie congénitale de la hanche

- TG : · dysplasie osseuse  
· malformation

EN : *congenital hip dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZJC42Z3-2>

### dysplasie craniodiaphysaire

- TG : · dysplasie osseuse  
· hyperostose  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéosclérose

TS : syndrome de Majewski

EN : *craniodiaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHD0JQ5Q-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5182138>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Craniodiaphyseal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Craniodiaphyseal_dysplasia)

### dysplasie craniométaphysaire

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie

Individualisée en 1966, la dysplasie craniométaphysaire se caractérise par une hyperostose évolutive et une sclérose du squelette craniofacial aboutissant à un front proéminent, un prognathisme, des bosses frontales saillantes, un hypertélorisme, avec modelage anormal des métaphyses des os longs. (Wikipédia)

EN : *craniometaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W9GR1T8Z-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18553749>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_craniom%C3%A9taphysaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_craniom%C3%A9taphysaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Craniometaphyseal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Craniometaphyseal_dysplasia)

dysplasie crâniométaphysaire de Pyle

→ **ostéodysplasie métaphysaire de Pyle**

**dysplasie dentaire**

TG : · dysplasie  
· malformation  
· pathologie dentaire

TS : amélogénèse imparfaite

EN : *dental dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWWW6MT79-3>

**dysplasie diaphysaire progressive**

TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie

Le syndrome de Camurati-Engelmann est une formation excessive d'os impliquant le crâne et les os longs s'accompagnant de douleurs importantes et de faiblesse musculaire. (Wikipédia)

EN : *progressive diaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9VTM7K5-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Camurati-Engelmann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Camurati-Engelmann)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Camurati%E2%80%93Engelmann\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Camurati%E2%80%93Engelmann_disease)

**dysplasie du col de l'utérus**

Syn : *néoplasie intraépithéliale cervicale*

TG : · cancer du col de l'utérus  
· dysplasie  
· lésion précancéreuse  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *cervical dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSVF2TG2-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q196788>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical\\_intraepithelial\\_neoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Cervical_intraepithelial_neoplasia)

**dysplasie ectodermique**

TG : · dysplasie  
· hypotrichose  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie dentaire  
· pathologie des glandes sudoripares

TS : · dysplasie ectodermique anhidrotique  
· dysplasie ectodermique hidrotique  
· hypoplasie dermique en aires  
· pachyonychie de Jackson-Lawler  
· syndrome de Hay-Wells  
· syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn  
· syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge  
· syndrome de Setleis  
· syndrome tricho-dento-osseux

EN : *ectodermal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GFV9Z0SW-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ectodermal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectodermal_dysplasia)

**dysplasie ectodermique anhidrotique**

TG : · anhidrose  
· anodontie  
· dysplasie ectodermique  
· onychodystrophie

TS : · syndrome de Marshall  
· syndrome de Rapp-Hodgkin

EN : *anhidrotic ectodermal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F62WKTMMN-7>

**dysplasie ectodermique hidrotique**

TG : · alopecie  
· dysplasie ectodermique  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· onychodystrophie  
· trouble de la pigmentation

EN : *hidrotic ectodermal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GM7NCGPT-8>

**dysplasie épiphysaire**

TG : · dysplasie osseuse  
· malformation

TS : · dysplasie épiphysaire hémimélique  
· dysplasie épiphysométaphysaire  
· syndrome de Stickler

EN : *epiphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQWM90SZ-6>

**dysplasie épiphysaire hémimélique**

TG : · dysplasie épiphysaire  
· maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

EN : *dysplasia epiphysialis hemimelica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2M310PZ-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trevor\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Trevor_disease)

**dysplasie épiphysométaphysaire**

TG : dysplasie épiphysaire

EN : *epiphysometaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RB0VV084-5>

**dysplasie fibreuse**

Syn : *dysplasie osseuse fibreuse*

TG : · dysplasie osseuse  
· maladie rare  
· malformation

TS : · dysplasie fibreuse des maxillaires  
· dysplasie fibreuse mandibulaire  
· maladie de Jaffe-Lichtenstein  
· syndrome d'Albright  
· syndrome de Mazabraud

La dysplasie fibreuse des os est une affection dans laquelle les os et la moelle sont remplacés par des tissus fibreux, ce qui donne des os faibles et fragiles. (Wikipédia)

EN : *fibrous dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QK89WK24-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1410864>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_fibreuse\\_des\\_os](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_fibreuse_des_os)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrous\\_dysplasia\\_of\\_bone](https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrous_dysplasia_of_bone)

### dysplasie fibreuse des maxillaires

- TG : · dysplasie fibreuse  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie des maxillaires

EN : *fibrous dysplasia of jaws*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNMJPDGR-2>

### dysplasie fibreuse mandibulaire

- TG : · dysplasie fibreuse  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie des maxillaires

EN : *mandibular fibrous dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW85DWCC-L>

*dysplasie fibromusculaire*

→ **hyperplasie fibromusculaire**

### dysplasie frontométaphysaire

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie des maxillaires  
· pathologie des sinus de la face

La dysplasie fronto-métaphysaire fait partie du spectre phénotypique des ostéodysplasies fronto-oto-palato-digitales. (Wikipédia)

EN : *frontometaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1M3H8ZH-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_fronto-m%C3%A9taphysaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_fronto-m%C3%A9taphysaire)

### dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal

- TG : · anémie réfractaire  
· dysplasie osseuse  
· enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· malformation

EN : *diaphyseal dysplasia with anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQTHM36F-K>

### dysplasie maxillaire fibreuse

Syn : *chérubinisme*

- TG : · ostéochondrodysplasie  
· stomatologie

Le Chérubisme est une maladie génétique à transmission autosomique dominante, caractérisée par un tissu osseux anormal - apparaissant de l'enfance à la puberté - qui déforme uniquement les mâchoires (mandibule) et maxillaire). (Wikipédia)

EN : *cherubism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZQ62RB3-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q568865>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9rubisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cherubism>

### dysplasie maxillonasale

- TG : · dysplasie osseuse  
· malformation  
· pathologie des maxillaires  
· pathologie du nez

EN : *maxillonasal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZ088HT8-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Binder%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Binder%27s_syndrome)

### dysplasie mucoépithéliale héréditaire

- TG : · dysplasie  
· maladie héréditaire  
· maladie rare  
· pathologie de la peau  
· pathologie des muqueuses

EN : *hereditary mucoepithelial dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QL05HT4M-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_mucoepithelial\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_mucoepithelial_dysplasia)

### dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar

Syn : *syndrome de Goldenhar*

- TG : · dysostose  
· dysplasie  
· pathologie de la peau  
· pathologie ORL

Le syndrome de Goldenhar ou dysplasie oculo-auriculo-vertébrale est un ensemble de malformations touchant essentiellement l'appareil auditif, l'appareil oculaire et le squelette, parfois associées à un retard mental. (Wikipédia)

EN : *Goldenhar syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV8X04B5-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q769988>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Goldenhar](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Goldenhar)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Goldenhar\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Goldenhar_syndrome)

### dysplasie oculodentodigitale

- TG : · dysplasie osseuse  
· hypertélorisme  
· microphthalmie  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie dentaire  
· syndactylie

EN : *oculodentodigital dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCXDLR48-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17148148>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculodentodigital\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculodentodigital_dysplasia)

**dysplasie olfactogénitale**

- TG : · anosmie  
· dysplasie  
· endocrinopathie  
· hypogonadisme  
· insuffisance hypothalamique  
· maladie héréditaire  
· maladie rare  
· malformation

Le syndrome de Kallmann, ou syndrome olfacto-génital, est une affection rare (prévalence estimée à environ 1/10 000), qui associe un hypogonadisme par insuffisance en hormones gonadotropes hypophysaires (due à la production insuffisante ou absente de l'hormone hypothalamique contrôlant le système reproducteur: la gonadolibérine ou GnRH) et un déficit de la perception des odeurs. (Wikipédia)

EN : *Kallmann syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR640GJ1-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1165179>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Kallmann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Kallmann)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Kallmann\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kallmann_syndrome)

**dysplasie osseuse**

- TG : · dysplasie  
· pathologie du système ostéoarticulaire
- TS : · dysplasie chondroectodermique  
· dysplasie cléidocrânienne  
· dysplasie congénitale de la hanche  
· dysplasie craniodiaphysaire  
· dysplasie craniométraphysaire  
· dysplasie diaphysaire progressive  
· dysplasie épiphysaire  
· dysplasie fibreuse  
· dysplasie frontométraphysaire  
· dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal  
· dysplasie maxillonasale  
· dysplasie oculodentodigitale  
· dysplasie polyépiphysaire dominante  
· dysplasie polyépiphysaire récessive  
· dysplasie pseudoachondroplasique  
· dysplasie rhinotrichophalangienne  
· dysplasie spondyloépiphysaire  
· dysplasie thoracique asphyxiante  
· épiphyse en cône  
· syndrome d'Hallermann-Streiff-François

EN : *bone dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWW0QZ9W-Q>

*dysplasie osseuse fibreuse*

→ **dysplasie fibreuse**

**dysplasie polyépiphysaire dominante**

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

EN : *dominant multiple epiphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKMXSRPZ-H>

**dysplasie polyépiphysaire récessive**

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

La dysplasie épiphysaire multiple est une maladie génétique rare caractérisée par des douleurs articulaires, des malformations des pieds, des mains et des genoux. (Wikipédia)

EN : *recessive multiple epiphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C45KVQF0-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_%C3%A9piphysaire\\_multiple\\_r%C3%A9cessive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_%C3%A9piphysaire_multiple_r%C3%A9cessive)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal\\_recessive\\_multiple\\_epiphyseal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal_recessive_multiple_epiphyseal_dysplasia)

**dysplasie pseudoachondroplasique**

- Syn : · *dysplasie spondyloépiphysaire pseudoachondroplasique*  
· *pseudoachondroplasie*
- TG : · dysplasie osseuse  
· dysplasie spondyloépiphysaire  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· nanisme

La pseudo achondroplasie est un nanisme en rapport avec une maladie constitutionnelle de l'os d'origine génétique. (Wikipédia)

EN : *pseudoachondroplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MVHXVZHT-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q693578>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo\\_achondroplasie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo_achondroplasie)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudoachondroplasia>

**dysplasie rénale**

- TG : · dysplasie  
· malformation  
· pathologie du rein
- TS : · syndrome de Melnick-Fraser  
· syndrome de Senior-Loken  
· syndrome de Vater

EN : *renal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QNVGZ5NQ-W>

**dysplasie rétinienne**

- TG : · dysplasie  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· rétinopathie
- TS : syndrome de Walker et Warburg

EN : *retinal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VXSP9WQJ-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal_dysplasia)

**dysplasie rhinotrichophalangienne**

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie des phanères

EN : *trichorhinophalangeal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNRXM04Z-V>

### dysplasie septooptique

- TG : · dysplasie  
· maladie rare  
· malformation  
· pathologie de l'encéphale  
· pathologie de l'œil  
· pathologie des nerfs crâniens

La dysplasie septo optique ou DSO (en anglais septo-optic dysplasia ou SOD), ou syndrome de Morsier, est un syndrome malformatif congénital du cerveau par défaut de développement de la ligne médiane, qui comprend une hypoplasie des nerfs optiques, une hypoplasie de l'hypophyse et une agénésie du septum pellucidum, avec ou sans agénésie du corps calleux. (Wikipédia)

EN : [septooptic dysplasia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQZ8T2CN-T>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_septo-optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_septo-optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Septo-optic\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Septo-optic_dysplasia)

*dysplasie spondyloaire pure*

→ [brachyolmie](#)

### dysplasie spondyloépiphytaire

- TG : · dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· nanisme  
· pathologie du rachis
- TS : · dysplasie pseudoachondroplasique  
· maladie de Kniest  
· syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen

EN : [spondyloepiphyseal dysplasia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5MR1S4D-Z>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spondyloepiphyseal\\_dysplasia\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Spondyloepiphyseal_dysplasia_congenita)

*dysplasie spondyloépiphytaire pseudoachondroplasique*

→ [dysplasie pseudoachondroplasique](#)

### dysplasie thoracique asphyxiant

- Syn : *syndrome de Jeune*
- TG : · détresse respiratoire  
· dysplasie osseuse  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie

EN : [asphyxiating thoracic dysplasia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TLXPW7RJ-5>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4807981>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Asphyxiating\\_thoracic\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Asphyxiating_thoracic_dysplasia)

### dysplasie ventriculaire droite arythmogène

- TG : · cardiomyopathie  
· dysplasie  
· maladie héréditaire  
· trouble du rythme cardiaque

La dysplasie ventriculaire droite arythmogène est une maladie cardiaque, de type canalopathie, responsable de troubles du rythme ventriculaire pouvant conduire à la mort subite chez les personnes jeunes et les athlètes. (Wikipédia)

EN : [arrhythmogenic right ventricular dysplasia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8NL2XBB-F>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2555727>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_ventriculaire\\_droite\\_arythmog%C3%A8ne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_ventriculaire_droite_arythmog%C3%A8ne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Arrhythmogenic\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Arrhythmogenic_cardiomyopathy)

### dysplasminogénémie

- TG : coagulopathie
- EN : [dysplasminogenemia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KD7HRFQR-R>

### dyspnée

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire
- TS : · syndrome hépatopulmonaire  
· syndrome médiastinal  
· syndrome thoracique aigu

La dyspnée est une difficulté respiratoire. (Wikipédia)

EN : [dyspnea](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RS779PQX-9>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyspn%C3%A9e>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Shortness\\_of\\_breath](https://en.wikipedia.org/wiki/Shortness_of_breath)

### dyspraxie

- Syn : *trouble de l'acquisition de la coordination*
- TG : · trouble du développement  
· trouble neurologique
- TS : syndrome de la main étrangère

La dyspraxie est une altération de la capacité à exécuter de manière automatique des mouvements déterminés, en l'absence de toute paralysie ou parésie des muscles impliqués dans le mouvement. (Wikipédia)

EN : [dyspraxia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LSHZZ057-F>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1269351>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Dyspraxie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Developmental\\_coordination\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Developmental_coordination_disorder)

### dysraphie

- TG : malformation
- TS : · anomalie de fermeture du tube neural  
· encéphalocèle

EN : [dysraphia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J24MKWVM-Z>

**dyssynergie cérébelleuse myoclonique**

- TG : · ataxie cérébelleuse  
· dysarthrie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· myoclonie

EN : *dyssynergia cerebellia myoclonica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RT94LQHJ-1>

**dyssynergie détrusor-sphincter**

- TG : · ataxie  
· trouble de la miction  
· vessie neurogène

EN : *detrusor sphincter dyssynergia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQFG9KP3-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q13629899>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bladder\\_sphincter\\_dyssynergia](https://en.wikipedia.org/wiki/Bladder_sphincter_dyssynergia)

**dystocie**

- TG : pathologie de l'accouchement  
TS : · dystocie dynamique  
· dystocie mécanique

La dystocie désigne la difficulté, essentiellement mécanique, qui peut survenir lors d'un accouchement. (Wikipédia)

EN : *dystocia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M0QV9GRD-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystocie>

**dystocie dynamique**

- TG : dystocie

EN : *functional dystocia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F2678QNX-Z>

**dystocie mécanique**

- TG : dystocie

EN : *obstructed labor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7ZDGJQM-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Obstructed\\_labour](https://en.wikipedia.org/wiki/Obstructed_labour)

**dystonie**

- TG : · mouvement involontaire  
· pathologie du muscle strié  
TS : · crampe de l'écrivain  
· crise oculogyre  
· dystonie musculaire déformante  
· dystonie neurovégétative  
· syndrome extrapyramidal  
· torticollis

Les dystonies sont un groupe de maladies caractérisées par des troubles moteurs, regroupant la dystonie idiopathique de torsion (DIT) ou dystonie généralisée, les autres dystonies héréditaires, le blépharospasme, la dysphonie spasmodique, la dystonie secondaire à des lésions cérébrales et les dystonies en foyer. (Wikipédia)

EN : *dystonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4R03KG7-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q906492>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie_(maladie))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dystonia>

*dystonie buccofaciale*

→ **dyskinésie buccofaciale**

**dystonie musculaire déformante**

Syn : *spasme de torsion de Ziehen-Oppenheim*

- TG : · dystonie  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire

EN : *dystonia musculorum deformans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGKNJWH1-J>

**dystonie neurovégétative**

- TG : · dystonie  
· pathologie du système nerveux autonome

La dystonie neurovégétative (ou DNV ou dystonie vagosympathique ou dysautonomie), du grec dus : difficulté, et tonos : ressort, correspond à un dérèglement global du système neurovégétatif (ou système nerveux autonome ou SNA), dont l'origine est primitive ou secondaire. (Wikipédia)

EN : *neurovegetative dystonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QL688HDW-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie\\_neurov%C3%A9g%C3%A9tative](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie_neurov%C3%A9g%C3%A9tative)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dysautonomia>

**dystrophie**

- TG : maladie dégénérative  
TS : · dystrophie cornéenne  
· dystrophie de la macula  
· dystrophie musculaire  
· dystrophie neuroaxonale  
· dystrophie thrombocytaire hémorragipare  
· dystrophie vitréorétinienne

En biologie, et en particulier en médecine, une dystrophie est : un trouble de la nutrition d'un organe et donc de sa croissance ; la dégénérescence ou le développement défectueux d'un organe ou d'une partie du corps. (Wikipédia)

EN : *dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TD24TNVJ-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dystrophy>

*dystrophie choroïdienne héréditaire aréolaire centrale*

→ **dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby**

**dystrophie cornéenne**

Syn : *dystrophie de la cornée*

TG : · dystrophie  
· kératopathie

TS : · cornea verticillata  
· dégénérescence cornéenne marginale pellucide  
· dystrophie cornéenne bulleuse  
· dystrophie cornéenne de Bietti  
· dystrophie cornéenne de Cogan  
· dystrophie cornéenne de Groenouw type I  
· dystrophie cornéenne de Groenouw type II  
· dystrophie cornéenne de Meesmann  
· dystrophie cornéenne de Reis-Buckler  
· dystrophie cornéenne de Schnyder  
· dystrophie cornéenne en mosaïque  
· dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte  
· dystrophie cornéenne granulaire  
· dystrophie cornéenne grillagée  
· dystrophie cornéenne kératinoïde  
· dystrophie cornéenne marginale de Terrien  
· dystrophie cornéenne microkystique de Cogan  
· dystrophie cornéenne nodulaire de Salzmann  
· dystrophie cornéenne postérieure polymorphe  
· dystrophie cornéenne prédescémétique  
· dystrophie cornéenne superficielle  
· dystrophie dermochondrocornéenne  
· dystrophie endo-épithéliale de Fuchs

Une dystrophie cornéenne est une dystrophie de la cornée. Maladie d'origine héréditaire, elle apparait chez l'Homme, le chien et rarement chez le chat. (Wikipédia)

EN : *corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVF648VQ-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2044949>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_corn%C3%A9enne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_corn%C3%A9enne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne bulleuse**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *bullous keratopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBXLVX31-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2805908>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Bullous\\_keratopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Bullous_keratopathy)

**dystrophie cornéenne de Bietti**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *Bietti corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZT2S7JC5-9>

**dystrophie cornéenne de Cogan**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *Cogan corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ2NZXF-F>

**dystrophie cornéenne de Groenouw type I**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *Groenouw type I corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1L4VZ8H-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Granular\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Granular_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne de Groenouw type II**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *Groenouw type II corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBC2HGP5-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Granular\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Granular_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne de Meesmann**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *Meesmann corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G5JJQ282-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4162392>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Meesmann\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Meesmann_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne de Reis-Buckler**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *Reis-Buckler corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F42NJZ40-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Reis](https://en.wikipedia.org/wiki/Reis_%E2%80%93Bucklers_corneal_dystrophy)

[\\_%E2%80%93Bucklers\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Reis_%E2%80%93Bucklers_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne de Schnyder**

Syn : · *dystrophie cornéenne vésiculiforme groupée*  
· *herpès postérieur de Schnyder*

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *Schnyder corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JC4ZPGWW-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4162393>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Schnyder\\_crystalline\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Schnyder_crystalline_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne en mosaïque**

Syn : *dégénérescence en peau de crocodile de Vogt*

TG : dystrophie cornéenne

EN : *mosaic corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZ1GMLDK-T>

*dystrophie cornéenne endothéliale de Fuchs*

→ **dystrophie endo-épithéliale de Fuchs**

**dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *gelatinous drop-like corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP5HLW1D-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4178686>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gelatinous\\_drop-like\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Gelatinous_drop-like_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne granulaire**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *granular corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJC71XJ0-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Granular\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Granular_corneal_dystrophy)



**dystrophie cornéenne grillagée**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire

EN : *lattice corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWW2NTBX-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4394144>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Lattice\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Lattice_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne kératinoïde**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *keratinoid corneal degeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF3CBB3V-Q>

**dystrophie cornéenne marginale de Terrien**

Syn : *ectasie marginale cornéenne*

TG : dystrophie cornéenne

EN : *Terrien marginal corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7PH9KJT-D>

**dystrophie cornéenne microkystique de Cogan**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *Cogan microkystic corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3RFW9H9-W>

**dystrophie cornéenne nodulaire de Salzmann**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *Salzmann corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZL3NRP0-9>

**dystrophie cornéenne postérieure polymorphe**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *posterior polymorphous corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6GXQZQB-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4183965>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior\\_polymorphous\\_corneal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior_polymorphous_corneal_dystrophy)

**dystrophie cornéenne prédescémétique**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *predescemet corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQRPR5QP-T>

**dystrophie cornéenne superficielle**

TG : dystrophie cornéenne

EN : *superficial corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZXFQQNL-P>

*dystrophie cornéenne vésiculiforme groupée*

→ **dystrophie cornéenne de Schnyder**

*dystrophie de la cornée*

→ **dystrophie cornéenne**

**dystrophie de la macula**

Syn : *dystrophie maculaire*

TG : · dystrophie  
· maculopathie  
· rétinopathie

TS : dégénérescence en rayon de miel de Doyne

EN : *macular dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QKJKR7L5-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_dystrophy)

**dystrophie dermochondrocornéenne**

TG : · dystrophie cornéenne  
· maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· xanthome

EN : *dermochondrocorneal dystrophy of François*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2T8C940-R>

**dystrophie des cônes et des bâtonnets**

TG : · dégénérescence rétinienne  
· rétinite pigmentaire

EN : *cone rod dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZRPP37LJ-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cone\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Cone_dystrophy)

**dystrophie endo-épithéliale de Fuchs**

Syn : · *cornea guttata*

· *dystrophie cornéenne endothéliale de Fuchs*

TG : · dystrophie cornéenne

· maladie héréditaire

EN : *Fuchs corneal dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKNDPF65-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fuchs%27\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Fuchs%27_dystrophy)

*dystrophie maculaire*

→ **dystrophie de la macula**

**dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne**

TG : · dégénérescence maculaire  
· maladie héréditaire

EN : *benign concentric annular macular dystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MG9TNC4F-Q>

**dystrophie musculaire**

- TG : · dystrophie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie neuromusculaire
- TS : · dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich  
 · dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss  
 · dystrophie musculaire de Becker  
 · dystrophie musculaire de Duchenne  
 · dystrophie musculaire des ceintures  
 · dystrophie musculaire oculopharyngée  
 · dystrophie myotonique  
 · syndrome de la colonne raide  
 · syndrome de Walker et Warburg

Les dystrophies musculaires sont un groupe de myopathies génétiques héréditaires qui ont en commun de provoquer une faiblesse des muscles de l'organisme.. (Wikipédia)

**EN :** *muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4G2JJ0L-5>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1137767>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_musculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_musculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich**

- TG : · dystrophie musculaire  
 · maladie congénitale

La dystrophie congénitale musculaire d'Ullrich est une maladie génétique musculaire de transmission autosomique récessive en rapport avec des mutations des gènes COL6A1, COL6A2, COL6A3 codant le collagène type VI. (Wikipédia)

**EN :** *Ullrich congenital muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQPSBRJN-Z>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q3711812>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_cong%C3%A9nitale\\_musculaire\\_d%27Ullrich](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_cong%C3%A9nitale_musculaire_d%27Ullrich)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ullrich\\_congenital\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Ullrich_congenital_muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss**

- TG : · cardiomyopathie  
 · dystrophie musculaire

La dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss est une maladie génétique se caractérisant par trois manifestations : (Wikipédia)

**EN :** *Emery-Dreifuss muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SN5JNZ8W-Z>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1335642>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_musculaire\\_d%27Emery-Dreifuss](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_musculaire_d%27Emery-Dreifuss)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Emery%E2%80%93Dreifuss\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Emery%E2%80%93Dreifuss_muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire de Becker**

TG : dystrophie musculaire

**EN :** *Becker muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSVL4JLQ-7>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2484592>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Becker\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Becker_muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire de Duchenne**

- TG : dystrophie musculaire

La myopathie de Duchenne (DMD) est la plus grave des manifestations en rapport avec un déficit de la dystrophine qui permet aux muscles de résister à l'effort : sans elle, les fibres musculaires se dégèrent. (Wikipédia)

**EN :** *Duchenne muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJR5DJQG-Z>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1648484>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie\\_de\\_Duchenne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie_de_Duchenne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Duchenne\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Duchenne_muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire des ceintures**

- TG : dystrophie musculaire

La dystrophie musculaire des ceintures englobe un groupe de maladies neuromusculaires qui affectent essentiellement les muscles volontaires situés autour de la région scapulaire (épaules) et de la région pelvienne (les hanches). (Wikipédia)

**EN :** *limb girdle muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PG9GBV5J-P>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_musculaire\\_des\\_ceintures](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_musculaire_des_ceintures)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Limb-girdle\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Limb-girdle_muscular_dystrophy)

**dystrophie musculaire oculopharyngée**

- TG : · dysphagie  
 · dystrophie musculaire  
 · pathologie ORL  
 · ptosis  
 · trouble de la motilité oculaire

La dystrophie musculaire oculo-pharyngée est une maladie génétique se manifestant après 45 ans par un abaissement de la paupière supérieure ou ptosis et par des troubles de la déglutition. (Wikipédia)

**EN :** *oculopharyngeal muscular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLM1R792-R>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q3042171>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_musculaire\\_oculo-pharyng%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_musculaire_oculo-pharyng%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculopharyngeal\\_muscular\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculopharyngeal_muscular_dystrophy)

**dystrophie myotonique**

- Syn : *maladie de Steinert*
- TG : · dystrophie musculaire  
 · myotonie

La dystrophie myotonique de Steinert ou maladie de Curschmann-Steinert ou encore dystrophie myotonique de type I (DM1), est une maladie génétique autosomique dominante, à pénétrance incomplète et marquée par l'anticipation, qui affecte plusieurs organes : le squelette, les muscles lisses, l'œil, le cœur, le système endocrinien et le système nerveux central. (Wikipédia)

**EN :** *myotonic dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNWFLLHMM-R>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_myotonique\\_de\\_Steinert](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_myotonique_de_Steinert)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Myotonic\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Myotonic_dystrophy)

**dystrophie neuroaxonale**

Syn : *maladie de Seitelberger*  
 TG : · dystrophie  
       · maladie héréditaire  
       · pathologie de l'encéphale  
 TS : maladie de Hallervorden-Spatz  
 EN : *neuroaxonal dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BB6SW476-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile\\_neuroaxonal\\_dystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile_neuroaxonal_dystrophy)

---

**dystrophie pulmonaire progressive**

Syn : *poumon évanescent*  
 TG : emphysème pulmonaire  
 EN : *vanishing lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8H7VC10-P>

---

**dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren**

TG : · dégénérescence rétinienne  
       · maladie héréditaire  
 EN : *Sjögren reticular dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJL9FB4V-2>

---

**dystrophie sympathique réflexe**

Syn : · *algoneurodystrophie*  
       · *syndrome douloureux régional complexe*  
       · *syndrome douloureux complexe*  
 TG : · algie  
       · allodynie  
       · hyperesthésie  
       · neuropathie  
       · pathologie des vaisseaux sanguins  
       · pathologie du système nerveux autonome  
       · pathologie du système ostéoarticulaire  
       · trouble vasomoteur  
 TS : · ostéoporose posttraumatique de Südeck  
       · syndrome épaule-main

Le syndrome douloureux régional complexe (SDRC) est un état pathologique caractérisé par un syndrome associant des douleurs et d'autres symptômes touchant typiquement une extrémité après un traumatisme ou une intervention chirurgicale même minime. (Wikipédia)

EN : *reflex sympathetic dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2K9KNR0-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1066311>  
       [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_douloureux\\_r%C3%A9gional\\_complexe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_douloureux_r%C3%A9gional_complexe)  
       [https://en.wikipedia.org/wiki/Complex\\_regional\\_pain\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Complex_regional_pain_syndrome)

---

**dystrophie thrombocytaire hémorragipare**

TG : · coagulopathie  
       · dystrophie  
       · maladie héréditaire  
       · thrombopénie  
 TA : thrombocyte

La maladie de Bernard et Soulier ou Bernard-Soulier (d'après Jean Bernard et Jean-Pierre Soulier) est une maladie sanguine se manifestant par des ménorragies, des épistaxis, des saignements gingivaux. (Wikipédia)

EN : *Bernard-Soulier syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHKG0B9-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q822228>  
       [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Bernard\\_et\\_Soulier](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Bernard_et_Soulier)  
       [https://en.wikipedia.org/wiki/Bernard%E2%80%93Soulier\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bernard%E2%80%93Soulier_syndrome)

---

**dystrophie vitréorétinienne**

TG : · dystrophie  
       · pathologie du corps vitré  
 EN : *vitreoretinal dystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1N78CWT-B>

---

**dysurie**

TG : trouble de la miction

La dysurie est la difficulté à l'évacuation de l'urine, sans tenir compte de la douleur qui peut être associée. (Wikipédia)

EN : *dysuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HR0KCLF1-1>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysurie>  
       <https://en.wikipedia.org/wiki/Dysuria>

---

**dysversion papillaire**

TG : · astigmatisme  
       · malformation  
       · myopie  
       · pathologie des nerfs crâniens

EN : *tilted disc*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MSPFN1FL-F>

---

## E

**éblouissement**

TG : trouble de la vision

L'éblouissement est la difficulté à voir en présence de lumière vive, telle que l'exposition à la lumière du soleil (directe ou indirecte) ou d'une forte lumière artificielle, par exemple les phares d'une voiture dans la nuit. (Wikipédia)

EN : *glare*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZB8Q5R40-Q>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89blouissement>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glare\\_\(vision\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Glare_(vision))**ecchymose**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins de la peau

Une contusion est une lésion sans rupture de la peau ni fissure des tissus qui se caractérise par une décoloration initiale puis un renflement. On parle d'ecchymose le.ki.moz\ seulement lorsqu'il y a une extravasation sanguine dermique, autrement dit, lorsque du sang quitte les vaisseaux. (Wikipédia)

EN : *ecchymosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJV3QVK7-K>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecchymose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ecchymosis>**échappement nodal**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *junctional escape beat*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FM9WB2SG-L>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional\\_escape\\_beat](https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional_escape_beat)**échappement ventriculaire**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *ventricular escape beat*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K72PCKKF-P>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_escape\\_beat](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_escape_beat)**échinococcose**

TG : cestodose

TS : kyste hydatique

L'échinococcose est une zoonose provoquée par un ver plat, l'échinocoque. En Europe, il s'agit principalement d'Echinococcus multilocularis, mais il existe d'autres échinocoques parasites, dans presque toutes les régions du monde. (Wikipédia)

EN : *echinococcosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W99XH7MJ-Q>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89chinococcose>**écho auriculaire**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *atrial echo beat*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z867B40C-F>**écholalie**

TG : trouble du langage

L'écholalie est une tendance spontanée à répéter systématiquement tout ou une partie des phrases, habituellement de l'interlocuteur, en guise de réponse verbale. (Wikipédia)

EN : *echolalia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W75X0FCZ-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q937353>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89cholalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Echolalia>**échopraxie**

TG : tic

L'échopraxie (du grec : ἤχώ / ēkhō de ἤχη / ēkhē, « son », et πράξις / praksis, « action, activité, pratique »), ou échokinésie est une tendance involontaire spontanée à répéter ou imiter les mouvements d'un autre individu. (Wikipédia)

EN : *echopraxia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J89R3QC2-1>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89chopraxie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Echopraxia>**éclampsie**

TG : prééclampsie

L'éclampsie est une crise convulsive généralisée survenant chez une femme enceinte dans un contexte d'hypertension gravidique. (Wikipédia)

EN : *eclampsia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q20GM0XX-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q552348>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89clampsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Eclampsia>**ectasie**

TG : maladie

TS : ectasie de la cornée

L'ectasie (du grec ektasis : dilatation) est un terme général décrivant l'agrandissement anormal d'un vaisseau ou d'un organe creux. (Wikipédia)

EN : *ectasia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWWZG20F-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ectasia>

ectasie cornéenne

→ **ectasie de la cornée****ectasie de la cornée**Syn : *ectasie cornéenne*

TG : · ectasie

· kératopathie

EN : *corneal ectasia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBPK33P7-V>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18554748>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal\\_ectatic\\_disorders](https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal_ectatic_disorders)

ectasie marginale cornéenne

→ **dystrophie cornéenne marginale de Terrien**

**ectasie vasculaire antrale**

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'estomac  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *gastric antral vascular ectasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C07XKVRX-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1484679>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastric\\_antral\\_vascular\\_ectasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastric_antral_vascular_ectasia)

**ecthyma gangréneux**

TG : · bactériose  
· pathologie de la peau

EN : *ecthyma gangrenosum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LH4096RX-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ecthyma\\_gangrenosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Ecthyma_gangrenosum)

**ectodermose érosive pluriorificielle**

Syn : *syndrome de Stevens-Johnson*

TG : · conjonctivite  
· dermatose bulleuse  
· pathologie des muqueuses  
· stomatite

Le syndrome de Stevens-Johnson (ectodermosis erosiva pluriorificialis ou dermatostomatite ou ectodermose érosive pluriorificielle de Fiessinger-Rendu) est une maladie orpheline grave, de survenue brutale, et potentiellement mortelle (15 % des cas). (Wikipédia)

EN : *Stevens-Johnson syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMPZ1K2D-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1053948>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Stevens-Johnson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Stevens-Johnson)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Stevens-Johnson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stevens-Johnson_syndrome)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Stevens-Johnson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stevens-Johnson_syndrome)

**ectopie**

TG : maladie

TS : · ectopie cardiaque  
· ectopie de la papille rénale  
· ectopie de la prostate  
· ectopie rénale croisée  
· thyroïde linguale

L'ectopie est, de manière générale, la position anormale d'un organe. Le terme vient du grec ἔκτοπος (éktoπος) qui signifie « en dehors du lieu, déplacé, étranger ». (Wikipédia)

EN : *ectopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T00BJWN4-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectopie>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia_(medicine))

**ectopie cardiaque**

TG : · cardiopathie  
· ectopie  
· malformation

L'ectopie cardiaque est une malformation cardiaque se traduisant par une malposition du cœur dans l'organisme. (Wikipédia)

EN : *ectopia cordis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JK46NDJD-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1356194>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectopie\\_cardiaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectopie_cardiaque)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia\\_cordis](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia_cordis)

**ectopie de la papille rénale**

TG : · ectopie  
· malformation  
· pathologie du rein

EN : *ectopic renal papilla*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHDFZR6R-F>

**ectopie de la prostate**

Syn : *prostate ectopique*

TG : · ectopie  
· malformation  
· pathologie de la prostate

EN : *ectopic prostate*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNQQHRV7-V>

*ectopie pancréatique*

→ **pancréas aberrant**

**ectopie rénale croisée**

TG : · ectopie  
· malformation  
· pathologie du rein

EN : *crossed renal ectopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZNMC61MS-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Crossed\\_renal\\_ectopia](https://en.wikipedia.org/wiki/Crossed_renal_ectopia)

**ectrodactylie**

TG : · malformation  
· pathologie de la main  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'ectrodactylie (ou « aplasie digitale » ou « adactylie ») est une maladie génétique rare qui se signale par une absence d'un ou plusieurs orteils et/ou de doigts de la main, formant pour la main une pince, dite « pince de crabe », ou « pince de homard ». (Wikipédia)

EN : *ectrodactyly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZ5ZH6NV-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectrodactylie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Ectrodactyly>

**eczéma**

TG : · allergie  
· pathologie de la peau

TS : · eczéma nummulaire  
· eczéma sec  
· syndrome de Wiskott-Aldrich

Eczéma (également orthographié exéma) est un syndrome, ensemble de signes cliniques et de symptômes communs à plusieurs affections, pouvant correspondre à plusieurs maladies inflammatoires de la peau. Ces maladies sont caractérisées par des démangeaisons (prurit), une rougeur congestive de la peau (érythème) et des éruptions cutanées (Wikipédia)

EN : *eczema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JB839V27-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecz%C3%A9ma\\_\(syndrome\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecz%C3%A9ma_(syndrome))

**eczéma nummulaire**

TG : eczéma

L'eczéma nummulaire (aussi appelé « dermite nummulaire », « neurodermatite nummulaire » ou « dermatite discoïde ») est une des nombreuses formes de l'eczéma. (Wikipédia)

EN : *nummular eczema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKC9B6BN-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecz%C3%A9ma\\_nummulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ecz%C3%A9ma_nummulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nummular\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nummular_dermatitis)

**eczéma sec**

TG : eczéma

EN : *dry eczema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CF9KJ93P-5>

**eczématide pityriasiforme**

TG : hypopigmentation

EN : *pityriasis alba*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GX6W2WSB-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_alba](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_alba)

**édentation**

TG : pathologie dentaire

L'édentement est une pathologie correspondant à l'absence de dents dans une bouche adulte. L'édentement commence lorsqu'au moins une dent manque à la denture d'un adulte, hors dent de sagesse. L'édentement complet ou édentement total représente une situation de handicap majeur, largement sous-estimé par les pouvoirs publics (Wikipédia)

EN : *edentulousness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS34XHLS-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89dentement>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Edentulism>

**effluvium télogène**

TG : alopecie

EN : *telogen effluvium*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CC94RQJ-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Telogen\\_effluvium](https://en.wikipedia.org/wiki/Telogen_effluvium)

**effusion uvéale**

TG : pathologie de l'uvéa

EN : *uveal effusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HD63C15V-F>

**ehrlichiose**

TG : · rickettsiose

· zoonose

TS : · ehrlichiose granulocytaire humaine

· ehrlichiose monocytaire humaine

Le terme de « ehrlichiose » regroupe (sous des symptômes proches ou identiques) deux groupes de maladies, chacun de ces groupes étant différent en terme épidémiologique et étiologique ; Ehrlichiose monocytaire animale (EMA) et / ou ehrlichiose monocytaire humaine (EMH) également nommée « ehrlichiose à Ehrlichia chaffeensis » et anaplasmose humaine. (Wikipédia)

EN : *ehrlichiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QS6V2T0C-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2845432>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ehrlichiose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Ehrlichiosis>

**ehrlichiose granulocytaire humaine**

TG : ehrlichiose

L'anaplasmose humaine est une maladie généralement transmise par des tiques. Elle fait partie des ehrlichioses, catégorie qui regroupe (sous des symptômes proches ou identiques) deux maladies différentes en termes épidémiologique et étiologique ; l'anaplasmose humaine et l'ehrlichiose monocytaire animale (EMA) ou humaine (EMH). (Wikipédia)

EN : *human granulocytic ehrlichiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVB0F96V-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Anaplasmose\\_humaine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anaplasmose_humaine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Human\\_granulocytic\\_anaplasmosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Human_granulocytic_anaplasmosis)

**ehrlichiose monocytaire humaine**

TG : ehrlichiose

L'Ehrlichiose monocytaire (ou monocytaire) humaine (EMH) ou « Ehrlichiose à Ehrlichia chaffeensis » est l'une des différentes ehrlichioses. (Wikipédia)

EN : *human monocytic ehrlichiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DM1BR56Z-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3049302>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ehrlichiose\\_monocytaire\\_humaine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ehrlichiose_monocytaire_humaine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Human\\_monocytotropic\\_ehrlichiosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Human_monocytotropic_ehrlichiosis)

**éjaculation précoce**

TG : · dysfonctionnement sexuel

· pathologie de l'appareil génital mâle

L'éjaculation précoce (ou éjaculation prématurée) est un trouble sexuel durant lequel un homme éjacule trop tôt sans contrôle volontaire possible. (Wikipédia)

EN : *premature ejaculation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLD5ZZRB-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q319312>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89jaculation\\_pr%C3%A9coce](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89jaculation_pr%C3%A9coce)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Premature\\_ejaculation](https://en.wikipedia.org/wiki/Premature_ejaculation)

**élaïokoniose**

TG : folliculite

EN : *oil-induced folliculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKSWT4MH-4>

### élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons

Syn : *maladie de Favre et Racouchot*

TG : · atrophie  
· élastose sénile

EN : *cutaneous nodular elastoidosis with cysts and comedones*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0ZC4VMZ-0>

### élastofibrome

TG : fibrome  
TS : élastome perforant

EN : *elastofibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BWJ64SVX-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Elastofibroma\\_dorsi](https://en.wikipedia.org/wiki/Elastofibroma_dorsi)

### élastome perforant

TG : · élastofibrome  
· pathologie de la peau

EN : *perforating elastofibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WG18CNGK-M>

### élastome perforant serpiginieux

TG : hyperkératose

EN : *Miescher elastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDCJQVWD-R>

*élastorrhexie systématisée*

→ **pseudoxanthome élastique**

### élastose

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu élastique

TS : élastose sénile

EN : *elastosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZRDXFRKJ-F>

### élastose sénile

TG : élastose  
TS : élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons

EN : *elastosis senilis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPJTCJLX-V>

### électrocution

TG : traumatisme

L'électrocution est l'« action de causer une secousse généralement mortelle par le passage d'un courant électrique » que ce soit chez un être humain ou un animal. (Wikipédia)

EN : *electrocution*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSGQ990J-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89lectrocution>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Electrocution>

### éléphantiasis

TG : · dermatose verruqueuse  
· hyperkératose  
· lymphoedème

TS : éléphantiasis nostras verrucosa

L'éléphantiasis désigne une augmentation considérable du volume (plusieurs fois la taille normale) d'un membre ou d'une partie du corps. (Wikipédia)

EN : *elephantiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBNGWBTC-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16775468>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89%C3%A9phantiasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Elephantiasis>

*éléphantiasis filarien*

→ **filariose lymphatique**

### éléphantiasis nostras verrucosa

TG : éléphantiasis

EN : *elephantiasis nostras verrucosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1FNR8XP-K>

*elliptocytose*

→ **anémie elliptocytaire**

### embolie

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · embolie amniotique  
· embolie artérielle  
· embolie athéromateuse  
· embolie cérébrale  
· embolie de cathéter  
· embolie de corps étranger  
· embolie de tissu cérébral  
· embolie gazeuse  
· embolie graisseuse  
· embolie huileuse  
· embolie paradoxale  
· embolie pulmonaire  
· thromboembolie  
· thrombophilie

Une embolie (du mot grec εμβολη, embolê, signifiant « irruption ») est le largage de matériel (appelé « embole ») généralement dans la circulation sanguine et lymphatique. (Wikipédia)

EN : *embolism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KMTF526W-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Embolism>

**embolie amniotique**

TG : · embolie  
· pathologie de l'accouchement

L'embolie amniotique est une complication rare mais grave de l'accouchement, causée par le passage du liquide amniotique dans la circulation maternelle à la suite de la déchirure du placenta et des veines utérines. (Wikipédia)

EN : *amniotic embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7MZ954X-W>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie\\_amniotique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie_amniotique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Amniotic\\_fluid\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Amniotic_fluid_embolism)

**embolie artérielle**

TG : · embolie  
· pathologie des artères

EN : *arterial embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKK04SP9-1>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Arterial\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Arterial_embolism)

**embolie athéromateuse**

TG : embolie

L'embolie de cholestérol est une forme particulière d'embolie artérielle où il y a migration de cristaux de cholestérol, provenant le plus souvent d'une rupture d'une plaque d'athérome vers la distalité de l'arbre artériel. (Wikipédia)

EN : *atheromatous embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBC6MWCM-G>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie\\_de\\_cholest%C3%A9rol](https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie_de_cholest%C3%A9rol)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cholesterol\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Cholesterol_embolism)

**embolie cérébrale**

TG : · embolie  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *cerebral embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T01MTCL2-K>

**embolie de cathéter**

TG : · embolie  
· maladie iatrogène

EN : *catheter embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L41QMSL0-2>

**embolie de corps étranger**

TG : embolie  
EN : *foreign body embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJ2QRDC0-H>

**embolie de tissu cérébral**

TG : embolie  
EN : *brain tissue embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LK775NLJ-N>

**embolie gazeuse**

TG : embolie  
TS : embolie gazeuse cérébrale

Une embolie gazeuse est une situation pathologique caractérisée par la présence de bulles de gaz dans la circulation sanguine. (Wikipédia)

EN : *air embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVVCQMFW-F>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1367304>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie\\_gazeuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie_gazeuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Air\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Air_embolism)

**embolie gazeuse cérébrale**

TG : · embolie gazeuse  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *cerebral air embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJ353B6R-X>

**embolie graisseuse**

TG : embolie

Une embolie graisseuse est une embolie de moelle osseuse dans les artères pulmonaires. Elle fait suite à une fracture osseuse. (Wikipédia)

EN : *fat embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHV96KD0-L>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie\\_graisseuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie_graisseuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fat\\_embolism\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fat_embolism_syndrome)

**embolie huileuse**

TG : embolie  
EN : *oil embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJ6Q3FQR-X>

**embolie paradoxale**

TG : embolie  
EN : *paradoxical embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8VMHMPV-8>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Paradoxical\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Paradoxical_embolism)

**embolie pulmonaire**

Syn : *thromboembolie pulmonaire*  
TG : · embolie  
· pathologie de l'appareil respiratoire

On parle d'embolie pulmonaire lorsqu'un caillot, aussi appelé thrombus, circulant dans le sang va obstruer l'artère pulmonaire. (Wikipédia)

EN : *pulmonary embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4H6JM9C-R>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q220570>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie\\_pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Embolie_pulmonaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_embolism](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_embolism)

**embolie tumorale**

TG : · embolie  
· tumeur  
EN : *tumoral embolism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RX6XRC16-T>

*embryotoxon postérieur*

→ **syndrome d'Axenfeld**



**emphysème**

TG : maladie  
 TS : · emphysème orbitaire  
 · emphysème pulmonaire  
 · emphysème souscutané

L'emphysème est, en anatomopathologie, la destruction des voies aériennes distales. (Wikipédia)

EN : *emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS4530KS-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Emphys%C3%A8me>

**emphysème bulleux**

TG : emphysème pulmonaire

La dystrophie bulleuse (emphysème bulleux ou emphysème bulleux) est une pathologie pulmonaire. (Wikipédia)

EN : *bullous emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHXZ9RH2-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie\\_bulleuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystrophie_bulleuse)

**emphysème centrolobulaire**

TG : emphysème pulmonaire  
 EN : *centrilobular emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W35HM8KM-D>

*emphysème de l'orbite*

→ **emphysème orbitaire**

**emphysème interstitiel**

TG : emphysème pulmonaire  
 EN : *interstitial emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XOCTWBT0-P>

**emphysème lobaire**

TG : emphysème pulmonaire  
 EN : *lobar emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRXDMGQ5-3>

**emphysème orbitaire**

Syn : *emphysème de l'orbite*

TG : · emphysème  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie du crâne

EN : *orbit emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLHXQZRK-R>

**emphysème panlobulaire**

TG : emphysème pulmonaire  
 EN : *panlobular emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D9RLZ4P6-T>

**emphysème pulmonaire**

TG : · bronchopneumopathie chronique obstructive  
 · emphysème  
 TS : · dystrophie pulmonaire progressive  
 · emphysème bulleux  
 · emphysème centrolobulaire  
 · emphysème interstitiel  
 · emphysème lobaire  
 · emphysème panlobulaire

L'emphysème pulmonaire (ou plus simplement emphysème) est une maladie pulmonaire des voies aériennes distales caractérisée par la destruction de la paroi des alvéoles (septa). (Wikipédia)

EN : *pulmonary emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCT0Z4VT-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Emphys%C3%A8me\\_pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Emphys%C3%A8me_pulmonaire)

*emphysème sous-cutané*

→ **emphysème souscutané**

**emphysème souscutané**

Syn : *emphysème sous-cutané*  
 TG : emphysème

L'emphysème sous-cutané est caractérisé par la diffusion sous la peau d'air ou de gaz divers. (Wikipédia)

EN : *subcutaneous emphysema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSZ46MCB-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Emphys%C3%A8me\\_sous-cutané](https://fr.wikipedia.org/wiki/Emphys%C3%A8me_sous-cutané)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subcutaneous\\_emphysema](https://en.wikipedia.org/wiki/Subcutaneous_emphysema)

**empyème**

TG : bactériose  
 TS : pleurésie purulente

Un empyème est une accumulation de pus dans une cavité du corps préformée (le plus souvent naturelle) ou un organe creux. (Wikipédia)

EN : *empyema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S9352VD5-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1339539>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Empy%C3%A8me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Empyema>

*empyème de la plèvre*

→ **pleurésie purulente**

*empyème du thorax*

→ **pleurésie purulente**

*empyème pleural*

→ **pleurésie purulente**

**encéphalite**

- TG : [pathologie de l'encéphale](#)  
 TS : [· cérébellite](#)  
 · [encéphalite à tiques](#)  
 · [encéphalite de Californie](#)  
 · [encéphalite de la Vallée de Murray](#)  
 · [encéphalite de Saint-Louis](#)  
 · [encéphalite de West Nile](#)  
 · [encéphalite japonaise](#)  
 · [panencéphalite](#)  
 · [rhombencéphalite](#)  
 · [syndrome de Rasmussen](#)

Une encéphalite est une inflammation de l'encéphale (cerveau, tronc cérébral et/ou cervelet). (Wikipédia)

EN : [encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTR2NK8K-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q199615>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalitis>

*encéphalite à tique*

→ [encéphalite à tiques](#)

**encéphalite à tiques**

Syn : *encéphalite à tique*

- TG : [· arbovirose](#)  
 · [encéphalite](#)

L' encéphalite à tique ou méningoencéphalite à tique est une encéphalite virale due à un arbovirus de la famille des Flaviviridae, le TBEV,) qui semble presque exclusivement vectorielle et presque toujours transmise par des tiques dures et notamment en Europe par Ixodes ricinus. (Wikipédia)

EN : [tick borne encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVVVW8LOS-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_%C3%A0\\_tiques](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_%C3%A0_tiques)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tick-borne\\_encephalitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tick-borne_encephalitis)

**encéphalite de Californie**

- TG : [· arbovirose](#)  
 · [encéphalite](#)  
 · [zoonose](#)

L'encéphalite de Californie est une encéphalite virale humaine provoquée par un arbovirus (« arthropod-borne virus »). (Wikipédia)

EN : [California encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJTRRR6M-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_de\\_Californie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_de_Californie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/California\\_encephalitis\\_orthobunyavirus](https://en.wikipedia.org/wiki/California_encephalitis_orthobunyavirus)

**encéphalite de la Vallée de Murray**

- TG : [· arbovirose](#)  
 · [encéphalite](#)  
 · [zoonose](#)

EN : [Murray Valley encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZPMXCD3-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_de\\_la\\_Murray\\_Valley](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_de_la_Murray_Valley)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Murray\\_Valley\\_encephalitis\\_virus](https://en.wikipedia.org/wiki/Murray_Valley_encephalitis_virus)

**encéphalite de Saint-Louis**

- TG : [· arbovirose](#)  
 · [encéphalite](#)  
 · [zoonose](#)

L'encéphalite de Saint-Louis est une maladie causée par un virus transmis à l'homme par un moustique. Ce virus est proche de celui de l'encéphalite japonaise. (Wikipédia)

EN : [Saint Louis encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WSZ7CM8J-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_de\\_Saint-Louis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_de_Saint-Louis)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Saint\\_Louis\\_encephalitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Saint_Louis_encephalitis)

**encéphalite de West Nile**

- TG : [· arbovirose](#)  
 · [encéphalite](#)  
 · [zoonose](#)

La fièvre du Nil occidental est l'infection provoquée par le virus du Nil occidental, généralement propagé par des moustiques. (Wikipédia)

EN : [West Nile encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTB5K2LG-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_du\\_Nil\\_occidental](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_du_Nil_occidental)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/West\\_Nile\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/West_Nile_fever)

**encéphalite japonaise**

- TG : [· encéphalite](#)  
 · [zoonose](#)

L'encéphalite japonaise (####, Nihon-nōen, auparavant appelée encéphalite japonaise de type B pour la différencier de l'encéphalite A de von Economo) est une maladie virale transmise par les piqûres de moustique. (Wikipédia)

EN : [Japanese encephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJC2H2NT-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q738292>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_japonaise](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_japonaise)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Japanese\\_encephalitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Japanese_encephalitis)

**encéphalocèle**

Syn : *méningoencéphalocèle*

- TG : [· dysraphie](#)  
 · [pathologie de l'encéphale](#)  
 · [pathologie du crâne](#)  
 TS : [syndrome de Meckel](#)

L'encéphalocèle est une hernie du cerveau hors de la boîte crânienne. (Wikipédia)

EN : [encephalocele](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J48WQC21-S>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phaloc%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalocele>

**encéphalomalacie**

- TG : [pathologie de l'encéphale](#)

En médecine, l'encéphalomalacie est un type d'accident vasculaire cérébral qui est un déficit neurologique soudain, d'origine vasculaire causé par un infarctus au niveau du cerveau. (Wikipédia)

EN : [encephalomalacia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ4F2K80-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q947813>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalomalacie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_softening](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_softening)

**encéphalomyélite**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· pathologie de la moelle épinière

EN : *encephalomyelitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JCW22098-S>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalomyelitis>

**encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë**

TG : · cytopathie mitochondriale  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'encéphale  
· pathologie de la moelle épinière

EN : *Leigh disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TRJ1SD09-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1815019>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Leigh\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Leigh_syndrome)

**encéphalopathie**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : · encéphalopathie de Binswanger  
· encéphalopathie de Wernicke  
· encéphalopathie mitochondriale  
· encéphalopathie spongiforme  
· syndrome d'Aicardi  
· syndrome de Rett  
· syndrome de Reye  
· syndrome malin des neuroleptiques

Une encéphalopathie est une maladie de l'encéphale. Le mot a été formé par Louis Tanquerel des Planches au XIXe siècle à partir des racines grecques *enkephalos* (« cerveau ») et *pathos* (« ce qu'on éprouve, souffrance »). (Wikipédia)

EN : *encephalopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H7J9WFMK-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalopathie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalopathy>

**encéphalopathie de Binswanger**

TG : · démence vasculaire  
· encéphalopathie

La maladie de Binswanger ou atrophie interstitielle du cerveau est une démence vasculaire provoquée par des lésions de la substance blanche sous-corticale liée à une hypertension artérielle. (Wikipédia)

EN : *Binswanger disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWFBR9JC-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Binswanger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Binswanger)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Binswanger%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Binswanger%27s_disease)

*encéphalopathie de Gayet-Wernicke*

→ **encéphalopathie de Wernicke**

*encéphalopathie de Reye*

→ **syndrome de Reye**

**encéphalopathie de Wernicke**

Syn : · *encéphalopathie de Gayet-Wernicke*  
· *maladie de Gayet-Wernicke*

TG : · carence en thiamine  
· encéphalopathie

L'encéphalopathie de Gayet-Wernicke (ou de Wernicke) est un trouble neurologique sévère caractérisé par une ataxie, une ophtalmoplégie (paralysie oculo-motrice), un nystagmus, une confusion et une perte de la mémoire à court terme . (Wikipédia)

EN : *Wernicke encephalopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q4Q2QJB0-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1573307>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalopathie_de_Wernicke)

[%](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalopathie_de_Wernicke)

[C3%A9phalopathie\\_de\\_Wernicke](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalopathie_de_Wernicke)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Wernicke\\_encephalopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Wernicke_encephalopathy)

*encéphalopathie infantile*

→ **infirmité motrice cérébrale**

**encéphalopathie mitochondriale**

TG : · cytopathie mitochondriale  
· encéphalopathie

TS : · syndrome de MELAS  
· syndrome de MERRF

EN : *mitochondrial encephalopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXR4WTWC-1>

**encéphalopathie spongiforme**

TG : · encéphalopathie  
· maladie à prions

TS : encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob

EN : *spongiform encephalopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2G39M44-Q>

**encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob**

Syn : · *encéphalopathie spongiforme présénile de Creutzfeldt-Jakob*

· *encéphalopathie spongiforme juvénile*

· *maladie de Creutzfeldt-Jakob*

TG : **encéphalopathie spongiforme**

La maladie de Creutzfeldt-Jakob (MCJ) est une dégénérescence du système nerveux central caractérisée par l'accumulation d'un prion (forme anormale d'une protéine qui peut transmettre la maladie). (Wikipédia)

EN : *Creutzfeldt-Jakob disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ27TSJQ-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q49989>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Creutzfeldt-Jakob](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Creutzfeldt-Jakob)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Creutzfeldt](https://en.wikipedia.org/wiki/Creutzfeldt%E2%80%9393Jakob_disease)

[%](https://en.wikipedia.org/wiki/Creutzfeldt%E2%80%9393Jakob_disease)

[E2%80%9393Jakob\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Creutzfeldt%E2%80%9393Jakob_disease)

*encéphalopathie spongiforme juvénile*

→ **encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob**

*encéphalopathie spongiforme présénile de Creutzfeldt-Jakob*

→ **encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob**

**enchondromatose**

Syn : *maladie d'Ollier*  
 TG : ostéochondrodysplasie  
 TS : angioenchondromatose de Maffucci

La maladie d'Ollier ou enchondromatose multiple est une maladie constitutionnelle de l'os se caractérisant par la formation de multiples tumeurs bénignes à partir du cartilage, les enchondromes. (Wikipédia)

EN : *enchondromatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V053Q5R1-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5375429>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Enchondromatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enchondromatosis>

**enchondrome**

TG : chondrome  
 EN : *enchondroma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1QDJ0P6-J>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Enchondroma>

**encoprésie**

TG : incontinence anale  
 L'encoprésie est une forme d'incontinence fécale. Elle peut être présente chez un enfant de plus de quatre ans ou chez l'adulte. (Wikipédia)

EN : *encopresis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VW67M5N5-C>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Encopr%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Encopresis>

**endocardite**

Syn : *végétations valvulaires*  
 TG : pathologie de l'endocarde  
 TS : · endocardite de Loeffler  
 · endocardite marastique

Une endocardite est une inflammation de l'endocarde (structures et enveloppe interne du cœur, incluant les valves cardiaques). (Wikipédia)

EN : *endocarditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQCMJ07B-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q82504>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Endocardite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Endocarditis>

**endocardite de Loeffler**

Syn : *endocardite fibroblastique de Loeffler*  
 TG : · cardiomyopathie restrictive  
 · endocardite  
 · éosinophilie

EN : *Loeffler endocarditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KX2HH3F3-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4710773>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Loeffler\\_endocarditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Loeffler_endocarditis)

*endocardite fibroblastique de Loeffler*

→ **endocardite de Loeffler**

**endocardite marastique**

TG : · endocardite  
 · syndrome paranéoplasique  
 EN : *marastic endocarditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JG174V2K-C>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nonbacterial\\_thrombotic\\_endocarditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nonbacterial_thrombotic_endocarditis)

**endocrinopathie**

TG : maladie  
 TS : · aminoacidurie  
 · complexe de Carney  
 · craniopharyngiome  
 · diabète  
 · dysplasie olfactogénitale  
 · endocrinopathie associée  
 · gastrinome  
 · hermaphrodisme  
 · hyperandrogénie  
 · hyperinsulinémie  
 · hypogonadisme hypogonadotrope  
 · insulinome  
 · lipodystrophie de Berardinelli  
 · masculinisation  
 · pathologie de l'épiphyse  
 · pathologie de l'hypophyse  
 · pathologie de la thyroïde  
 · pathologie des parathyroïdes  
 · pathologie des surrénales  
 · phéochromocytome  
 · pinéalome  
 · polyadénomatose endocrinienne  
 · polyadénomatose endocrinienne de type I  
 · polyadénomatose endocrinienne de type II  
 · polyadénomatose endocrinienne de type III  
 · polyendocrinopathie autoimmune type 1  
 · pseudohermaphrodisme  
 · pseudohyperparathyroïdie  
 · pseudohypoparathyroïdie  
 · pseudopuberté  
 · puberté précoce  
 · résistance des tissus cibles  
 · retard pubertaire  
 · somatostatine  
 · syndrome 46XX mâle  
 · syndrome 46XY femelle  
 · syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde  
 · syndrome de dyshormonémie euthyroïdienne  
 · syndrome hypothalamique  
 · syndrome métabolique  
 · syndrome POEMS

EN : *endocrinopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCS31G12-M>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Endocrine\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Endocrine_disease)

**endocrinopathie associée**

TG : endocrinopathie  
 EN : *multiple endocrinopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGL2W3Q4-N>

**endométriose**

Syn : *adénomyose*  
 TG : pathologie de l'utérus

L'endométriose est la présence de muqueuse de l'utérus en dehors de la cavité utérine. Cette maladie peut provoquer des douleurs quelquefois invalidantes et des problèmes d'infertilité. (Wikipédia)

EN : *endometriosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K6S5DX6Z-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q205764>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Endom%C3%A9triose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Endometriosis>

**endométrite**

TG : pathologie de l'utérus

L'endométrite est une infection de l'endomètre. Elle fait le plus souvent suite à l'accouchement, mais elle peut aussi être causée par un geste endo-utérin (interruption volontaire de grossesse, hystérosalpingographie). (Wikipédia)

EN : *endometritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VM7MPHHQ-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1340774>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Endom%C3%A9trite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Endometritis>

**endophtalmie**

TG : pathologie de l'uvée  
 TS : endophtalmie phacoanaphylactique

L'endophtalmie est une Inflammation des tissus internes de l'œil. (Wikipédia)

EN : *endophthalmitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM0T2B5G-L>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Endophtalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Endophthalmitis>

**endophtalmie phacoanaphylactique**

TG : · endophtalmie  
 · immunopathologie

EN : *endophthalmitis phacoanaphylactia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DP070LKD-H>

**enfant maltraité**

Syn : *maltraitance à enfant*  
 TG : victimologie  
 TS : syndrome du bébé secoué

La maltraitance sur mineur (ou maltraitance à enfant) désigne de mauvais traitements envers toute personne de moins de 18 ans « entraînant un préjudice réel ou potentiel pour la santé de l'enfant, sa survie, son développement ou sa dignité » (Wikipédia)

EN : *child abuse*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZCQ6GBL2-R>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maltraitance\\_sur\\_mineur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maltraitance_sur_mineur)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Child\\_abuse](https://en.wikipedia.org/wiki/Child_abuse)

**engelure**

TG : · pathologie de la peau  
 · trouble dû au froid

EN : *chilblain*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2LTF53-6>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Chilblains>

**énophtalmie**

TG : pathologie de l'orbite de l'oeil  
 TS : · syndrome de Claude Bernard-Horner  
 · syndrome du sinus silencieux

L'énophtalmie est une rétrusion en arrière du globe oculaire à l'intérieur de l'orbite, avec un globe oculaire de volume normal. (Wikipédia)

EN : *enophthalmus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GR91PQGJ-G>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89nophthalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enophthalmos>

enrouement

→ **dysphonie**

**entérite**

TG : pathologie de l'intestin  
 TS : · entérite de Crohn  
 · entérite hémorragique du dindon  
 · entérite nécrosante

L'entérite est l'inflammation de l'intestin grêle. Chez l'humain elle prend la forme d'une gastro-entérite lorsqu'elle est liée à une gastrite. (Wikipédia)

EN : *enteritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HG58XM6Z-L>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enteritis>

**entérite de Crohn**

Syn : *maladie de Crohn*  
 TG : · entérite  
 · maladie inflammatoire

La maladie de Crohn est une maladie inflammatoire chronique de l'intestin (MICI) qui peut atteindre toute partie de l'appareil digestif (de la bouche à l'anus) et éventuellement la peau, les articulations et les yeux. (Wikipédia)

EN : *Crohn disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL28DMQ7-N>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Crohn](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Crohn)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Crohn%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Crohn%27s_disease)

**entérite hémorragique du dindon**

TG : · entérite  
 · virose

EN : *hemorrhagic enteritis of turkeys*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MCHHHWXQ-5>

**entérite nécrosante**

TG : · bactériose  
 · entérite

L'entérite nécrosante est une maladie due au bacille *Clostridium perfringens* C. (Wikipédia)

EN : *necrotizing enteritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN77D13R-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rite\\_n%C3%A9crosante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rite_n%C3%A9crosante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Clostridial\\_necrotizing\\_enteritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Clostridial_necrotizing_enteritis)

entérobiase

→ **oxyurose**

**entéroçèle**

TG : hernie

EN : *enterocele*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WN0L2BD9-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5380222>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enterocele>**entérocolite**

TG : pathologie de l'intestin

TS : entérocolite nécrosante

L'entérocolite est une inflammation de l'intestin grêle ou du côlon entraînant des selles fréquentes et peu consistantes, qui peuvent être douloureuses. (Wikipédia)

EN : *enterocolitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HM8LTR9M-W>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rocolite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enterocolitis>**entérocolite nécrosante**

TG : entérocolite

Une entérocolite nécrosante (ou entérocolite nécrosante néonatale ou ENN) rassemble ulcérations et nécroses étendues de l'iléon et du côlon chez un nouveau-né, le plus souvent prématuré et de petit poids à la naissance. (Wikipédia)

EN : *necrotizing enterocolitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVM8W0NF-P>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rocolite\\_n%C3%A9rosante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9rocolite_n%C3%A9rosante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing\\_enterocolitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing_enterocolitis)**entéropathie**

TG : pathologie de l'intestin

TS : entéropathie exsudative

On appelle entéropathies les maladies intestinales. La nature et la localisation de ces maladies sont variées. (Wikipédia)

EN : *enteropathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B8706C63-Z>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9ropathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Enteropathy>**entéropathie exsudative**TG : · entéropathie  
· malabsorption intestinale

L'entéropathie exsudative entraîne la perte de protéines par voie digestive, ce qui aboutit à une chute du taux de protéines dans le sang. (Wikipédia)

EN : *protein losing enteropathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHD9SVM6-8>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9ropathie\\_exsudative](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9ropathie_exsudative)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Protein\\_losing\\_enteropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Protein_losing_enteropathy)**enthésopathie**Syn : *maladie des insertions capsulo-ligamentaires*

TG : pathologie juxtaarticulaire

L'enthésiopathie ou enthésopathie est une maladie touchant les enthèses c'est-à-dire les insertions tendino-capsulo-ligamentaires sur les os. (Wikipédia)

EN : *entheseopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVT8V759-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q52844>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ent%C3%A9siopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Entheseopathy>**entomophthoromycose**

TG : phycomycose

EN : *entomophthoromycosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TK36H9SP-K>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Entomophthoromycosis>**entorse**TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· traumatisme

L'entorse est un traumatisme des ligaments occasionné par une mobilisation excessive d'une articulation. (Wikipédia)

EN : *sprain*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1HB8JFM-0>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Entorse\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Entorse_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sprain>**entropion**

TG : pathologie de la paupière

L'entropion est un enroulement du bord libre de la paupière vers l'intérieur (vers la cornée). Il est à l'origine d'une irritation et d'une inflammation de la cornée et de la conjonctive (kérato-conjonctivite), ainsi que d'un écoulement séreux pouvant se surinfecter. (Wikipédia)

EN : *entropion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDMQL163-T>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1327273>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Entropion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Entropion>**énurésie**

TG : incontinence urinaire

EN : *enuresis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V572CMWN-F>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Enuresis>**envenimation**

TG : intoxication

Une envenimation est l'absorption d'une substance venimeuse dans l'organisme par inoculation. (Wikipédia)

EN : *envenomization*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T0P8BVRC-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Envenimation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Envenomation>**enzymopathie**

TG : maladie

TS : · abêtalipoprotéinémie  
· acatalasémie  
· acidémie isovalérique

- aminoacidopathie
- atrophie gyrata
- céroïde lipofuscine neuronale
- cytopathie mitochondriale
- déficit en acyl-CoA déshydrogénase
- déficit en adénosine désaminase
- déficit en alpha-1 antitrypsine
- déficit en carnitine palmitoyltransférase
- déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase
- déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase
- déficit en pyruvate kinase
- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal
- fructosémie
- fructosurie
- fucosidose
- galactosémie
- glycogénose
- histidinémie
- hypercuprémie
- hyperlipoprotéïnémie essentielle
- hyperoxalurie
- hypophosphatasie
- ictère héréditaire de Crigler et Najjar
- lipofuscine
- maladie de l'oeil de poisson
- maladie de Refsum
- maladie de Wilson
- maladie de Wolman
- mucopolysaccharidose
- mucopolysaccharidose
- myopathie mitochondriale
- néphrosialidose
- oxalose
- pathologie des lysosomes
- porphyrie
- protoporphyrie
- protoporphyrie érythroïdétique
- sphingolipidose
- syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde
- syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale
- syndrome de Lesh et Nyhan
- syndrome de Lowe
- syndrome de Menkes
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone
- thésaurismose
- xanthomatose cérébrotendineuse

Une enzymopathie est une maladie héréditaire attribuable à un déficit enzymatique. (Wikipédia)

**EN :** *enzymopathy*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G37XWGTK-R>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Enzymopathie>

## éosinophilie

**TG :** hémopathie

**TS :** · endocardite de Loeffler

· éosinophilie pulmonaire

· syndrome de Loeffler

· syndrome de Wells

· syndrome hyperéosinophilique

L'éosinophilie (ou hyperéosinophilie) sanguine se définit comme l'augmentation permanente de la valeur de la numération des polynucléaires éosinophiles au-delà d'un seuil généralement admis de 500 cellules par millimètre cube de sang (0,5.10<sup>9</sup> l<sup>-1</sup>). (Wikipédia)

**EN :** *eosinophilia*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MGLKHQ02-2>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q505142>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89osinophilie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilia>

## éosinophilie pulmonaire

**TG :** · éosinophilie

· pathologie des poumons

**TS :** éosinophilie pulmonaire tropicale

**EN :** *eosinophilic pneumonia*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC940HFV-W>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q32540>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_pneumonia)

## éosinophilie pulmonaire tropicale

**TG :** · éosinophilie pulmonaire

· parasitose

**EN :** *tropical eosinophilic pneumonia*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LBKGN6X5-7>

## épanchement

**TG :** maladie

**TS :** · ascite

· épanchement cancéreux

· épanchement endolymphatique

· épanchement péricardique

· épanchement pleural

· hémarthrose

· hémomédiastin

· hémopéricarde

· hémopéritoine

· hydarthrose

· hydropneumothorax

· hydrothorax

· oedème

· pneumopéricarde

· pneumopéritoine

Un épanchement est une accumulation gazeuse ou liquide. Les pathologies pleurales se manifestent par des épanchements liquidiens ou gazeux. (Wikipédia)

**EN :** *effusion*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQD1K2F2-3>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89panchement>

**épanchement cancéreux**

TG : · cancer  
 · épanchement  
 TS : · épanchement cancéreux péricardique  
 · épanchement cancéreux pleural  
 EN : *malignant effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q2GMNXKV-M>

*épanchement cancéreux de la plèvre*  
 → **épanchement cancéreux pleural**

*épanchement cancéreux du péricarde*  
 → **épanchement cancéreux péricardique**

**épanchement cancéreux péricardique**

Syn : *épanchement cancéreux du péricarde*  
 TG : · épanchement cancéreux  
 · pathologie du péricarde  
 EN : *malignant pericardial effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFPCGLDQ-G>

**épanchement cancéreux pleural**

Syn : *épanchement cancéreux de la plèvre*  
 TG : · épanchement cancéreux  
 · pathologie de la plèvre  
 EN : *malignant pleural effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXK2Q3TL-G>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant\\_pleural\\_effusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant_pleural_effusion)

*épanchement du péricarde*  
 → **épanchement péricardique**

**épanchement endolymphatique**

TG : · épanchement  
 · maladie de Ménière  
 EN : *endolymphatic effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJNSB490-9>

**épanchement péricardique**

Syn : *épanchement du péricarde*  
 TG : · épanchement  
 · pathologie du péricarde  
 TS : · syndrome lupus-like  
 · tamponade cardiaque

L'épanchement péricardique, aussi appelé épanchement péricarditique, est une accumulation de liquide dans le péricarde (considérée comme anormale à partir de 50 mL). (Wikipédia)

EN : *pericardial effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G82107TJ-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1306218>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89panchement\\_%C3%A9ricardique](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89panchement_%C3%A9ricardique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pericardial\\_effusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Pericardial_effusion)

*épanchement péritonéal*  
 → **ascite**

**épanchement pleural**

TG : · épanchement  
 · pathologie de la plèvre  
 TS : · syndrome lupus-like  
 · syndrome pleural

Un épanchement pleural liquidien est la présence de liquide dans la cavité pleurale, c'est-à-dire entre les deux feuillets de la plèvre, le feuillet viscéral adhérent au poumon et le feuillet pariétal adhérent à la cage thoracique. (Wikipédia)

EN : *pleural effusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RVGM11F8-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89panchement\\_pleural](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89panchement_pleural)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural\\_effusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural_effusion)

**épaule de Milwaukee**

TG : · arthropathie microcristalline  
 · maladie dégénérative  
 EN : *Milwaukee shoulder syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G1QJ196S-M>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Milwaukee\\_shoulders\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Milwaukee_shoulders_syndrome)

**épaule douloureuse**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 Douleur de l'épaule, de l'omoplate.  
 EN : *painful shoulder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZP80MKHV-5>

**épendymome**

TG : gliome  
 TS : · épendymome malin  
 · sousépendymome

L'épendymome est une tumeur du système nerveux central de type kystique. Dans la majorité des cas il s'agit d'une tumeur bénigne (grade II), mais parfois elle peut être maligne (cancéreuse) et être alors de grade III ou Modèle:IIII. (Wikipédia)

EN : *ependymoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSC3D6TV-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1346753>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ependymome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ependymoma>

**épendymome malin**

TG : · cancer  
 · épendymome  
 EN : *malignant ependymoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPZL34LZ-T>

**épérythrozoonose**

TG : rickettsialose  
 L'épérythrozoonose est une infection bactérienne causée par *Mycoplasma suis* (anciennement appelé *Eperythrozoon suis*) qui vit dans la circulation sanguine des animaux homéothermes, notamment les ovins, constitué de micro-organismes multifformes présents à la surface des hématies et dans le sérum. (Wikipédia)

EN : *eperythrozoonosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBV0DBRT-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89p%C3%A9rythrozoonose>



**éphébophilie**

TG : trouble du comportement sexuel

L'éphébophilie (du grec ancien ἔφηβος / éphēbos (« adolescent ») et φιλία / philía (« amour / amitié ») désigne la préférence sexuelle d'un adulte (de l'un ou l'autre sexe) pour des adolescents ou adolescentes pubères (le plus souvent de 15 à 19 ans) ou pour de jeunes adultes. (Wikipédia)

EN : *ephebophilia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4LBZ820-P>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ph%C3%A9bophilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ephhebophilia>*epheles ab igne*→ **erythema a calore***epheles ignealis*→ **erythema a calore****épipléharon**TG : · malformation  
· pathologie de la paupièreEN : *epiblepharon*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H16M5P10-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3726816>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epiblepharon>**épicanthus**TG : · malformation  
· pathologie de la paupière

Les yeux bridés sont dus à un épicanthus ou pli épicanthique, un repli vertical de la peau qui s'étend de la paupière supérieure au bord du nez. (Wikipédia)

EN : *epicanthus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XL4DZW9R-L>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Yeux\\_brid%C3%A9s](https://fr.wikipedia.org/wiki/Yeux_brid%C3%A9s)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epicanthic\\_fold](https://en.wikipedia.org/wiki/Epicanthic_fold)*epicanthus inversus*→ **blépharophimosis****épicondylite**

TG : pathologie juxtaarticulaire

L'épicondylite latérale du coude, le tennis elbow ou l'épicondylalgie du coude sont différents termes pour désigner la douleur à l'insertion des muscles épicondyliens en latéral du coude souvent associée à un mécanisme de sur-utilisation des extenseurs du poignet. (Wikipédia)

EN : *epicondylitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FK70HSXN-F>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89picondylite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epicondylitis>**épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz**Syn : *maladie de Lewandowsky-Lutz*TG : · cancer de la peau  
· lésion précancéreuse  
· maladie héréditaire  
· virose

L'épidermodysplasie verruciforme, également appelée syndrome de Lutz-Lewandowsky, est une affection cutanée rare d'origine génétique. Elle se caractérise par une sensibilité anormale du revêtement cutané aux papillomavirus. (Wikipédia)

EN : *epidermodysplasia verruciformis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DP7GL2QD-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q974691>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermodysplasie\\_verruciforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermodysplasie_verruciforme)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermodysplasia\\_verruciformis](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermodysplasia_verruciformis)**épidermolyse**TG : dermatose bulleuse  
TS : épidermolyse bulleuseEN : *epidermolysis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4B4WNFG-M>**épidermolyse bulleuse**TG : · épidermolyse  
· maladie autoimmune  
TS : · épidermolyse bulleuse de Dowling Meara  
· épidermolyse bulleuse dystrophique  
· épidermolyse bulleuse dystrophique albopapuloïde  
· épidermolyse bulleuse jonctionnelle  
· épidermolyse bulleuse létale  
· épidermolyse bulleuse transitoireEN : *epidermolysis bullosa*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPPC528T-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q923020>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis\\_bullosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis_bullosa)**épidermolyse bulleuse de Dowling Meara**

TG : épidermolyse bulleuse

L'épidermolyse bulleuse simple est une classe des épidermolyses bulleuses héréditaires. Elle correspond à un groupe de maladies caractérisées par l'apparition de bulles après une sollicitation mécanique. (Wikipédia)

EN : *epidermolysis bullosa simplex*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MGPBNLX6-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3124960>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermolyse\\_bulleuse\\_simple](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermolyse_bulleuse_simple)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis\\_bullosa\\_simplex](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis_bullosa_simplex)

**épidermolyse bulleuse dystrophique**

Syn : *syndrome de Bart*

TG : · épidermolyse bulleuse  
· maladie héréditaire

L'épidermolyse bulleuse dystrophique est une maladie génétique se divisant en trois sous types : l'épidermolyse bulleuse dystrophique récessive type Hallopeau-Siemens (EBDR-HS) ; l'épidermolyse bulleuse dystrophique récessive type non Hallopeau-Siemens ; l'épidermolyse bulleuse dystrophique dominante (EBDD). (Wikipédia)

EN : *dystrophic epidermolysis bullosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJP1R0N1-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermolyse\\_bulleuse\\_dystrophique](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pidermolyse_bulleuse_dystrophique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis\\_bullosa\\_dystrophica](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolysis_bullosa_dystrophica)

**epidermolyse bulleuse dystrophique albopapuloïde**

TG : épidermolyse bulleuse

EN : *albopapuloid dystrophic epidermolysis bullosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZJXG3BK-Z>

**épidermolyse bulleuse jonctionnelle**

TG : · épidermolyse bulleuse  
· maladie héréditaire

EN : *junctional epidermolysis bullosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3FN99NS-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional\\_epidermolysis\\_bullosa\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional_epidermolysis_bullosa_(medicine))

**épidermolyse bulleuse létale**

Syn : *syndrome de Herlitz*

TG : · épidermolyse bulleuse  
· maladie héréditaire

L'épidermolyse bulleuse jonctionnelle létale est une dermatose bulleuse congénitale conduisant rapidement au décès du nouveau-né. (Wikipédia)

EN : *epidermolysis bullosa hereditaria letalis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTC4V8S3-Z>

**épidermolyse bulleuse transitoire**

TG : épidermolyse bulleuse

EN : *transient bullous dermolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHQNWZ1-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Transient\\_bullous\\_dermolysis\\_of\\_the\\_newborn](https://en.wikipedia.org/wiki/Transient_bullous_dermolysis_of_the_newborn)

*épidermolyse staphylococcique*

→ **syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson**

**épididymite**

TG : pathologie de l'épididyme

L'épididymite est une inflammation de l'épididyme. (Wikipédia)

EN : *epididymitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QH41L7J1-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1344812>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pididymite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epididymitis>

**épidurite**

TG : pathologie du système nerveux

EN : *epiduritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSHPHW85-C>

**épiglottite**

TG : pathologie du larynx

L'épiglottite est un type de laryngite pouvant constituer une urgence vitale chez l'enfant et consistant en un œdème de l'épiglotte obstruant les voies aériennes supérieures. (Wikipédia)

EN : *epiglottitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVZDJXJ-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1347065>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89piglottite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epiglottitis>

**épilepsie**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : · atrophie dentatorubropallidolusienne

- épilepsie audiogène
- épilepsie centrencéphalique
- épilepsie de Lennox
- épilepsie déclenchée par la lecture
- épilepsie déclenchée par la lumière scintillante
- épilepsie frontale
- épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg
- épilepsie occipitale
- épilepsie partielle complexe
- épilepsie rolandique
- épilepsie sensitivosensorielle
- épilepsie-sursaut
- état de mal épileptique
- grand mal
- petit mal
- spasme en flexion
- syndrome d'Aicardi
- syndrome de Dravet
- syndrome de Landau et Kleffner
- syndrome de Menkes
- syndrome de MERRF
- syndrome de Pitt-Rogers-Danks
- syndrome de Rasmussen
- syndrome de Sneddon
- syndrome de Wolf-Hirschhorn
- syndrome du naevus sébacé linéaire

L'épilepsie, aussi appelée mal comitial, est une affection neurologique qui touche plus de 50 millions de personnes à travers le monde. (Wikipédia)

EN : *epilepsy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XR4W5FHK-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q41571>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89epilepsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epilepsy>

**épilepsie audiogène**

TG : épilepsie

EN : *audiogenic epilepsy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMH1703Z-W>

**épilepsie centrencéphalique**

TG : épilepsie

EN : *centrencephalic epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4MGWJNJ-1>*épilepsie centrotemporale*→ **épilepsie rolandique****épilepsie de Lennox**Syn : · *syndrome de Lennox-Gastaut*· *syndrome de Lennox*

TG : épilepsie

Le syndrome de Lennox-Gastaut, également connu sous le nom de syndrome de Lennox, est une forme d'épilepsie infantile difficile à traiter qui apparaît le plus souvent entre l'âge de 2 et 6 ans et qui se caractérise par une régression psychomotrice ainsi que des crises fréquentes et de types différents (toniques avec chutes traumatisantes, généralisées tonico-cloniques, des crises toniques nocturnes ou des absences atypiques). (Wikipédia)

EN : *Lennox syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGTFGZ9B-V>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Lennox-Gastaut](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Lennox-Gastaut)[https://en.wikipedia.org/wiki/Lennox%E2%80%93Gastaut\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lennox%E2%80%93Gastaut_syndrome)**épilepsie déclenchée par la lecture**Syn : *épilepsie déclenchée par lecture*

TG : épilepsie

EN : *epilepsy provoked by reading*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLRQZH6H-F>**épilepsie déclenchée par la lumière scintillante**

TG : épilepsie

EN : *photic epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BD3C3M1T-3>*épilepsie déclenchée par lecture*→ **épilepsie déclenchée par la lecture****épilepsie frontale**

TG : épilepsie

L'épilepsie frontale à crises nocturnes ou l'épilepsie du lobe frontale se manifeste par des crises d'épilepsies en séries le plus souvent de survenue nocturne qui sont particulièrement stéréotypées et brèves (de quelques secondes à quelques minutes), quelques personnes auront des crises essentiellement diurnes, mais elles sont relativement moins courantes. (Wikipédia)

EN : *frontal lobe epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QN23GHV5-D>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pilepsie\\_frontale\\_%C3%A0\\_crises\\_nocturnes](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pilepsie_frontale_%C3%A0_crises_nocturnes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal\\_dominant\\_nocturnal\\_frontal\\_lobe\\_epilepsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal_dominant_nocturnal_frontal_lobe_epilepsy)**épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg**

TG : · épilepsie

· *maladie dégénérative*

La maladie d'Unverricht-Lundborg (en abrégé ULD ou EPM1) est la forme la plus commune d'un groupe rare de troubles génétiques de l'épilepsie, appelés épilepsies myocloniques progressives (Wikipédia)

EN : *progressive myoclonus epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQSGTVZV-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7248853>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_d%27Unverricht-Lundborg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_d%27Unverricht-Lundborg)[https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive\\_myoclonus\\_epilepsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive_myoclonus_epilepsy)*épilepsie myoclonique sévère du nourrisson*→ **syndrome de Dravet****épilepsie occipitale**

TG : épilepsie

EN : *occipital lobe epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4NQW2X2-V>**épilepsie partielle complexe**

TG : épilepsie

TS : épilepsie temporale

EN : *complex partial epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHLTMBPN-G>**épilepsie rolandique**Syn : *épilepsie centrotemporale*

TG : épilepsie

EN : *Rolandic epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5Z3QR7T-V>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rolandic\\_epilepsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Rolandic_epilepsy)**épilepsie sensitivosensorielle**

TG : épilepsie

EN : *sensory epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDRXVSM-M>**épilepsie temporale**Syn : *épilepsie temporale psychomotrice*TG : **épilepsie partielle complexe**

L'épilepsie temporale est la forme d'épilepsie la plus fréquente chez l'adulte. La zone atteinte se trouve dans le lobe temporal du cerveau, plus précisément dans l'hippocampe. (Wikipédia)

EN : *temporal lobe epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZB5081H-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q616667>[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pilepsie\\_temporale](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pilepsie_temporale)[https://en.wikipedia.org/wiki/Temporal\\_lobe\\_epilepsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Temporal_lobe_epilepsy)*épilepsie temporale psychomotrice*→ **épilepsie temporale**

**épilepsie-sursaut**Syn : *hyperekplexie*

TG : épilepsie

EN : *startle epilepsy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJC3GP8L-7>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1781802>**épiphora**

TG : pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *epiphora*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWND0Q8V-C>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Epiphora\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Epiphora_(medicine))**épiphyse en cône**

TG : dysplasie osseuse

TS : syndrome trichorhinophalangien

EN : *cone shaped epiphysis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPWN6DDDS-Q>**épiphyse en cône**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

L'épiphyse de l'extrémité supérieure du fémur est, chez l'adolescent, l'affection de hanche la plus commune (Kelsey JL, Keggi KJ and Soutwhick WO., 1970). C'est le glissement en arrière et en bas de l'épiphyse proximale du fémur par rapport à la métaphyse. (Wikipédia)

EN : *epiphysiolysis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHJ0LZH2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89piphyse>

épiphyse fémorale supérieure

→ **ostéochondrite primitive de hanche**

épiphyse vertébrale douloureuse

→ **maladie de Scheuermann****épisclérite**

TG : pathologie de la sclérotique

EN : *episcleritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2X4DVLB-1>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Episcleritis>**épisode mixte**

TG : trouble bipolaire

EN : *mixed episode*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2M34J2J-P>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mixed\\_affective\\_state](https://en.wikipedia.org/wiki/Mixed_affective_state)**épispadias**

TG : · malformation

· pathologie de l'urètre

Un épispadias est une rare malformation du pénis dans lequel l'urètre se termine par une ouverture sur la face supérieure du pénis. (Wikipédia)

EN : *epispadias*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHSP8ZP2-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1347416><https://fr.wikipedia.org/wiki/Epispadias><https://en.wikipedia.org/wiki/Epispadias>**épistaxis**

TG : · hémorragie

· pathologie du nez

Une épistaxis est une hémorragie extériorisée par les fosses nasales. On l'appelle communément un saignement de nez. (Wikipédia)

EN : *epistaxis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRWBZKBV-R>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pistaxis><https://en.wikipedia.org/wiki/Nosebleed>

épithélioma

→ **carcinome**

épithélioma

→ **carcinome**

épithélioma à cellules de Merkel

→ **carcinome à cellules de Merkel**

épithélioma anaplasique

→ **carcinome anaplasique**

épithélioma basocellulaire

→ **carcinome basocellulaire**

épithélioma basocellulaire pigmenté

→ **carcinome basocellulaire pigmenté**

épithélioma basocellulaire sclérodermique

→ **carcinome basocellulaire sclérodermique**

épithélioma calcifié de Malherbe

→ **pilomatrixome**

épithélioma canalaire du sein

→ **carcinome canalaire du sein**

épithélioma cloacogénique

→ **carcinome cloacogénique**

épithélioma cuniculatum

→ **carcinome cuniculatum**

épithélioma de l'endomètre

→ **carcinome de l'endomètre**

épithélioma de l'estomac

→ **carcinome de l'estomac**

épithélioma de l'utérus

→ **carcinome de l'utérus**

épithélioma de la thyroïde

→ **carcinome de la thyroïde**

épithélioma de la verge

→ **carcinome du pénis**

épithélioma du pénis

→ **carcinome du pénis**

épithélioma du sein

→ **carcinome du sein**

épithélioma épidermoïde

→ **carcinome épidermoïde**

épithélioma épidermoïde bronchique

→ **carcinome épidermoïde bronchopulmonaire**

épithélioma épidermoïde de l'endomètre

→ **carcinome épidermoïde de l'endomètre**

épithélioma épidermoïde de la lèvre inférieure

→ **carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure**

épithélioma épidermoïde du canal anal

→ **carcinome épidermoïde du canal anal**

épithélioma épidermoïde du col utérin

→ **carcinome épidermoïde du col utérin**

épithélioma épidermoïde du larynx

→ **carcinome épidermoïde du larynx**

épithélioma gastrique

→ **carcinome de l'estomac**

épithélioma glandulaire

→ **adénocarcinome**

épithélioma glandulaire folliculaire

→ **adénocarcinome folliculaire**

épithélioma glandulaire lobulaire

→ **adénocarcinome lobulaire**

épithélioma glandulaire mucineux

→ **carcinome mucineux**

épithélioma glandulaire muqueux

→ **adénocarcinome muqueux**

épithélioma glandulaire papillaire

→ **adénocarcinome papillaire**

épithélioma in situ

→ **cancer in situ**

### épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn

TG : · carcinome

· pathologie de la peau

EN : *Borst-Jadassohn intra-epidermal epithelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZNC451RC-8>

épithélioma mixte

→ **carcinome mixte**

épithélioma mucoépidermoïde

→ **tumeur mucoépidermoïde**

épithélioma pancréatique

→ **carcinome du pancréas**

épithélioma papillaire

→ **carcinome papillaire**

épithélioma prostatique

→ **carcinome de la prostate**

épithélioma pseudosarcomateux

→ **carcinosarcome**

épithélioma spinocellulaire

→ **carcinome épidermoïde**

épithélioma spinocellulaire cutané

→ **carcinome épidermoïde de la peau**

épithélioma spinocellulaire de la peau

→ **carcinome épidermoïde de la peau**

épithélioma spinocellulaire verruqueux

→ **carcinome épidermoïde verruqueux**

épithélioma spinoglandulaire

→ **carcinome adénosquameux**

épithélioma utérin

→ [carcinome de l'utérus](#)

épithélioma verruqueux

→ [carcinome épidermoïde verruqueux](#)

### épithéliopathie

TG : rétinopathie

TS : épithéliopathie rétinienne diffuse

EN : [epitheliopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CM8QX19R-G>

### épithéliopathie postérieure pigmentaire en plaques

TG : · pathologie de l'uvée

· rétinopathie

EN : [posterior multifocal placoid pigment epitheliopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S37KZ79K-T>

### épithéliopathie rétinienne diffuse

TG : épithéliopathie

EN : [diffuse retinal epitheliopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4WHZPCZ-2>

épithéliosarcome Walker 256

→ [carcinosarcome Walker 256](#)

### épuisement professionnel

Syn : *usure professionnelle*

TG : maladie professionnelle

Le syndrome d'épuisement professionnel, également désigné par l'anglicisme burnout [ˈbɜːnaʊt], combine une fatigue profonde, un désinvestissement de l'activité professionnelle, et un sentiment d'échec et d'incompétence dans le travail. (Wikipédia)

EN : [occupational burnout](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHJB589B-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27%C3%A9puisement\\_professionnel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27%C3%A9puisement_professionnel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Occupational\\_burnout](https://en.wikipedia.org/wiki/Occupational_burnout)

### épusilis

TG : · pathologie de la cavité buccale

· tumeur bénigne

Souvent sans gravité, les épusilis sont des tumeurs bénignes de la muqueuse buccale très fréquentes. Elles peuvent cependant entraîner une gêne fonctionnelle ou esthétique qui peut nécessiter leur ablation. (Wikipédia)

EN : [epulis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9SSL9GC-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q841989>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89pulis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Epulis>

### ergotisme

TG : intoxication

L'ergotisme est une maladie affectant l'humain ou les animaux herbivores qui résulte d'une intoxication par ingestion d'alcaloïdes produits par l'ergot du seigle (*Claviceps purpurea*) ou d'autres espèces du genre *Claviceps*. (Wikipédia)

EN : [ergotism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J4TK4FJ1-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ergotisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ergotism>

### érosion cornéenne

TG : pathologie de l'oeil

EN : [corneal erosion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9QQDTGK-6>

### érosion dentaire

TG : pathologie dentaire

EN : [dental erosion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D62Z9RBZ-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acid\\_erosion](https://en.wikipedia.org/wiki/Acid_erosion)

éruption varicelliforme Kaposi

→ [pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg](#)

### érysipèle

TG : · dermohypodermite

· streptococcie

Un érysipèle ou érésipèle (du grec ἐρυσιπέλας, « peau rouge »), est une infection de la peau due à une bactérie, le streptocoque ou le staphylocoque. (Wikipédia)

EN : [erysipelas](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHZBVS5T-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q207092>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89rysip%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erysipelas>

### érysipéloïde

Syn : *rouget humain*

TG : · bactériose

· pathologie de la peau

EN : [erysipeloid](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FH01RV6X-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1607983>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erysipeloid>

**erythema a calore**

- Syn : · érythème des chaufferettes  
 · ephelis ab igne  
 · erythema ab igne  
 · dermatite des chaufferettes  
 · érythème a calore  
 · ephelis ignealis  
 · dermite a calore  
 · érythème à la chaleur
- TG : · dermatite  
 · érythème

La dermite des chaufferettes (ou encore dermite a calore ou erythema ab igne) est un aspect que peut prendre la peau lors d'une exposition prolongée ou répétée à une source de chaleur, sans qu'il y ait une lésion de brûlure. (Wikipédia)

EN : *erythema a calore*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T9QH1Z96-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2161683>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite\\_des\\_chaufferettes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermite_des_chaufferettes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_ab\\_igne](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_ab_igne)

*erythema ab igne*

→ **erythema a calore**

**erythema chronicum migrans**

- TG : · érythème  
 · maladie de Lyme

L'érythème migrant est l'une des manifestations externes, (présente dans 50 % des cas environ) mais non obligatoire du début de la maladie de Lyme (autrefois aussi nommée « érythème chronique migrant de Lipschutz »). Il s'étend autour du point de piqûre par une tique, et est plus souvent (chez l'adulte surtout) situé sur la moitié basse du corps. (Wikipédia)

EN : *erythema chronicum migrans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4PV4GTZ-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_migrant](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_migrant)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_migrans](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_migrans)

**erythema dyschromicum perstans**

- TG : · érythème  
 · trouble de la pigmentation

EN : *erythema dyschromicum perstans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXLRXS6G-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_dyschromicum\\_perstans](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_dyschromicum_perstans)

**erythema elevatum diutinum**

- TG : · dermatose neutrophilique  
 · érythème  
 · vascularite

EN : *eritema elevatum diutinum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRSG9V3C-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_elevatum\\_diutinum](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_elevatum_diutinum)

**erythema gyratum atrophicans transiens**

- TG : érythème
- EN : *eritema gyratum atrophicans transiens*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFG7RPJD-0>

**erythema gyratum perstans**

- TG : érythème
- EN : *eritema gyratum perstans*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVRHRFRV>

**erythema gyratum repens**

- TG : · érythème  
 · syndrome paranéoplasique
- EN : *eritema gyratum repens*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDLXRRSL-0>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_gyratum\\_repens](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_gyratum_repens)

**érythème**

- TG : pathologie de la peau
- TS : · erythema a calore  
 · erythema chronicum migrans  
 · erythema dyschromicum perstans  
 · erythema elevatum diutinum  
 · erythema gyratum atrophicans transiens  
 · erythema gyratum perstans  
 · erythema gyratum repens  
 · érythème annulaire  
 · érythème bulleux  
 · érythème fessier  
 · érythème induré  
 · érythème infectieux  
 · érythème nécrotique migrant  
 · érythème noueux  
 · érythème périonifficiel  
 · érythème pigmenté fixe  
 · érythème polymorphe  
 · érythème scarlatiniforme desquamant récidivant  
 · érythème toxique du nouveau-né  
 · syndrome de MARSH  
 · syndrome des doigts rouges  
 · syndrome main-pied-bouche  
 · telangiectasia macularis eruptiva perstans

L'érythème est la lésion dermatologique la plus courante; caractérisée par une rougeur congestive de la peau, diffuse ou localisée, s'effaçant à la vitropression (c'est-à-dire à l'appui, via notamment un verre de montre). (Wikipédia)

EN : *erythema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB8CS488-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema>

*érythème a calore*

→ **erythema a calore**

*érythème à la chaleur*

→ **erythema a calore**

**érythème annulaire**

- TG : érythème
- TS : érythème annulaire centrifuge
- EN : *erythema annulare*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MF61KHZ4-W>

### érythème annulaire centrifuge

TG : érythème annulaire

L'« Érythème annulaire centrifuge » (EAC) ou en latin médical « Erythema Annulare Centrifugum » est une rougeur congestive de la peau, diffuse ou localisée, s'effaçant à la vitropression (manifestation externe d'une vasodilatation), et l'une des formes d'érythèmes annulaires. (Wikipédia)

**EN :** *erythema annulare centrifugum*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMZSBR3M-Q>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q17148651>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_annulaire\\_centrifuge](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_annulaire_centrifuge)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_annulare\\_centrifugum](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_annulare_centrifugum)

### érythème bulleux

TG : · dermatose bulleuse  
 · érythème

**EN :** *bullous erythema*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5MDLBKX-7>

*érythème des chaufferettes*

→ **erythema a calore**

*érythème exsudatif multiforme*

→ **érythème polymorphe**

### érythème fessier

TG : érythème

L'érythème fessier, ou dermatite du siège, est une lésion du derme courante chez le bébé porteur de couches. (Wikipédia)

**EN :** *napkin dermatitis*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NL3SW5BQ-2>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Irritant\\_diaper\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Irritant_diaper_dermatitis)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_fessier](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_fessier)

### érythème fessier du nourrisson

TG : dermatite de contact

**EN :** *diaper dermatitis*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRZW708F-0>

### érythème induré

TG : · érythème  
 · vascularite nodulaire

**EN :** *erythema induratum*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HB9R2LG3-4>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_induratum](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_induratum)

### érythème infectieux

Syn : mégalérythème épidémique

TG : · érythème  
 · virose

Le mégalérythème épidémique, ou la cinquième maladie, ou l'érythème infectieux aigu ou syndrome des joues giflées, (Wikipédia)

**EN :** *erythema infectiosum*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VL383CF0-5>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q753654>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9gal%C3%A9ryth%C3%A8me\\_%C3%A9pid%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9gal%C3%A9ryth%C3%A8me_%C3%A9pid%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fifth\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Fifth_disease)

### érythème nécrotique migrant

TG : · érythème  
 · syndrome paranéoplasique

**EN :** *necrotic migrans erythema*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DD0PMHPH-2>

### érythème nouveau

TG : érythème  
 TS : · érythème nouveau lépreux  
 · érythème nouveau migrateur  
 · syndrome de Löfgren

L'érythème nouveau est une dermo-hypodermite septale. C'est la variante clinico-pathologique la plus fréquente des panniculites. (Wikipédia)

**EN :** *erythema nodosum*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9QDKMMK-J>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1363738>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_nouveau](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_nouveau)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_nodosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_nodosum)

### érythème nouveau lépreux

TG : · érythème nouveau  
 · réaction lépreuse

**EN :** *erythema nodosum leprosum*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5FR71Q5-H>

### érythème nouveau migrateur

TG : érythème nouveau  
**EN :** *erythema nodosum migrans*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QV6D5DSQ-C>

### érythème périorificiel

TG : érythème  
**EN :** *periorificial erythema*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2Z139P9-8>

### érythème pigmenté fixe

TG : érythème

L'érythème pigmenté fixe est une lésion dermatologique ayant l'aspect d'une tache brune ovale, bien limitée, unique mais parfois multiple. (Wikipédia)

**EN :** *fixed drug eruption*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCML4Z13-7>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_pigment%C3%A9\\_fixe](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_pigment%C3%A9_fixe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fixed\\_drug\\_reaction](https://en.wikipedia.org/wiki/Fixed_drug_reaction)



**érythème polymorphe**

Syn : *érythème exsudatif multiforme*  
 TG : · dermatose bulleuse  
 · érythème

L'érythème polymorphe est une dermatose éruptive aiguë. (Wikipédia)

EN : *erythema multiform*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J387BWZ3-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_polymorphe](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_polymorphe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_multiforme](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_multiforme)

**érythème scarlatiniforme desquamant récidivant**

TG : érythème

EN : *erythema scarlatiniforme desquamativum recidivans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3D5C98Q-T>

**érythème toxique du nouveau-né**

TG : érythème

L'érythème toxique du nouveau-né est un érythème transitoire apparaissant entre 24 et 72 heures de vie, chez un nouveau-né sur deux. (Wikipédia)

EN : *erythema toxicum neonatorum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTBT5BN1-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me\\_toxique\\_du\\_nouveau-n%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ryth%C3%A8me_toxique_du_nouveau-n%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema\\_toxicum\\_neonatorum](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythema_toxicum_neonatorum)

*érythermalgie*

→ **érythromélagie**

**érythrasma**

TG : · actinomycose  
 · pathologie de la peau

L'érythrasma est une infection cutanée fréquente à *Corynebacterium minutissimum* (bactérie saprophyte). (Wikipédia)

EN : *eritrasma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3JR674W-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89rythrasma>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erythrasma>

**érythroblastopénie**

TG : anémie aplasique

En médecine, une érythroblastopénie se définit par un taux d'érythroblastes dans la moelle osseuse inférieur à la normale. (Wikipédia)

EN : *pure red cell aplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CMB42VW0-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3591490>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89rythroblastop%C3%A9nie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pure\\_red\\_cell\\_aplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Pure_red_cell_aplasia)

*érythroblastopénie de type Blackfan-Diamond*

→ **anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond**

**érythrodermie**

TG : pathologie de la peau  
 TS : · érythrodermie ichtyosiforme  
 · érythrodermie progressive  
 · érythrodermie variable  
 · ichtyose linéaire circonflexe  
 · syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson  
 · syndrome de Lyell

Étymologie : tiré du grec ε' ρ υ θ ρ ο' ς "eruthros", « rouge ». L'érythrodermie se définit par un érythème généralisé associé à une desquamation constante et d'évolution prolongée. (Wikipédia)

EN : *erythroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GSFRCBFN-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1363741>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89rythrodermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erythroderma>

**érythrodermie ichtyosiforme**

TG : · érythrodermie  
 · hyperkératose  
 TS : · bébé collodion  
 · érythrodermie ichtyosiforme bulleuse  
 · érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse  
 · syndrome de Comèl-Netherton  
 · syndrome de Dorfman-Chanarin

EN : *ichthyosiform erythroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DV3MS69Z-0>

**érythrodermie ichtyosiforme bulleuse**

Syn : *hyperkératose épidermolytique*

TG : · dermatose bulleuse  
 · érythrodermie ichtyosiforme  
 · hyperkératose  
 · maladie héréditaire

EN : *bullous ichthyosiform erythroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4NHTKSL-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3801491>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolytic\\_hyperkeratosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermolytic_hyperkeratosis)

*érythrodermie ichtyosiforme de Netherton*

→ **syndrome de Comèl-Netherton**

**érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse**

Syn : *ichtyose lamellaire*

TG : · érythrodermie ichtyosiforme  
 · ichtyose  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire

EN : *non-bullous ichthyosiform erythroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7B3GJ02-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lamellar\\_ichthyosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lamellar_ichthyosis)

**érythrodermie**

TG : pathologie de la peau  
 TS : · érythrodermie progressive  
 · érythrodermie variable

EN : *erythrodermia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L8QSPHHR-N>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Erythrodermia>

**érythrokatodermie progressive**

- TG : · érythrodermie  
· érythrokatodermie  
· hyperkatodose  
· maladie héréditaire

EN : *progressive erythrokeratoderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4VG7PC6-6>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive\\_symmetric\\_erythrokeratoderma](https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive_symmetric_erythrokeratoderma)

**érythrokatodermie variable**

- TG : · érythrodermie  
· érythrokatodermie  
· hyperkatodose  
· maladie héréditaire

L'érythrokatodermie variable de Mendès da Costa est une forme rare d'érythrodermie héréditaire. (Wikipédia)

EN : *erythrokeratoderma variabilis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNQK6Q6W-G>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/C3%89rythrok%C3%A9ratodermie\\_variable\\_de\\_Mend%C3%A8s\\_da\\_Costa](https://fr.wikipedia.org/wiki/C3%89rythrok%C3%A9ratodermie_variable_de_Mend%C3%A8s_da_Costa)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythrokeratoderma\\_variabilis](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythrokeratoderma_variabilis)

**érythroleucémie**

- TG : syndrome myéloprolifératif  
TS : leucémie de Friend  
EN : *erythroleukemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JM26V9H5-R>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_erythroid\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_erythroid_leukemia)

**érythromélgie**

- Syn : *érythermalgie*  
TG : · acrosyndrome  
· algie

De manière générale, les érythromélgies (du grec « melos » [-mèle, -mélie, mélique] relatif au membre, et du grec « algos » [algo-, -algie, -algique] qui signifie douleur) sont des épisodes intermittents de sensation douloureuse des extrémités (jambes, talons, orteils, dessus du pied le plus souvent), avec impression de chaleur et rougeur de la peau. (Wikipédia)

EN : *erythromelalgia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVMNDN2F-4>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q524353>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/C3%89rythrom%C3%A9lgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Erythromelalgia>

**érythromélanose folliculaire**

- TG : · dermatose papuleuse  
· dermatose pustuleuse  
· trouble de la pigmentation  
EN : *erythromelanosis follicularis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W4DXCBKR-1>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythromelanosis\\_follicularis\\_faciei\\_et\\_collis](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythromelanosis_follicularis_faciei_et_collis)

**érythroplasie buccale**

- TG : · cancer de la cavité buccale  
· lésion précancéreuse  
EN : *oral erythroplakia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R98XKMT6-Z>

**érythroplasie de Queyrat**

- TG : · cancer de la peau  
· lésion précancéreuse  
EN : *erythroplasia of Queyrat*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BV0T8ZQN-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythroplasia\\_of\\_Queyrat](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythroplasia_of_Queyrat)

**escarre**

- TG : pathologie de la peau  
TS : escarre de décubitus  
Une escarre [pressure ulcer en anglais], parfois appelée plaie de lit ou ulcère de décubitus, ou encore plaie de pression au Québec, est une lésion cutanée d'origine ischémique liée à une compression des tissus (Wikipédia)

EN : *sore*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JT8P5MBM-T>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Escarre>

**escarre de décubitus**

- TG : escarre  
EN : *pressure sore*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9PRPMH3-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pressure\\_ulcer](https://en.wikipedia.org/wiki/Pressure_ulcer)

**ésophorie**

- TG : strabisme  
EN : *esophoria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q746V7B1-Q>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Esophoria>

esotropie

→ **strabisme convergent**

**esthésioneuroblastome**

- TG : cancer du nez  
L'esthésioneuroblastome (ou neuroblastome) olfactif est une tumeur rare se développant aux dépens du nerf olfactif dans la cavité nasale. (Wikipédia)

EN : *olfactory neuroblastoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5TPC4Q7-2>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Esth%C3%A9sioneuroblastome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Esthesioneuroblastoma>

**état de mal asthmatique**

- TG : asthme  
EN : *status asthmaticus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V9R35Z68-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q826759>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_severe\\_asthma](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_severe_asthma)

**état de mal épileptique**TG : [épilepsie](#)

L'état de mal épileptique est la complication médicale la plus redoutée de l'épilepsie, elle engage le pronostic vital et fonctionnel, car il y a un risque de séquelles neurologiques définitives. (Wikipédia)

EN : [subintractant crisis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNMSXG1Z-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89tat\\_de\\_mal\\_%C3%A9pileptique](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89tat_de_mal_%C3%A9pileptique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Status\\_epilepticus](https://en.wikipedia.org/wiki/Status_epilepticus)**état de stress aigu**TG : [trouble anxieux](#)

Une réaction aiguë au stress, également nommée réaction aiguë à un facteur de stress (dans la CIM-10), choc psychologique ou choc, est un phénomène psychique causé par un violent événement traumatisant ou terrifiant. (Wikipédia)

EN : [acute stress disorder](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2FX3XLJ-7>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q424221>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9action\\_aigu\\_%C3%AB\\_au\\_stress](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9action_aigu_%C3%AB_au_stress)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_stress\\_reaction](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_stress_reaction)**état de stress posttraumatique**Syn : [syndrome posttraumatique](#)[névrose posttraumatique](#)TG : [névrose](#)[trouble anxieux](#)TS : [choc d'obus](#)[syndrome du survivant](#)

Le trouble de stress post-traumatique, ou TSPT, désigne un type de trouble anxieux sévère qui se manifeste à la suite d'une expérience vécue comme traumatisante avec une confrontation à des idées de mort,.. (Wikipédia)

EN : [posttraumatic stress disorder](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TG1CZHM4-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_stress\\_post-traumatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_stress_post-traumatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Posttraumatic\\_stress\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Posttraumatic_stress_disorder)**état dépressif**Syn : [dépression majeure](#)[dépression nerveuse](#)TG : [trouble de l'humeur](#)TS : [dépression gériatrique](#)[dépression psychotique](#)[dépression vasculaire](#)[deuil pathologique](#)[syndrome du lobe temporal](#)[syndrome prédépressif](#)

La dépression, également appelée dépression caractérisée, dépression clinique ou dépression majeure, est un trouble mental caractérisé par des épisodes de baisse d'humeur (tristesse) accompagnée d'une faible estime de soi et d'une perte de plaisir ou d'intérêt dans des activités habituellement ressenties comme agréables par l'individu. (Wikipédia)

EN : [depression](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZ9X1PWC-T>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9pression\\_\(psychiatrie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9pression_(psychiatrie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Major\\_depressive\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Major_depressive_disorder)

état précancéreux

→ [lésion précancéreuse](#)**état prépsychotique**TG : [psychopathologie](#)EN : [prepsychotic state](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHZVK87M-F>**état végétatif**Syn : [stade végétatif](#)TG : [coma](#)

Le syndrome d'éveil non répondant ou état végétatif chronique (EVC) est l'état d'une personne apathique, semblant ne plus échanger avec son environnement, ses fonctions cérébrales supérieures n'étant à aucun moment mobilisées. (Wikipédia)

EN : [vegetative state](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TRND0CJR-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d\\_%27%C3%A9veil\\_non\\_r%C3%A9pondant](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d_%27%C3%A9veil_non_r%C3%A9pondant)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Persistent\\_vegetative\\_state](https://en.wikipedia.org/wiki/Persistent_vegetative_state)**étoile maculaire**TG : [rétinopathie](#)EN : [macular star](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7W42BJX-M>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_sparing](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_sparing)**euryblépharon**TG : [malformation](#)[pathologie de la paupière](#)EN : [euryblepharon](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P0LB50C1-H>**éventration**TG : [pathologie de l'abdomen](#)TS : [hernie congénitale du diaphragme](#)

L'éventration ou éviscération est l'ablation d'une partie ou de la totalité des organes du tractus gastro-intestinal (les intestins, ou viscères), habituellement par une incision horizontale pratiquée dans la région abdominale. (Wikipédia)

EN : [eventration](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4S3L69B-N>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C3%89ventration>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Eventration>

éventration diaphragmatique

→ [hernie congénitale du diaphragme](#)**éversion de la paupière**TG : [pathologie de la paupière](#)

L'ectropion est l'éversion du bord libre de la paupière (paupière inférieure le plus souvent), dont le bord très séparé de la cornée expose largement la conjonctive à l'action de l'air. (Wikipédia)

EN : [eyelid eversion](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J68HLHRG-T>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ectropion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ectropion>

**exanthème**

- TG : pathologie de la peau  
 TS : · exanthème coïtal équin  
 · exanthème périflexural asymétrique  
 · exanthème subit  
 · exanthème vésiculeux

Un exanthème ou une éruption cutanée (ou parfois un rash) est une éruption érythémateuse cutanée diffuse d'apparition aiguë, le plus souvent transitoire. (Wikipédia)

EN : *exanthema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSNNJ8RM-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Exanth%C3%A8me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Exanthem>

**exanthème coïtal équin**

- TG : · exanthème  
 · virose

EN : *equine coital exanthema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0C396RG-3>

**exanthème périflexural asymétrique**

- TG : exanthème  
 EN : *asymmetric periflexural exanthema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXR2VSPV-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Asymmetric\\_periflexural\\_exanthem\\_of\\_childhood](https://en.wikipedia.org/wiki/Asymmetric_periflexural_exanthem_of_childhood)

**exanthème subit**

- Syn : *roséole infantile*  
 TG : · exanthème  
 · virose

L'exanthème subit, ou roséole infantile, est une maladie virale bénigne causée par un herpèsvirus de type 6 (HHV-6). (Wikipédia)

EN : *exanthema subitum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJF55703-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q720032>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Exanth%C3%A8me\\_subit](https://fr.wikipedia.org/wiki/Exanth%C3%A8me_subit)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Roseola>

**exanthème vésiculeux**

- TG : · exanthème  
 · virose

EN : *vesicular exanthema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QN96S4H0-2>

*excès apparent de minéralocorticoïde*

→ **syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde**

*excoriation névrotique*

→ **acné excoriée**

*excroissance du plexus choroïde*

→ **papillome du plexus choroïde**

**exencéphalie**

- TG : · malformation  
 · pathologie du système nerveux

EN : *exencephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7XSXP96-N>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Exencephaly>

**exfoliation du cristallin**

- TG : pathologie du cristallin  
 EN : *lens exfoliation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3NKDN4V-3>

**exophorie**

- TG : strabisme

L'exophorie est une forme d'hétérophorie se définissant comme une déviation pathologique des globes oculaires apparaissant seulement lorsque la vision des deux yeux est dissociée. (Wikipédia)

EN : *exophoria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRS3MJBD-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Exophorie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Exophoria>

**exophtalmie**

- TG : pathologie de l'orbite de l'oeil  
 TS : exophtalmie pulsatile

L'exophtalmie (ou proptose) est une extrusion antérieure de l'œil hors de l'orbite. L'exophtalmie peut être soit bilatérale (comme cela se rencontre en cas de maladie de Graves-Basedow) soit unilatérale (comme en cas de tumeur de l'orbite). (Wikipédia)

EN : *exophthalmus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2XMNZ9W-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Exophtalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Exophthalmus>

**exophtalmie pulsatile**

- TG : exophtalmie  
 EN : *pulsating exophthalmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0X9LTLN-X>

**exorbitisme**

- TG : pathologie de l'oeil  
 EN : *exorbitism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J94GD2VZ-L>

*exotropie*

→ **strabisme divergent**

**exstrophie cloacale**

- TG : · malformation  
 · pathologie de l'abdomen  
 EN : *cloacal exstrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBRN4D0C-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5134736>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cloaca\\_exstrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Cloaca_exstrophy)

**exstrophie vésicale**

TG : · malformation  
· pathologie de la vessie

EN : *vesical exstrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KX1384X6-6>

---

**exsudat rétinien**

TG : rétinopathie

EN : *retinal exudate*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLSXZHPM-S>

---

**extinction visuelle**

TG : trouble de la vision

EN : *visual extinction*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRZSKM8C-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Visual\\_extinction](https://en.wikipedia.org/wiki/Visual_extinction)

---

**extrasystole**

TG : trouble de l'excitabilité

TS : · bigéminisme  
· extrasystole auriculaire  
· extrasystole ventriculaire

Une extrasystole est un trouble du rythme cardiaque correspondant à une contraction prématurée d'une des cavités du cœur. (Wikipédia)

EN : *extrasystole*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1DNV8Q3-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Extrasystole>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Premature\\_heart\\_beat](https://en.wikipedia.org/wiki/Premature_heart_beat)

---

**extrasystole auriculaire**

TG : extrasystole

EN : *atrial extrasystole*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M394WFBD-W>

---

**extrasystole ventriculaire**

TG : extrasystole

Une extrasystole ventriculaire (« ESV ») est une contraction prématurée (extrasystole) du ventricule cardiaque et issue de ce dernier. (Wikipédia)

EN : *ventricular extrasystole*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1PN0WSJ-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Extrasystole\\_ventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Extrasystole_ventriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Premature\\_ventricular\\_contraction](https://en.wikipedia.org/wiki/Premature_ventricular_contraction)

---

**extrémités en pince de homard**

TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie de la main  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *split-hand split-foot syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKM0J6RV-N>

---

**exulceratio simplex de Dieulafoy**

TG : · pathologie de l'estomac  
· pathologie des vaisseaux sanguins

L'ulcère de Dieulafoy est une lésion hémorragique de la muqueuse gastrique à l'origine d'hémorragies digestives (hautes le plus souvent). (Wikipédia)

EN : *Dieulafoy disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWT8S8DV-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re\\_de\\_Dieulafoy](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re_de_Dieulafoy)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dieulafoy%27s\\_lesion](https://en.wikipedia.org/wiki/Dieulafoy%27s_lesion)

---

## F

facteur antihémophilique A

→ [facteur VIII](#)

facteur antihémophilique B

→ [facteur IX](#)

### facteur IX

Syn : *facteur antihémophilique B*

TG : substance biologique

TA : hémophilie B

Le facteur anti-hémophilique B est utilisé dans le traitement de l'hémophilie B. (Wikipédia)

EN : *factor IX*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B67HTBG7-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Facteur\\_anti-h%C3%A9mophilique\\_B](https://fr.wikipedia.org/wiki/Facteur_anti-h%C3%A9mophilique_B)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Factor\\_IX](https://en.wikipedia.org/wiki/Factor_IX)

### facteur VIII

Syn : *facteur antihémophilique A*

TG : substance biologique

TA : hémophilie A

Le facteur VIII ou facteur anti-hémophilique A est une protéine contenue dans le plasma (sang débarrassé de ses globules rouges et de ses globules blancs) à l'état de traces, jouant un rôle de cofacteur dans la cascade de la coagulation. (Wikipédia)

EN : *factor VIII*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPQZR76D-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Facteur\\_VIII](https://fr.wikipedia.org/wiki/Facteur_VIII)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Factor\\_VIII](https://en.wikipedia.org/wiki/Factor_VIII)

### fasciite

TG : pathologie du tissu conjonctif

TS : · fasciite à éosinophiles

· fasciite nécrosante

· fasciite nodulaire

En médecine, une fasciite est une inflammation du fascia. (Wikipédia)

EN : *fasciitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQN8HT56-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1870975>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fasciite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fasciitis>

### fasciite à éosinophiles

Syn : *syndrome de Shulman*

TG : · fasciite

· maladie de système

· pathologie de la peau

Le Syndrome de Shulman ou fasciite avec éosinophilie (aussi appelé maladie de Shulman ou fasciite à éosinophiles) est une affection caractérisée par une infiltration œdémateuse et indurée des aponévroses péri-musculaires profondes et des cloisons musculaires. (Wikipédia)

EN : *eosinophilic fasciitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHJ0S0PZ-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2325206>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Shulman](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Shulman)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_fasciitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_fasciitis)

fasciite gangréneuse

→ [fasciite nécrosante](#)

### fasciite nécrosante

Syn : *fasciite gangréneuse*

TG : · bactériose

· fasciite

· pathologie de la peau

La fasciite nécrosante est une infection rare de la peau et des tissus sous-cutanés profonds, se propageant le long des fascia et du tissu adipeux, surtout causée par le streptocoque du groupe A (*Streptococcus pyogenes*) mais également par d'autres bactéries telles que *Vibrio vulnificus*, *Clostridium perfringens* ou *Bacteroides fragilis* (en). (Wikipédia)

EN : *necrotizing fasciitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q67Z14DS-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1145674>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fasciite\\_n%C3%A9crosante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fasciite_n%C3%A9crosante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing\\_fasciitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing_fasciitis)

### fasciite nodulaire

TG : · fasciite

· maladie de système

· pathologie de la peau

EN : *nodular fasciitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0XTNGMT-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular\\_fasciitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular_fasciitis)

### fasciolase

TG : distomatose

La fasciolose, parfois aussi appelée fasciolase ou distomatose hépatique, est une helminthose hépato-biliaire provoquée par la migration dans le parenchyme hépatique des formes immatures, puis par la localisation dans les voies biliaires des formes adultes d'un trématode hématophage de la famille des Fasciolidés et du genre *Fasciola*. (Wikipédia)

EN : *fasciolosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPB8PN3G-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fasciolose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fasciolosis>

fatigue visuelle

→ [asthénopie](#)

**fatigue vocale**

TG : pathologie du larynx

EN : *vocal fatigue*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R8LVW6S4-X>**faux anévrisme**Syn : *pseudoanévrisme*

TG : pathologie des artères

Un pseudo-anévrisme ou faux anévrisme est une petite poche de sang communiquant avec une artère ou une cavité cardiaque et secondaire à la rupture de la paroi de ces dernières. (Wikipédia)

EN : *false aneurysm*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6CPWK4K-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo\\_an%C3%A9vrisme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo_an%C3%A9vrisme)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudoaneurysm>**faux anévrisme artériel**

TG : pathologie des artères

EN : *arterial false aneurysm*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8Z136SX-8>**faux anévrisme de l'aorte**Syn : *pseudoanévrisme de l'aorte**pseudoanévrisme de l'aorte*

TG : pathologie des artères

EN : *aortic false aneurysm*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTPBLW2F-3>**favus**

TG : teigne

Le favus, favid ou teigne favique (du latin signifiant « gâteau de miel »), est un type de teigne du cuir chevelu. (Wikipédia)

EN : *favus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPN63ZR3-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Favus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Favus>**fécalome**

TG : pathologie de l'intestin

Le fécalome est une accumulation de matières fécales déshydratées et stagnantes dans le rectum. Il entraîne le plus souvent une constipation douloureuse et peut même remonter dans le côlon et être confondu avec une tumeur abdominale. (Wikipédia)

EN : *coproma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RRP77NQT-9>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/F%C3%A9calome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fecalith>**femme maltraitée**Syn : *syndrome de la femme battue*

TG : victimologie

EN : *woman abuse*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVGPZ68N-2>

fenêtre aortopulmonaire congénitale

→ **fistule aortopulmonaire congénitale**

fente labiale

→ **bec de lièvre****fente palatine**Syn : *fissure congénitale du palais*TG : *malformation**pathologie de la cavité buccale*TS : *dysostose orodigitofaciale**immunodéficit héréditaire DiGeorge**syndrome blépharo-cheilo-odontique**syndrome de Pierre Robin**syndrome de Rapp-Hodgkin**syndrome de Stickler**syndrome de Van der Woude**syndrome des ptérygions poplités*EN : *cleft palate*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV33LMSQ-8>**fibrillation auriculaire**Syn : *arythmie complète*TG : *trouble de l'excitabilité*

La fibrillation atriale, également appelée fibrillation auriculaire (FA) est le plus fréquent des troubles du rythme cardiaque. (Wikipédia)

EN : *atrial fibrillation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TR0K92ST-S>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q815819>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrillation\\_atriale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrillation_atriale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial\\_fibrillation](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial_fibrillation)**fibrillation ventriculaire**TG : *trouble de l'excitabilité*

La fibrillation ventriculaire (FV) est un trouble du rythme cardiaque correspondant à la contraction rapide, désorganisée et inefficace des ventricules cardiaques. (Wikipédia)

EN : *ventricular fibrillation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8FZNTVB-7>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrillation\\_ventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrillation_ventriculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_fibrillation](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_fibrillation)**fibrinogène anormal**TG : *anomalie biologique*TS : *cryofibrinogénémie*EN : *abnormal fibrinogen*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PVNT8ZSD-P>**fibroadénome**Syn : *adénofibrome*TG : *tumeur bénigne*TS : *fibroadénome du sein**syringofibroadénome*

L'adénofibrome (ou fibroadénome) est une tumeur bénigne du sein composée de tissus fibreux et de tissus glandulaires atteignant la glande mammaire. (Wikipédia)

EN : *fibroadenoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LPB21K6C-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ad%C3%A9nofibrome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibroadenoma>

### fibroadénome du sein

TG : · fibroadénome  
· pathologie du sein  
EN : *breast fibroadenoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1C2LJ78-9>

*fibroangioadénomatose congénitale hépatique*

→ **maladie polykystique hépatorénale**

### fibrochondrogénèse

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

Le fibrochondrogénèse est un nanisme léthal très rare. Il se distingue des autres formes de nanismes létaux par: (Wikipédia)

EN : *fibrochondrogenesis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NN8LGMDN-G>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3071315>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrochondrogen%C3%A8se>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrochondrogenesis>

*fibrodysplasie ossifiante progressive*

→ **myosite ossifiante progressive**

### fibroélastome papillaire

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· tumeur bénigne  
EN : *papillary fibroelastome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBN7BDH1-4>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary\\_fibroelastoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary_fibroelastoma)

### fibroélastose endocardique

TG : pathologie de l'endocarde  
EN : *endocardial fibroelastosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSC45GGR-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5376225>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Endocardial\\_fibroelastosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Endocardial_fibroelastosis)

*fibrohistiocyte*

→ **histiocyte fibreux**

### fibrokératome

TG : · pathologie de la peau  
· tumeur bénigne  
TS : fibrokératome digital  
EN : *fibrokeratoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW0JW7RJ-V>

### fibrokératome digital

TG : · fibrokératome  
· pathologie de la main  
EN : *digital fibrokeratoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GN0XWZ1W-8>

### fibrolipome

TG : lipome  
TS : fibrolipome ossifiant  
EN : *fibrolipoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PP0VMVS5-V>

### fibrolipome ossifiant

TG : fibrolipome  
EN : *ossifying fibrolipoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBSTRWSM-7>

### fibromatose

TG : · pseudotumeur  
· tumeur bénigne  
TS : · fibromatose de l'aponévrose plantaire  
· fibromatose juvénile  
· fibromatosis colli

Les fibromatoses sont des maladies fibroblastiques multifocales évolutives. (Wikipédia)

EN : *fibromatosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V911D73D-0>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1410851>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibromatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibromatosis>

### fibromatose de l'aponévrose plantaire

Syn : *maladie de Ledderhose*  
TG : · fibromatose  
· pathologie du pied  
· pathologie juxtaarticulaire  
EN : *plantar fibromatosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1GB07XP-6>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Plantar\\_fibromatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Plantar_fibromatosis)

### fibromatose juvénile

TG : · fibromatose  
· maladie de système  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· stomatologie  
EN : *juvenile fibromatosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZ07C46K-C>

### fibromatosis colli

TG : · fibromatose  
· pathologie du muscle strié  
EN : *fibromatosis colli*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFCN53K7-Q>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fibromatosis\\_colli](https://en.wikipedia.org/wiki/Fibromatosis_colli)

### fibrome

TG : tumeur bénigne  
TS : · élastofibrome  
· fibrome chondromyxoïde  
· fibrome odontogène  
· fibrome ossifiant  
· fibrome périfolliculaire

Un fibrome est une tumeur bénigne (non cancéreuse), développée par prolifération fibroblastique pure. Il se compose de tissus conjonctif ou fibreux. (Wikipédia)

EN : *fibroma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHWWSZHL-S>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4667072>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibroma>



**fibrome chondromyxoïde**

TG : · fibrome  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *chondromyxoid fibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HN9KFR2J-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chondromyxoid\\_fibroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Chondromyxoid_fibroma)

*fibrome desmoïde*

→ **tumeur desmoïde**

**fibrome odontogène**

TG : · fibrome  
· pathologie des maxillaires  
· tumeur odontogène

EN : *odontogenic fibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVZKW0CK-W>

**fibrome ossifiant**

TG : · fibrome  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *ossifying fibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z57QM685-H>

**fibrome périfolliculaire**

TG : fibrome

EN : *perifollicular fibroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W5Z1Q7H9-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Perifollicular\\_fibroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Perifollicular_fibroma)

**fibromyalgie**

TG : · algie  
· pathologie du muscle strié  
· pathologie du système ostéoarticulaire

La fibromyalgie (FM), ou syndrome fibromyalgique a également été appelée fibrosite, syndrome polyalgique idiopathique diffus (SPID) ou polyenthésopathie. (Wikipédia)

EN : *fibromyalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CD1W0J4J-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q540571>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibromyalgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibromyalgia>

**fibromyxome**

Syn : *myxofibrome*

TG : tumeur

EN : *fibromyxoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9L8JSP6-D>

*fibroplasie épirétinienne spontanée*

→ **syndrome de Jaffe**

**fibroplasie rétrolentale**

Syn : *rétinopathie des prématurés*

TG : · pathologie du nouveau-né  
· rétinopathie

La rétinopathie du prématuré est une maladie consistant en un dysfonctionnement des vaisseaux sanguins de la rétine chez le prématuré. (Wikipédia)

EN : *retrolental fibroplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6NQ1CRV-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinopathie\\_du\\_pr%C3%A9matur%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinopathie_du_pr%C3%A9matur%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Retinopathy\\_of\\_prematurity](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinopathy_of_prematurity)

**fibrosarcome**

TG : cancer

Le fibrosarcome est une prolifération conjonctive maligne caractérisée par une différenciation purement fibroblastique. (Wikipédia)

EN : *fibrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0RMX1Q8-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1362453>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrosarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrosarcoma>

**fibrosclérose**

TG : maladie

TS : fibrosclérose multifocale

EN : *fibrosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSZFGZ0P-M>

**fibrosclérose multifocale**

TG : fibrosclérose

EN : *multifocal fibrosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5LXL3L9-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Multifocal\\_fibrosclerosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Multifocal_fibrosclerosis)

**fibrose**

TG : pathologie du tissu conjonctif

TS : · fibrose de l'urètre masculin  
· fibrose hépatique  
· fibrose myocardique  
· fibrose nodulaire sousépidermique  
· fibrose péritonéale  
· fibrose pulmonaire  
· fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich  
· fibrose rénale  
· fibrose rétropéritonéale

La fibrose (synonyme de sclérose) survient à la suite d'une destruction substantielle des tissus ou lorsqu'une inflammation a lieu à un endroit où les tissus ne se régénèrent pas. (Wikipédia)

EN : *fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKK9P5PF-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrosis>

### fibrose de l'urètre masculin

TG : · fibrose  
· pathologie de l'urètre

EN : *male urethral fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q3TLX6P1-V>

*fibrose du foie*

→ **fibrose hépatique**

### fibrose hépatique

Syn : *fibrose du foie*

TG : · fibrose  
· pathologie du foie

TS : syndrome de Meckel

La fibrose hépatique est la résultante commune aux maladies chroniques du foie, caractérisée par l'accumulation anormalement élevée de constituants de la matrice extracellulaire dans le parenchyme hépatique. (Wikipédia)

EN : *hepatic fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRBTM84Q-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose\\_h%C3%A9patique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose_h%C3%A9patique)

*fibrose kystique*

→ **mucoviscidose**

### fibrose myocardique

TG : · cardiomyopathie  
· fibrose

EN : *myocardial fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQZW1FZT-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac\\_fibrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac_fibrosis)

### fibrose nodulaire sousépidermique

TG : · fibrose  
· pathologie de la peau

EN : *subepidermal nodular fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJ2W6QC2-2>

### fibrose péritonéale

TG : · fibrose  
· pathologie de l'abdomen

EN : *peritoneal fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLBXNBGF-V>

### fibrose pulmonaire

TG : · fibrose  
· pathologie des poumons

La fibrose pulmonaire est une lésion des poumons caractérisée par une fibrose, c'est-à-dire la présence d'un excès de tissu conjonctif fibreux. (Wikipédia)

EN : *pulmonary fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQ44W7D6-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q32446>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose\\_pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose_pulmonaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_fibrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_fibrosis)

### fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich

TG : · fibrose  
· pneumopathie interstitielle

EN : *Hamman-Rich interstitial pulmonary fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0MJ1PMS-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_interstitial\\_pneumonitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_interstitial_pneumonitis)

### fibrose rénale

TG : · fibrose  
· pathologie du rein

EN : *renal fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZPCPDFN-D>

### fibrose rétropéritonéale

TG : fibrose

La fibrose rétropéritonéale ou maladie d'Ormond est une maladie présentant une fibrose de l'espace situé derrière le péritoine, espace comprenant les reins, les uretères et l'aorte. (Wikipédia)

EN : *retroperitoneal fibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWMK2FJZ-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose\\_r%C3%A9trop%C3%A9riton%C3%A9ale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrose_r%C3%A9trop%C3%A9riton%C3%A9ale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Retroperitoneal\\_fibrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Retroperitoneal_fibrosis)

*fibrose systémique néphrogénique*

→ **dermopathie fibrosante néphrogénique**

### fibrothorax

TG : pathologie de la plèvre

EN : *fibrothorax*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S786FC9R-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrothorax>

*fibroxanthome*

→ **histiocyte fibreux**

**fièvre**

TG : symptôme

TS : · convulsion fébrile

- fièvre à phlébotomes
- fièvre à tiques
- fièvre à tiques africaine
- fièvre à tiques du Colorado
- fièvre à trématode de l'Elokomin
- fièvre aphteuse
- fièvre bilieuse hémoglobinurique
- fièvre boutonneuse
- fièvre catarrhale maligne bovine
- fièvre catarrhale ovine
- fièvre d'Izumi
- fièvre de Haverhill
- fièvre de Hyuga
- fièvre de la vallée du Rift
- fièvre des fondeurs
- fièvre des tranchées
- fièvre éphémère bovine
- fièvre exanthématique sud-africaine
- fièvre hémorragique
- fièvre jaune
- fièvre maculeuse brésilienne
- fièvre méditerranéenne familiale
- fièvre pourprée
- fièvre purpurique brésilienne
- fièvre Q
- fièvre récurrente
- fièvre vésiculeuse
- syndrome de Schnitzler
- syndrome malin des neuroleptiques
- syndrome postinfarctus du myocarde

La fièvre est l'état d'un animal à sang chaud (homéotherme) dont la température interne est nettement supérieure (hyperthermie) à sa température ordinaire (37 °C en moyenne chez l'humain), de façon contrôlée. (Wikipédia)

**EN :** *fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2T5VV1V-N>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fever>**fièvre à phlébotomes**

TG : · arbovirose

- fièvre

La fièvre pappataci, ou fièvre à phlébotomes est une arbovirose, due à un virus du type de celui responsable de la dengue, ayant l'homme pour réservoir de virus et Phlebotomus papatasi pour hôte intermédiaire et vecteur. (Wikipédia)

**EN :** *sandfly fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWV3D431-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_pappataci](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_pappataci)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pappataci\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Pappataci_fever)**fièvre à tiques**

TG : fièvre

**EN :** *tick borne fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2RLKQ5Z-Q>**fièvre à tiques africaine**

TG : · fièvre

- rickettsiose

**EN :** *African tick bite fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZ8JL205-9>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/African\\_tick\\_bite\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/African_tick_bite_fever)**fièvre à tiques du Colorado**

TG : · arbovirose

- fièvre

La fièvre à tiques du Colorado (CTF) (également appelée fièvre à tiques des montagnes, fièvre des montagnes, fièvre des montagnes Américaines) est une infection virale aiguë transmise par la piqûre d'une tique des bois infectée (*Dermacentor andersoni*). (Wikipédia)

**EN :** *Colorado tick fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQKHNK43-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q319315>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_%C3%A0\\_tiques\\_du\\_Colorado](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_%C3%A0_tiques_du_Colorado)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Colorado\\_tick\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Colorado_tick_fever)**fièvre à trématode de l'Elokomin**

TG : · fièvre

- rickettsialose

**EN :** *Elokomin fluke fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSQV5Q0V-R>**fièvre aphteuse**

TG : · fièvre

- virose

La fièvre aphteuse est une maladie virale animale généralement non mortelle, voire bénigne qui affecte notamment les bovins, les porcs, les chèvres, les moutons et d'autres animaux. (Wikipédia)

**EN :** *foot and mouth disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCJ4TLVJ-B>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_aphteuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_aphteuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Foot-and-mouth\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Foot-and-mouth_disease)**fièvre bilieuse hémoglobinurique**

TG : · fièvre

- paludisme

**EN :** *black water fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFB9Z7L5-H>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Blackwater\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Blackwater_fever)**fièvre boutonneuse**

TG : · fièvre

- rickettsiose

La fièvre boutonneuse méditerranéenne (FBM) fait partie des maladies vectorielles à tiques. C'est l'infection par une bactérie de la famille des rickettsies : *Rickettsia conorii* et transmise par la tique du chien *Rhipicephalus sanguineus*. (Wikipédia)

**EN :** *boutonneuse fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPF1GLV7-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q895297>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_boutonneuse\\_m%C3%A9diterran%C3%A9enne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_boutonneuse_m%C3%A9diterran%C3%A9enne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Boutonneuse\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Boutonneuse_fever)

**fièvre catarrhale maligne bovine**

Syn : *catarrhe malin du bétail*

TG : · fièvre  
· virose

EN : *bovine malignant catarrhal fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9TXRR8-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine\\_malignant\\_catarrhal\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine_malignant_catarrhal_fever)

**fièvre catarrhale ovine**

TG : · fièvre  
· virose

La fièvre catarrhale ovine (FCO), ou maladie de la langue bleue, est une maladie virale contagieuse, transmise par des moucheron piqueurs du genre Culicoides (famille des Ceratopogonidae), touchant les ruminants sauvages ou d'élevages, principalement les moutons, moins souvent les chèvres, les bovidés, les cervidés, les dromadaires et les antilopes. (Wikipédia)

EN : *blue tongue disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SB11L92J-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_catarrhale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_catarrhale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bluetongue\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Bluetongue_disease)

**fièvre d'Izumi**

TG : · fièvre  
· virose

EN : *Izumi fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZML35MCF-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Far\\_East\\_scarlet-like\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Far_East_scarlet-like_fever)

**fièvre de Haverhill**

TG : · actinomycose  
· fièvre

La fièvre par morsure de rat est une zoonose due à *Streptobacillus moniliformis* transmise à l'homme par des morsures ou des égratignures de rats. (Wikipédia)

EN : *Haverhill fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBM8KQMD-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3798547>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_par\\_morsure\\_de\\_rat](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_par_morsure_de_rat)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Haverhill\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Haverhill_fever)

**fièvre de Hyuga**

TG : · fièvre  
· rickettsiose

EN : *Hyuga fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTV82Z6F-Z>

**fièvre de la vallée du Rift**

TG : · arbovirose  
· fièvre

La Fièvre de la vallée du Rift (FVR) est une zoonose virale africaine, affectant principalement les animaux domestiques ruminants et pouvant se transmettre aux humains. (Wikipédia)

EN : *Rift Valley fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XGZJR0Q4-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q326638>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_de\\_la\\_vall%C3%A9e\\_du\\_Rift](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_de_la_vall%C3%A9e_du_Rift)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rift\\_Valley\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Rift_Valley_fever)

**fièvre de Lassa**

TG : fièvre hémorragique

La fièvre de Lassa est une fièvre hémorragique foudroyante provoquée par un aronavirus nommé virus Lassa, proche de la maladie à virus Ebola, décrite pour la première fois en 1969 dans la ville de Lassa, dans l'État de Borno, Nigeria. (Wikipédia)

EN : *Lassa fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z75XR1VG-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q706845>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_de\\_Lassa](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_de_Lassa)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lassa\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Lassa_fever)

**fièvre des fondeurs**

Syn : *fièvre due aux vapeurs métalliques*

TG : · fièvre  
· pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *metal fumes fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNCBD834-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Metal\\_fume\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Metal_fume_fever)

**fièvre des tranchées**

TG : · fièvre  
· rickettsiose

La fièvre des tranchées, également appelée fièvre de Wolhynie ou fièvre quintane, est une maladie infectieuse causée par la bactérie *Bartonella quintana* transmise par les *Pediculus humanus humanus* (ou pou de corps). (Wikipédia)

EN : *trench fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLFG8ZBZ-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q393477>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_des\\_tranch%C3%A9es](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_des_tranch%C3%A9es)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Trench\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Trench_fever)

*fièvre due aux vapeurs métalliques*

→ **fièvre des fondeurs**

**fièvre éphémère bovine**

TG : · fièvre  
· virose

EN : *bovine ephemeral fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMFKG06L-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine\\_ephemeral\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine_ephemeral_fever)

**fièvre exanthématique sud-africaine**

TG : · fièvre  
· rickettsiose

EN : *South African tick bite fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTPV2HM7-9>

**fièvre hémorragique**

TG : · fièvre  
· virose

TS : · dengue hémorragique  
· fièvre de Lassa  
· fièvre hémorragique à virus Ebola  
· fièvre hémorragique avec syndrome rénal  
· fièvre hémorragique d'Argentine  
· fièvre hémorragique d'Omsk  
· fièvre hémorragique de Bolivie  
· fièvre hémorragique de Crimée-Congo  
· fièvre hémorragique simienne  
· maladie de Marburg  
· néphropathie endémique

On désigne sous le terme de fièvres hémorragiques virales (FHV) un ensemble de maladies diverses, causées par des virus non apparentés. (Wikipédia)

**EN** : *hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFZSK00W-F>

**EQ** : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_virale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_virale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Viral\\_hemorrhagic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Viral_hemorrhagic_fever)

**fièvre hémorragique à virus Ebola**

TG : fièvre hémorragique

**EN** : *Ebola hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L1CZGP39-8>

**fièvre hémorragique avec syndrome rénal**

Syn : *fièvre hémorragique de Corée*

TG : · fièvre hémorragique  
· pathologie de l'appareil urinaire

Le terme fièvre hémorragique à hantavirus avec syndrome rénal (FHRS) regroupe un ensemble de maladies cliniquement similaires provoquées par des hantavirus de la famille des Hantaviridae. (Wikipédia)

**EN** : *hemorrhagic fever with renal syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3R8SW3H-5>

**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q9002005>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_%C3%A0\\_syndrome\\_r%C3%A9nal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_%C3%A0_syndrome_r%C3%A9nal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hantavirus\\_hemorrhagic\\_fever\\_with\\_renal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hantavirus_hemorrhagic_fever_with_renal_syndrome)

**fièvre hémorragique d'Argentine**

TG : fièvre hémorragique

La fièvre hémorragique d'Argentine (AHF) ou maladie d'O'Higgins, également connue en Argentine sous le nom de mal de los Rastrojos, ou de la maladie du chaume, est une fièvre hémorragique, une zoonose et une maladie infectieuse sévissant en Argentine. (Wikipédia)

**EN** : *Argentine hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C28TRWLJ-B>

**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2583514>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_d%27Argentine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_d%27Argentine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Argentine\\_hemorrhagic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Argentine_hemorrhagic_fever)

**fièvre hémorragique d'Omsk**

TG : · arbovirose  
· fièvre hémorragique

La Fièvre hémorragique d'Omsk est une fièvre hémorragique virale provoquée par un flavivirus. Elle est ainsi nommée depuis une épidémie survenue à Omsk. (Wikipédia)

**EN** : *Omsk hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8HN1ZZF-P>

**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2741820>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_d%27Omsk](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_d%27Omsk)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Omsk\\_hemorrhagic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Omsk_hemorrhagic_fever)

**fièvre hémorragique de Bolivie**

TG : fièvre hémorragique

La fièvre hémorragique de Bolivie (en anglais : Bolivian Hemorrhagic Fever), également connu sous le nom de typhus noir, fièvre de Ordog, ou infection par le virus de Machupo, est une fièvre hémorragique et une maladie infectieuse zoonotique de Bolivie. (Wikipédia)

**EN** : *Bolivian hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFVN2MHZ-8>

**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2700304>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_bolivienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_bolivienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bolivian\\_hemorrhagic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Bolivian_hemorrhagic_fever)

*fièvre hémorragique de Corée*

→ **fièvre hémorragique avec syndrome rénal**

**fièvre hémorragique de Crimée-Congo**

TG : · arbovirose  
· fièvre hémorragique

La fièvre hémorragique de Crimée-Congo (ou fièvre hémorragique de Congo-Crimée) est une fièvre hémorragique virale due à un virus du genre Nairovirus, l'un des cinq genres de la famille Bunyaviridae. (Wikipédia)

**EN** : *Congo-Crimean haemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6VQ3TCB-D>

**EQ** : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_h%C3%A9morrhagique\\_de\\_Crim%C3%A9e-Congo](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_h%C3%A9morrhagique_de_Crim%C3%A9e-Congo)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Crimean%E2%80%93Congo\\_hemorrhagic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Crimean%E2%80%93Congo_hemorrhagic_fever)

**fièvre hémorragique simienne**

TG : fièvre hémorragique

**EN** : *simian hemorrhagic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKR7RV2Q-F>

**fièvre jaune**

TG : · arbovirose  
· fièvre

La fièvre jaune, parfois appelée vomis noir (vomito negro), peste américaine, fièvre ou typhus amaril, est une zoonose due à un flavivirus, le virus de la fièvre jaune. (Wikipédia)

**EN** : *yellow fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4R3441F-J>

**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q154874>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_jaune](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_jaune)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Yellow\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Yellow_fever)

### fièvre maculeuse brésilienne

TG : · fièvre  
· rickettsiose

EN : *Brazilian fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRQZN9XH-0>

### fièvre méditerranéenne familiale

Syn : *polysérite familiale récidivante*

TG : · fièvre  
· maladie héréditaire  
· maladie inflammatoire  
· pathologie du système ostéoarticulaire

La maladie périodique (fièvre méditerranéenne familiale - (FMF), ou encore maladie arménienne) désigne une maladie génétique autosomique récessive qui se manifeste notamment par des poussées inflammatoires survenant à intervalles variables. (Wikipédia)

EN : *familial recurrent polyseritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S022433K-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_p%C3%A9riodique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_p%C3%A9riodique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_Mediterranean\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_Mediterranean_fever)

### fièvre pourprée

TG : · fièvre  
· rickettsiose

La fièvre pourprée des montagnes Rocheuses est la rickettsiose la plus grave et la plus fréquente des États-Unis, et elle a été diagnostiquée partout dans le continent américain. (Wikipédia)

EN : *Rocky Mountain spotted fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC2NZJ8Q-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q744387>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_pourpr%C3%A9e\\_des\\_montagnes\\_Rocheuses](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_pourpr%C3%A9e_des_montagnes_Rocheuses)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rocky\\_Mountain\\_spotted\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Rocky_Mountain_spotted_fever)

### fièvre purpurique brésilienne

TG : · bactériose  
· fièvre

La fièvre purpurique brésilienne( Brazilian purpuric fever ou BPF) est une maladie infantile provoquée par une bactérie Haemophilus influenzae du groupe aegyptius et dont l'issue est fatale en raison d'une septicémie. (Wikipédia)

EN : *Brazilian purpuric fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3DBG9DZ-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_purpurique\\_br%C3%A9silienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_purpurique_br%C3%A9silienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brazilian\\_purpuric\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Brazilian_purpuric_fever)

### fièvre Q

TG : · fièvre  
· rickettsiose

TS : fièvre Q pulmonaire

La fièvre Q ou coxiellose est une maladie causée par la bactérie Coxiella burnetii. Ce micro-organisme est répandu dans le monde entier, les réservoirs de l'agent pathogène sont nombreux chez les mammifères sauvages et domestiques : on peut le détecter chez les bovins, les moutons, les chèvres et autres mammifères domestiques, ainsi que les chats et les chiens. (Wikipédia)

EN : *Q fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC06CFMQ-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q164818>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_Q](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_Q)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Q\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Q_fever)

fièvre Q du poumon

→ **fièvre Q pulmonaire**

### fièvre Q pulmonaire

Syn : *fièvre Q du poumon*

TG : fièvre Q

EN : *lung Q fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQM97K2F-J>

### fièvre récurrente

TG : · borréliose  
· fièvre

TS : · fièvre récurrente à poux  
· fièvre récurrente à tique

EN : *relapsing fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBHLP6SV-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Relapsing\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Relapsing_fever)

### fièvre récurrente à poux

TG : fièvre récurrente

La fièvre récurrente mondiale dite aussi cosmopolite est une maladie infectieuse due à la bactérie Borrelia recurrentis transmise par le pou de corps. Elle se manifeste par des accès périodiques (réurrences) de fièvre durant 3 à 6 jours, séparés par des intervalles libres (rémissions) de plusieurs jours. (Wikipédia)

EN : *louse borne relapsing fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQ70360D-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_r%C3%A9currente\\_mondiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_r%C3%A9currente_mondiale)

### fièvre récurrente à tique

TG : fièvre récurrente

EN : *tick borne relapsing fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSPD5PRR-P>

**fièvre vésiculeuse**

TG : · fièvre  
· pathologie de la peau  
· rickettsiose

La rickettsiose vésiculeuse ou varicelliforme ou fièvre vésiculeuse (en anglais rickettsialpox ou rickettsial pox)<sup>1</sup> est une maladie causée par la bactérie *Rickettsia akari* du genre *Rickettsia*, et de ce fait appartenant au groupe de maladies infectieuses appelé rickettsioses, dont le principal représentant historique est le typhus épidémique. (Wikipédia)

EN : *rickettsialpox*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPRQZQGV-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Rickettsiose\\_v%C3%A9siculeuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rickettsiose_v%C3%A9siculeuse)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rickettsialpox>

**filariose**

TG : nématodose  
TS : · dracunculose  
· filariose lymphatique  
· filariose pulmonaire  
· loase  
· onchocercose

Les filarioses sont des helminthiases, maladies dues à des vers parasites, des nématodes appelés filaires. (Wikipédia)

EN : *filariosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NN1GW5S8-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Filariose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Filariosis>

**filariose lymphatique**

Syn : *éléphantiasis filarien*

TG : · filariose  
· pathologie du système lymphatique

La filariose lymphatique, est une maladie tropicale, infectieuse et plus précisément parasitaire provoquée par des vers parasites du genre filaire *Wuchereria bancrofti* (filariose de Bancroft), *Brugia malayi* (filariose de Malaisie) et *Brugia timori*, toutes transmises par les moustiques. (Wikipédia)

EN : *lymphatic filariasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MSDD503N-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Filariose\\_lymphatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Filariose_lymphatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphatic\\_filariasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphatic_filariasis)

**filariose pulmonaire**

TG : · filariose  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary filariasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW4JN0PX-0>

**fission centrique**

TG : chromosome anormal

EN : *centric fission*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GV97171K-C>

**fissure anale**

TG : pathologie anorectale

La fissure anale est une ulcération douloureuse, aiguë ou chronique, de la marge anale. Affection fréquente, elle représente le deuxième motif de consultation en proctologie, après la pathologie hémorroïdaire. (Wikipédia)

EN : *anal fissure*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8TX1NJJN-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fissure\\_anale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fissure_anale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anal\\_fissure](https://en.wikipedia.org/wiki/Anal_fissure)

**fissure congénitale**

TG : · malformation  
· stomatologie

EN : *cleft*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QP0B19SD-7>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Cleft>

*fissure congénitale de la lèvre*

→ **bec de lièvre**

*fissure congénitale du palais*

→ **fente palatine**

**fissure congénitale du sternum**

TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *sternal cleft*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3GQPWQ3-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sternal\\_cleft](https://en.wikipedia.org/wiki/Sternal_cleft)

**fistule**

TG : maladie  
TS : · fistule anale  
· fistule anorectale  
· fistule aortopulmonaire congénitale  
· fistule artérioveineuse pulmonaire  
· fistule artérioveineuse rénale  
· fistule bronchopleurale  
· fistule dentaire  
· fistule des voies urinaires  
· fistule oesopleurale  
· fistule oesotrachéale  
· fistule périlymphatique  
· fistule préauriculaire  
· fistule rectovaginale  
· fistule vésicoutérine  
· fistule vésicovaginale

Une fistule est un abouchement anormal d'une cavité dans une autre au cours d'un processus évolutif pathologique. (Wikipédia)

EN : *fistula*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KT675CRC-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q189470>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fistula>

**fistule anale**

- TG : · fistule  
· pathologie anorectale

La fistule anale (ou ano-rectale) est l'apparition d'un conduit entre le canal anal et la peau, pouvant traverser le sphincter anal. (Wikipédia)

- EN : *fistula in ano*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HVR81PJV-M>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q484765>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule\\_anale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule_anale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anal\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Anal_fistula)

**fistule anorectale**

- TG : · fistule  
· pathologie anorectale

- EN : *anorectal fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMF876SM-8>

**fistule aortopulmonaire congénitale**

- Syn : *fenêtre aortopulmonaire congénitale*  
TG : · fistule  
· malformation  
· pathologie des vaisseaux sanguins

- EN : *congenital aortopulmonary fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F36H458K-9>

*fistule artério-veineuse pulmonaire*

→ **fistule artérioveineuse pulmonaire**

*fistule artérioveineuse*

→ **anévrisme artérioveineux**

**fistule artérioveineuse de l'orbite**

- TG : · anévrisme artérioveineux  
· pathologie de l'orbite de l'oeil

- EN : *arteriovenous fistula of the orbit*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKSKW8DR-J>

**fistule artérioveineuse pulmonaire**

- Syn : · *fistule artério-veineuse pulmonaire*  
· *anévrisme artérioveineux des vaisseaux pulmonaires*  
· *anévrisme artérioveineux pulmonaire*

- TG : · fistule  
· malformation  
· pathologie des poumons  
· pathologie des vaisseaux sanguins

- EN : *pulmonar arteriovenous aneurysm*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z84RQS06-1>

**fistule artérioveineuse rénale**

- TG : · fistule  
· pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du rein

- EN : *renal arteriovenous fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DFRMLPD0-3>

*fistule bronche-plèvre*

→ **fistule bronchopleurale**

*fistule broncho-pleurale*

→ **fistule bronchopleurale**

**fistule bronchopleurale**

- Syn : · *fistule broncho-pleurale*  
· *fistule bronche-plèvre*

- TG : · fistule  
· pathologie de la plèvre  
· pathologie des bronches

Une fistule bronchopleurale (ou fistule bronchique) est une communication anormale entre l'arbre bronchique et la plèvre. (Wikipédia)

- EN : *bronchopleural fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLF8JK28-X>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule\\_bronchopleurale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule_bronchopleurale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchopleural\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchopleural_fistula)

**fistule dentaire**

- TG : · fistule  
· stomatologie

- EN : *dentocutaneous sinus tract*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGLZH54R-4>

**fistule des voies urinaires**

- TG : · fistule  
· pathologie des voies urinaires

- EN : *urinary tract fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1TTLJ4M-0>

**fistule oesopleurale**

- TG : · fistule  
· pathologie de l'oesophage  
· pathologie de la plèvre

- EN : *esophagopleural fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TNX06L2K-K>

**fistule oesotrachéale**

- Syn : *fistule trachéo-oesophagienne*  
TG : · fistule

- pathologie de l'oesophage  
· pathologie de la trachée

TS : syndrome de Vater

- EN : *tracheoesophageal fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWRHX0HZ-L>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7831319>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tracheoesophageal\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Tracheoesophageal_fistula)

**fistule périlymphatique**

- TG : · fistule  
· pathologie de l'oreille interne

- EN : *perilymph fistula*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PT6BD8HV-B>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Labyrinthine\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Labyrinthine_fistula)



**fistule préauriculaire**

TG : · fistule  
· malformation  
· pathologie ORL

EN : *preauricular sinus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFXDPT5D-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Preauricular\\_sinus\\_and\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Preauricular_sinus_and_cyst)

**fistule rectovaginale**

TG : · fistule  
· pathologie du rectum  
· pathologie du vagin

EN : *rectovaginal fistula*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJMPZV7G-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rectovaginal\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Rectovaginal_fistula)

*fistule trachéo-oesophagienne*

→ **fistule oesotrachéale**

**fistule vésicoutérine**

TG : · fistule  
· pathologie de l'utérus  
· pathologie de la vessie

EN : *vesicouterine fistula*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDH3M3BM-7>

**fistule vésicovaginale**

TG : · fistule  
· pathologie de la vessie  
· pathologie du vagin

La fistule obstétricale est la constitution d'une communication anormale (une fistule) entre le vagin et la vessie (fistule vésico-vaginale) ou entre la vessie et le rectum (fistule vésico-rectale) ou entre le vagin et le rectum (fistule recto-vaginale) survenant à la suite d'une grossesse compliquée. (Wikipédia)

EN : *vesicovaginal fistula*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SV0ZP5HD-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule\\_obst%C3%A9tricale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fistule_obst%C3%A9tricale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vesicovaginal\\_fistula](https://en.wikipedia.org/wiki/Vesicovaginal_fistula)

**fixation excentrique**

TG : trouble de la vision

EN : *eccentric fixation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-POK59R0N-H>

**flapping tremor**

Syn : *asterixis*

TG : · maladie métabolique  
· mouvement involontaire  
· pathologie de l'encéphale

L'astérisis du grec « a- » (privatif) et « sterixis » (maintien d'une position) (en anglais « flapping tremor ») est un signe clinique observé en neurologie et caractérisé par la chute brutale et de brève durée du tonus des muscles extenseurs de la main. (Wikipédia)

EN : *flapping tremor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQB3F9P9-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ast%C3%A9rixis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Asterixis>

**flutter auriculaire**

TG : trouble de l'excitabilité

Le flutter atrial est un trouble du rythme supra-ventriculaire responsable d'une tachycardie soit régulière soit irrégulière, en fonction de la réponse ventriculaire. (Wikipédia)

EN : *atrial flutter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT85GHWS-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Flutter\\_atrial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Flutter_atrial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial\\_flutter](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial_flutter)

**flutter ventriculaire**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *ventricular flutter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZ5G71GP-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_flutter](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_flutter)

**foetus arlequin**

TG : · ichtyose  
· maladie héréditaire

EN : *harlequin fetus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X41QB0LX-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Harlequin-type\\_ichthyosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Harlequin-type_ichthyosis)

**foie polykystique**

TG : · kyste  
· maladie héréditaire  
· pathologie du foie

EN : *polycystic liver*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ780PM6-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic\\_liver\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic_liver_disease)

**folie à deux**

TG : psychose délirante

La psychose partagée ou psychose induite est un phénomène psychiatrique résultant de l'adoption de la thématique délirante d'un individu psychotique et du mode de vie qui y est lié par un proche également psychotique. (Wikipédia)

EN : *folie à deux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KL0HRSD0-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Folie\\_%C3%A0\\_deux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Folie_%C3%A0_deux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Folie\\_%C3%A0\\_deux](https://en.wikipedia.org/wiki/Folie_%C3%A0_deux)

**folliculite**

- TG : pathologie de la peau
- TS : · acné chéloïdienne
  - cellulite disséquante du cuir chevelu
  - comédon
  - élaïkoniose
  - folliculite perforante
  - folliculite pustuleuse à éosinophiles
  - kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens
  - kératose pileaire

La folliculite est l'inflammation d'un ou de plusieurs follicules pileux formant une papulo-pustule. Elle peut donc survenir à tous les endroits pourvus de poils : visage, tronc, cuisses, cuir chevelu ou autres. (Wikipédia)

**EN :** *folliculitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGL3H5RH-C>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q942755>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Folliculite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Folliculitis>

**folliculite perforante**

- TG : folliculite
- EN :** *perforating folliculitis*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJWX7XDL-H>
- EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q7168175>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Perforating\\_folliculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Perforating_folliculitis)

**folliculite pustuleuse à éosinophiles**

- TG : · dermatose pustuleuse
  - folliculite
- EN :** *eosinophilic pustular folliculitis*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWCPTVD2-Z>
- EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_folliculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_folliculitis)

**folliculome**

- TG : · pathologie des ovaires
  - tumeur
- EN :** *folliculoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ3RJTDH-C>
- EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Granulosa\\_cell\\_tumour](https://en.wikipedia.org/wiki/Granulosa_cell_tumour)

**folliculothécome**

- TG : · pathologie des ovaires
  - tumeur
- EN :** *folliculothecoma*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D165LJL9-J>

**fongémie**

- TG : mycose
- EN :** *fungemia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T19CSHBC-J>
- EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Fungemia>

foramen ovale perméable

→ ostium secundum

**fossette congénitale de la papille optique**

- TG : · malformation
  - pathologie de l'oeil
- EN :** *congenital pit of the optic disc*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8L7FXGT-C>

**fossette cornéenne de Fuchs**

- TG : kératopathie
- EN :** *Fuchs' dellen*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JKL2LQV3-0>

**fracture**

- TG : · pathologie du système ostéoarticulaire
  - traumatisme
- TS : · fracture avulsion
  - fracture bimalléolaire
  - fracture comminutive
  - fracture de fatigue
  - fracture de Jones
  - fracture de Maisonneuve
  - fracture de Pouteau-Colles
  - fracture induite
  - fracture intercondylienne de l'humérus
  - fracture intertrochantérienne
  - fracture ouverte
  - fracture pathologique
  - fracture souscapitale de l'humérus
  - fracture souscapitale du fémur
  - fracture soustrochantérienne du fémur
  - fracture supracondylienne de l'humérus
  - fracture supracondylienne du fémur
  - fracture transtrochantérienne
  - fracture transversale
  - fracture-luxation

En traumatologie, une fracture est une solution de continuité de l'os. (Wikipédia)

**EN :** *fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3LG4S43-Q>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_fracture)

**fracture avulsion**

- TG : fracture
- La « fracture-avulsion » est une fracture avec déplacement de fragment osseux ou cartilagineux. (Wikipédia)

**EN :** *avulsion fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV14TZXD-Q>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Avulsion\\_\(chirurgie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Avulsion_(chirurgie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Avulsion\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Avulsion_fracture)

**fracture bimalléolaire**

- TG : fracture
- EN :** *bimalleolar fracture of the ankle*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G59CRTL0-6>

**fracture comminutive**

- TG : fracture
- EN :** *comminuted fracture*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SM7W08B0-9>

**fracture de fatigue**

TG : fracture

Une fracture de stress ou de fatigue est un type de fracture incomplète des os causée par un stress répété ou inhabituel. (Wikipédia)

EN : *stress fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKF9Z1PK-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture\\_de\\_fatigue](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture_de_fatigue)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stress\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Stress_fracture)

*fracture de Galeazzi*

→ **fracture-luxation de Galeazzi**

**fracture de Jones**

TG : · fracture  
 · pathologie du pied

EN : *Jones fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2T8CMJP-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Jones\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Jones_fracture)

**fracture de Maisonneuve**

TG : fracture

La fracture de Maisonneuve comprend une rupture du ligament deltoïde ou une fracture-avulsion horizontale de la malléole interne, associée à une longue fracture oblique de la fibula. (Wikipédia)

EN : *Maisonneuve fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXQ1QX6X-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture\\_de\\_Maisonneuve](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture_de_Maisonneuve)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Maisonneuve\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Maisonneuve_fracture)

*fracture de Monteggia*

→ **fracture-luxation de Monteggia**

**fracture de Pouteau-Colles**

TG : fracture

Une fracture de Pouteau-Colles est une rupture osseuse, avec déplacement dorsal, du radius (situé dans l'avant-bras). (Wikipédia)

EN : *Colles fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF77S0DR-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture\\_de\\_Pouteau-Colles](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture_de_Pouteau-Colles)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Colles%27\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Colles%27_fracture)

**fracture induite**

TG : fracture  
 EN : *induced fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNGV15R4-8>

**fracture intercondylienne de l'humérus**

TG : fracture  
 EN : *intercondylar fracture of the humerus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTQHGTDW-S>

**fracture intertrochantérienne**

TG : fracture  
 EN : *intertrochanteric fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVTB454J-W>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hip\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Hip_fracture)

*fracture luxation de l'avant-bras de Galeazzi*

→ **fracture-luxation de Galeazzi**

*fracture luxation de l'avant-bras de Monteggia*

→ **fracture-luxation de Monteggia**

*fracture luxation du métacarpien de Benett*

→ **fracture-luxation de Benett**

**fracture ouverte**

TG : · fracture  
 · pathologie de la peau

Une fracture ouverte est une fracture où l'os est mis à nu, il sort généralement de la chair, mais peut aussi causer la déchirure cutanée et reprendre sa place à l'intérieur de la peau. (Wikipédia)

EN : *open fracture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9PSQZ05-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture\\_ouverte](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture_ouverte)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Open\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Open_fracture)

**fracture pathologique**

TG : fracture  
 EN : *pathologic fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NN2789GZ-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1753467>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pathologic\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Pathologic_fracture)

**fracture souscapitale de l'humérus**

TG : fracture  
 EN : *subcapital fracture of the humerus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4W1MGT4-K>

**fracture souscapitale du fémur**

TG : fracture  
 EN : *subcapital femur fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0ZLXKSC-M>

**fracture soustrochantérienne du fémur**

TG : fracture  
 EN : *subtrochanteric femur fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5CVXTKF-F>

**fracture supracondylienne de l'humérus**

TG : fracture  
 EN : *subcondylar humerus fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QWVX4L58-F>

**fracture supracondylienne du fémur**

TG : fracture  
 EN : *subcondylar femur fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CV6KZMHN-F>

**fracture transtrochantérienne**

TG : fracture  
 EN : *perthrochanteric fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7HDD4KX-6>

### fracture transversale

TG : fracture  
 EN : *transverse fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KM8N19HN-3>

### fracture-luxation

TG : fracture  
 TS : · fracture-luxation de Benett  
 · fracture-luxation de Galeazzi  
 · fracture-luxation de Monteggia  
 EN : *fracture-dislocation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JGQK12PC-B>

### fracture-luxation de Benett

Syn : *fracture luxation du métacarpien de Benett*  
 TG : · fracture-luxation  
 · pathologie de la main  
 EN : *Benett fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBNCVF98-6>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bennett%27s\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Bennett%27s_fracture)

### fracture-luxation de Galeazzi

Syn : · *fracture de Galeazzi*  
 · *fracture luxation de l'avant-bras de Galeazzi*  
 TG : fracture-luxation  
 EN : *Galeazzi fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5J0L77N-4>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Galeazzi\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Galeazzi_fracture)

### fracture-luxation de Monteggia

Syn : · *fracture luxation de l'avant-bras de Monteggia*  
 · *fracture de Monteggia*  
 TG : fracture-luxation  
 La fracture de Monteggia est une fracture osseuse de l'avant-bras sur l'os du cubitus ou ulna avec luxation de la tête du radius. (Wikipédia)  
 EN : *Monteggia fracture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M30T348H-B>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture\\_de\\_Monteggia](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fracture_de_Monteggia)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Monteggia\\_fracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Monteggia_fracture)

### fragilité chromosomique

TG : maladie génétique  
 TS : · anémie de Fanconi  
 · site fragile  
 · syndrome de Bloom  
 · syndrome de Nimègue  
 · syndrome du chromosome X fragile  
 EN : *chromosome fragility*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z080LN2C-5>

### frénésie alimentaire

TG : trouble du comportement alimentaire  
 EN : *binge eating*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NP96SG7D-D>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Binge\\_eating](https://en.wikipedia.org/wiki/Binge_eating)

### frottement péricardique

TG : pathologie du péricarde  
 EN : *pericardial fremitus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4Q2D9W6-S>

### fructosémie

Syn : *intolérance héréditaire au fructose*  
 TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 La fructosémie congénitale ou intolérance héréditaire au fructose est une intolérance au fructose, donc, ainsi qu'au sucre de table et en morceaux, et friandises, pâtisseries, fruits ou légumes qui contiennent certains autres sucres. (Wikipédia)  
 EN : *fructosemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D48QVGJZ-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fructos%C3%A9mie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_fructose\\_intolerance](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_fructose_intolerance)

### fructosurie

TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 EN : *fructosuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2L49H54-K>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Essential\\_fructosuria](https://en.wikipedia.org/wiki/Essential_fructosuria)

### fucosidose

TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 EN : *fucosidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WCRT6QVG-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q177878>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fucosidosis>

### fundus albipunctatus

TG : rétinopathie  
 EN : *fundus albipunctatus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FV8Q5Z8J-N>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/White\\_dot\\_syndromes](https://en.wikipedia.org/wiki/White_dot_syndromes)

*fundus flavimaculatus*

→ **dégénérescence chorioretinienne héréditaire de Stargardt**

### fungi

TG : organisme  
 TS : *Histoplasma capsulatum duboisii*  
 Le règne des Fungi, aussi appelé Mycota ou Mycètes ou fonge, constitue un taxon regroupant des organismes eucaryotes appelés plus communément champignons. (Wikipédia)  
 EN : *fungi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZK53RHK-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Fungi>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Fungus>

**funiculite**TG : [inflammation](#)

Funiculite est un terme médical ancien et polysémique qui peut à la fois désigner : L'inflammation du cordon spermatique, qui chez l'homme ou l'animal d'élevage était souvent une conséquence secondaire de la castration. L'inflammation du cordon ombilical. Inflammation d'une racine nerveuse (funicule) dans son trajet intrarachidien (funiculite vertébrale). (Wikipédia)

EN : [funiculitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7M152SW-F>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Funiculite>

---

**furunculose**TG : [pathologie de la peau](#)[staphylococcie](#)EN : [furunculosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3X77CHR-F>

---

*fusion de reins*→ **fusion rénale**

---

**fusion rénale**Syn : *fusion de reins*TG : [malformation](#)[pathologie du rein](#)EN : [renal fusion](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P6BB5R5G-R>

## G

*gaine coulissante péripilaire*

→ **nodule péripilaire**

**galactocèle**

TG : [pathologie de la glande mammaire](#)

Une galactocèle appelée aussi « kyste de lait » est une rétention de lait qui se forme dans un canal de la glande mammaire. (Wikipédia)

EN : [galactocèle](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NMVZTGXT-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Galactoc%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Galactocèle>

**galactorrhée**

TG : [pathologie de la glande mammaire](#)

Une galactorrhée (du grec "galactos"=lait et "-rrhée"=écoulement) est un écoulement de lait par le mamelon en dehors des moments où l'enfant est nourri au sein. (Wikipédia)

EN : [galactorrhœa](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9TMKR7H-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Galactorrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Galactorrhœa>

**galactosémie**

TG : [enzymopathie](#)  
[maladie héréditaire](#)

Le terme galactosémie a deux significations : c'est la concentration de galactose dans le sang, qui est normalement inférieure à 45 mg·l<sup>-1</sup>, mais il est surtout employé pour désigner une maladie congénitale. (Wikipédia)

EN : [galactosemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRQ2TNWZ-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q774483>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Galactos%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Galactosemia>

**gale**

TG : [parasitose](#)  
[pathologie de la peau](#)

TS : [gale norvégienne](#)

La gale ou scabiose (de galla, « galle », ou de scabies, « gale ») est une maladie infectieuse de la peau causée par un parasite de type acarien microscopique, le sarcopte (*Sarcoptes scabiei*). (Wikipédia)

EN : [scabies](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R55DXPD8-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q167178>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gale>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scabies>

**gale norvégienne**

TG : [gale](#)

EN : [Norwegian scabies](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHRVC7WZ-D>

**gammopathie monoclonale**

Syn : [immunoglobulinémie monoclonale](#)

TG : [immunoglobulinémie](#)

TS : [gammopathie monoclonale bénigne](#)  
[gammopathie monoclonale de signification indéterminée](#)  
[gammopathie monoclonale maligne](#)  
[maladie des chaînes lourdes alpha](#)  
[maladie des chaînes lourdes gamma](#)  
[maladie des chaînes lourdes mu](#)  
[syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E](#)  
[syndrome de Schnitzler](#)

La gammopathie monoclonale, ou dysglobulinémie monoclonale, désigne une anomalie traduite par une quantité anormale dans le sérum et/ou les urines d'une immunoglobuline monoclonale en excès. (Wikipédia)

EN : [monoclonal gammopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKHFBF9D-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Gammopathie\\_monoclonale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Gammopathie_monoclonale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Monoclonal\\_gammopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Monoclonal_gammopathy)

**gammopathie monoclonale bénigne**

Syn : [immunoglobulinémie monoclonale bénigne](#)

TG : [gammopathie monoclonale](#)

EN : [benign monoclonal gammopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HT8R4GKJ-Q>

**gammopathie monoclonale de signification indéterminée**

TG : [gammopathie monoclonale](#)

Une gammopathie monoclonale de signification indéterminée, GMSI ou MGUS en anglais, précédemment appelée gammopathie monoclonale bénigne existe en présence d'une paraprotéine dans le sang. (Wikipédia)

EN : [monoclonal gammopathy of undetermined significance](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GS25ZW6N-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Gammopathie\\_monoclonale\\_de\\_signification\\_ind%C3%A9termin%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Gammopathie_monoclonale_de_signification_ind%C3%A9termin%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Monoclonal\\_gammopathy\\_of\\_undetermined\\_significance](https://en.wikipedia.org/wiki/Monoclonal_gammopathy_of_undetermined_significance)

**gammopathie monoclonale maligne**

Syn : [immunoglobulinémie monoclonale maligne](#)

TG : [gammopathie monoclonale](#)

EN : [malignant monoclonal gammopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TN16RDRB-B>

*gangliocytome dysplasique cérébelleux*

→ **maladie de Lhermitte et Duclos**

**gangliogliome**

TG : [pathologie du système nerveux](#)  
[tumeur](#)

EN : [ganglioglioma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SG33S10X-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q460556>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ganglioglioma>

### ganglioneuroblastome

TG : · cancer  
· pathologie du système nerveux  
EN : [ganglioneuroblastoma](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GG99SMFH-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5521151>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ganglioneuroblastoma>

### ganglioneuromatose

TG : · pathologie de l'intestin  
· pathologie du système nerveux  
EN : [ganglioneuromatosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1GFK2H6-2>

### ganglioneurome

Syn : *sympathome adulte*  
TG : · pathologie du système nerveux  
· tumeur bénigne  
EN : [ganglioneuroma](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPG73F5N-7>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1124606>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ganglioneuroma>

### gangliosidose

TG : sphingolipidose  
TS : · gangliosidose à GM1  
· gangliosidose à GM3  
· maladie de Canavan  
· maladie de Tay-Sachs  
· sphingolipidose héréditaire de Sandhoff

La gangliosidose généralisée est une maladie des mammifères qui se transmet de manière autosomique récessive. (Wikipédia)

EN : [gangliosidosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FXDJXSB7-9>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1493513>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangliosidose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gangliosidosis>

### gangliosidose à GM1

Syn : · gangliosidose à GM1 infantile  
· maladie de Landing  
· gangliosidose de Landing type 2  
TG : gangliosidose  
TS : gangliosidose à GM1 systémique  
EN : [GM1 gangliosidosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MXRHG0SC-N>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/GM1\\_gangliosidoses](https://en.wikipedia.org/wiki/GM1_gangliosidoses)

gangliosidose à GM1 infantile

→ [gangliosidose à GM1](#)

gangliosidose à GM1 juvénile

→ [gangliosidose à GM1 systémique](#)

### gangliosidose à GM1 systémique

Syn : · gangliosidose de Landing type 1  
· gangliosidose GM1 systémique  
· gangliosidose à GM1 juvénile  
TG : gangliosidose à GM1  
EN : [juvenile GM1 gangliosidosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1KSV3PB-F>

gangliosidose à GM2 de type 2

→ [sphingolipidose héréditaire de Sandhoff](#)

### gangliosidose à GM3

TG : gangliosidose  
EN : [GM3 gangliosidosis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKTS6F3X-C>

gangliosidose de Landing type 1

→ [gangliosidose à GM1 systémique](#)

gangliosidose de Landing type 2

→ [gangliosidose à GM1](#)

gangliosidose GM1 systémique

→ [gangliosidose à GM1 systémique](#)

### gangrène

TG : nécrose  
TS : · gangrène de Fournier  
· gangrène gazeuse  
· gangrène pulmonaire

La gangrène est une nécrose des tissus, causée par une obstruction artérielle par embolie, choc, infection ou par l'exposition à un froid intense. (Wikipédia)

EN : [gangrene](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQT529S3-3>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangr%C3%A8ne>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gangrene>

### gangrène de Fournier

TG : gangrène

La gangrène de Fournier ou fasciite nécrosante périnéale est un type de gangrène affectant les organes génitaux externes et le périnée, en particulier le scrotum. (Wikipédia)

EN : [Fournier gangrene](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK6WFQJ-B>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangr%C3%A8ne\\_de\\_Fournier](https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangr%C3%A8ne_de_Fournier)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fournier\\_gangrene](https://en.wikipedia.org/wiki/Fournier_gangrene)

gangrène du poumon

→ [gangrène pulmonaire](#)

**gangrène gazeuse**

- TG : · bactériose  
· gangrène

La gangrène gazeuse, appelée aussi emphyème putride ou myonécrose, est une infection microbienne à Clostridium perfringens de type A (bactérie anaérobie). (Wikipédia)

- EN : *gas gangrene*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCQXSW0C-C>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1495085>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangr%C3%A8ne\\_gazeuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Gangr%C3%A8ne_gazeuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gas\\_gangrene](https://en.wikipedia.org/wiki/Gas_gangrene)

**gangrène pulmonaire**

- Syn : *gangrène du poumon*  
TG : · gangrène  
· pathologie des poumons

- EN : *lung gangrene*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKB7K9G5-N>

*gargoylisme*

→ **mucopolysaccharidose de Hurler**

**gastrinome**

- TG : · endocrinopathie  
· pathologie de l'appareil digestif  
· tumeur sécrétante

TS : syndrome de Zollinger et Ellison

- EN : *gastrinoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3MKQ70G-R>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q786852>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrinoma>

**gastrite**

- TG : pathologie de l'estomac  
TS : · gastrite atrophique  
· gastrite hypertrophique géante

Une gastrite est une maladie inflammatoire de la paroi de l'estomac. (Wikipédia)

- EN : *gastritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L052PTP7-M>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q183130>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gastrite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gastritis>

**gastrite atrophique**

- TG : gastrite  
TS : anémie de Biermer  
EN : *atrophic gastritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH3C599K-L>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1826391>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophic\\_gastritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrophic_gastritis)

**gastrite hypertrophique géante**

- Syn : *maladie de Ménétrier*  
TG : · gastrite  
· tumeur bénigne  
EN : *giant hypertrophic gastritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPWTKB7H-Q>

**gastroentérite**

- TG : · pathologie de l'estomac  
· pathologie de l'intestin  
TS : · diarrhée du voyageur  
· gastroentérite à virus Hawaii  
· gastroentérite à virus Norwalk  
· gastroentérite transmissible du porc

Une gastro-entérite est une inflammation du système digestif pouvant entraîner de la nausée, des vomissements, des crampes abdominales, des flatulences et de la diarrhée, ainsi que de la déshydratation, de la fièvre et des céphalées (maux de tête). (Wikipédia)

- EN : *gastroenteritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCKF2LX2-H>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q156103>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gastro-ent%C3%A9rite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gastroenteritis>

**gastroentérite à virus Hawaii**

- TG : · gastroentérite  
· virose  
EN : *Hawaii infectious acute gastroenteritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ0FX7H7-V>

**gastroentérite à virus Norwalk**

- TG : · gastroentérite  
· virose  
EN : *Norwalk infectious acute gastroenteritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q609N0KL-F>

**gastroentérite transmissible du porc**

- TG : · gastroentérite  
· virose  
EN : *porcine transmissible gastroenteritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHZW6SFL-V>

**gastroschisis**

- Syn : *laparoschisis*  
TG : · malformation  
· pathologie de l'abdomen

Le laparoschisis, aussi appelé « gastroschisis », est une malformation consistant en une fente de la paroi abdominale. (Wikipédia)

- EN : *gastrochisis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M6NL3X74-7>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Laparoschisis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gastroschisis>

**gelure**

- TG : · pathologie de la peau  
· trouble dû au froid  
EN : *frostbite*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLB8DNJC-T>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1350326>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Frostbite>



**genu recurvatum**

TG : · déformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *genu recurvatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RG4HV9SG-K>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Genu\\_recurvatum](https://en.wikipedia.org/wiki/Genu_recurvatum)

---

**genu valgum**

TG : · déformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le genu valgum (dit également « genou cagneux » ou « genou en X ») est une déviation vers l'extérieur de l'axe du membre inférieur avec saillie du genou en dedans : les deux genoux se touchent alors que les chevilles sont écartées. (Wikipédia)

EN : *genu valgum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4PG42H1-H>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Genu\\_valgum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Genu_valgum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Genu\\_valgum](https://en.wikipedia.org/wiki/Genu_valgum)

---

**genu varum**

TG : · déformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : maladie de Blount

Le genu varum est une déformation (un trouble orthostatique) du membre inférieur, qui siège dans l'articulation du genou, mise en évidence après avoir demandé au sujet debout de coller ses chevilles l'une à l'autre (les malléoles médiales se touchent) et en observant l'absence de contact entre les deux genoux. (Wikipédia)

EN : *genu varum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QW99G2PR-D>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1550742>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Genu\\_varum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Genu_varum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Genu\\_varum](https://en.wikipedia.org/wiki/Genu_varum)

---

**géophagie**

TG : trouble du comportement alimentaire

La géophagie est le fait de manger de la terre. (Wikipédia)

EN : *geophagia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFP8F82K-M>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/G%C3%A9ophagie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Geophagia>

---

**géotrichose**

TG : mycose

EN : *geotrichosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3SMWFDM-Q>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Geotrichosis>

---

**germinome**

TG : cancer

EN : *germinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2M0WXM6-K>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q950838>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Germinoma>

---

**gérodermie ostéodysplasique**

Syn : *syndrome de Bamatter*

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *osteodysplastic gerodermia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVW1ZTSK-3>

---

**gestation ectopique**

TG : pathologie de la gestation

TS : lithopédion

La grossesse extra-utérine, ou grossesse ectopique ou GEU , est une grossesse se développant hors de l'utérus. (Wikipédia)

EN : *ectopic pregnancy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K9MF8HLL-4>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q207087>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Grossesse\\_extra-ut%C3%A9rine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Grossesse_extra-ut%C3%A9rine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopic\\_pregnancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopic_pregnancy)

---

**gestation prolongée**

TG : pathologie de la gestation

EN : *prolonged pregnancy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNTDXQN7-S>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Postterm\\_pregnancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Postterm_pregnancy)

---

**giardiase**

Syn : *lambliaze*

TG : · pathologie de l'intestin  
· protozoose

La giardiase, aussi appelée giardiose, ou encore lambliaze, est une maladie parasitaire fréquente, cosmopolite, le plus souvent bénigne lorsqu'elle est bien traitée. (Wikipédia)

EN : *giardiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0GXCV84-M>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q326071>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Giardiase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Giardiasis>

---

**gigantisme**

TG : pathologie de l'hypophyse

TS : · syndrome de Lawrence-Seip  
· syndrome de Simpson-Golabi-Behmel

Le gigantisme (du grec gigas, gigantos « géant ») est un état caractérisé par une croissance excessive. (Wikipédia)

EN : *gigantism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CX91K6T1-D>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q501829>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gigantisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gigantism>

---

## gigantisme cérébral de Sotos

Syn : *syndrome de Sotos*

TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale

Le syndrome de Sotos est une pathologie de la croissance associant : Une croissance physique excessive, Des caractéristiques faciales, Des difficultés d'apprentissage, Une accélération de la maturation osseuse. (Wikipédia)

EN : *cerebral gigantism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K2H924CL-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Sotos](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Sotos)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sotos\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sotos_syndrome)

## gingivite

TG : parodontopathie  
TS : · gingivite hyperplasique  
· gingivostomatite

La gingivite est une inflammation de la gencive, associée ou non à des phénomènes dégénératifs, nécrotiques ou prolifératifs et causée par la plaque bactérienne. (Wikipédia)

EN : *gingivitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3HNXC8G-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q673083>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Gingivite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gingivitis>

## gingivite hyperplasique

TG : gingivite  
EN : *gingivitis hyperplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZCRTG05-2>

## gingivostomatite

TG : · gingivite  
· stomatite

EN : *gingivostomatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZ9NRS1W-0>

## glaucome

TG : pathologie de l'oeil  
TS : · buphtalmie  
· glaucome à angle fermé  
· glaucome à angle ouvert  
· glaucome absolu  
· glaucome capsulaire  
· glaucome hémorragique  
· glaucome malin  
· glaucome néovasculaire  
· glaucome phacolytique  
· glaucome pigmentaire  
· glaucome sans tension  
· syndrome de Chandler  
· syndrome de Peters

Le glaucome est une maladie dégénérative du nerf optique qui entraîne une perte progressive de la vision commençant tout d'abord en périphérie et progressant graduellement vers le centre. (Wikipédia)

EN : *glaucoma (eye)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPBB75TR-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Glaucome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Glaucoma>

## glaucome à angle fermé

TG : glaucome  
TS : syndrome de l'iris plateau  
EN : *angle closure glaucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLBN5CL5-4>

## glaucome à angle ouvert

TG : glaucome  
EN : *open angle glaucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9TXD0RN-1>

*glaucome à pression statistiquement normale*

→ **glaucome sans tension**

## glaucome absolu

TG : glaucome  
EN : *glaucoma absoluto*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKTW37F9-Z>

*glaucome basse tension*

→ **glaucome sans tension**

## glaucome capsulaire

TG : glaucome  
EN : *capsular glaucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SG533GDC-N>

## glaucome hémorragique

TG : glaucome  
EN : *hemorrhagic glaucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H85GTL5M-D>

## glaucome malin

Syn : *blocage ciliovitréen*  
TG : glaucome  
EN : *malignant glaucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LN584KJX-R>

*glaucome néo-vasculaire*

→ **glaucome néovasculaire**

## glaucome néovasculaire

Syn : *glaucome néo-vasculaire*  
TG : glaucome

Un glaucome néovasculaire est une hypertension oculaire (HTO) majeure liée à la prolifération de néovaisseaux dans le segment antérieur, provenant de la chambre postérieure. (Wikipédia)

EN : *neovascular glaucoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPZG9FNW-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Glaucome\\_n%C3%A9ovasculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Glaucome_n%C3%A9ovasculaire)

**glaucome phacolytique**

TG : glaucome

EN : *phacolytic glaucoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SK3M8P42-R>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Phacolytic\\_glaucoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Phacolytic_glaucoma)**glaucome pigmentaire**

TG : glaucome

Le glaucome pigmentaire est un type particulier de neuropathie dégénérative progressive avec altération du nerf optique et du champ visuel. (Wikipédia)

EN : *pigmentary glaucoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F701VC0C-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Glaucome\\_pigmentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Glaucome_pigmentaire)[https://en.wikipedia.org/wiki/Pigment\\_dispersion\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Pigment_dispersion_syndrome)**glaucome sans tension**

Syn : · *glaucome à pression statistiquement normale*  
· *glaucome basse tension*

TG : glaucome

EN : *low tension glaucoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8QMN7DG-X>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17300307>**glioblastome**

TG : gliome malin

TS : glioblastome multiforme

EN : *glioblastoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMT2Q0XL-X>**glioblastome multiforme**

TG : glioblastome

Le glioblastome multiforme (GBM) ou glioblastome, également connu sous le nom d'« astrocytome de grade 4 », est la tumeur primitive du cerveau la plus fréquente et la plus agressive. (Wikipédia)

EN : *glioblastoma multiforme*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJWJ0QTZ-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q282142>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Glioblastome\\_multiforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Glioblastome_multiforme)<https://en.wikipedia.org/wiki/Glioblastoma>**gliomatose**

TG : gliome malin

La gliomatose cérébrale ou astroblastome décrit la croissance envahissante de cellules neuroépithéliales qui ont la capacité de se différencier en neurones, en oligodendrocytes et en astrocytes. (Wikipédia)

EN : *gliomatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T82V466J-K>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Gliomatose\\_c%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Gliomatose_c%C3%A9brale)[https://en.wikipedia.org/wiki/Gliomatosis\\_cerebri](https://en.wikipedia.org/wiki/Gliomatosis_cerebri)**gliome**TG : · pathologie du système nerveux central  
· tumeurTS : · astrocytome  
· épéndymome  
· gliome malin  
· gliome malin intracrânien  
· papillome du plexus choroïde  
· pinéalome

Les gliomes ou tumeurs gliales sont l'ensemble des tumeurs cérébrales, bénignes ou malignes, issues du tissu de soutien neuronal ou glie. (Wikipédia)

EN : *glioma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNSFHCSC-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1365309><https://fr.wikipedia.org/wiki/Gliome><https://en.wikipedia.org/wiki/Glioma>**gliome malin**

TG : · cancer

· gliome

TS : · astrocytome malin  
· glioblastome  
· gliomatose  
· oligodendrogliomeEN : *malignant glioma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXD0BB6C-N>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Glioma>**gliome malin intracrânien**

TG : · cancer du cerveau

· gliome

EN : *intracranial malignant glioma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3BQ5RVVW-Q>**gliosarcome**

TG : cancer du cerveau

EN : *gliosarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZT4VMTC-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q609503><https://en.wikipedia.org/wiki/Gliosarcoma>

glomérulonéphrite

→ **néphropathie glomérulaire**

glomérulonéphrite à croissants

→ **glomérulonéphrite extracapillaire**

glomérulonéphrite à dépôts mésangiaux d'IgA

→ **néphropathie glomérulaire à IgA**

### glomérulonéphrite à dépôts organisés d'immunoglobulines

Syn : glomérulopathie à dépôts organisés d'immunoglobulines

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *glomerulonephritis with organized immunoglobulin deposits*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1RXZ2VM-W>

glomérulonéphrite à IgA

→ [néphropathie glomérulaire à IgA](#)

glomérulonéphrite aiguë anurique

→ [glomérulonéphrite extracapillaire](#)

glomérulonéphrite aiguë nécrosante

→ [glomérulonéphrite extracapillaire](#)

### glomérulonéphrite antimembrane basale

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *antibasement membrane glomerulonephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TH8F585X-F>

glomérulonéphrite avec dépôts d'IgA

→ [néphropathie glomérulaire à IgA](#)

### glomérulonéphrite collapsante

Syn : néphropathie glomérulaire collapsante

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *collapsing glomerulonephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5SH105K-D>

### glomérulonéphrite extracapillaire

Syn : · glomérulonéphrite à croissants  
· glomérulonéphrite aiguë nécrosante  
· glomérulonéphrite aiguë anurique  
· glomérulonéphrite maligne

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *extracapillary glomerulonephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDBPHJMN-F>

glomérulonéphrite maligne

→ [glomérulonéphrite extracapillaire](#)

glomérulonéphrite membranoproliférative

→ [néphropathie glomérulaire membranoproliférative](#)

glomérulonéphrite proliférative

→ [néphropathie glomérulaire proliférative](#)

glomérulopathie à dépôts organisés d'immunoglobulines

→ [glomérulonéphrite à dépôts organisés d'immunoglobulines](#)

### glomérulosclérose

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *glomerulosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VV7H49MW-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5571239>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Glomerulosclerosis>

### glossite

TG : pathologie de la cavité buccale

TS : · glossite décapillante

· glossite exfoliatrice marginée

· glossite losangique médiane

· syndrome de Plummer-Vinson

La glossite est une inflammation de la langue, entraînant un gonflement et un changement de couleur et de forme dans les cas graves. (Wikipédia)

EN : *glossitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKRCLN5S-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1324237>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Glossite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Glossitis>

### glossite décapillante

TG : glossite

EN : *glossitis exfoliativa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L346FF2S-M>

### glossite exfoliatrice marginée

TG : · glossite

· maladie héréditaire

La langue géographique (ou pour le monde médical : glossite exfoliatrice marginée ou glossite migratoire bénigne) se caractérise par des lésions de la surface de la langue présentant plus ou moins un aspect de carte de géographie, avec des aires décapillées roses entourées d'une bordure blanchâtre légèrement surélevée. (Wikipédia)

EN : *geographical tongue*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXQ8RQGJ-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Langue\\_g%C3%A9ographique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Langue_g%C3%A9ographique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Geographic\\_tongue](https://en.wikipedia.org/wiki/Geographic_tongue)

### glossite losangique médiane

TG : · candidose

· glossite

EN : *glossitis median rhomboid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRS1C0R0-V>

### glossodynie

Syn : *stomatodynie*

TG : · algie

· pathologie de la cavité buccale

La glossodynie, appelée aussi syndrome de la bouche brûlante, est une douleur au niveau de la langue qui se situe le plus souvent sur la pointe ou les bords de la langue. La glossodynie est une forme topographique particulière de stomatodynie qui a des origines diverses : glossite, trouble psychosomatique ou inconnue. (Wikipédia)

EN : *glossodynia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTXS1B77-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Glossodynie>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Burning\\_mouth\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Burning_mouth_syndrome)

**glossoptose**

TG : stomatologie  
 TS : syndrome de Pierre Robin  
 EN : *glossoptosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTCXM7XK-M>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Glossoptosis>

**glucagonome**

TG : · pathologie du pancréas  
 · tumeur  
 EN : *glucagonoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NHTTHCLQ-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q770843>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Glucagonoma>

**glucose**

TG : substance biologique  
 TA : intolérance au glucose

Le glucose est un sucre de formule brute C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>. Le mot « glucose » provient du grec ancien τὸ γλεῦκος / gleukos qui désignait les vins doux ou liquoreux, voire le moût. (Wikipédia)

EN : *glucose*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRP2300M-6>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Glucose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Glucose>

**glycogénose**

TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 TS : · glycogénose de type I  
 · glycogénose de type II  
 · glycogénose de type III  
 · glycogénose de type IV  
 · glycogénose de type V  
 · glycogénose de type VI  
 · glycogénose de type VII  
 · glycogénose de type VIII

EN : *glycogenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKHNT5BS-P>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease)

*glycogénose de McArdle*

→ **glycogénose de type V**

*glycogénose de type 1*

→ **glycogénose de type I**

*glycogénose de type 2*

→ **glycogénose de type II**

**glycogénose de type I**

Syn : · *maladie de von Gierke*  
 · *glycogénose de type 1*  
 TG : *glycogénose*

La glycogénose de type 1, aussi appelée maladie de Von Gierke, est une maladie génétique du métabolisme des glucides aboutissant à une accumulation de glycogène dans le foie et les reins entraînant une hépatomégalie et une augmentation du volume des reins (néphromégalie). (Wikipédia)

EN : *glycogen storage disease type I*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6NSSV8H-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Glycog%C3%A9nose\\_type\\_1](https://fr.wikipedia.org/wiki/Glycog%C3%A9nose_type_1)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_I](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_I)

**glycogénose de type II**

Syn : · *maladie de Pompe*  
 · *glycogénose de type 2*  
 · *glycogénose de type II musculaire*  
 TG : *glycogénose*

La maladie de Pompe est une maladie génétique progressive et souvent fatale en rapport avec une anomalie de fonctionnement de l'alpha-1,4-glucosidase acide, une enzyme lysosomiale qui hydrolyse le glycogène en glucose. (Wikipédia)

EN : *glycogen storage disease type II*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RV81R22T-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Pompe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Pompe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_II](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_II)

*glycogénose de type II musculaire*

→ **glycogénose de type II**

**glycogénose de type III**

Syn : · *maladie de Cori*  
 · *maladie de Forbes*  
 · *maladie de Cori-Forbes*  
 · *glycogénose de type III musculaire*  
 TG : *glycogénose*

La glycogénose type III est une maladie génétique du métabolisme des glucides de la famille des glycogénoses qui se manifeste par une carence en amylo-1,6-glucocidase, l'enzyme débranchante (en) du glycogène. (Wikipédia)

EN : *glycogen storage disease type III*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XG4NPZBJ-T>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Glycog%C3%A9nose\\_type\\_3](https://fr.wikipedia.org/wiki/Glycog%C3%A9nose_type_3)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_III](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_III)

*glycogénose de type III musculaire*

→ **glycogénose de type III**

**glycogénose de type IV**

Syn : · *maladie d'Andersen*  
 · *glycogénose par déficit en enzyme branchante*  
 TG : *glycogénose*

EN : *glycogen storage disease type IV*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B5KL92VK-8>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_IV](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_IV)

**glycogénose de type V**

Syn : *glycogénose de McArdle*  
 TG : *glycogénose*

La Maladie de Mc Ardle ou glycogénose de type 5 est une myopathie métabolique d'origine génétique en rapport avec une anomalie de fonctionnement de la phosphorylase musculaire responsable d'un trouble de la glycogénolyse musculaire. (Wikipédia)

EN : *glycogen storage disease type V*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZS5BP8PL-6>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Mc\\_Ardle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Mc_Ardle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_V](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_V)

**glycogénose de type VI**

Syn : · *glycogénose par déficit en phosphorylase hépatique*  
 · *maladie de Hers*

TG : *glycogénose*  
 EN : *glycogen storage disease type VI*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H64GCFZV-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen\\_storage\\_disease\\_type\\_VI](https://en.wikipedia.org/wiki/Glycogen_storage_disease_type_VI)

**glycogénose de type VII**

Syn : · *glycogénose par déficit en phosphofructokinase musculaire*  
 · *maladie de Tarui*

TG : *glycogénose*  
 EN : *glycogen storage disease type VII*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHP5QC0J-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Phosphofructokinase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Phosphofructokinase_deficiency)

**glycogénose de type VIII**

TG : *glycogénose*  
 EN : *glycogen storage disease type VIII*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D04C2ZLN-X>

*glycogénose par déficit en enzyme branchante*

→ **glycogénose de type IV**

*glycogénose par déficit en phosphofructokinase musculaire*

→ **glycogénose de type VII**

*glycogénose par déficit en phosphorylase hépatique*

→ **glycogénose de type VI**

**glycoprotéine**

TG : *substance biologique*  
 TA : *syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone*

Une glycoprotéine est une protéine portant un ou plusieurs groupements oligosides. C'est un hétéroside (composé de plusieurs oses différents) dont le premier motif glucidique est fixé de façon covalente à la chaîne polypeptidique. (Wikipédia)

EN : *glycoprotein*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V44Q92T1-G>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Glycoprot%C3%A9ine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Glycoprotein>

**gnathostomiase**

TG : *larva migrans*

La gnathostomose est une maladie causée par un parasite, le nématode *Gnathostoma spinigerum* et/ou *Gnathostoma hispidum*. (Wikipédia)

EN : *gnathostomiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QPNG0ZHC-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gnathostomose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gnathostomiasis>

**goitre**

TG : *pathologie de la thyroïde*  
 TS : · *goitre ectopique*  
 · *goitre endémique*  
 · *goitre nodulaire*  
 · *goitre plongeant*  
 · *goitre simple*  
 · *syndrome de Pendred*  
 · *thyroïdite de Hashimoto*  
 · *thyroïdite subaiguë de de Quervain*

Le goitre, ou goître, est une augmentation de volume, souvent visible, de la glande thyroïde. Il s'agit d'une affection extrêmement fréquente touchant entre 200 et 800 millions de personnes dans le monde. (Wikipédia)

EN : *goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LPWT5W3L-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q165135>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Goitre>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Goitre>

**goitre ectopique**

TG : *goître*  
 EN : *ectopic goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2HW652T-P>

**goitre endémique**

TG : *goître*  
 EN : *endemic goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJBG4ML3-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1455531>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Endemic\\_goitre](https://en.wikipedia.org/wiki/Endemic_goitre)

*goitre multinodulaire*

→ **goitre nodulaire**

**goitre nodulaire**

Syn : *goitre multinodulaire*  
 TG : *goître*  
 EN : *nodular goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX17HBCX-V>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular\\_goiter](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular_goiter)

**goitre plongeant**

TG : *goître*  
 EN : *retrosternal goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDLP81ZR-B>

### goitre simple

TG : goitre  
 EN : *simple goiter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWZTH37Z-V>

### gonadoblastome

TG : · cancer  
 · pathologie de l'appareil génital  
 EN : *gonadoblastoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWBFS44S-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5581320>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gonadoblastoma>

### gonarthrose

Syn : *arthrose du genou*  
 TG : arthrose

La gonarthrose est l'arthrose du genou. La gonarthrose est de loin l'étiologie la plus fréquente d'une douleur du genou après 50 ans. (Wikipédia)

EN : *knee osteoarthritis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC5LQ11F-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gonarthrose>

### gongylonémose

TG : larva migrans  
 EN : *gongylonema infection*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FMQMN7BD-P>

### goniome

TG : séminome  
 EN : *gonioma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWKMX2LD-1>

### gonococcie

TG : · bactériose  
 · maladie sexuellement transmissible  
 TS : urétrite postgonococcique

La blennorragie, ou gonorrhée, (aussi appelée familièrement chaude-pisse,, chaude-lance, castapiane, ou chtouille) est une infection sexuellement transmissible en forte augmentation. (Wikipédia)

EN : *gonococcal infection*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFM9RG0S-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gonorrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gonorrhea>

### gourme

TG : streptococcie  
 La gourme, aussi appelée angine du cheval, est une maladie contagieuse des équidés, causée par la bactérie *Streptococcus equi*. (Wikipédia)

EN : *strangles*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMTP43S5-L>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gourme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Strangles>

### grand mal

Syn : *crise tonico-clonique*  
 TG : épilepsie

La crise d'épilepsie généralisée tonico-clonique est une catégorie de crise épileptique généralisée. Elle se découpe en 4 phases. (Wikipédia)

EN : *grand mal*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFLJVZHK-G>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Crise\\_d%27%C3%A9pilepsie\\_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e\\_tonico-clonique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Crise_d%27%C3%A9pilepsie_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e_tonico-clonique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Generalized\\_tonic%E2%80%93clonic\\_seizure](https://en.wikipedia.org/wiki/Generalized_tonic%E2%80%93clonic_seizure)

### granulomatose

TG : maladie  
 TS : · granulomatose de Wegener  
 · granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder  
 · granulomatose lymphomatoïde  
 · granulomatose septique chronique  
 · maladie de Erdheim-Chester  
 EN : *granulomatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZX8TXNK-N>

### granulomatose de Wegener

TG : · granulomatose  
 · maladie de système  
 · pneumopathie interstitielle  
 · vascularite

La maladie de Wegener (ou granulomatose de Wegener) est une maladie auto-immune qui doit son nom à l'anatomo-pathologiste allemand Friedrich Wegener (1907–1990) qui a décrit la maladie en 1939. Cette maladie est une vascularite systémique caractérisée par un aspect anatomopathologique de granulome et une localisation oto-rhino-laryngologique et pulmonaire prédominante. (Wikipédia)

EN : *Wegener granulomatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F88R7L9Z-F>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose\\_avec\\_polyang%C3%A9rite](https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose_avec_polyang%C3%A9rite)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatosis\\_with\\_polyangiitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatosis_with_polyangiitis)

### granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder

TG : · granulomatose  
 · pathologie de la cavité buccale  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 EN : *Miescher granulomatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKJZTX8-Q>

### granulomatose lymphomatoïde

TG : · granulomatose  
 · lymphome non hodgkinien

La granulomatose lymphomatoïde (GL) est un syndrome lymphoprolifératif rare, décrit par Liebow en 1972 et affectant principalement le poumon (80 %) mais aussi la peau (40 à 50 %) ou le système nerveux central (30 % des cas). (Wikipédia)

EN : *lymphomatoid granulomatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M6VV1G8K-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3775784>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose\\_lymphomato%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose_lymphomato%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphomatoid\\_granulomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphomatoid_granulomatosis)

**granulomatose septique chronique**

- TG : · granulomatose  
· maladie des leucocytes  
· maladie héréditaire

La granulomatose septique chronique (Chronic Granulomatous Disease ou CGD, en anglais) est une maladie familiale (rare) liée au chromosome X. (Wikipédia)

- EN : *chronic granulomatous disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHH6X500-H>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2165663>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose\\_septique\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulomatose_septique_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_granulomatous\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_granulomatous_disease)

**granulome**

- TG : maladie  
TS : · granulome à corps étranger  
· granulome à plasmocytes du poumon  
· granulome annulaire  
· granulome cholestérolique  
· granulome de la ligne médiane  
· granulome facial  
· granulome glutéal  
· granulome inflammatoire  
· granulome réparateur à cellules géantes

En médecine, un granulome est un terme assez général désignant de petites papules érythémateuses ou tumeurs vasculaires inflammatoires ou diverses formes d'amas de cellules épithélioïdes entourés de lymphocytes, qui apparaissent sur la peau, des muqueuses ou des organes internes. (Wikipédia)

- EN : *granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J4T94NJW-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1129338>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma>

**granulome à corps étranger**

- TG : granulome  
EN : *foreign body granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L33FFGQW-4>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Foreign\\_body\\_granuloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Foreign_body_granuloma)

**granulome à plasmocytes du poumon**

- TG : · granulome  
· pathologie des poumons  
· tumeur pseudo-inflammatoire  
EN : *pulmonary plasma cell granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCL26NPG-X>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16977260>

**granulome annulaire**

- TG : · granulome  
· pathologie de la peau  
TS : granulome annulaire perforant

Le granulome annulaire (granuloma annulare ou parfois necrobiosis lipoidica) est une dermatose fréquente, bénigne intradermique, caractérisée par son indolence, sa fermeté. (Wikipédia)

- EN : *granuloma annulare*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKW0GGNQ-8>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q455085>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulome\\_annulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulome_annulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma\\_annulare](https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma_annulare)

**granulome annulaire perforant**

- TG : granulome annulaire  
EN : *granuloma annulare perforating*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPDH611D-X>

**granulome cholestérolique**

- TG : granulome  
EN : *cholesterol granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ9XKT5K-8>

**granulome de la ligne médiane**

- TG : · granulome  
· histiocytose  
· pathologie ORL  
EN : *midline granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9K1K4XG-8>

**granulome éosinophile**

- TG : · histiocytose langerhansienne  
· pathologie de la peau  
TS : · granulome éosinophile de l'os  
· granulome éosinophile du poumon  
EN : *eosinophilic granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZ5RD3MW-M>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q655982>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_granuloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_granuloma)

**granulome éosinophile de l'os**

- TG : · granulome éosinophile  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
EN : *eosinophilic granuloma of the bone*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVHPHR39-R>

**granulome éosinophile du poumon**

- Syn : · *granulome éosinophile pulmonaire*  
· *histiocytose langerhansienne pulmonaire*  
TG : · granulome éosinophile  
· pneumopathie interstitielle  
EN : *pulmonary eosinophilic granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NWTS5G5CK-L>

*granulome éosinophile pulmonaire*

→ **granulome éosinophile du poumon**

**granulome facial**

- TG : · granulome  
· pathologie de la peau

Le granulome facial de Lever est une dermatose bénigne et rare. (Wikipédia)

- EN : *granuloma faciale*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1JK6SMS-3>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulome\\_facial\\_de\\_Lever](https://fr.wikipedia.org/wiki/Granulome_facial_de_Lever)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma\\_faciale](https://en.wikipedia.org/wiki/Granuloma_faciale)



**granulome glutéal**

TG : · granulome  
· pathologie de la peau  
TS : granulome glutéal infantile  
EN : *granuloma lutealis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2XXT5XP-G>

---

**granulome glutéal infantile**

TG : · granulome glutéal  
· maladie iatrogène  
· pathologie du nourrisson  
EN : *infantile granuloma lutealis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDPN6B9Q-B>

---

**granulome inflammatoire**

TG : granulome  
EN : *inflammatory granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTZ179W4-X>

---

*granulome inguinal*

→ **donovanose**

---

*granulome pyogène*

→ **botryomycome**

---

*granulome pyogénique*

→ **botryomycome**

---

**granulome réparateur à cellules géantes**

TG : · granulome  
· pathologie de la peau  
EN : *giant cell granuloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4V2QD4G-8>

---

*granulome télangiectasique*

→ **botryomycome**

---

*granulome vénérien*

→ **donovanose**

---

*granulopénie*

→ **agranulocytose**

---

**grenouillette**

TG : · pathologie des glandes salivaires  
· tumeur bénigne  
EN : *sublingual cyst*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QT8STZ5Z-8>

---

**grippe**

TG : virose  
TS : · grippe A  
· grippe B  
· grippe C

La grippe (ou influenza) est une maladie infectieuse fréquente et contagieuse causée par quatre virus : les types Influenzavirus A, Influenzavirus B, Influenzavirus C et Influenzavirus D, touchant les oiseaux et certains mammifères dont le porc, le phoque et l'être humain. (Wikipédia)

EN : *influenza*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7Q7WZ1J-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2840>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Grippe>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Influenza>

---

**grippe A**

TG : grippe  
EN : *influenza A*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPS4PH90-W>

---

**grippe B**

TG : grippe  
EN : *influenza B*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WR5WJ6R3-K>

---

**grippe C**

TG : grippe  
EN : *influenza C*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RH0R87KJ-S>

---

**grossesse nerveuse**

TG : trouble psychiatrique

Le pseudocyesis, aussi connu sous le nom de grossesse nerveuse, est une affection qui présente tous les symptômes de la grossesse et qui y ressemble en tout point à l'exception de la présence d'un fœtus. (Wikipédia)

EN : *false pregnancy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GW6PSCBD-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudocyesis>

[https://en.wikipedia.org/wiki/False\\_pregnancy](https://en.wikipedia.org/wiki/False_pregnancy)

---

**gynécomastie**

TG : pathologie de la glande mammaire  
TS : syndrome de Reifenstein

La gynécomastie est le développement excessif des glandes mammaires chez l'homme. Elle peut être congénitale ou due à une maladie, une tumeur ou à la prise de certains médicaments. (Wikipédia)

EN : *gynecomasty*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QWCXFWK5-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Gyn%C3%A9comastie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Gynecomastia>

---

# H

## halitose

Syn : *mauvaise haleine*

TG : · stomatologie  
· symptôme

L'halitose, ou mauvaise haleine, est le fait d'avoir une haleine dont l'odeur est considérée comme inconfortable. (Wikipédia)

EN : *halitosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDJGCRMT-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Halitose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bad\\_breath](https://en.wikipedia.org/wiki/Bad_breath)

## hallucination

TG : trouble de la perception  
TS : · hallucination auditive  
· hallucination visuelle  
· syndrome du lobe temporal

Une hallucination est définie, en psychiatrie, comme une perception sensorielle sans présence d'un stimulus détectable : par exemple voir des objets physiquement absents, ou bien entendre des voix sans que personne ne parle. (Wikipédia)

EN : *hallucination*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK7Q1TZR-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallucination>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hallucination>

## hallucination auditive

TG : hallucination

La paracousie, hallucination auditive ou hallucination sonore, est une forme d'hallucination impliquant une perception sonore sans aucun stimulus. (Wikipédia)

EN : *auditory hallucination*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T6S444GJ-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallucination\\_sonore](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallucination_sonore)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Auditory\\_hallucination](https://en.wikipedia.org/wiki/Auditory_hallucination)

## hallucination visuelle

TG : hallucination  
TS : syndrome du lobe occipital

L'hallucination visuelle désigne la perception de « quelque chose qui n'existe pas ou qui n'est actuellement pas présent devant la personne concernée ». (Wikipédia)

EN : *visual hallucination*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFJ56RC3-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallucination#Visuelles>

## hallux rigidus

TG : · déformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'hallux rigidus est le nom donné à l'arthrose primitive de la première articulation métatarso-phalangienne, ainsi qu'entre la tête du 1er métatarsien et ses sésamoïdes. (Wikipédia)

EN : *hallux rigidus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V76CG43T-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1425208>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallux\\_rigidus](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallux_rigidus)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hallux\\_rigidus](https://en.wikipedia.org/wiki/Hallux_rigidus)

## hallux valgus

TG : · déformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'hallux valgus (HV, du latin hallus, gros orteil et valgus : « tourné en dehors »), souvent accompagné d'un « oignon » (callosité de la peau en regard de la déformation), est une déformation du pied correspondant à la déviation du premier métatarsien en varus (en dedans) et du gros orteil (hallux) en valgus (en dehors). (Wikipédia)

EN : *hallux valgus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFP8B31N-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallux\\_valgus](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hallux_valgus)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bunion>

## hamartochondrome

TG : hamartome  
TS : hamartochondrome bronchopulmonaire  
EN : *hamartochondroma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XNFGRZM5-T>

## hamartochondrome bronchopulmonaire

TG : · hamartochondrome  
· pathologie des bronches  
EN : *lung hamartochondroma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMSB8X6H-4>

**hamartome**

- TG : · pseudotumeur  
· tumeur bénigne
- TS : · hamartochondrome  
· hamartome angiomateux  
· hamartome bronchopulmonaire  
· hamartome fibreux juvénile  
· hamartome folliculaire basaloïde  
· hamartome kystique  
· syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba  
· syndrome de Cowden  
· syndrome de Mohr  
· syndrome de Pallister-Hall  
· syndrome de Protée

L'hamartome est une malformation tissulaire d'aspect tumoral, composée d'un mélange anormal d'éléments constitutifs normalement présents dans l'organe dans lequel ils se développent. (Wikipédia)

EN : *hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZCXD6XRV-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q525075>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hamartome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hamartoma>

*hamartome angio-eccrine*

→ **hamartome angiomateux eccrine**

*hamartome angioeccrine*

→ **hamartome angiomateux eccrine**

**hamartome angiomateux**

- TG : · hamartome  
· pathologie de la peau
- TS : hamartome angiomateux eccrine

EN : *angiomatous hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KCDZ0Z33-N>

**hamartome angiomateux eccrine**

Syn : · *hamartome angioeccrine*  
· *hamartome angio-eccrine*

TG : hamartome angiomateux

EN : *eccrine angiomatous hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMZB9R8T-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eccrine\\_angiomatous\\_hamartoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Eccrine_angiomatous_hamartoma)

*hamartome angiomateux lymphoïde*

→ **maladie de Castleman**

**hamartome bronchopulmonaire**

- TG : · hamartome  
· pathologie des bronches

EN : *lung hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MKCKB0WX-K>

**hamartome fibreux juvénile**

- TG : · hamartome  
· pathologie de la peau

EN : *fibrous hamartoma of infancy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPJPZ926-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrous\\_hamartoma\\_of\\_infancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Fibrous_hamartoma_of_infancy)

**hamartome folliculaire basaloïde**

- TG : · hamartome  
· pathologie de la peau

EN : *basaloid follicular hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RG0XW8NZ-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Basaloid\\_follicular\\_hamartoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Basaloid_follicular_hamartoma)

**hamartome kystique**

TG : hamartome

EN : *cystic hamartoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGJ2G3FB-T>

**hanche à ressort**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *snapping hip*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9NFPS3V-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Snapping\\_hip\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Snapping_hip_syndrome)

**handicap**

Syn : · *incapacité*

· *perte d'autonomie*

TG : maladie

TS : · arriération mentale

· handicap moteur

· handicap multiple

· handicap psychique

· handicap sensoriel

Le handicap est la limitation des possibilités d'interaction d'un individu avec son environnement, menant à des difficultés psychologiques, intellectuelles, sociales ou physiques. (Wikipédia)

EN : *disability*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL50S5JX-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Disability>

*handicap mental*

→ **arriération mentale**

**handicap moteur**

Syn : · *infirmité motrice*

· *handicap physique*

TG : · handicap

· trouble moteur

Un handicap physique est un trouble physique qui peut affecter la motricité (perte d'une partie ou de la totalité de la capacité de mouvement) . (Wikipédia)

EN : *motor diasability*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHL2XMM7-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap\\_physique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap_physique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Physical\\_disability](https://en.wikipedia.org/wiki/Physical_disability)

## handicap multiple

TG : [handicap](#)

Le polyhandicap est une association de déficiences et d'incapacités d'origines diverses, comme une déficience motrice cumulée à une déficience mentale sévère. (Wikipédia)

EN : [multiple disability](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DG851ZW5-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyhandicap>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_disabilities](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_disabilities)

*handicap physique*

→ [handicap moteur](#)

## handicap psychique

TG : [handicap](#)  
[trouble psychiatrique](#)

Le handicap psychique est la reconnaissance d'une limitation de la participation d'une personne à la vie sociale du fait de troubles psychiques graves qui perdurent et entraînent une gêne dans son quotidien, des souffrances et/ou des troubles comportementaux légers, moyens à sévères selon la maladie. (Wikipédia)

EN : [psychic disability](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K6S886R7-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap\\_psychique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap_psychique)

## handicap sensoriel

TG : [handicap](#)  
[trouble sensoriel](#)

Le handicap sensoriel regroupe les difficultés liées aux organes sensoriels, avec notamment le handicap visuel<sup>30</sup> ainsi que le handicap auditif. (Wikipédia)

EN : [sensory disability](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G047T54L-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Handicap>

## Hantavirus

Syn : *virus de la fièvre hémorragique avec syndrome rénal*

TG : [virus](#)

Le genre Orthohantavirus regroupe des virus appartenant à la famille des Hantaviridae, parmi lesquels le virus Hantaan semble le plus dangereux. (Wikipédia)

EN : [Hantavirus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGQ20XVW-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hantavirus>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Orthohantavirus>

*HCoV*

→ [coronavirus humain](#)

## helminthiase

TG : [parasitose](#)  
 TS : [cestodose](#)  
[helminthiase intestinale](#)  
[nématodose](#)  
[porocéphalose](#)  
[toxocarose](#)  
[trématodose](#)

Une helminthiase est un terme désignant les maladies parasitaires, causées par des vers parasites intestinaux, les helminthes. (Wikipédia)

EN : [helminthiasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q9DZ2B8K-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Helminthiase>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Helminthiasis>

## helminthiase intestinale

TG : [helminthiase](#)  
[pathologie de l'intestin](#)

EN : [intestinal helminthiasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WHLJPQC5-M>

*hémangioblastome*

→ [angioblastome](#)

## hémangioendothéliome

TG : [pathologie des vaisseaux sanguins](#)  
[tumeur](#)  
 TS : [hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx](#)  
[hémangioendothéliome épithélioïde](#)  
[hémangioendothéliome végétant intravasculaire](#)

EN : [hemangioendothelioma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KLJS86M0-J>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hemangioendothelioma>

## hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx

TG : [hémangioendothéliome](#)  
[pathologie du pharynx](#)

EN : [pharynx spindle cell hemangioendothelioma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBFT74NG-J>

## hémangioendothéliome épithélioïde

TG : [hémangioendothéliome](#)  
[pathologie de la peau](#)

EN : [epithelioid hemangioendothelioma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4R8B87D-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Epithelioid\\_hemangioendothelioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Epithelioid_hemangioendothelioma)

## hémangioendothéliome végétant intravasculaire

TG : [hémangioendothéliome](#)  
 EN : [vegetant intravascular hemangioendothelioma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BN7727DZ-K>

*hémangiome*

→ [angiome](#)

*hémangiome caverneux*

→ **angiome caverneux**

---

*hémangiome placentaire*

→ **chorioangiome**

---

### **hémangiome synovial**

TG : · angiome  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *synovial hemangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSTV861G-0>

---

### **hémangiopéricytome**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· tumeur

TS : · hémangiopéricytome bronchopulmonaire  
· hémangiopéricytome malin

L'hémangiopéricytome est une tumeur maligne vasculaire rare (sarcome des tissus mous). Il se présente comme une masse de croissance insidieuse, et peut concerner tous les tissus mous du corps. (Wikipédia)

EN : *hemangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNKMSH5N-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3144913>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mangiop%C3%A9ricytome>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemangiopericytoma>

---

### **hémangiopéricytome bronchopulmonaire**

Syn : *hémangiopéricytome du poumon*

TG : · hémangiopéricytome  
· pathologie des bronches

EN : *pulmonary hemangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZKR44R4-H>

---

*hémangiopéricytome du poumon*

→ **hémangiopéricytome bronchopulmonaire**

---

### **hémangiopéricytome malin**

TG : · cancer du cerveau  
· hémangiopéricytome

TS : hémangiopéricytome malin du rein

EN : *malignant hemangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHRFN0JD-S>

---

### **hémangiopéricytome malin du rein**

TG : · hémangiopéricytome malin  
· pathologie du rein

EN : *kidney malignant hemangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGSXP4K0-P>

---

### **hémarthrose**

TG : · arthropathie  
· épanchement  
· hémorragie

L'hémarthrose est un épanchement de sang dans une cavité articulaire consécutif d'une lésion ligamentaire, d'une fracture osseuse ou encore d'une atteinte du cartilage osseux. (Wikipédia)

EN : *hemarthrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TF1KL2BB-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1642040>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9marthrose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemarthrosis>

---

### **hématémèse**

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'appareil digestif

TS : syndrome de Mallory-Weiss

Une hématémèse est un rejet de sang généralement rouge par la bouche au cours d'un effort de vomissement. (Wikipédia)

EN : *hematemesis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJNC474M-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mat%C3%A9m%C3%A8se>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hematemesis>

---

### **hématocolpos**

TG : · malformation  
· pathologie du vagin

EN : *hematocolpos*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBXM52NT-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hematocolpos>

---

### **hématodermie**

TG : · hémopathie  
· pathologie de la peau

TS : · infiltration lymphocytaire cutanée de Jessner-Kanof  
· maladie de Woringer-Kolopp  
· mastocytose bulleuse  
· mastocytose pigmentée éruptive  
· mycosis fongoïde  
· papulose lymphomatoïde  
· syndrome de Sezary

EN : *cutaneous hematologic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VXNMP2TX-G>

---

## hématome

- TG : hémorragie  
 TS : · céphalhématome  
 · hématome du canal rachidien  
 · hématome extradural  
 · hématome intracrânien  
 · hématome orbitaire  
 · hématome périorbitaire  
 · hématome rétro-péritonéal  
 · hématome rétroplacentaire  
 · hématome sousdural

Un hématome est une collection de sang se formant dans une cavité naturelle ou à l'intérieur d'un tissu, à la suite d'une hémorragie. (Wikipédia)

EN : *hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BV6ZDDD7-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hematoma>

*hématome de l'orbite*

→ **hématome orbitaire**

## hématome du canal rachidien

- TG : · hématome  
 · pathologie de la moelle épinière

EN : *vertebral canal hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6LZ55XC-T>

## hématome extradural

- TG : · hématome  
 · pathologie du système nerveux

L'hématome extradural ou épidural ou encore péri-dural est un épanchement de sang entre un os du crâne et la dure-mère du cerveau. (Wikipédia)

EN : *extradural hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ06K0NQ-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome\\_extradural](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome_extradural)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidural\\_hematoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidural_hematoma)

## hématome intracrânien

- TG : · hématome  
 · pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQCPQXP0-3>

## hématome orbitaire

Syn : *hématome de l'orbite*

- TG : · hématome  
 · pathologie de l'oeil

EN : *orbital hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PC47K46N-4>

## hématome périorbitaire

- TG : · hématome  
 · pathologie du rein

EN : *perirenal hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2V0GRVG-3>

*hématome rétro-péritonéal*

→ **hématome rétro-péritonéal**

## hématome rétro-péritonéal

Syn : *hématome rétro-péritonéal*

- TG : · hématome  
 · pathologie rétro-péritonéale

EN : *retroperitoneal hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV0G3TCT-W>

## hématome rétroplacentaire

Syn : *décollement prématuré du placenta*

- TG : · hématome  
 · pathologie de l'accouchement  
 · pathologie du placenta

L'hématome rétroplacentaire (également appelé placenta abruptio) est une complication très grave de la grossesse, mettant en jeu la vie de la mère et du fœtus car responsable d'une hémorragie parfois massive développée entre le placenta et l'utérus. (Wikipédia)

EN : *abruptio placentae*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JZFZ0SRJ-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome\\_r%C3%A9troplacentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome_r%C3%A9troplacentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Placental\\_abruption](https://en.wikipedia.org/wiki/Placental_abruption)

## hématome sousdural

- TG : · hématome  
 · pathologie du système nerveux

L'hématome sous-dural, ou hémorragie sous-durale, désigne l'épanchement de sang dans les espaces méningés. (Wikipédia)

EN : *subdural hematoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSDX3H0F-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome\\_sous-dural](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matome_sous-dural)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subdural\\_hematoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Subdural_hematoma)

## hématométrie

- TG : · malformation  
 · pathologie de l'appareil génital femelle

L'hématométrie est une pathologie consistant en une rétention de sang dans l'utérus. Elle est souvent causée par un hymen clos (en) ou une cloison vaginale (en). (Wikipédia)

EN : *hematometry*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L378GFTP-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9matom%C3%A9trie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hematometra>

## hématopoïèse extramédullaire

- TG : hémopathie  
 EN : *extramedullary hematopoiesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WB1M0ZVG-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Extramedullary\\_hematopoiesis](https://en.wikipedia.org/wiki/Extramedullary_hematopoiesis)

**hématurie**

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'appareil urinaire

L'hématurie est la présence de sang dans les urines, plus précisément celle de globules rouges en quantité anormalement élevée. (Wikipédia)

EN : *hematuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SK1VWQ20-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9maturie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hematuria>

**héméralopie**

Syn : *cécité nocturne*  
TG : trouble de la vision

L'héméralopie, (substantif féminin, emprunté au latin scientifique hemeralopia, composé du grec ἡμέρα / hēmera, « jour », et ὄψ / ōps, « vue ») est la difficulté excessive à voir lorsque la luminosité diminue (par exemple au crépuscule). (Wikipédia)

EN : *night blindness*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFMB2FWD-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7758678>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9m%C3%A9ralopie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nyctalopia>

**hémianopsie**

TG : pathologie du champ visuel  
TS : · hémianopsie altitudinale  
· hémianopsie bitemporale  
· hémianopsie latérale homonyme  
· hémianopsie temporale  
· syndrome du lobe occipital  
· syndrome thalamique

Une hémianopsie est une perte ou une diminution de la vue dans une moitié du champ visuel d'un œil ou des deux yeux. (Wikipédia)

EN : *hemianopsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF1TMKQ2-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemianopsia>

**hémianopsie altitudinale**

TG : hémianopsie  
EN : *altitudinal hemianopsia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H35LT9BK-F>

**hémianopsie bitemporale**

TG : · hémianopsie  
· syndrome chiasmatique

L'hémianopsie bitemporale est une hémianopsie dans laquelle la perte du champ visuel latéral des deux yeux se fait des côtés opposés du champ visuel. (Wikipédia)

EN : *bitemporal hemianopsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBF4WZN7-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie\\_bitemporale](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie_bitemporale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bitemporal\\_hemianopsia](https://en.wikipedia.org/wiki/Bitemporal_hemianopsia)

**hémianopsie latérale homonyme**

TG : hémianopsie

L'hémianopsie latérale homonyme (HLH) est une hémianopsie dans laquelle la perte du champ visuel se situe du côté opposé à la lésion l'ayant entraînée. (Wikipédia)

EN : *lateral homonymous hemianopsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9TR3MRL-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie\\_lat%C3%A9rale\\_homonyme](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie_lat%C3%A9rale_homonyme)

**hémianopsie temporale**

TG : hémianopsie  
EN : *temporal hemianopsia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8TB8QPK-C>

**hémiasomatognosie**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· trouble neurologique  
TS : · syndrome de la main étrangère  
· syndrome du lobe pariétal  
EN : *hemiasomatognosia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T80RNWX0-P>

**hémiatrophie**

TG : symptôme  
EN : *hemiatrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N59TMJTG-5>

**hémiballisme**

TG : · mouvement involontaire  
· syndrome extrapyramidal

L'hémiballisme est un mouvement anormal involontaire, touchant préférentiellement la racine des membres, survenant brusquement et réalisant des mouvements de projection en avant avec enroulement. Il s'agit d'un ballisme lorsque l'atteinte touche les deux hémicorps et d'un monoballisme lorsqu'il ne concerne qu'un seul membre. (Wikipédia)

EN : *hemiballismus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSCW1L4D-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9miballisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemiballismus>

**hémibloc**

TG : bloc cardiaque  
EN : *fascicular block*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W93BHB66-M>

**hémicrânie paroxystique chronique**

TG : céphalée  
EN : *chronic paroxysmic hemicrania*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKFFV862-M>

**hémihypertrophie**

TG : symptôme  
EN : *hemihypertrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6DNS177-F>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hemihypertrophy>

**hémiparésie**

- TG : trouble moteur  
 TS : · syndrome du lobe pariétal  
 · syndrome du naevus sébacé linéaire  
 · syndrome thalamique

Une hémiparésie est un terme médical utilisé pour désigner une parésie du côté droit ou gauche du corps, le plus souvent dans le contexte d'une affection neurologique. (Wikipédia)

**EN :** *hemiparesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXBDN1TX-V>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mipar%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemiparesis>

**hémiplégie**

- TG : paralysie  
 TS : · hémiplégie infantile  
 · syndrome du corps calleux

Une hémiplégie est une paralysie d'une ou plusieurs parties du corps d'un seul côté (touchant un hémicorps). (Wikipédia)

**EN :** *hemiplegia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF000LGL-8>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q304497>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mipl%C3%A9gie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemiparesis>

**hémiplégie infantile**

- TG : · hémiplégie  
 · infirmité motrice cérébrale

**EN :** *infantile hemiplegia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWNHF1S1-H>

**hémobilie**

- TG : · hémorragie  
 · pathologie des voies biliaires

L'hémobilie est une pathologie rare caractérisée par la présence de sang dans les voies biliaires. (Wikipédia)

**EN :** *hemobilia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N7D3VK15-1>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mobilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Haemobilia>

**hémochromatose de type 1**

- TG : · maladie génétique  
 · maladie métabolique

L'hémochromatose de type 1 ou hémochromatose classique, par mutation du gène HFE, est une maladie génétique caractérisée par une hyperabsorption du fer par l'intestin entraînant son accumulation dans l'organisme, préférentiellement au niveau de certains tissus et organes. (Wikipédia)

**EN :** *hemochromatosis type 1*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X2BWKCJW-M>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mochromatose\\_de\\_type\\_1](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mochromatose_de_type_1)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/HFE\\_hereditary\\_haemochromatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/HFE_hereditary_haemochromatosis)

**hémoglobine H**

- TG : hémoglobine instable

L'hémoglobine H est une hémoglobine formée de quatre chaînes bêta. Elle se retrouve chez des sujets atteints d'alpha thalassémie sévère (présence d'un seul allèle fonctionnel sur quatre), pour lesquels l'hémoglobine bêta en excès se tétramérise caractérisant une hémoglobinose H. (Wikipédia)

**EN :** *hemoglobin H*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJL2JP5M-3>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moglobinose\\_H](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moglobinose_H)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hemoglobin\\_H\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemoglobin_H_disease)

**hémoglobine instable**

- TG : · hémoglobinopathie  
 · maladie héréditaire  
 TS : hémoglobine H

**EN :** *unstable hemoglobin*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJQ21H5D-L>

**hémoglobinopathie**

- TG : hémopathie  
 TS : · anémie à hématies falciformes  
 · hémoglobine instable  
 · méthémoglobinémie  
 · thalassémie

Les hémoglobinopathies ou hémoglobinoses regroupent l'ensemble des pathologies liées à une anomalie génétique de l'hémoglobine, protéine sanguine servant à transporter l'oxygène et présente dans les globules rouges (érythrocytes). (Wikipédia)

**EN :** *hemoglobinopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1VC17SR-5>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1642147>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moglobinopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemoglobinopathy>

*hémoglobinurie paroxystique nocturne*

→ **anémie hémolytique de Marchiafava-Micheli**

**hémolymphangiome**

- TG : · angiome  
 · malformation lymphatique

**EN :** *hematolymphangioma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VNVRNHJ9-B>

**hémolyse**

- TG : maladie  
 TS : syndrome hémolytique et urémique

L'hémolyse est la destruction des globules rouges (GR) libérant l'hémoglobine (Hb) dans le plasma sanguin. (Wikipédia)

**EN :** *hemolysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MP7Z5868-K>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9molyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemolysis>



**hémomédiastin**

- TG : · épanchement  
· hémorragie  
· pathologie du médiastin

EN : *hemomediastinum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X0RXTNLH-B>

**hémopathie**

- TG : maladie
- TS : · anémie  
· aplasie médullaire  
· coagulopathie  
· éosinophilie  
· hémato dermatie  
· hémato poïèse extramédullaire  
· hémoglobino pathie  
· hémopathie maligne  
· histiocytose  
· hypersplénisme  
· insuffisance médullaire  
· leucopénie  
· maladie de Kikuchi-Fujimoto  
· maladie de Rosai-Dorfman  
· maladie des leucocytes  
· maladie hémorragique du nouveau-né  
· maladie plaquettaire du pool vide  
· neutropénie congénitale  
· pancytopénie  
· pathologie de la moelle osseuse  
· plasmocytose  
· polyglobulie  
· porphyrie érythro poïétique  
· purpura thrombocytopénique immun  
· réticulohistocytose multicentrique  
· réticulose  
· réticulose familiale lymphohistocyttaire  
· syndrome de transfusion foeto-foetale  
· syndrome HELLP  
· syndrome lymphoprolifératif  
· syndrome WHIM  
· thrombopathie  
· thrombopénie

L'hémopathie désigne les maladies du sang qui touchent les érythrocytes, les leucocytes et les plaquettes. (Wikipédia)

EN : *hemopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XC0W6KFM-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mopathie>

**hémopathie maligne**

- TG : · cancer
- TS : · hémopathie  
· leucémie  
· lymphome  
· macroglobulinémie de Waldenström  
· métastase de la moelle osseuse  
· métastase du ganglion inguinal  
· métastase du ganglion sentinelle  
· métastase ganglionnaire  
· micrométastase de la moelle osseuse  
· myélome  
· plasmocytome  
· pseudolymphome  
· réticulose histiocyttaire maligne  
· syndrome lymphoprolifératif posttransplantation  
· syndrome myélodysplasique  
· syndrome myéloprolifératif

Une hémopathie maligne est un cancer des tissus hémato poïétiques caractérisé par un trouble de la multiplication et de la différenciation des cellules d'une lignée sanguine. (Wikipédia)

EN : *malignant hemopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G0TTTW4W-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mopathie\\_maligne](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mopathie_maligne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tumors\\_of\\_the\\_hematopoietic\\_and\\_lymphoid\\_tissues](https://en.wikipedia.org/wiki/Tumors_of_the_hematopoietic_and_lymphoid_tissues)

**hémopéricarde**

- TG : · épanchement  
· hémorragie  
· pathologie du péricarde

L'hémopéricarde est un épanchement sanguin dans le péricarde qui est la membrane séreuse qui enveloppe le cœur. (Wikipédia)

EN : *hemopericardium*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBXCHLLG-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3144949>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mop%C3%A9ricarde>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemopericardium>

**hémopéritoine**

- TG : · épanchement  
· hémorragie  
· pathologie de l'abdomen

Un hémopéritoine est un épanchement de sang dans la cavité péritonéale. Il survient en cas de rupture d'un viscère ou d'un vaisseau sanguin contenu dans cette cavité ou contigu à sa paroi. (Wikipédia)

EN : *hemoperitoneum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQX85C89-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mop%C3%A9ritoine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemoperitoneum>

### hémophilie

- TG : · coagulopathie  
· maladie héréditaire
- TS : · hémophilie A  
· hémophilie B

L'hémophilie est une anomalie constitutionnelle de la coagulation sanguine en rapport avec un déficit d'un des facteurs de la coagulation. (Wikipédia)

**EN :** *hemophilia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SL15DT0X-7>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q134003>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mophilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Haemophilia>

### hémophilie A

- TG : hémophilie
- TA : facteur VIII
- EN :** *hemophilia A*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXLS3KH2-B>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Haemophilia\\_A](https://en.wikipedia.org/wiki/Haemophilia_A)

### hémophilie B

- TG : hémophilie
- TA : facteur IX
- EN :** *hemophilia B*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MN4QL8CK-0>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Haemophilia\\_B](https://en.wikipedia.org/wiki/Haemophilia_B)

### hémopneumothorax

- TG : · hémithorax  
· pneumothorax
- EN :** *hemopneumothorax*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LDBM10T8-2>  
**EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Hemopneumothorax>

### hémoptysie

- TG : · hémorragie  
· pathologie de l'appareil respiratoire
- TS : hémosidérose pulmonaire idiopathique

L'hémoptysie est un rejet, à l'occasion d'effort de toux, de sang provenant des voies aériennes sous-glottiques. (Wikipédia)

**EN :** *hemoptysis*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2WZP4QS-9>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9moptysie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemoptysis>

### hémorragie

- TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· symptôme
- TS : · ectasie vasculaire antrale  
· épistaxis  
· hémarthrose  
· hématomérose  
· hématome  
· hématurie  
· hémobilie  
· hémomédiastin  
· hémopéricarde  
· hémopéritoine  
· hémoptysie  
· hémorragie cérébrale  
· hémorragie choroïdienne  
· hémorragie conjonctivale  
· hémorragie de la rétine  
· hémorragie du cervelet  
· hémorragie du corps vitré  
· hémorragie du ventricule cérébral  
· hémorragie expulsive du corps vitré  
· hémorragie gastrointestinale  
· hémorragie intracrânienne  
· hémorragie prémaculaire  
· hémorragie rectale  
· hémorragie sousarachnoïdienne  
· hémorragie sousconjonctivale  
· hémorroïde  
· hémospemie  
· hémithorax

Une hémorragie (du latin haemorrhagia) est un saignement, un écoulement du sang en dehors de son circuit naturel constitué par le cœur et les vaisseaux sanguins (veines et artères). (Wikipédia)

**EN :** *hemorrhage*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LGVN5MZS-L>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Bleeding>

### hémorragie cérébrale

- TG : · hémorragie  
· pathologie cérébrovasculaire

Une hémorragie cérébrale est une hémorragie se produisant dans le cerveau, à la suite d'un traumatisme crânien ou sous forme d'accident vasculaire cérébral (AVC). (Wikipédia)

**EN :** *cerebral hemorrhage*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRKGHP6-G>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1368943>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie\\_c%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie_c%C3%A9r%C3%A9brale)

### hémorragie choroïdienne

- Syn :* hémorragie de la choroïde
- TG : · hémorragie  
· pathologie de l'uvée

**EN :** *choroid hemorrhage*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3J6BT4J-C>

## hémorragie conjonctivale

Syn : *hémorragie de la conjonctive*

TG : · hémorragie  
· pathologie de la conjonctive

EN : *conjunctive haemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J29R4CZR-D>

*hémorragie de la choroïde*

→ **hémorragie choroïdienne**

*hémorragie de la conjonctive*

→ **hémorragie conjonctivale**

## hémorragie de la rétine

Syn : *hémorragie rétinienne*

TG : · hémorragie  
· rétinopathie

TS : syndrome de Terson

EN : *retina hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SLCXX4G4-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal\\_haemorrhage](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal_haemorrhage)

## hémorragie du cervelet

TG : · hémorragie  
· pathologie du cervelet

EN : *cerebellum hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXWN7CC9-5>

## hémorragie du corps vitré

Syn : · *hémorragie du vitrée*  
· *hémorragie vitréenne*  
· *hémorragie intra-vitréenne*  
· *hémorragie intravitréenne*

TG : · hémorragie  
· pathologie du corps vitré

TS : syndrome de Terson

EN : *vitreal hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KCJDFNQB-G>

## hémorragie du ventricule cérébral

TG : · hémorragie  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *cerebral ventricle hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XL4XMD3F-0>

*hémorragie du vitrée*

→ **hémorragie du corps vitré**

## hémorragie expulsive du corps vitré

TG : · hémorragie  
· pathologie du corps vitré

EN : *expulsive hemorrhage of the vitreous body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S01W591Q-7>

## hémorragie gastrointestinale

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'intestin

Une hémorragie digestive est une hémorragie du tube digestif. (Wikipédia)

EN : *gastrointestinal bleeding*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDP8D92R-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie\\_digestive](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie_digestive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal\\_bleeding](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal_bleeding)

*hémorragie intra-vitréenne*

→ **hémorragie du corps vitré**

## hémorragie intracrânienne

TG : · hémorragie  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3KSMHH-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial\\_hemorrhage](https://en.wikipedia.org/wiki/Intracranial_hemorrhage)

*hémorragie intravitréenne*

→ **hémorragie du corps vitré**

## hémorragie prémaculaire

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'oeil

EN : *premacular hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7GLTS64-F>

## hémorragie rectale

Syn : *rectorragie*

TG : · hémorragie  
· pathologie du rectum

Une rectorragie, ou hémorragie rectale, est l'émission, par l'anus, de sang rouge non digéré, d'origine rectale. (Wikipédia)

EN : *rectal hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BM0H3RFW-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rectorragie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rectal\\_bleeding](https://en.wikipedia.org/wiki/Rectal_bleeding)

*hémorragie rétinienne*

→ **hémorragie de la rétine**

## hémorragie sousarachnoïdienne

TG : · hémorragie  
· pathologie cérébrovasculaire

TS : syndrome de Terson

Une hémorragie méningée, appelée aussi hémorragie sous-arachnoïdienne, correspond à l'irruption de sang dans l'espace sous-arachnoïdien (entre l'arachnoïde et la pie-mère), le plus souvent après une rupture d'anévrisme. (Wikipédia)

EN : *subarachnoid hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FMGTD9DVR-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q693442>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie\\_m%C3%A9ning%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9morrhagie_m%C3%A9ning%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subarachnoid\\_hemorrhage](https://en.wikipedia.org/wiki/Subarachnoid_hemorrhage)

## hémorragie sousconjonctivale

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'oeil

EN : *subconjunctival hemorrhage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VM8W79LN-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Subconjunctival\\_bleeding](https://en.wikipedia.org/wiki/Subconjunctival_bleeding)

---

*hémorragie vitréenne*

→ **hémorragie du corps vitré**

---

## hémorroïde

TG : · hémorragie  
· pathologie anorectale  
· pathologie des veines

La pathologie hémorroïdaire, ou la maladie hémorroïdaire (ou les hémorroïdes dans le langage courant, du grec αιμορροΐς, « flux de sang »), désigne la pathologie du canal anal en rapport avec les plexus rectaux (ou hémorroïdaires). (Wikipédia)

EN : *hemorrhoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FP6FWBG5-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q41478>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pathologie\\_h%C3%A9morroïdaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pathologie_h%C3%A9morroïdaire)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemorrhoid>

---

## hémosidérose

TG : maladie métabolique  
TS : hémosidérose pulmonaire idiopathique

L'hémosidérose est l'accumulation d'hémosidérine dans un tissu ou dans des cellules. Elle s'observe chez l'humain et chez d'autres mammifères (les chevaux par exemple) (Wikipédia)

EN : *hemosiderosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJDK6N2N-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2089854>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mosid%C3%A9rose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemosiderosis>

---

## hémosidérose pulmonaire idiopathique

TG : · hémoptysie  
· hémosidérose  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary hemosiderosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M0CZPT0S-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1052626>

---

## hémospermie

TG : · hémorragie  
· pathologie de l'appareil génital mâle

L'hémospermie, ou hématospermie, est la présence de sang dans le sperme. Il s'agit d'un phénomène le plus souvent sans gravité, sans cause identifiée la plupart du temps, parfois causé par une prostatite subaiguë. (Wikipédia)

EN : *hemospermia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLLHVB0G-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mospermie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hematospermia>

---

## hémothorax

TG : · hémorragie  
· pathologie de la plèvre  
TS : hémopneumothorax

Un hémothorax est un épanchement de sang dans la cavité pleurale. Sa cause est la plupart du temps traumatique. (Wikipédia)

EN : *hemothorax*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DWTG8ZSR-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mothorax>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hemothorax>

---

## hépatite

TG : pathologie du foie  
TS : · hépatite à cellules géantes  
· hépatite active  
· hépatite alcoolique  
· hépatite granulomateuse  
· hépatite nécrosante infectieuse  
· hépatite virale  
· hépatite virale A  
· hépatite virale B  
· hépatite virale C  
· hépatite virale delta  
· hépatite virale E  
· hépatite virale G  
· hépatite virale ni A ni B

L'hépatite désigne toute inflammation aiguë ou chronique du foie. Les causes les plus connues étant les infections virales du foie et l'alcoolisme. (Wikipédia)

EN : *hepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X2X8PG54-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q131742>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis>

---

## hépatite à cellules géantes

TG : hépatite

EN : *giant cell hepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMQV172S-6>

---

## hépatite active

TG : hépatite

EN : *active hepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JC41C04C-H>

---

## hépatite alcoolique

TG : · alcoolisme  
· hépatite

L'hépatite alcoolique aiguë est une affection sévère du foie liée à la toxicité indirecte de l'alcool qui entraîne une mort cellulaire brutale et plus ou moins étendue. (Wikipédia)

EN : *alcoholic hepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1D46FRM-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3144986>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_alcoolique\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_alcoolique_aigu%C3%AB)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Alcoholic\\_hepatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Alcoholic_hepatitis)

---

hépatite épidémique

→ [hépatite virale A](#)

### hépatite granulomateuse

TG : [hépatite](#)

EN : [granulomatous hepatitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CN2BMZF9-M>

hépatite infectieuse

→ [hépatite virale A](#)

### hépatite nécrosante infectieuse

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

EN : [infectious necrotizing hepatitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5CMVNNS-4>

hépatite sérique

→ [hépatite virale B](#)

### hépatite virale

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

Une hépatite virale est une infection provoquée par des virus se développant aux dépens du tissu hépatique. (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N4MD3F48-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1983841>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_virale](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_virale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Viral\\_hepatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Viral_hepatitis)

### hépatite virale A

Syn : [hépatite infectieuse](#)

[hépatite épidémique](#)

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

TA : [virus de l'hépatite A](#)

L'hépatite A (anciennement connue sous le nom d'hépatite infectieuse) est une hépatite virale, une maladie infectieuse aiguë du foie causée par le virus de l'hépatite A1 à transmission le plus souvent oro-fécale par des aliments ou de l'eau contaminés. (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis A](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VX2Q64MB-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_A](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_A)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_A](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_A)

### hépatite virale B

Syn : [hépatite sérique](#)

[hépatite virale d'inoculation](#)

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

TA : [virus de l'hépatite B](#)

L'hépatite B est une hépatite virale due à une infection par le virus de l'hépatite B (VHB) et entraînant une inflammation du foie. (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis B](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S3PGJX39-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_B](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_B)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_B](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_B)

### hépatite virale C

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

TA : [virus de l'hépatite C](#)

L'hépatite C est une maladie infectieuse transmissible par le sang et due au virus éponyme. (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis C](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0KXS3Z6-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_C](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_C)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_C](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_C)

hépatite virale D

→ [hépatite virale delta](#)

hépatite virale d'inoculation

→ [hépatite virale B](#)

### hépatite virale delta

Syn : [hépatite virale D](#)

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

L'Hépatite D est une maladie provoquée par un petit virus à ARN circulaire (virus de l'hépatite delta ou virus de l'hépatite D, HDV). (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis delta](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QH6D0GS6-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_D](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_D)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_D](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_D)

### hépatite virale E

TG : [hépatite](#)

[virose](#)

TA : [virus de l'hépatite E](#)

L'Hépatite E est une hépatite virale (inflammation du foie), due à une infection provoquée par le virus de l'hépatite E (VHE). (Wikipédia)

EN : [viral hepatitis E](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N11CJ0CP-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_E](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_E)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_E](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_E)

**hépatite virale G**

TG : · hépatite  
· virose

TA : virus de l'hépatite G

EN : *viral hepatitis G*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M378Q51S-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_G](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_G)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/GB\\_virus\\_C](https://en.wikipedia.org/wiki/GB_virus_C)

**hépatite virale ni A ni B**

TG : · hépatite  
· virose

TA : virus de l'hépatite ni A ni B

Au milieu des années 1970, Harvey J. Alter, responsable de la section des maladies infectieuses au département de médecine transfusionnelle du National Institutes of Health, a démontré avec son équipe que la plupart des cas d'hépatite post-transfusionnelles n'étaient dus ni au virus de l'hépatite A ni à celui de l'hépatite B. (Wikipédia)

EN : *non-A non-B viral hepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GH81023S-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_virale#Histoire\\_des\\_h%C3%A9patites\\_non\\_A\\_non\\_B](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_virale#Histoire_des_h%C3%A9patites_non_A_non_B)

**hépatoblastome**

TG : cancer du foie

L'hépatoblastome (HB), aussi appelé « tumeur abdominale de l'enfant », est une tumeur maligne rare du foie, de nature hépatocytaire, qui touche les nourrissons et les enfants. (Wikipédia)

EN : *hepatoblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDSF0JR4-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1607658>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patoblastome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatoblastoma>

*hépatocarcinome*

→ **carcinome hépatocellulaire**

**hépatome de Yoshida**

TG : cancer du foie

EN : *Yoshida hepatoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6D2LWT2-1>

*hépatome malin*

→ **carcinome hépatocellulaire**

**hépatomégalie**

TG : pathologie du foie

TS : · syndrome de Lawrence-Seip  
· syndrome de Mauriac  
· syndrome de Zellweger

L'hépatomégalie (repérable à la palpation chez l'homme) est une hypertrophie du foie c'est-à-dire une augmentation du volume du foie, palpable sous le rebord costal droit. (Wikipédia)

EN : *hepatomegaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MX9TQQSV-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patom%C3%A9galie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatomegaly>

**hépatosplénomégalie**

TG : · pathologie de la rate  
· pathologie du foie

TS : syndrome hyperéosinophilique

Une hépatosplénomégalie est l'association d'une augmentation de volume du foie (hépatomégalie) et de la rate (splénomégalie). (Wikipédia)

EN : *hepatosplenomegaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRRVXNB6-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1260186>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patospl%C3%A9nom%C3%A9galie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatosplenomegaly>

**hérédootaxie**

TG : hérédodégénérescence spinocérébelleuse

EN : *hereditary ataxia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNGZ5SPQ-B>

**hérédootaxie cérébelleuse de Pierre Marie**

TG : hérédodégénérescence spinocérébelleuse

EN : *hereditary cerebellar ataxia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVLNH1XS-R>

**hérédodégénérescence**

TG : pathologie du système nerveux

EN : *heredodegeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC9QCZFW-T>

**hérédodégénérescence spinocérébelleuse**

TG : · maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· pathologie du cervelet

TS : · hérédootaxie  
· hérédootaxie cérébelleuse de Pierre Marie  
· hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich

EN : *spinocerebellar heredodegeneration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5P5V29B-C>

**hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich**

Syn : · *ataxie de Friedreich*  
· *maladie de Friedreich*

TG : hérédodégénérescence spinocérébelleuse

L'ataxie de Friedreich est la plus fréquente des ataxies héréditaires d'origine génétique, qui se déclare généralement à l'adolescence. (Wikipédia)

EN : *Friedreich ataxia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVQ2MS3H-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q913856>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie\\_de\\_Friedreich](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ataxie_de_Friedreich)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Friedreich%27s\\_ataxia](https://en.wikipedia.org/wiki/Friedreich%27s_ataxia)

*hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Marinesco-Sjögren*

→ **syndrome de Marinesco-Sjögren**

**hermaphrodisme**

TG : · anomalie de la différenciation sexuelle  
· endocrinopathie  
· malformation

L'hermaphrodisme est un phénomène biologique dans lequel l'individu est morphologiquement mâle et femelle, soit simultanément soit alternativement (hermaphrodisme successif). (Wikipédia)

EN : *hermaphroditism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XNVPQXNT-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7847568>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hermaphrodisme>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hermaphrodite>

**hernie**

TG : maladie

TS : · entéroccèle  
· hernie antérieure du diaphragme  
· hernie congénitale du diaphragme  
· hernie crurale  
· hernie de Bochdalek  
· hernie de la ligne blanche  
· hernie de la vessie urinaire  
· hernie de Richter  
· hernie de Treitz  
· hernie diaphragmatique  
· hernie discale  
· hernie du corps vitré  
· hernie étranglée  
· hernie hiatale  
· hernie hiatale paraoesophagienne  
· hernie inguinale  
· hernie interne  
· hernie mésentérique  
· hernie obturatrice  
· hernie ombilicale  
· hernie paraduodénale

Une hernie désigne en médecine le déplacement de tout ou d'une partie d'un organe hors de la cavité qui le contient normalement, par un passage naturel. (Wikipédia)

EN : *hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSMWP375-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hernia>

**hernie antérieure du diaphragme**

TG : · hernie  
· pathologie de l'intestin

EN : *anterior diaphragmatic hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNG920M8-J>

**hernie congénitale du diaphragme**

Syn : · éventration diaphragmatique  
· hernie diaphragmatique congénitale

TG : · éventration  
· hernie  
· malformation  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de l'appareil respiratoire

TS : syndrome de Fryns

La hernie diaphragmatique congénitale est une absence de la fermeture du canal pleuropéritonéal entre 9 et 10 semaines de grossesse. (Wikipédia)

EN : *congenital diaphragmatic hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7PZRDGB-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2163245>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_diaphragmatique\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_diaphragmatique_cong%C3%A9nitale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_diaphragmatic\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_diaphragmatic_hernia)

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_diaphragmatique\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_diaphragmatique_cong%C3%A9nitale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_diaphragmatic\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_diaphragmatic_hernia)

**hernie crurale**

Syn : *hernie fémorale*

TG : · hernie  
· pathologie de l'intestin

Une hernie crurale est une hernie abdominale qui s'extériorise anatomiquement en dessous de la ligne de Malgaigne. (Wikipédia)

EN : *femoral hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2JRD2M5-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3134276>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_crurale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_crurale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Femoral\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Femoral_hernia)

**hernie de Bochdalek**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *Bochdalek's hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJN0LS4F-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bochdalek\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Bochdalek_hernia)

**hernie de la ligne blanche**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *linea alba hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XF3P3PQ1-0>

**hernie de la vessie urinaire**

Syn : *hernie vésicale*  
TG : · hernie  
· pathologie de la vessie

EN : *bladder hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTW5ZCKD-X>

**hernie de Richter**

TG : · hernie  
· pathologie de l'intestin

EN : *Richter hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9BZB443-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Richter%27s\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Richter%27s_hernia)

**hernie de Treitz**

TG : · hernie  
· pathologie de l'intestin

EN : *Treitz hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCH9VG44-5>

**hernie diaphragmatique**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de l'appareil respiratoire

Une hernie diaphragmatique est une maladie consistant en un glissement ou une migration d'un organe abdominal vers le thorax à travers un orifice du diaphragme. (Wikipédia)

EN : *diaphragmatic hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H391MDX5-5>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_diaphragmatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_diaphragmatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diaphragmatic\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Diaphragmatic_hernia)

*hernie diaphragmatique congénitale*

→ **hernie congénitale du diaphragme**

**hernie discale**

Syn : *hernie du disque intervertébral*  
TG : · hernie  
· pathologie du rachis

Une hernie discale est une lésion atteignant le rachis et caractérisée par le déplacement d'une partie d'un disque intervertébral hors des limites de sa situation normale. (Wikipédia)

EN : *intervertebral disk displacement*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTDVNN4X-P>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_discale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_discale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_disc\\_herniation](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_disc_herniation)

**hernie du corps vitré**

TG : · hernie  
· pathologie du corps vitré

EN : *vitreous body hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRWF1VGD-C>

*hernie du disque intervertébral*

→ **hernie discale**

**hernie étranglée**

TG : · hernie  
· pathologie de l'intestin

EN : *strangulated hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J2K0R0T7-W>

*hernie fémorale*

→ **hernie crurale**

**hernie hiatale**

TG : · hernie  
· pathologie de l'estomac

Une hernie hiatale est le passage d'une partie de l'estomac de l'abdomen vers le thorax au travers de l'orifice hiatal du diaphragme, orifice normalement traversé par l'œsophage. (Wikipédia)

EN : *hiatus hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNWZV3LF-V>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q727153>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_hiatale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_hiatale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hiatal\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hiatal_hernia)

**hernie hiatale paraoesophagienne**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *paraesophageal hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PW2ZSBST-T>

**hernie inguinale**

TG : · hernie  
· pathologie de l'abdomen

Une hernie inguinale, est une protrusion pathologique d'une portion de péritoine contenant éventuellement des viscères abdominaux, (il s'agit le plus souvent d'une partie de l'intestin grêle, parfois du gros intestin et, dans certains cas, de la vessie,,) par le canal inguinal (pour la hernie indirecte, qui est la plus fréquente) ou directement par une ouverture des muscles abdominaux, (pour la hernie directe), au travers de la paroi abdominale. (Wikipédia)

EN : *inguinal hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNQ4NXFL-M>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1144039>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_inguinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_inguinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Inguinal\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Inguinal_hernia)

**hernie interne**

TG : hernie  
EN : *internal hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X8P28LQ9-9>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Internal\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Internal_hernia)

**hernie mésocolique**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *mesocolic hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N09GDXF4-4>

**hernie obturatrice**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *obturator hernia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC2VXHT3-G>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Obturator\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Obturator_hernia)



**hernie ombilicale**

TG : · hernie  
· pathologie de l'abdomen

La hernie ombilicale est une hernie abdominale plutôt fréquente chez les enfants, et dans les populations noires, et plus commune chez les garçons. (Wikipédia)

EN : *umbilical hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3JJZM5K-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2737426>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie\\_ombilicale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hernie_ombilicale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Umbilical\\_hernia](https://en.wikipedia.org/wiki/Umbilical_hernia)

**hernie paraduodénale**

TG : · hernie  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *paraduodenal hernia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5KTXGTB-2>

*hernie vésicale*

→ **hernie de la vessie urinaire**

**herpès**

TG : virose  
TA : Herpesviridae  
TS : · herpès génital  
· kératite dendritique

L'herpès est une maladie virale, contagieuse (sexuellement transmissible si l'herpès est HSV2 ou par simple contact buccal si HSV1), et responsable d'affection de la peau, des muqueuses et parfois du système nerveux, caractérisée par des crises d'éruption vésiculeuse de boutons groupés. (Wikipédia)

EN : *herpes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6P7F8BS-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Herp%C3%A8s>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Herpes\\_simplex](https://en.wikipedia.org/wiki/Herpes_simplex)

**herpès circiné**

TG : · mycose  
· pathologie de la peau

La dermatophytose de la peau glabre, ou herpès circiné, aussi appelé « roue de Sainte-Catherine », est une infection de la peau glabre, dépourvue de cheveux, provoquée par des champignons appelés dermatophytes. (Wikipédia)

EN : *tinea circinata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GW58XMKD-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatophytose\\_de\\_la\\_peau\\_glabre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dermatophytose_de_la_peau_glabre)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tinea\\_circinata](https://en.wikipedia.org/wiki/Tinea_circinata)

**herpès génital**

TG : · herpès  
· maladie sexuellement transmissible  
· pathologie de l'appareil génital

L'herpès génital est une maladie infectieuse sexuellement transmissible ou indirectement par les doigts ayant été en contact avec une autre partie du corps infectée (bouton de fièvre) causée par le virus Herpes simplex (HSV) de type 1 ou 2. (Wikipédia)

EN : *genital herpes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FXSTH869-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7476596>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Herp%C3%A8s\\_g%C3%A9nital](https://fr.wikipedia.org/wiki/Herp%C3%A8s_g%C3%A9nital)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Genital\\_herpes](https://en.wikipedia.org/wiki/Genital_herpes)

*herpès postérieur de Schnyder*

→ **dystrophie cornéenne de Schnyder**

**Herpesviridae**

Syn : · *Herpesvirus*  
· *Herpetoviridae*

TG : virus  
TA : herpès

Les herpesvirus (Herpesviridae) sont une famille de virus à ADN qui provoquent des maladies chez les humains et les autres animaux. (Wikipédia)

EN : *Herpesviridae*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XS0BWWWDQ-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Herpesviridae>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Herpesviridae>

*Herpesvirus*

→ **Herpesviridae**

*Herpetoviridae*

→ **Herpesviridae**

**hétérochromie de l'iris**

TG : · pathologie de l'uvéa  
· trouble de la pigmentation

L'hétérochromie est une différence de couleur entre l'iris des deux yeux (heterochromia iridis) ou entre des parties d'un même iris (heterochromia iridum). (Wikipédia)

EN : *heterochromia iridis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJLH09J2-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9t%C3%A9rochromie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heterochromia\\_iridum](https://en.wikipedia.org/wiki/Heterochromia_iridum)

*hétéropage*

→ **jumeau hétéropage**

### hétérophorie

TG : trouble de la vision  
 TS : cyclophorie

L'hétérophorie est un strabisme latent constaté lorsque les yeux sont au repos physiologique, découvert en 1860 par Hermann Ludwig von Helmholtz. (Wikipédia)

EN : *heterophoria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8H7R5LX-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q314511>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9t%C3%A9rophorie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Heterophoria>

### hétéroplasie osseuse progressive

TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *progressive osseous heteroplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1KTD1PV-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive\\_osseous\\_heteroplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive_osseous_heteroplasia)

### hétérotopie neuronale

Syn : *neurone hétérotopique*  
 TG : · malformation  
 · pathologie du système nerveux

EN : *neuronal heterotopia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W6N8ST8G-Z>

### hexamitiase

TG : protozoose  
 EN : *hexamitiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHCJXG5Q-J>

### hibernome

TG : lipome  
 L'hibernome est une tumeur bénigne développée aux dépens de la graisse brune. (Wikipédia)

EN : *hibernoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTWK12HH-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q499857>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hibernome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hibernoma>

### hidradénite ecchrine neutrophilique

TG : · dermatose neutrophilique  
 · pathologie des glandes sudoripares

EN : *neutrophilic ecchrine hidradenitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D15NXQSL-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7003148>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neutrophilic\\_ecchrine\\_hidradenitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Neutrophilic_ecchrine_hidradenitis)

### hidradénite ecchrine palmoplantaire

TG : pathologie des glandes sudoripares  
 La Palmare PlayStation Hidradenitis est une affection de la peau entraînant l'apparition de nodules rouges et douloureux sur la paume des mains. (Wikipédia)

EN : *palmoplantar ecchrine hidradenitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZKH6ZXM-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Palmare\\_PlayStation\\_Hidradenitis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Palmare_PlayStation_Hidradenitis)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Recurrent\\_palmoplantar\\_hidradenitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Recurrent_palmoplantar_hidradenitis)

### hidradénocarcinome

TG : · cancer  
 · pathologie des glandes sudoripares  
 EN : *hidradenocarcinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C7BJNZMR-N>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hidradenocarcinoma>

### hidradénome

TG : · pathologie des glandes sudoripares  
 · tumeur bénigne  
 TS : · hidradénome nodulaire apocrine  
 · hidradénome papillifère  
 · syringocystadénome papillifère  
 EN : *hidradenoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L84KXPQJ-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18349403>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hidradenoma>

*hidradénome à cellules claires*

→ **acrospirome ecchrine**

### hidradénome nodulaire apocrine

TG : hidradénome  
 EN : *nodular apocrine hidradenoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7QVKVX1-F>

### hidradénome papillifère

TG : hidradénome  
 EN : *hidradenoma papilliferum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFS63CNF-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary\\_hidradenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillary_hidradenoma)

### hidroacanthome

TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur  
 EN : *hidroacanthoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6J8G1D7-6>

**hidrosadénite**

TG : [pathologie des glandes sudoripares](#)  
 TS : [hidrosadénite suppurée](#)

L'hidrosadénite est une maladie de la peau. Elle peut être une hidradénite suppurée (HS) et, dans certains cas bien précis, une maladie de Verneuil, maladie cutanée chronique entraînant l'apparition de nodules, d'abcès et de fistules inflammatoires qui affectent des secteurs comportant un certain type de glandes sudorales dites apocrines (aisselles, aine, fesses, seins). Ce nom provient du chirurgien Aristide Verneuil qui l'avait décrite en 1854. (Wikipédia)

EN : [hidradenitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BPNJ753P-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2298953>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hidrosad%C3%A9nrite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hidradenitis>

**hidrosadénite suppurée**

Syn : *maladie de Verneuil*

TG : [hidrosadénite](#)

EN : [hidradenitis suppurativa](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJHJ366P-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hidradenitis\\_suppurativa](https://en.wikipedia.org/wiki/Hidradenitis_suppurativa)

*hippocratismes digital*

→ [doigt hippocratique](#)

**hirsutisme**

TG : [pathologie des phanères](#)  
 · [symptôme](#)

TA : [poil](#)

L'hirsutisme est l'apparition d'une pilosité répartie selon un type masculin, dans des zones normalement glabres chez la femme (visage, cou, thorax, ligne blanche, régions fessières et intergénéto-croissantes). (Wikipédia)

EN : [hirsutism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5MLJ0VH-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1620594>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hirsutisme>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hirsutism>

**histidinémie**

TG : [aminoacidopathie](#)  
 · [enzymopathie](#)  
 · [maladie congénitale](#)

EN : [histidinemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XD7X52RB-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q725845>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Histidinemia>

*histiocytofibrome*

→ [histiocytome fibreux](#)

**histiocytofibrome malin**

Syn : *hystiocytome malin*

TG : [cancer](#)

· [pathologie du tissu conjonctif](#)

Un sarcome pléomorphe, appelé histiocytofibrome malin jusqu'en 2002, est une tumeur des tissus mous de la famille des sarcomes. (Wikipédia)

EN : [malignant histiocytoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q340H0CF-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome\\_pl%C3%A9omorphe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome_pl%C3%A9omorphe)

**histiocytome**

TG : [pathologie du tissu conjonctif](#)

· [tumeur bénigne](#)

TS : [histiocytome bronchopulmonaire](#)

· [histiocytome du thymus](#)

· [histiocytome fibreux](#)

EN : [histiocytoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSVM6QDQ-M>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Histiocytoma>

**histiocytome bronchopulmonaire**

TG : [histiocytome](#)

· [pathologie des bronches](#)

EN : [lung histiocytoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNQTWQHX-2>

**histiocytome du thymus**

TG : [histiocytome](#)

· [pathologie de l'appareil respiratoire](#)

EN : [thymus histiocytoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H6HP3VLD-9>

**histiocytome fibreux**

Syn : [histiocytofibrome](#)

· [fibrohistiocytome](#)

· [fibroxanthome](#)

TG : [histiocytome](#)

EN : [fibrous histiocytoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKTT0MRT-9>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Dermatofibroma>

**histiocytose**

TG : [hémopathie](#)

TS : [granulome de la ligne médiane](#)

· [histiocytose langerhansienne](#)

· [histiocytose non langerhansienne](#)

· [lymphohistiocytose](#)

· [maladie de Erdheim-Chester](#)

· [maladie de Rosai-Dorfman](#)

· [syndrome d'hémophagocytose](#)

EN : [histiocytosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC7146Z3-D>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Histiocytosis>

## histiocyte langerhansienne

Syn : · *histiocyte X*  
· *réticulose X*

TG : histiocyte

TS : · granulome éosinophile  
· maladie de Hand-Schüller-Christian  
· maladie de Letterer-Siwe

L'histiocyte langerhansienne (anciennement appelé "Histiocyte X") est une maladie orpheline caractérisée par une accumulation de macrophages (ou histiocytes) dans les tissus. (Wikipédia)

EN : *Langerhans cell histiocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9SVQK5B-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Histiocyte\\_langerhansienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Histiocyte_langerhansienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Langerhans\\_cell\\_histiocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Langerhans_cell_histiocytosis)

*histiocyte langerhansienne pulmonaire*

→ **granulome éosinophile du poumon**

## histiocyte non langerhansienne

TG : histiocyte

L'Histiocyte non langerhansienne ou HCNL (ou Non-X histiocytes pour les anglophones) constitue la seconde des 3 classes de maladies histiocytaires, les deux autres étant les histiocytes langerhansiennes (HCL) (Classe 1) et la classe des Histiocyte maligne. (Wikipédia)

EN : *non-Langerhans cell histiocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3T93XBJ-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Histiocyte\\_non\\_langerhansienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Histiocyte_non_langerhansienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Non-Langerhans\\_cell\\_histiocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Non-Langerhans_cell_histiocytosis)

*histiocyte sinusale*

→ **maladie de Rosai-Dorfman**

*histiocyte sinusale avec lymphadénopathie massive*

→ **maladie de Rosai-Dorfman**

*histiocyte X*

→ **histiocyte langerhansienne**

## histomoniasse

TG : protozoose

EN : *histomoniasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0WRSD11-0>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Histomoniasis>

## Histoplasma capsulatum duboisii

TG : fungi

TA : histoplasme africain

EN : *Histoplasma capsulatum duboisii*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PX7164BZ-8>

## histoplasme

TG : mycose

TS : · histoplasme africain  
· histoplasme du poumon

L'histoplasme est une maladie infectieuse du poumon causée par un champignon appelé *Histoplasma capsulatum*. (Wikipédia)

EN : *histoplasmosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZZD7NGH-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q627625>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Histoplasme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Histoplasmosis>

## histoplasme africain

TG : histoplasme

TA : *Histoplasma capsulatum duboisii*

EN : *African histoplasmosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z31Q1607-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4690011>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/African\\_histoplasmosis](https://en.wikipedia.org/wiki/African_histoplasmosis)

## histoplasme du poumon

TG : · histoplasme

· pathologie des poumons

EN : *pulmonary histoplasmosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3TWMJ0C-7>

## homocitrullinurie

TG : · anomalie biologique

· maladie métabolique

EN : *homocitrullinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FG7ML2RD-K>

## homocystinurie

TG : · aminoacidopathie

· pathologie de l'encéphale

L'homocystinurie est une maladie métabolique héréditaire rare qui peut conduire à une altération grave de l'état clinique du patient si un traitement ou un régime alimentaire ne sont pas rapidement mis en œuvre. (Wikipédia)

EN : *homocystinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5WQ640W-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q994859>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Homocystinurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Homocystinuria>

## hoquet

TG : symptôme

En physiologie, le hoquet (/ʔokɛ/) ou la myoclonie phrénoglottique est un réflexe ventilatoire caractérisé par une succession de contractions inspiratoires spasmodiques, incontrôlables et involontaires des muscles inspiratoires (diaphragme, muscle intercostal externe, muscles scalènes et parfois les muscles intercostaux parasternaux et les muscles sterno-cléido-mastoïdiens) concomitante d'une inhibition des muscles expiratoires, suivies 35 ms plus tard d'une constriction (resserrement circulaire) de la glotte. (Wikipédia)

EN : *hiccup*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XXM9H2NC-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hoquet>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hiccup>

**humeur sub-syndromique**

TG : trouble de l'humeur

EN : *subsyndromal mood*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8V7846J-7>*hyalinose cutanée et muqueuse*→ **hyalinose cutanéomuqueuse***hyalinose cutanéomuqueuse*→ **hyalinose cutanéomuqueuse****hyalinose cutanéomuqueuse**Syn : · *hyalinose d'Urbach-Wiethe*· *lipoïdoprotéinose*· *lipoprotéinose d'Urbach-Wiethe*· *lipoprotéinose*· *hyalinose cutanéomuqueuse*· *maladie d'Urbach-Wiethe*· *hyalinose cutanée et muqueuse*

TG : · maladie héréditaire

· maladie métabolique

· pathologie de la peau

EN : *hyalinosi cutis et mucosae*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5X7C1GC-0>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Urbach](https://en.wikipedia.org/wiki/Urbach%E2%80%93Wiethe_disease)*%E2%80%93Wiethe\_disease**hyalinose d'Urbach-Wiethe*→ **hyalinose cutanéomuqueuse****hyalite astéroïde**Syn : *maladie de Benson*

TG : pathologie du corps vitré

EN : *asteroid hyalosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB7THP9F-K>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Asteroid\\_hyalosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Asteroid_hyalosis)**hydarthrose**

TG : · arthropathie

· épanchement

L'hydarthrose est l'accumulation anormale de synovie dans l'articulation par augmentation de sa sécrétion. (Wikipédia)

EN : *hydrarthrosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8BCM8Q1-S>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydarthrose>**hydatide de Morgagni**

TG : kyste

EN : *hydatid of Morgagni*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KS7ZJTT6-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hydatid\\_of\\_Morgagni](https://en.wikipedia.org/wiki/Hydatid_of_Morgagni)**hydramnios**

TG : pathologie de la gestation

L'hydramnios (aussi appelé « polyamnios », « polyhydramnios ») est un excès de liquide amniotique pendant la grossesse. (Wikipédia)

EN : *hydramnion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNZQ2DMN-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydramnios>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polyhydramnios>**hydranencéphalie**

TG : · malformation

· pathologie de l'encéphale

L'hydranencéphalie est une pathologie résultant de l'absence de développement des hémisphères cérébraux qui sont remplacés par des poches contenant du liquide céphalo-rachidien. (Wikipédia)

EN : *hydranencephaly*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1PQHG7N-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2565270>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydranenc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hydranencephaly>**hydroa vacciforme**

TG : · dermatose bulleuse

· photodermatose

EN : *hydroa vacciformis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ9PG1C3-8>**hydrocalicose**

TG : pathologie des voies urinaires

EN : *hydrocalicosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WV4MXV7Z-S>**hydrocèle**

TG : pathologie du testicule

L'hydrocèle est un épanchement de liquide aqueux entre les deux feuillets de la tunique vaginale, qui enveloppe le testicule. (Wikipédia)

EN : *hydrocele*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GV1QTD20-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q584211>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydroc%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrocele>**hydrocéphalie**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : · hydrocéphalie communicante

· hydrocéphalie de Dandy-Walker

· hydrocéphalie occulte à pression normale

· syndrome de Walker et Warburg

· syndrome hydrolethale

L'hydrocéphalie (du grec ancien ὕδωρ / húdōr (« eau ») et κεφαλή / kephalé (« tête »)) est une anomalie neurologique sévère, définie par l'augmentation du volume des espaces contenant le liquide cérébro-spinal (LCS) : ventricules cérébraux et espace sous-arachnoïdien. (Wikipédia)

EN : *hydrocephaly*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKQ949DD-T>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydroc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrocephalus>

hydrocéphalie à pression normale

→ [hydrocéphalie occulte à pression normale](#)

---

### hydrocéphalie communicante

TG : hydrocéphalie

EN : [communicating hydrocephaly](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8NQHJSS-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Normal\\_pressure\\_hydrocephalus](https://en.wikipedia.org/wiki/Normal_pressure_hydrocephalus)

---

### hydrocéphalie de Dandy-Walker

TG : · hydrocéphalie

· malformation

EN : [Dandy-Walker malformation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCP5JL5P-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dandy](https://en.wikipedia.org/wiki/Dandy%E2%80%93Walker_syndrome)  
[Walker\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dandy%E2%80%93Walker_syndrome)

---

### hydrocéphalie occulte à pression normale

Syn : · syndrome d'Adams-Hakim

· hydrocéphalie à pression normale

TG : hydrocéphalie

EN : [normal pressure hydrocephaly](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TW79771C-8>

---

### hydrocholécyste

TG : pathologie des voies biliaires

EN : [hydrocholecystis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FK51Z3VN-1>

---

### hydrocolpos

TG : pathologie de l'appareil génital femelle

EN : [hydrocolpos](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1Z7W8HR-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrocolpos>

---

### hydromyélie

TG : · malformation

· pathologie de la moelle épinière

EN : [hydromyelia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFB4SVG8-R>

---

### hydronéphrose

TG : · pathologie des voies urinaires

· pathologie du rein

TS : hydronéphrose congénitale

EN : [hydronephrosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZW76XR9-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q730877>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hydronephrosis>

---

### hydronéphrose congénitale

TG : · hydronéphrose

· malformation

EN : [congenital hydronephrosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6ZX59MM-4>

---

hydrophtalmie

→ [buphtalmie](#)

---

hydropisie

→ [oedème](#)

---

### hydropneumothorax

TG : · épanchement

· pathologie de l'appareil respiratoire

· pneumothorax

EN : [hidroneumotorax](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P2Q3L0W0-Q>

---

### hydrops endolymphatique

TG : pathologie ORL

EN : [endolymphatic hydrops](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSFWWWXC-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q9376235>

---

hydrosadénome

→ [maladie de Fox-Fordyce](#)

---

### hydrothorax

TG : · épanchement

· pathologie de la plèvre

EN : [hydrothorax](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGJGSNGH-J>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrothorax>

---

hygroma

→ [bursite](#)

---

hygroma kystique

→ [lymphangiome kystique](#)

---

### hyperacousie

TG : trouble de l'audition

L'hyperacousie est une pathologie qui se caractérise par un dysfonctionnement de l'audition qui occasionne une hyperfragilité de l'ouïe. (Wikipédia)

EN : [hyperacusis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H81RP0PG-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperacousie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperacusis>

---

### hyperactivité

TG : trouble du comportement

EN : [hyperactivity](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJDS1BDF-Q>

---

### hyperalaninémie

TG : · aminoacidopathie

· anomalie biologique

EN : [hyperalaninemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZZ50V0X-L>

---

**hyperaldostéronisme**

TG : hypercorticisme  
 TS : · syndrome de Bartter  
 · syndrome de Conn

EN : *hyperaldosteronism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSHP9S51-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1640860>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperaldosteronism>

*hyperaldostéronisme primaire*

→ **syndrome de Conn**

**hyperalgésie**

TG : trouble de la perception

L'hyperalgie ou hyperalgésie est une sensibilité excessive à un stimulus nociceptif. (Wikipédia)

EN : *hyperalgnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W0GS3LM3-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperalgie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperalgnesia>

**hyperalgésie primaire**

TG : trouble de la sensibilité

EN : *primary hyperalgnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6M7952Q-L>

**hyperalgésie secondaire**

TG : trouble de la sensibilité

EN : *secondary hyperalgnesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTHGSJSB-4>

**hyperalphalipoprotéïnémie**

TG : · anomalie biologique  
 · hyperlipoprotéïnémie

EN : *hyperalphalipoproteinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRHZ8P4L-3>

**hyperaminoacidémie**

TG : · aminoacidopathie  
 · anomalie biologique

EN : *hyperaminoacidemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G5Z0J013-D>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperaminoacidemia>

**hyperaminoacidurie**

TG : · aminoacidopathie  
 · anomalie biologique

EN : *hyperaminoaciduria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3L6PK7X-D>

**hyperammoniémie**

TG : · anomalie biologique  
 · trouble de l'équilibre acidobasique

L'hyperammoniémie est un trouble métabolique caractérisé par un excès d'ammoniaque dans le sang. C'est une condition dangereuse qui peut conduire à une encéphalopathie et à la mort. (Wikipédia)

EN : *hyperammonemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWF5DNK9-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperammoni%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperammonemia>

**hyperamylasémie**

TG : · anomalie biologique  
 · trouble métabolique

EN : *hyperamylasemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLZ7GMDS-1>

**hyperandrogénie**

TG : · anomalie biologique  
 · endocrinopathie

L'hyperandrogénie est un excès d'hormones sexuelles mâles (hyper : trop, androgène : hormones sexuelles mâles) . (Wikipédia)

EN : *hyperandrogenism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQS56SK6-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q10529545>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperandrog%C3%A9nie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperandrogenism>

**hyperanxiété**

TG : trouble anxieux

EN : *overanxious disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFMHXFS3-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_anxieux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_anxieux)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Anxiety\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Anxiety_disorder)

**hyperargininémie**

Syn : *argininémie*

TG : · aminoacidopathie  
 · anomalie biologique

L'argininémie est une maladie métabolique congénitale en rapport avec une anomalie du cycle de l'urée. (Wikipédia)

EN : *hyperargininemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPLJKM26-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q890367>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Arginin%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Argininemia>

**hyperbilirubinémie**

TG : anomalie biologique  
 TS : ictère

L'hyperbilirubinémie est une augmentation du taux de la bilirubine dans le sang. Elle peut être causée par le syndrome de Gilbert. (Wikipédia)

EN : *hyperbilirubinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQZ75MVP-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperbilirubin%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Bilirubin#Hyperbilirubinemia>

**hypercalcémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypercalcémie est un état caractérisé par l'augmentation anormale du taux de calcium dans le plasma, indépendamment des autres constantes biologiques, notamment lorsque le taux de calcium dépasse 2,6 mmol/l de plasma avec un taux de protidémie et d'albuminémie normal. (Wikipédia)

EN : *hypercalcemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJWZFKJ4-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1474877>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypercalc%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypercalcaemia>

**hypercapnie**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire

L'hypercapnie ou l'hypercarbie est un phénomène qui survient lorsque la pression partielle de CO<sub>2</sub> dans le sang artériel (PaCO<sub>2</sub>) normalement voisine de 5,3 kPa ± 0,5 (40 mmHg ± 4) devient trop importante ; on parle alors de surcharge du sang artériel en CO<sub>2</sub>. (Wikipédia)

EN : *hypercapnia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3XC7ZH6-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypercapnie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypercapnia>

**hyperchlorémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

EN : *hyperchloremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJ87XNM2-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperchloremia>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperchloremia>

**hypercholestérolémie**

TG : · hyperlipoprotéïnémie  
· trouble métabolique

TS : maladie de Wolman

Par hypercholestérolémie (littéralement : cholestérolémie élevée) on entend un taux élevé de cholestérol sanguin par rapport à une limite fixée par une instance de santé. (Wikipédia)

EN : *hypercholesterolemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTPGLNLC-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypercholest%C3%A9rol%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypercholesterolemia>

**hyperchylomicronémie**

TG : · hyperlipoprotéïnémie  
· trouble métabolique

EN : *hyperchylomicronemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ460X9X-P>

**hypercoagulabilité**

TG : coagulopathie

TS : · hypoplasminogénémie  
· syndrome de Trousseau  
· syndrome des antiphospholipides  
· thrombophilie

EN : *hypercoagulability*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5H7K1HJ-Z>

**hypercorticisme**

Syn : *syndrome de Cushing*

TG : pathologie de la corticosurrénale

TS : hyperaldostéronisme

Le syndrome de Cushing est défini précisément comme un hypercortisolisme chronique. Constitué par un ensemble de symptômes dus à un excès de sécrétion d'une hormone cortico-surrénalienne, le cortisol, par les glandes surrénales, il a été décrit pour la première fois en 1932 par Harvey Cushing. (Wikipédia)

EN : *hyperadrenocorticism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VN5NRBQS-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cushing](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cushing)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cushing%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cushing%27s_syndrome)

**hypercuprémie**

TG : · anomalie biologique  
· enzymopathie

EN : *hypercupremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQM6Q5MM-P>

*hyperdipsie*

→ **polydipsie**

*hyperekplexie*

→ **épilepsie-sursaut**

**hyperesthésie**

TG : trouble de la sensibilité

TS : dystrophie sympathique réflexe

L'hyperesthésie est l'exagération physiologique ou pathologique de l'acuité visuelle et de la sensibilité des divers sens. (Wikipédia)

EN : *hyperesthesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QK695F1Z-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperesth%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperesthesia>

*hypergammaglobulinémie*

→ **immunoglobulinémie**

**hyperglycémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

TS : intolérance au glucose

Une hyperglycémie est une concentration en glucose dans le sang (glycémie) anormalement élevée. Pour un être humain, ceci correspond à une glycémie supérieure à 1,26 g/L à jeun, et à 2,00 g/L le reste du temps. (Wikipédia)

EN : *hyperglycemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WDTH74HW-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q271993>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperglyc%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperglycemia>



**hyperglycinémie**

- TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique  
· pathologie du système nerveux

EN : *hyperglycinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1QNWJPF-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperglycinemia>

**hyperglycinurie**

- TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hyperglycinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG7Q882K-7>

**hyperhidrose**

- TG : pathologie des glandes sudoripares

L'hyperhidrose est le terme médical désignant une sudation excessive. Touchant 1 à 3 % de la population, il en existe deux types : l'hyperhidrose primaire (d'origine génétique et localisée à seulement certaines parties du corps) et l'hyperhidrose secondaire (due à d'autres pathologies ou addictions et qui peut être localisée ou généralisée à l'ensemble du corps). (Wikipédia)

EN : *hyperhidrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4X6M9S9-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperhidrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperhidrosis>

**hyperhistaminémie**

- TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

EN : *hyperhistaminemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2ZTV1H4-V>

**hyperhomocystéinémie**

- TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

L'hyperhomocystéinémie correspond à des taux élevés d'homocystéine dans le sang et est associée avec certaines maladies. (Wikipédia)

EN : *hyperhomocysteinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1P90GXQ-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1093815>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperhomocyst%C3%A9in%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperhomocysteinemia>

**hyperinsulinémie**

- TG : · anomalie biologique  
· endocrinopathie  
· maladie métabolique

On parle d'hyperinsulinisme quand les taux sanguins d'insuline dépassent la norme. (Wikipédia)

EN : *hyperinsulinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLKSQ0S9-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperinsulinisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperinsulinemia>

**hyperkaliémie**

- TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique
- TS : paralysie périodique hyperkaliémique

L'hyperkaliémie est un trouble hydroélectrolytique défini par un excès de potassium dans le plasma sanguin : son diagnostic positif est affirmé par le ionogramme lorsque la kaliémie est supérieure à 5 mmol/L. (Wikipédia)

EN : *hyperkaliemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5SC8GVJ-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperkali%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkalemia>

**hyperkératose**

Syn : *kératose*

TG : dyskératose

- TS : · angiokératome  
· balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée  
· corne cutanée  
· dermatosis papulosa nigra  
· élastome perforant serpigineux  
· éléphantiasis  
· érythrodermie ichtyosiforme  
· érythrodermie ichtyosiforme bulleuse  
· érythrodermie progressive  
· érythrodermie variable  
· hyperkératose de Kyrle  
· hyperkératose lenticulaire persistante  
· hyperkératose lichénoïde  
· hyperkératose verruciforme  
· ichtyose  
· kératodermie  
· kératose actinique  
· kératose folliculaire inversée  
· kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens  
· kératose lichénoïde striée chronique  
· kératose pilaire  
· kératose sénile  
· leucokératose  
· maladie de Darier  
· pityriasis rotunda  
· porokératose  
· pseudochromidrose  
· syndrome de Jadassohn-Lewandowsky  
· syndrome de Zinsser-Engman-Cole  
· syndrome des antisynthétases  
· syndrome du naevus basocellulaire

L'hyperkératose est un terme général qui, dans le domaine de la dermatologie, désigne un groupe d'affections de la peau caractérisées par une augmentation significative de la kératinisation, et de ce fait une augmentation de la couche cornée de l'épiderme : ichtyose, kératose (kératodermie), porokératose, verrue. (Wikipédia)

EN : *hyperkeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL0XV559-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3667186>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperk%C3%A9ratose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkeratosis>

### hyperkératose de Kyrle

TG : · dermatose perforante  
· hyperkératose

EN : *Kyrle hyperkeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q78GCJBC-5>

*hyperkératose épidermolytique*

→ **érythrodermie ichtyosiforme bulleuse**

### hyperkératose lenticulaire persistante

Syn : · *hyperkeratosis lenticularis perstans*  
· *maladie de Flegel*

TG : · hyperkératose  
· maladie héréditaire

EN : *hyperkeratosis lenticularis perstans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9TWP15L-V>

### hyperkératose lichénoïde

TG : hyperkératose

EN : *lichenoid hyperkeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GH1JHNQT-0>

### hyperkératose verruciforme

TG : hyperkératose

EN : *hyperkeratosis verruciformis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJNL7X3D-G>

*hyperkeratosis lenticularis perstans*

→ **hyperkératose lenticulaire persistante**

### hyperkinésie

TG : trouble de la psychomotricité

TS : syndrome d'encéphalopathie

L'hyperkinésie (ou trouble hyperkinétique) est un état d'hyperactivité, particulièrement diagnostiqué chez les enfants. (Wikipédia)

EN : *hyperkinesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JP59QB9W-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperkin%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkinesia>

### hyperlactacidémie

Syn : *acidose lactique*

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre acidobasique

EN : *hyperlactacidemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNW4G8T9-3>

### hyperlaxité

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : hyperlaxité articulaire

L'hyperlaxité (du latin *laxitas* : relâchement) ou hyperlaxie, est l'élasticité excessive de certains tissus comme les muscles, ou les tissus conjonctifs de la peau ou des articulations : tendons et ligaments. (Wikipédia)

EN : *hyperlaxity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5GL1JN0-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperlaxit%C3%A9>

### hyperlaxité articulaire

Syn : *instabilité articulaire*

TG : · arthropathie  
· hyperlaxité

TS : syndrome de Stickler

EN : *joint hyperlaxity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X17LN97H-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypermobility\\_\(joints\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypermobility_(joints))

### hyperlexie

TG : · trouble de l'apprentissage  
· trouble du langage

L'hyperlexie est définie par des capacités de lectures avancées par rapport à la compréhension, des capacités de lecture acquises très tôt en l'absence d'enseignement explicite, et une forte orientation vers le matériel écrit. (Wikipédia)

EN : *hyperlexia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPNQT8ZW-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperlexie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperlexia>

*hyperlipémie*

→ **hyperlipoprotéinémie**

*hyperlipidémie*

→ **hyperlipoprotéinémie**

### hyperlipoprotéinémie

Syn : · *hyperlipémie*  
· *hyperlipidémie*

TG : dyslipémie

TS : · hyperalphalipoprotéinémie  
· hypercholestérolémie  
· hyperchylomicronémie  
· hyperlipoprotéinémie essentielle  
· hyperpréβtalipoprotéinémie  
· hypertriglycéridémie

EN : *hyperlipoproteinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MC3BSBDH-S>

### hyperlipoprotéinémie essentielle

TG : · enzymopathie  
· hyperlipoprotéinémie  
· maladie héréditaire

EN : *essential hyperlipoproteinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1VGJVHN-6>

**hyperlysiniémie**

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hyperlysinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X616F87X-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q13637039>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperlysinemia>

**hyperlysiniurie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

EN : *hyperlysinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MM8BV4T0-0>

**hypermagnésémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypermagnésémie est pratiquement toujours d'origine iatrogène (due à un médicament). (Wikipédia)

EN : *hypermagnesemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKDK2KV4-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Magn%C3%A9sium#Signes\\_d'hypermagn%C3%A9s%C3%A9mie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Magn%C3%A9sium#Signes_d'hypermagn%C3%A9s%C3%A9mie)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypermagnesemia>

**hyperméthioninémie**

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hypermethioninemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRPMZTHK-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11668635>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypermethioninemia>

**hypermétropie**

TG : trouble de la réfraction oculaire

L'hypermétropie est un trouble de la vision. D'un point de vue optique pur, l'hypermétropie est le contraire de la myopie : quand l'œil est au repos, il donne d'un objet distant une image qui serait focalisée en arrière de la rétine. (Wikipédia)

EN : *hypermetropia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F74DWZHS-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperm%C3%A9tropie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Far-sightedness>

hypernasalité

→ **incompétence vélopharyngée**

**hypernatrémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypernatrémie est l'augmentation du taux de sodium (Na+) dans le sang. Elle découle d'une insuffisance d'apport hydrique dans un organisme impliquant alors une déshydratation intracellulaire ; il s'agit de ce qui se passe lorsqu'un organisme ne boit pas assez d'eau. (Wikipédia)

EN : *hypernatremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BD5RJ3JG-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypernat%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypernatremia>

**hypernéphrome**

TG : cancer du rein

EN : *Grawitz tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPM1G271-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Clear\\_cell\\_papillary\\_renal\\_cell\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Clear_cell_papillary_renal_cell_carcinoma)

**hyperornithinémie**

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique  
· trouble métabolique

EN : *hyperornithinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MXJQPW9J-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ornithine\\_translocase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Ornithine_translocase_deficiency)

**hyperostose**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : · dysplasie craniodiaphysaire  
· hyperostose ankylosante vertébrale  
· hyperostose corticale  
· hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann  
· hyperostose frontale interne  
· syndrome de Protée

Il s'agit d'une hypertrophie osseuse résultant d'une activité ostéoformatrice excessive du périoste. (Wikipédia)

EN : *hyperostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC3Z4MJP-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1632552>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperostose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperostosis>

**hyperostose ankylosante vertébrale**

Syn : *spondylose hyperostotique*

TG : · hyperostose  
· pathologie du rachis

La maladie de Forestier ou maladie de Forestier et Rotés-Querol est une hyperostose vertébrale exubérante en « flamme de bougie » des faces antéro-latérale des corps vertébraux qui entraîne des raideurs du dos ou du cou et parfois une dysphagie. (Wikipédia)

EN : *ankylosing hyperostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3Q52MWG-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Forestier](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Forestier)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse\\_idiopathic\\_skeletal\\_hyperostosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse_idiopathic_skeletal_hyperostosis)

**hyperostose corticale**

TG : hyperostose  
EN : *cortical hyperostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSMG8D48-3>

**hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann**

TG : · hyperostose  
· ostéochondrodysplasie

EN : *infantile cortical hyperostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T79R95NB-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile\\_cortical\\_hyperostosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile_cortical_hyperostosis)

### hyperostose frontale interne

Syn : *syndrome de Morgagni*

- TG : · hyperostose  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie du crâne

EN : *internal frontal hyperostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVQ822XQ-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperostosis\\_frontalis\\_interna](https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperostosis_frontalis_interna)

### hyperoxalurie

- TG : · anomalie biologique  
· enzymopathie  
· maladie héréditaire

L'hyperoxalurie est une sécrétion urinaire augmentée d'acide oxalique. Elle peut être primaire ou secondaire. (Wikipédia)

EN : *hyperoxaluria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DF27RSF5-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperoxalurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperoxaluria>

### hyperparathyroïdie

- TG : pathologie des parathyroïdes

L'hyperparathyroïdie est une production anormalement élevée d'hormone parathyroïdienne (PTH) par les glandes parathyroïdes. (Wikipédia)

EN : *hyperparathyroidism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDNXWGW-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1344835>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperparathyro%C3%AFdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperparathyroidism>

### hyperphénylalaninémie

- TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique  
· pathologie du système nerveux

EN : *hyperphenylalaninemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWBWN2C4-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperphenylalaninemia>

### hyperphorie

Syn : *déviaton verticale dissociée*

- TG : strabisme  
TS : hyperphorie alternante

EN : *hyperphoria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMS8PTKK-L>

### hyperphorie alternante

- TG : · hyperphorie  
· syndrome oculomoteur

EN : *alternating hyperphoria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SL6MGKCL-7>

### hyperphosphatasie

- TG : · anomalie biologique  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'hyperphosphatasie alcaline avec retard mental est une maladie génétique rare entraînant un retard mental. (Wikipédia)

EN : *hyperphosphatasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S9L9G8F0-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperphosphatasie\\_alcaline\\_avec\\_retard\\_mental](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperphosphatasie_alcaline_avec_retard_mental)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperphosphatasia\\_with\\_mental\\_retardation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperphosphatasia_with_mental_retardation_syndrome)

### hyperphosphatémie

- TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

EN : *hyperphosphatemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NC4NDWLF-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1641062>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperphosphatemia>

### hyperpigmentation

- TG : trouble de la pigmentation  
TS : · dermatopathie pigmentaire réticulaire  
· mélanocytose  
· prurigo mélanotique  
· syndrome de Laugier-Hunziker  
· syndrome H

L'hyperpigmentation est l'assombrissement d'une zone de la peau ou des ongles causée par une augmentation de la mélanine. (Wikipédia)

EN : *hypermelanosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNCBXWKV-5>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperpigmentation>

### hyperplasie

- TG : maladie  
TS : · hyperplasie angiolymphoïde  
· hyperplasie corticale rénale congénitale  
· hyperplasie du thymus  
· hyperplasie épithéliale focale  
· hyperplasie fibromusculaire  
· hyperplasie fovéolaire  
· hyperplasie lymphoïde  
· hyperplasie nodulaire régénérative  
· hyperplasie pseudoépithéliomateuse

L'hyperplasie est un terme médical désignant un volume anormalement plus important d'un tissu ou d'un organe, due à l'augmentation du nombre de ses cellules. (Wikipédia)

EN : *hyperplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1S0GG15-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q835051>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperplasia>

*hyperplasie angiofolliculaire de Castleman*

→ **maladie de Castleman**

### hyperplasie angiolymphoïde

Syn : · maladie de Kimura  
· hyperplasie lymphoïde angioblastique

TG : · hyperplasie  
· pathologie de la peau  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *angiolymploid hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C1JFVFS9-P>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Angiolymploid\\_hyperplasia\\_with\\_eosinophilia](https://en.wikipedia.org/wiki/Angiolymploid_hyperplasia_with_eosinophilia)

hyperplasie bénigne de la prostate

→ **adénome de la prostate**

### hyperplasie corticale rénale congénitale

TG : · hyperplasie  
· malformation  
· pathologie du rein

EN : *congenital renal cortical hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDV4D1GT-M>

### hyperplasie du thymus

TG : · hyperplasie  
· pathologie du médiastin

EN : *thymus hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNL6J7WQ-R>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Thymus\\_hyperplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Thymus_hyperplasia)

### hyperplasie épithéliale focale

TG : · hyperplasie  
· pathologie de la peau

EN : *focal epithelial hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HXHHR7HC-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5696358>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heck%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Heck%27s_disease)

### hyperplasie fibromusculaire

Syn : *dysplasie fibromusculaire*  
TG : · hyperplasie  
· pathologie de l'appareil circulatoire

EN : *fibromuscular hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBD0HMKD-9>

### hyperplasie fovéolaire

TG : · hyperplasie  
· pathologie de l'estomac

EN : *foveolar hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVJX9QXQ-8>

### hyperplasie lymphoïde

TG : · hyperplasie  
· pathologie du système lymphatique

EN : *lymphoid hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W34D85ZX-N>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphoid\\_hyperplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphoid_hyperplasia)

hyperplasie lymphoïde angioblastique

→ **hyperplasie angiolymphoïde**

### hyperplasie nodulaire régénérative

TG : · hyperplasie  
· pathologie du foie

L'hyperplasie nodulaire régénérative est une forme d'hyperplasie hépatique associée avec l'hypertension portale. (Wikipédia)

EN : *nodular regenerative hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K77ZSN7Q-3>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperplasie\\_nodulaire\\_r%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rative](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperplasie_nodulaire_r%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rative)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular\\_regenerative\\_hyperplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular_regenerative_hyperplasia)

### hyperplasie pseudoépithéliomateuse

TG : hyperplasie  
EN : *pseudoepitheliomatous hyperplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H6J9J9MQ-G>

### hyperprébétalipoprotéïnémie

TG : · aminoacidopathie  
· hyperlipoprotéïnémie

EN : *hyperprebetalipoproteinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V153JK5V-0>

### hyperprolactinémie

TG : · anomalie biologique  
· pathologie de l'hypophyse

L'hyperprolactinémie est l'augmentation excessive de la prolactine dans le sang (plus de 25 ng/ml chez la femme et plus de 15 ng/ml chez l'homme). (Wikipédia)

EN : *hyperprolactinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZT796RQJ-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1433936>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperprolactin%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperprolactinaemia>

### hyperprolinémie

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hyperprolinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNMG4X6T-4>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperprolinemia>

### hyperprolinurie

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hyperprolinuria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWV4BSM04-9>

### hyperpyruvicémie

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

EN : *hyperpyruvicemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NS74TQPP-K>

### hypersarcosinémie

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

EN : *hypersarcosinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X8BWQ1GV-4>

### hypersensibilité

- TG : immunopathologie  
 TS : · anaphylaxie  
 · asthme  
 · hypersensibilité de contact  
 · hypersensibilité immédiate  
 · hypersensibilité retardée  
 · sensibilité chimique multiple

L'hypersensibilité est une sensibilité jugée excessive. (Wikipédia)

EN : *hypersensitivity*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D21H1X18-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5958765>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypersensibilit%C3%A9>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity>

### hypersensibilité de contact

- TG : · allergie  
 · hypersensibilité

EN : *contact hypersensitivity*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTJKTWBS-J>

### hypersensibilité de type Jones-Mote

TG : hypersensibilité retardée  
 EN : *Jones-Mote reaction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HBCS9PB3-9>

### hypersensibilité immédiate

TG : · allergie  
 · hypersensibilité

EN : *immediate hypersensitivity*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P6BKJZHS-Q>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Type\\_I\\_hypersensitivity](https://en.wikipedia.org/wiki/Type_I_hypersensitivity)

### hypersensibilité retardée

TG : · allergie  
 · hypersensibilité

TS : hypersensibilité de type Jones-Mote  
 EN : *delayed hypersensitivity*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C78LNNBF-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Type\\_IV\\_hypersensitivity](https://en.wikipedia.org/wiki/Type_IV_hypersensitivity)

### hypersérotoninémie

TG : anomalie biologique  
 TS : syndrome sérotoninergique  
 EN : *hyperserotoninemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGDDH2JB-T>

### hypersidérémie

- TG : · anomalie biologique  
 · maladie métabolique

Une hypersidérémie est une élévation pathologique du taux sérique de fer, observée dans les anémies hémolytiques, les hémochromatoses et les ictères par hépatite. (Wikipédia)

EN : *hypersideremia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X901MQNZ-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypersid%C3%A9r%C3%A9mie>

### hypersomnie

- TG : trouble du sommeil  
 TS : · syndrome de Kleine-Levin  
 · syndrome de Pickwick

L'hypersomnie (en anglais, Excessive Daytime Sleepiness ou EDS) est un trouble neurologique rare principalement caractérisé par une somnolence diurne excessive et persistante, entraînant un retentissement négatif important sur la vie du sujet (vie professionnelle, familiale, sociale), sans qu'elle s'explique par une quelconque privation de sommeil ou par un sommeil de mauvaise qualité. (Wikipédia)

EN : *hypersomnia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZ3M06HP-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q751641>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypersomnie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersomnia>

### hypersplénisme

- TG : · hémopathie  
 · pathologie de la rate

EN : *hypersplenism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RF53WL5V-Q>

### hypertélorisme

- TG : pathologie de l'oeil  
 TS : dysplasie oculodentodigitale

L'hypertélorisme est un symptôme caractérisé par une augmentation de distance entre deux organes ou parties du corps souvent utilisé pour décrire une augmentation de la distance entre les deux yeux (hypertélorisme orbital). (Wikipédia)

EN : *hypertelorism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3QJP384-G>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypert%C3%A9lorisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertelorism>

### hypertension artérielle

- TG : pathologie de l'appareil circulatoire  
 TS : · hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose  
 · hypertension artérielle labile  
 · hypertension artérielle maligne  
 · hypertension artérielle masquée  
 · hypertension artérielle néphrogénique  
 · hypertension artérielle pulmonaire  
 · hypertension artérielle systolique  
 · hypertension rénovasculaire  
 · prééclampsie

L'hypertension artérielle (HTA) est une pathologie cardiovasculaire définie par une pression artérielle trop élevée. (Wikipédia)

EN : *hypertension*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFZPKV70-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q41861>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_art%C3%A9rielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_art%C3%A9rielle)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertension>

**hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose**

TG : · hypertension artérielle  
· pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du rein

EN : *nephroangiosclerosis hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZNMSWDC1-4>

**hypertension artérielle labile**

TG : hypertension artérielle

EN : *borderline hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FH43C62V-N>

**hypertension artérielle maligne**

TG : hypertension artérielle

L'hypertension artérielle maligne est définie par une élévation importante de la pression artérielle s'accompagnant d'une souffrance viscérale (défaillance cardiaque, rénale, neurologique...) avec à l'examen du fond d'œil une rétinopathie hypertensive au stade III ou IV. (Wikipédia)

EN : *malignant hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0L904MP-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_art%C3%A9rielle\\_maligne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_art%C3%A9rielle_maligne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertensive\\_emergency](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertensive_emergency)

**hypertension artérielle masquée**

TG : hypertension artérielle

EN : *masked hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7BRFNMT-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/White\\_coat\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/White_coat_hypertension)

**hypertension artérielle néphrogénique**

TG : · hypertension artérielle  
· pathologie du rein

EN : *nephrogenic hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8TWPPS9-R>

**hypertension artérielle pulmonaire**

TG : · hypertension artérielle  
· pathologie de l'appareil respiratoire

L'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) correspond à un groupe de maladies d'évolution progressive caractérisée par une élévation anormale de la pression sanguine au niveau des artères pulmonaires, dont le symptôme principal est un essoufflement à l'effort. (Wikipédia)

EN : *pulmonary hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JMHWVJFB-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1128595>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_art%C3%A9rielle\\_pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_art%C3%A9rielle_pulmonaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_hypertension)

**hypertension artérielle systolique**

TG : hypertension artérielle

EN : *systolic hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PK04BZHM-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7663896>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Systolic\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Systolic_hypertension)

**hypertension intracrânienne**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : hypertension intracrânienne bénigne

L'hypertension intracrânienne (HTIC) est un syndrome clinique témoignant de l'augmentation de volume d'au moins un des trois compartiments physiologiques intracrâniens : le parenchyme cérébral (prolifération tumorale, œdème...), le volume sanguin cérébral (hématome, turgescence, thrombophlébite...) et le volume de liquide cébrospinal (hydrocéphalie). (Wikipédia)

EN : *intracranial hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVHLRHJ1-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_intrac%C3%A2nienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_intrac%C3%A2nienne)

**hypertension intracrânienne bénigne**

TG : hypertension intracrânienne

L'hypertension intracrânienne idiopathique est une maladie consistant en une hypertension intracrânienne sans cause retrouvée. (Wikipédia)

EN : *benign intracranial hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGXKMW3-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q741208>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_intrac%C3%A2nienne\\_idiopathique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_intrac%C3%A2nienne_idiopathique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic\\_intracranial\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic_intracranial_hypertension)

**hypertension portale**

TG : pathologie de la circulation portale

TS : syndrome de Cruveilhier-Baumgarten

L'hypertension portale est une surpression sanguine veineuse touchant le système porte hépatique. (Wikipédia)

EN : *portal hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P8M3BJXJ-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q124604>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension\\_portale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertension_portale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Portal\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Portal_hypertension)

*hypertension porto-pulmonaire*

→ **hypertension portopulmonaire**

**hypertension portopulmonaire**

Syn : *hypertension porto-pulmonaire*

TG : pathologie de la circulation portale

EN : *portopulmonary hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PDV50ZF5-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Portopulmonary\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Portopulmonary_hypertension)

*hypertension rénale*

→ **hypertension rénovasculaire**

**hypertension rénovasculaire**

Syn : *hypertension rénale*

TG : · hypertension artérielle

· pathologie de l'appareil urinaire

· pathologie de l'artère rénale

EN : *renovascular hypertension*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ2M9J73-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3296793>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renovascular\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Renovascular_hypertension)

### hypertension veineuse cérébrale

TG : pathologie cérébrovasculaire  
 EN : *cerebral venous hypertension*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MK72S1C0-H>

### hypertension veineuse pulmonaire

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
 · pathologie de l'appareil respiratoire  
 EN : *pulmonary venous hypertension*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L9Z5X386-H>

### hyperthermie

TG : symptôme  
 TS : coup de chaleur

L'hyperthermie est l'élévation locale ou générale de la température du corps au-dessus de la valeur normale (37 à 37,5 °C chez l'humain), en raison de l'accumulation de chaleur exogène. (Wikipédia)

EN : *hyperthermia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7SH0HRJ-4>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperthermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperthermia>

### hyperthyroxinémie

TG : pathologie de la thyroïde  
 EN : *hyperthyroxinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTJDQ948-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5958740>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperthyroxinemia>

### hyperthyroxinémie dysalbuminémique familiale

TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie de la thyroïde  
 EN : *familial dysalbuminemic hyperthyroxinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P6XNB1R1-2>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_dysalbuminemic\\_hyperthyroxinemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_dysalbuminemic_hyperthyroxinemia)

### hyperthyroïdie

Syn : *thyrotoxicose*  
 TG : pathologie de la thyroïde  
 TS : · asynergie oculopalpébrale  
 · maladie de Basedow

L'hyperthyroïdie (appelée aussi dans des cas très prononcés — graves et rares — thyrotoxicose ou thyrotoxicose) est le syndrome clinique causé par un excès de thyroxine libre circulante (FT4) ou de triiodothyronine libre (FT3), ou les deux. (Wikipédia)

EN : *hyperthyroidism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W15TPQBQ-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16499>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperthyro%C3%AFdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperthyroidism>

### hypertonie

TG : pathologie neuromusculaire  
 TS : · syndrome malin des neuroleptiques  
 · syndrome sérotoninergique

L'hypertonie se traduit par une cocontraction pathologique du couple musculaire agoniste-antagoniste. Elle est testée lors des mouvements passifs. (Wikipédia)

EN : *hypertonia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL40VF2Q-8>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertonie\\_musculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertonie_musculaire)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertonia>

### hypertonie oculaire

TG : pathologie de l'oeil  
 EN : *ocular hypertension*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B7Q5VVK0-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ocular\\_hypertension](https://en.wikipedia.org/wiki/Ocular_hypertension)

### hypertonie spastique

Syn : *spasticité*  
 TG : trouble du tonus  
 EN : *spasticity*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DF3NSVRQ-N>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Spasticity>

### hypertonie urétrale

TG : pathologie de l'urètre  
 EN : *urethral hypertonia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX8F2GZ9-F>

### hypertrichose

TG : pathologie des phanères  
 TS : syndrome de la peau cartonée

L'hypertrichose est le symptôme d'un dérèglement hormonal qui se manifeste, chez l'homme ou la femme, par une pilosité envahissante sur une partie du corps ou sa totalité. (Wikipédia)

EN : *hypertrichosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6BCWMDR-V>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertrichose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertrichosis>

### hypertriglycéridémie

TG : hyperlipoprotéïnémie  
 TS : déficit en lipoprotéine lipase

L'hypertriglycéridémie désigne l'élévation du taux de triglycérides dans le sang. (Wikipédia)

EN : *hypertriglyceridemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTXX83GS-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1467339>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertriglyc%C3%A9rid%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertriglyceridemia>



**hypertrophie**

TG : symptôme  
TS : splénomégalie

L'hypertrophie est le développement trop important d'une partie du corps, d'un organe ou d'un tissu, mais aussi d'une cellule. (Wikipédia)

**EN** : *hypertrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJVR818W-4>  
**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q216211>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypertrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertrophy>

*hypertrophie bénigne de la prostate*

→ **adénome de la prostate**

*hypertrophie cardiaque*

→ **cardiomyopathie hypertrophique**

*hypertrophie du coeur*

→ **cardiomyopathie hypertrophique**

**hypertyrosinémie**

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique

**EN** : *hypertyrosinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZX166L49-N>

**hyperuricémie**

TG : · anomalie biologique  
· maladie métabolique  
TS : · déficit en hypoxanthine-guanine  
phosphoribosyltransférase  
· syndrome de Lesh et Nyhan

L'hyperuricémie désigne un taux excessif d'acide urique dans le sérum sanguin. L'uricémie se complique inconstamment de goutte et de lithiases rénales. (Wikipédia)

**EN** : *hyperuricemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7HB6W2K-N>  
**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q49970>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperuric%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperuricemia>

**hyperventilation spontanée**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· psychopathologie

**EN** : *spontaneous hyperventilation*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKB8195D-4>

**hypervitaminose**

TG : trouble de la nutrition

Une hypervitaminose, aussi appelée survitaminose, correspond à un apport excessif de certaines vitamines (principalement A et D). (Wikipédia)

**EN** : *hypervitaminosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QD7V82MP-G>  
**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q423927>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypervitaminose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypervitaminosis>

**hyphéma**

TG : pathologie du segment antérieur

L'hyphéma est défini par du sang à l'avant de l'œil, plus précisément dans la chambre antérieure. Il se manifeste généralement par une petite accumulation de sang au pied de l'iris, juste derrière la cornée, parfois on ne distingue qu'une légère teinte rougeâtre. (Wikipédia)

**EN** : *hyphema*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQT8FT4N-D>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyph%C3%A9ma>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyphema>

**hyphomycose**

TG : · cancer  
· mycose  
TS : paecilomycose  
**EN** : *swamp cancer*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0GVKXZ8-J>

**hypoalbuminémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

L'hypoalbuminémie est un signe médical dans lequel le taux d'albumine dans le sang est anormalement bas. (Wikipédia)

**EN** : *hypoalbuminemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KF2G2P91-D>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoalbumin%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoalbuminemia>

**hypoaldostérionisme**

TG : · insuffisance surrénalienne  
· pathologie de la corticosurrénale

**EN** : *hypoaldosteronism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSVK85HT-G>  
**EQ** : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoaldosteronism>

**hypoalgésie**

TG : trouble de la sensibilité  
TS : syndrome thalamique

L'hypoalgésie est un terme médical désignant l'atténuation de la douleur. (Wikipédia)

**EN** : *hypoalgnesia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZMWF6DFX-K>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoalg%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoalgnesia>

**hypoalphalipoprotéinémie**

*Syn* : · *analphaprotéinémie*  
· *maladie de Tangier*

TG : · anomalie biologique  
· hypolipoprotéinémie  
· maladie héréditaire

**EN** : *hypoalphalipoproteinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK63SMWR-X>  
**EQ** : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoalphalipoproteinemia>

**hypocalcémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypocalcémie est un état caractérisé par un taux de calcium dans le sang (calcémie) anormalement bas, indépendamment des autres constantes biologiques. (Wikipédia)

EN : *hypocalcemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4VDK040-6>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypocalc%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypocalcaemia>

**hypocalciurie**

TG : anomalie biologique

EN : *hypocalciuria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQTJ5GQD-J>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypocalciuria>

**hypocapnie**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

L'hypocapnie est un symptôme se caractérisant par une diminution de la pression partielle de dioxyde de carbone dans le sang. (Wikipédia)

EN : *hypocapnia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW86G1VJ-N>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypocapnie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypocapnia>

**hypocéruloplasminémie**

TG : · anomalie biologique  
· maladie métabolique

EN : *hypoceruloplasminemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNX6FP4S-7>

**hypochlorémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

La chlorémie correspond à la quantité de l'ion chlorure dans le sang. L'hypochlorémie caractérise la baisse du taux de chlore sanguin, tandis que l'hyperchlorémie caractérise son augmentation. (Wikipédia)

EN : *hypochloremia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1H5Q2S7-F>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypochloremia>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Chlor%C3%A9mie>

**hypocholestérolémie**

TG : hypolipoprotéïnémie  
TS : nanisme de Smith-Lemli-Opitz

EN : *hypocholesterolemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GC1C94BZ-4>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypocholesterolemia>

**hypochondrie**

TG : trouble somatoforme

L'hypochondrie (ou trouble hypochondriaque) est un syndrome caractérisé par une peur et anxiété excessives et bouleversantes concernant la santé et le bon fonctionnement du corps d'un individu. (Wikipédia)

EN : *hypochondria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPC0M879-S>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypochondrie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypochondriasis>

**hypochondroplasie**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

L'hypochondroplasie est une maladie constitutionnelle de l'os dont le tableau clinique est très proche de l'achondroplasie mais dont les signes sont moins marqués. (Wikipédia)

EN : *hypochondroplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QLJFKDL6-9>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1283054>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypochondroplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypochondroplasia>

**hypocomplémentémie**

TG : anomalie biologique  
EN : *hypocomplementemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BT9G6Q4P-P>

**hypocorticisme**

Syn : *insuffisance corticosurrénalienne*  
TG : pathologie de la corticosurrénale  
TS : maladie d'Addison

EN : *hypocorticism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTKKW5MH-G>

**hypocuprémie**

TG : · anomalie biologique  
· maladie métabolique  
TS : syndrome de Menkes

EN : *hypocupremia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRX308X0-8>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Copper\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Copper_deficiency)

**hypodermite**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu adipeux  
TS : · dermohypodermite  
· hypodermite sclérodermiforme

EN : *hypodermatitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSNCZ94L-9>

**hypodermite sclérodermiforme**

TG : hypodermite  
EN : *hypodermatitis sclerodermaformis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FT9Z1XZG-4>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Lipodermatosclerosis>

**hypodermose**

TG : · myiase  
· pathologie de la peau

EN : *hypoderma infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKDNR7ZF-T>

*hypodipsie*

→ **oligodipsie**

**hypodysplasie rénale**

TG : · malformation  
· pathologie du rein

TS : syndrome rein-colobome

EN : *renal hypodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLHRSJD5-S>

**hypoesthésie**

TG : trouble de la sensibilité

TS : · syndrome du lobe pariétal  
· syndrome radiculaire  
· syndrome thalamique

EN : *hypoesthesia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2RL1MC3-4>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoesthesia>

**hypoexcitabilité vestibulaire**

TG : pathologie ORL

EN : *vestibular hyporeflexia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZR2739Q9-G>

**hypofertilité**

Syn : *subfertilité*

TG : pathologie de la reproduction

EN : *subfertility*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XCVX0P4W-B>

**hypofibrinogénémie**

TG : · anomalie biologique  
· coagulopathie

EN : *hypofibrinogenemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGBF3X9R-B>

**hypoganglionose**

TG : · maladie congénitale  
· malformation neuronale intestinale  
· pathologie de l'intestin  
· pathologie du système nerveux autonome

EN : *hypoganglioneosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z91T6L85-S>

**hypogastrinémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

EN : *hypogastrinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VPRSG165-1>

**hypoglycémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble métabolique

TS : déficit en acyl-CoA déshydrogénase

L'hypoglycémie (ne pas confondre avec hyperglycémie) est une concentration en glucose dans le sang (glycémie) anormalement basse. (Wikipédia)

EN : *hypoglycemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4P1K9XT-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q202758>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoglyc%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoglycemia>

**hypogonadisme**

TG : pathologie de l'appareil génital

TS : · dysplasie olfactogénitale  
· hypogonadisme hypergonadotrope  
· hypogonadisme hypogonadotrope  
· syndrome de Lin-Gettig  
· syndrome de Prader-Labhart-Willi  
· syndrome de Reifenstein

L'hypogonadisme est un défaut de l'appareil reproducteur résultant en une perte de fonction des gonades (ovaires ou testicules). (Wikipédia)

EN : *hypogonadism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLPH3NFD-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q938107>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypogonadisme>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypogonadism>

**hypogonadisme hypergonadotrope**

TG : hypogonadisme

TS : syndrome de Klinefelter

EN : *hypergonadotropic hypogonadism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBD37W0Z-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypergonadotropic\\_hypogonadism](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypergonadotropic_hypogonadism)

**hypogonadisme hypogonadotrope**

TG : · endocrinopathie  
· hypogonadisme  
· pathologie de l'hypothalamus

TS : syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl

EN : *hypogonadotropic hypogonadism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BDLOH2DT-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypogonadotropic\\_hypogonadism](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypogonadotropic_hypogonadism)

**hypogueusie**

TG : · pathologie du système nerveux  
· pathologie ORL  
· trouble sensoriel

EN : *hypogeusia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P21M9QMK-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypogeusia>

**hypokaliémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypokaliémie est un trouble hydroélectrolytique défini par un défaut de potassium dans le plasma sanguin : son diagnostic positif est affirmé par le ionogramme plasmatique lorsque la kaliémie est inférieure à 3,5 mmol/L. (Wikipédia)

EN : *hypokaliemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4HQ9V6F-V>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypokali%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypokalemia>

**hypokératose**

TG : dyskératose  
EN : *hypokeratosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMGW91GT-J>

**hypokinésie**

TG : trouble moteur  
TS : hypokinésie cardiaque  
EN : *hypokinesia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0WNNW1GK-N>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypokinesia>

**hypokinésie cardiaque**

TG : · cardiopathie  
· hypokinésie  
EN : *cardiac hypokinesia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZVHRB4Z-R>

*hypolipémie*

→ **hypolipoprotéinémie**

*hypolipidémie*

→ **hypolipoprotéinémie**

**hypolipoprotéinémie**

Syn : · *hypolipémie*  
· *hypolipidémie*  
TG : dyslipémie  
TS : · abétalipoprotéinémie  
· hypoalphalipoprotéinémie  
· hypocholestérolémie  
EN : *hypolipoproteinemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XC1L3M0X-X>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5959735>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypolipoproteinemia>

**hypomagnésémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

L'hypomagnésémie est un déséquilibre électrolytique qui se traduit par un faible niveau de magnésium dans le sang. (Wikipédia)

EN : *hypomagnesemia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6J6FWSL-Q>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypomagn%C3%A9s%C3%A9mie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Magnesium\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Magnesium_deficiency)

**hypomanie**

TG : trouble de l'humeur

L'hypomanie (littéralement, « sous-manie ») est un état psychiatrique caractérisé par un trouble de l'humeur, laquelle peut être irritable, excitée, persistante et omniprésente, ainsi que par des pensées et des comportements concomitants. (Wikipédia)

EN : *hypomania*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4QWPJH-T>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q188611>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypomanie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypomania>

**hypomélanose**

TG : trouble de la pigmentation  
EN : *hypomelanosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM4CJBSB-T>

**hypomélanose de Ito**

TG : · pathologie du système nerveux  
· trouble de la pigmentation

L' hypomélanose de Ito (HI), anciennement dénommée incontinentia pigmenti achromians<sup>1</sup> est une maladie neuro-cutanée caractérisée par des lésions cutanées hypopigmentées le long des lignes de Blaschko qui se développent dans les deux premières années de vie, associées à des symptômes neurologiques, squelettiques et ophtalmologique (Wikipédia)

EN : *Ito hypomelanosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H73195RQ-4>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypom%C3%A9lanose\\_de\\_Ito](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypom%C3%A9lanose_de_Ito)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Incontinentia\\_pigmenti\\_achromians](https://en.wikipedia.org/wiki/Incontinentia_pigmenti_achromians)

**hypominéralisation**

TG : pathologie dentaire  
EN : *hypomineralization*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS3SD02T-Q>

**hyponatrémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique  
TS : syndrome de Schwartz-Bartter

L'hyponatrémie est un trouble hydroélectrolytique défini par une concentration en sodium dans le plasma sanguin (natrémie) inférieure à 135 mmol/l. (Wikipédia)

EN : *hyponatremia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TGBQ6DMB-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q824292>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyponatr%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyponatremia>

**hypoparathyroïdie**

TG : pathologie des parathyroïdes

Une hypoparathyroïdie est un état pathologique dû à l'insuffisance de parathormone (PTH). Cette hormone est produite par les quatre glandes parathyroïdes (pouvant être jusqu'au nombre de huit) situées généralement derrière la glande thyroïde au niveau du cou. (Wikipédia)

EN : *hypoparathyroidism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RBFH4Z3K-F>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1586088>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoparathyro%C3%AFdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoparathyroidism>

**hypophosphatasie**

TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire

Décrite pour la première fois en 1948, l'hypophosphatasie est une ostéopathie d'origine génétique entraînant une déminéralisation osseuse dont il existe six formes : une forme létale in utero, une forme prénatale bénigne détectable in utero mais dont les symptômes régressent spontanément, une forme du nouveau-né (dite infantile), une forme de l'enfance et de l'adolescence (dite juvénile), une forme de l'adulte, et enfin une forme odontologique caractérisée par une chute prématurée des dents sans signes osseux associés. (Wikipédia)

EN : *hypophosphatasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H65V5PX7-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1313510>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypophosphatasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypophosphatasia>

**hypophosphatémie**

TG : · anomalie biologique  
· trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

EN : *hypophosphatemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDSS39RN-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1641384>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypophosphatemia>

**hypophysite**

TG : · inflammation  
· pathologie de l'hypophyse

EN : *hypophysitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB8LQ378-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypophysitis>

**hypopigmentation**

TG : trouble de la pigmentation  
TS : eczématide pityriasiforme

L'hypopigmentation est une diminution de la coloration habituelle de la peau. La couleur de la peau humaine dépend de la quantité et de la nature des mélanines contenues dans la peau, ainsi que de leur répartition, elles-mêmes influencées par différents facteurs comme l'hérédité ou l'exposition au soleil. (Wikipédia)

EN : *hypopigmentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GN30QSD8-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypopigmentation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypopigmentation>

*hypopion*

→ **hypopyon**

**hypopituitarisme**

TG : pathologie de l'hypophyse  
TS : · panhypopituitarisme  
· syndrome de Pallister-Hall  
· syndrome de Sheehan

EN : *hypophyseal insufficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLPZ5H0G-L>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypopituitarism>

**hypoplasie**

TG : maladie  
TS : · hypoplasie de l'artère pulmonaire  
· hypoplasie de la glande lacrymale  
· hypoplasie de la veine pulmonaire  
· hypoplasie dermique en aires  
· hypoplasie du coeur gauche  
· hypoplasie du rein  
· hypoplasie du ventricule droit  
· hypoplasie génitale  
· hypoplasie segmentaire du rein  
· syndrome de la première fente branchiale  
· syndrome de Swyer-James-Macleod

Hypoplasie ou hypoplastie — du grec ὑπό (hypo) « en dessous » et πλάσσειν (plassein) « former » — est un terme général créé par Virchow en 1870 pour désigner un arrêt du développement ou un développement insuffisant d'un tissu ou organe. (Wikipédia)

EN : *hypoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRL8PLT1-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoplasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoplasia>

**hypoplasie de l'artère pulmonaire**

TG : · hypoplasie  
· maladie congénitale  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des artères

EN : *pulmonary artery hypoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RB0HKW46-6>

**hypoplasie de la glande lacrymale**

TG : · hypoplasie  
· maladie congénitale  
· pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *lacrymal gland hypoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVDCC215-Q>

**hypoplasie de la veine pulmonaire**

TG : · hypoplasie  
· maladie congénitale  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des veines

EN : *pulmonar vein hypoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M67ZQ69C-H>

**hypoplasie dermique en aires**

- Syn : · syndrome de Goltz  
 · syndrome de Goltz-Gorlin  
 TG : · dysostose  
 · dysplasie ectodermique  
 · hypoplasie  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de la peau

Le syndrome de Goltz-Gorlin (ou hypoplasie dermique en aires) est une forme de polydysplasie ectodermique. (Wikipédia)

- EN : *focal dermal hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M91FVLZ5-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5463847>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Goltz-Gorlin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Goltz-Gorlin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Focal\\_dermal\\_hypoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Focal_dermal_hypoplasia)

**hypoplasie du coeur gauche**

- TG : · cardiopathie  
 · hypoplasie  
 · maladie congénitale  
 EN : *left heart hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0XH61GK-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoplastic\\_left\\_heart\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoplastic_left_heart_syndrome)

**hypoplasie du rein**

- Syn : *hypoplasie rénale*  
 TG : · hypoplasie  
 · maladie congénitale  
 · pathologie du rein  
 EN : *kidney hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CM5MZMVF-T>

**hypoplasie du ventricule droit**

- TG : · cardiopathie  
 · hypoplasie  
 · maladie congénitale  
 EN : *right ventricle hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW2JQ68C-R>

**hypoplasie génitale**

- TG : · hypoplasie  
 · pathologie de l'appareil génital  
 TS : syndrome de Robinow  
 EN : *genital hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6DVQLQ7-8>

*hypoplasie rénale*

→ [hypoplasie du rein](#)

*hypoplasie rénale segmentaire*

→ [hypoplasie segmentaire du rein](#)

**hypoplasie segmentaire du rein**

- Syn : *hypoplasie rénale segmentaire*  
 TG : · hypoplasie  
 · maladie congénitale  
 · pathologie du rein  
 EN : *segmental renal hypoplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KLFR82F1-5>

**hypoplasminogénémie**

- Syn : *déficit en plasminogène de type 1*  
 TG : · anomalie biologique  
 · hypercoagulabilité  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · thrombophilie

- EN : *hypoplasminogenemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S05JP84K-0>

**hypoprotéïnémie**

- TG : · anomalie biologique  
 · trouble métabolique  
 EN : *hypoproteinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDWBVM4K-W>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoproteinemia>

**hypoprothrombinémie**

- TG : coagulopathie  
 L'hypoprothrombinémie est l'insuffisance de prothrombine dans le plasma. Elle est rencontrée lors des ictères choléstatiques extra-hépatiques, où on aura un test de Koller positif. (Wikipédia)  
 EN : *hypoprothrombinemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3PLHZ9S-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3801629>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoprothrombin%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoprothrombinemia>

**hypopyon**

- Syn : *hypopion*  
 TG : · infection  
 · pathologie du segment antérieur  
 EN : *hypopyon*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K98LG33D-6>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1638140>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypopyon>

**hyposialie**

- TG : pathologie des glandes salivaires  
 Une hyposialie est une production de salive faible entraînant une xérostomie c'est-à-dire une sécheresse buccale. (Wikipédia)  
 EN : *hyposalivation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CV72BPLQ-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyposialie>

## hypospadias

- TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil génital mâle  
· pathologie de l'urètre
- TS : · syndrome de Reifenstein  
· syndrome de Wolf-Hirschhorn

L'hypospadias est une malformation du fœtus masculin qui se manifeste par l'ouverture de l'urètre dans la face inférieure du pénis au lieu de son extrémité. (Wikipédia)

**EN :** *hypospadias*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R46M4MN1-K>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1132108>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypospadias>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypospadias>

## hypotension artérielle

- TG : pathologie de l'appareil circulatoire  
TS : hypotension artérielle orthostatique

L'hypotension artérielle correspond à une pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg (le chiffre le plus élevé des deux lorsque l'on prend la pression artérielle). (Wikipédia)

**EN :** *arterial hypotension*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK9KJJPF-3>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotension\\_art%C3%A9rielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotension_art%C3%A9rielle)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypotension>

## hypotension artérielle orthostatique

- Syn :* *hypotension orthostatique*
- TG : · hypotension artérielle  
· pathologie du système nerveux autonome

L'hypotension orthostatique est définie par une chute de la pression artérielle systolique d'au moins 20 mmHg lors du passage de la position allongée à la position debout et se traduit par une sensation de malaise. (Wikipédia)

**EN :** *postural hypotension*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NL0VTHLT-C>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotension\\_orthostatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotension_orthostatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Orthostatic\\_hypotension](https://en.wikipedia.org/wiki/Orthostatic_hypotension)

## hypotension intracrânienne

- TG : pathologie de l'encéphale
- EN :** *intracranial hypotension*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M27HDXMM-K>

*hypotension orthostatique*

→ [hypotension artérielle orthostatique](#)

## hypothermie

- TG : symptôme

L'hypothermie est une situation accidentelle et anormale où la baisse de la température centrale d'un animal homéotherme (« à sang chaud ») ne permet plus d'assurer correctement les fonctions vitales. (Wikipédia)

**EN :** *hypothermia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJ2BQVWN-L>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1036696>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypothermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypothermia>

## hypothyroïdie

- TG : pathologie de la thyroïde  
TS : crétinisme

L'hypothyroïdie est une situation pathologique d'imprégnation insuffisante de l'organisme en hormones thyroïdiennes (normalement produites par la glande thyroïde). (Wikipédia)

**EN :** *hypothyroidism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SXQFZ5PR-G>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q16501>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypothyro%C3%AFdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypothyroidism>

## hypotonie

- TG : trouble du tonus  
TS : syndrome de Walker et Warburg
- EN :** *hypotonia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JZ7N6WGB-5>  
**EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Hypotonia>

## hypotonie musculaire

- TG : · symptôme  
· trouble du tonus
- TS : · cataplexie  
· syndrome de Lowe  
· syndrome de Marinesco-Sjögren  
· tabès

L'hypotonie musculaire est une diminution pathologique ou non du tonus musculaire. Elle associe une diminution de la résistance à la mobilisation passive et une extension du ballant. (Wikipédia)

**EN :** *muscular hypotonia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFSNTKMJ-T>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotonie\\_musculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypotonie_musculaire)

## hypotonie oculaire

- TG : · pathologie de l'oeil  
· symptôme
- TS : ophtalmomalacie
- EN :** *ocular hypotension*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4373TC5-G>

## hypotrichose

- TG : pathologie des phanères
- TS : · dysplasie ectodermique  
· syndrome d'Hallermann-Streiff-François  
· syndrome de Christ-Siemens-Touraine  
· syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge  
· syndrome du cheveu anagène caduc

**EN :** *hypotrichosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWN87BX9-T>

## hypotrophie foetale

- Syn :* *retard de croissance intrautérin*
- TG : pathologie du fœtus
- TS : syndrome de Pitt-Rogers-Danks
- EN :** *intrauterine growth retardation*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZMC81CG7-W>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Intrauterine\\_growth\\_restriction](https://en.wikipedia.org/wiki/Intrauterine_growth_restriction)

### hypovalence vestibulaire

TG : [pathologie de l'oreille interne](#)

EN : [vestibular hypofunction](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SFN7RLV9-H>

---

### hypoventilation alvéolaire

TG : [insuffisance respiratoire](#)

TS : [hypoventilation alvéolaire d'origine centrale](#)

[syndrome de Pickwick](#)

EN : [alveolar hypoventilation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQRTLHSN-M>

---

### hypoventilation alvéolaire d'origine centrale

TG : [hypoventilation alvéolaire](#)

[syndrome du tronc cérébral](#)

Le syndrome d'Ondine ou syndrome d'hypoventilation alvéolaire centrale congénitale ou ondinisme est une maladie génétique rare qui se caractérise par une ventilation anormale chez une personne éveillée et une hypoventilation durant le sommeil malgré une fréquence respiratoire normale et un volume respiratoire normal. (Wikipédia)

EN : [central alveolar hypoventilation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBBG1BD3-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Ondine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Ondine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Central\\_hypoventilation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Central_hypoventilation_syndrome)

---

*hypovitaminose*

→ [carence vitaminique](#)

---

### hypoxémie

TG : [anomalie biologique](#)

[pathologie de l'appareil respiratoire](#)

TS : [syndrome hépatopulmonaire](#)

L'hypoxémie est la diminution de la quantité d'oxygène transportée dans le sang. La pression partielle en O<sub>2</sub> diminue (synonyme généralement d'un mauvais échange entre les alvéoles pulmonaires et les capillaires sanguins). (Wikipédia)

EN : [hypoxemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPWRLHD6-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypox%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypoxemia>

---

*hypsarythmie*

→ [spasme en flexion](#)

---

*hystiocyotome malin*

→ [histiocytofibrome malin](#)

---



**ichtyose**

- TG : hyperkératose
- TS : · desquamation familiale continue  
· érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse  
· foetus arlequin  
· ichtyose acquise  
· ichtyose bulleuse  
· ichtyose hystrix  
· ichtyose linéaire circonflexe  
· ichtyose vulgaire  
· kératome malin diffus congénital  
· syndrome de Sjögren et Larsson  
· syndrome KID

Ichtyose (du grec *ἰχθύς* / *ikhthús*, « poisson ») est le nom d'une famille de maladies congénitales de la peau (qui peut aussi toucher des animaux, chiens notamment). (Wikipédia)

**EN** : *ichthyosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C1LN2JHF-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q523893>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ichtyose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis>

**ichtyose acquise**

TG : ichtyose

**EN** : *acquired ichthyosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFZV7FN7-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis\\_acquisita](https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis_acquisita)

**ichtyose bulleuse**

TG : · dermatose bulleuse  
· ichtyose

TS : kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens

**EN** : *ichthyosis bullosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7THRLDK-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis\\_bullosa\\_of\\_Siemens](https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis_bullosa_of_Siemens)

**ichtyose hystrix**

TG : · ichtyose  
· maladie héréditaire

**EN** : *ichthyosis hystrix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QT9GTQ4N-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis\\_hystrix](https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis_hystrix)

*ichtyose lamellaire*

→ **érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse**

**ichtyose linéaire circonflexe**

TG : · érythrodermie  
· ichtyose  
· maladie héréditaire

**EN** : *ichthyosis linearis circumflexa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3TGF2N9-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5986443>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis\\_linearis\\_circumflexa](https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis_linearis_circumflexa)

**ichtyose vulgaire**

TG : · ichtyose  
· maladie héréditaire

**EN** : *ichthyosis vulgaris*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P334XDL2-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3765145>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis\\_vulgaris](https://en.wikipedia.org/wiki/Ichthyosis_vulgaris)

**ictère**

TG : · hyperbilirubinémie  
· symptôme

TS : · ictère héréditaire de Crigler et Najjar

· ictère héréditaire de Dubin-Johnson

· ictère héréditaire de Gilbert

· ictère héréditaire de Rotor

Un ictère ou jaunisse correspond à la coloration jaune des téguments (peau et muqueuses : on parle d'ictère cutanéomuqueux) due à l'accumulation de bilirubine, qui peut être conjuguée ou non-conjuguée c'est pourquoi on distingue deux types d'ictère : (Wikipédia)

**EN** : *jaundice*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CC34VLC2-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ict%C3%A8re>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Jaundice>

**ictère héréditaire de Crigler et Najjar**

Syn : *maladie de Crigler et Najjar*

TG : · enzymopathie

· ictère

· maladie congénitale

· maladie héréditaire

· maladie métabolique

La maladie de Crigler-Najjar ou syndrome de Crigler-Najjar est une maladie génétique très rare à transmission autosomique récessive, liée au déficit de l'activité de bilirubine-glucuronosyltransférase. (Wikipédia)

**EN** : *Crigler-Najjar disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8TNPKTB-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Crigler-Najjar](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Crigler-Najjar)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Crigler](https://en.wikipedia.org/wiki/Crigler%E2%80%93Najjar_syndrome)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Crigler](https://en.wikipedia.org/wiki/Crigler%E2%80%93Najjar_syndrome)

**ictère héréditaire de Dubin-Johnson**

Syn : *syndrome de Dubin-Johnson*

TG : · ictère

· maladie héréditaire

· maladie métabolique

**EN** : *Dubin-Johnson disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC0DL7FZ-9>

**ictère héréditaire de Gilbert**

Syn : · *maladie de Gilbert*  
· *cholémie familiale*

TG : · ictère  
· maladie héréditaire

Le syndrome de Gilbert (appelé aussi maladie de Gilbert) est une anomalie génétique du métabolisme de la bilirubine entraînant une augmentation de son taux dans le sang (hyperbilirubinémie). (Wikipédia)

EN : *Gilbert disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDK10NVJ-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Gilbert](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Gilbert)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gilbert%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gilbert%27s_syndrome)

**ictère héréditaire de Rotor**

Syn : *maladie de Rotor*

TG : · ictère  
· maladie héréditaire  
· pathologie des voies biliaires  
· pathologie du foie

Le syndrome de Rotor, également appelé hyperbilirubinémie de type Rotor, est une maladie congénitale autosomique récessive rare et relativement bénigne, d'origine inconnue. (Wikipédia)

EN : *Rotor disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T9L0CKN1-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Rotor](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Rotor)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rotor\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rotor_syndrome)

**idée suicidaire**

TG : suicide

L'idée suicidaire est la représentation que se fait un individu du recours au suicide comme solution possible à une situation qu'il estime insatisfaisante ou comme remède radical au désespoir qu'il éprouve. (Wikipédia)

EN : *suicide ideation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPZ81P5X-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/d%C3%A9suicidaire>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Suicidal\\_ideation](https://en.wikipedia.org/wiki/Suicidal_ideation)

*idiophagédénisme*

→ **pyodermite phagédénique**

**idiosyncrasie**

TG : immunopathologie

TS : syndrome DRESS

L'idiosyncrasie (du grec ancien ἰδiosis / idiosunkrasia (« tempérament particulier », dérivé de ἴδιος / ídios (« propre », « particulier », σύν / sún (« avec »), et κράσις / krásis (« mélange »)) est le comportement particulier, la "personnalité psychique", propre d'un individu. (Wikipédia)

EN : *idiosyncrasy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZRS6VRGX-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Idiosyncrasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Idiosyncrasy>

**iléite**

TG : · inflammation  
· pathologie de l'intestin

EN : *ileitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZNJL7R7Q-K>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Ileitis>

**iléus**

TG : pathologie de l'intestin

L'iléus paralytique est une hypomotricité intestinale d'origine fonctionnelle. Il peut aller jusqu'à un arrêt total du transit. (Wikipédia)

EN : *ileus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V60PWSSP-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q738153>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Il%C3%A9us\\_paralytique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Il%C3%A9us_paralytique)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ileus>

**iléus biliaire**

TG : · pathologie de l'intestin  
· pathologie des voies biliaires

EN : *biliary ileus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3XW29VB-7>

**iléus méconial**

TG : · pathologie de l'intestin  
· pathologie du nouveau-né

Iléus méconial ou meconium ileus pour les anglo-saxons est une occlusion intestinale du nouveau-né, due à l'arrêt du méconium dans l'iléon terminal ; c'est la manifestation la plus précoce et la plus grave de la mucoviscidose. (Wikipédia)

EN : *meconium ileus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PVCWCHQW-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Il%C3%A9us\\_m%C3%A9conial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Il%C3%A9us_m%C3%A9conial)

**iléus transitoire du nouveau-né**

TG : · pathologie de l'intestin  
· pathologie du nouveau-né

EN : *transitory ileus of new-born*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R91JGPL2-V>

**illusion visuelle**

TG : pathologie du système nerveux central

On appelle illusion d'optique une perception visuelle qui s'oppose à l'expérience de la réalité qu'on peut avoir par ailleurs. (Wikipédia)

EN : *optical illusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LH30QVKN-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Illusion\\_d%27optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Illusion_d%27optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Optical\\_illusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Optical_illusion)

**iminoglycinurie**

TG : · aminoacidopathie  
· tubulopathie

EN : *iminoglycinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NPK6R515-Z>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Iminoglycinuria>

**immunocytome**

TG : lymphome

EN : *immunocytoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VX9FR58T-Q>**immunodéficit**Syn : *déficit immunitaire*

TG : immunopathologie

TS : · agammaglobulinémie

- agammaglobulinémie de Bruton
- agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin
- déficit d'adhérence leucocytaire
- déficit en complément
- déficit génétique du complément
- immunodéficit combiné
- immunodéficit combiné sévère
- immunodéficit commun variable
- immunodéficit héréditaire DiGeorge
- lymphocytophtisie de Glanzmann
- maladie de Chediak
- SIDA
- syndrome d'Omenn
- syndrome de Kostmann
- syndrome de Nezelof
- syndrome de Wiskott-Aldrich
- syndrome WHIM

L'immunodéficiencia (ou immunodépression) caractérise un état dans lequel une personne voit ses systèmes immunitaires affaiblis. (Wikipédia)

EN : *immune deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQ78NT00-6>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Immunod%C3%A9ficiency>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Immunodeficiency>**immunodéficit combiné**

TG : · immunodéficit

- maladie héréditaire

EN : *combined immune deficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MV0MMSMP-W>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Combined\\_immunodeficiencies](https://en.wikipedia.org/wiki/Combined_immunodeficiencies)**immunodéficit combiné sévère**

TG : · immunodéficit

- maladie congénitale
- maladie héréditaire

EN : *severe combined immunodeficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJMJNMF1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1334408>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Severe\\_combined\\_immunodeficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_combined_immunodeficiency)**immunodéficit commun variable**Syn : *déficit immunitaire commun variable*

TG : · immunodéficit

- immunoglobulinopathie

EN : *common variable immunodeficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK3SDF6P-M>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1472818>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Common\\_variable\\_immunodeficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Common_variable_immunodeficiency)**immunodéficit héréditaire DiGeorge**Syn : *syndrome vélocardiofacial*

TG : · cardiopathie congénitale

- dysmorphie faciale
- fente palatine
- immunodéficit
- maladie congénitale
- maladie héréditaire
- pathologie des parathyroïdes
- pathologie du thymus
- syndrome complexe
- trouble de l'apprentissage

La micro délétion 22q11, appelé aussi communément syndrome de DiGeorge ou syndrome velo-cardio-facial, est une pathologie en rapport avec une micro délétion de la région appelée DiGeorge chromosomal region, ou DGCR, située sur le locus 22q11 du chromosome 22, et qui entraîne la perte du gène TBX1 . (Wikipédia)

EN : *DiGeorge syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0JB9FMQ-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q525642>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Microd%C3%A9l%C3%A9tion\\_22q11](https://fr.wikipedia.org/wiki/Microd%C3%A9l%C3%A9tion_22q11)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/DiGeorge\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/DiGeorge_syndrome)**immunoglobulinémie**Syn : *hypergammaglobulinémie*

TG : · anomalie biologique

- immunoglobulinopathie

TS : · gammopathie monoclonale

- purpura de Waldenström

EN : *immunoglobulinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WW3LFKQL-W>*immunoglobulinémie monoclonale*→ **gammopathie monoclonale***immunoglobulinémie monoclonale bénigne*→ **gammopathie monoclonale bénigne***immunoglobulinémie monoclonale maligne*→ **gammopathie monoclonale maligne****immunoglobulinopathie**

TG : immunopathologie

TS : · agammaglobulinémie

- agammaglobulinémie de Bruton
- agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin
- cryoglobulinémie
- immunodéficit commun variable
- immunoglobulinémie
- lymphocytophtisie de Glanzmann
- macroglobulinémie
- maladie des chaînes lourdes
- myélome
- syndrome POEMS

EN : *immunoglobulinopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJ3HX6TC-D>

## immunopathologie

- TG : maladie  
 TS : · allergie  
 · ataxie télangiectasie  
 · dysglobulinémie  
 · endophtalmie phacoanaphylactique  
 · hypersensibilité  
 · idiosyncrasie  
 · immunodéficit  
 · immunoglobulinopathie  
 · inflammation  
 · isoimmunisation  
 · lymphohistiocytose hémophagocytaire  
 · maladie auto-immune  
 · maladie coeliaque  
 · maladie des agglutinines froides  
 · maladie des leucocytes  
 · maladie du greffon contre l'hôte  
 · néphropathie glomérulaire à IgA  
 · syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E  
 · syndrome d'hyperimmunoglobulinémie M  
 · syndrome de Katayama  
 · syndrome de Nimègue

L'immunopathologie est une branche de la biologie médicale consistant en l'analyse de liquides biologiques dans le but d'étudier le fonctionnement du système immunitaire et ainsi caractériser l'origine des maladies immunitaires. (Wikipédia)

EN : [immunopathology](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DWZ6Z6N8-Q>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Immunopathologie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Immunopathology>

## immunorestauration

- TG : inflammation  
 TS : syndrome de restauration immunitaire  
 EN : [immune reconstitution](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKV7DG7V-G>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Immune\\_reconstitution\\_inflammatory\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Immune_reconstitution_inflammatory_syndrome)

*imperforation du canal lacrymal*

→ [atrésie du point lacrymal](#)

## impétigo

- TG : · bactériose  
 · pathologie de la peau

L'impétigo est une infection cutanée superficielle bactérienne, due à un streptocoque (*Streptococcus pyogenes*) et/ou à un staphylocoque (*Staphylococcus aureus*). (Wikipédia)

EN : [impetigo](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFVP4MRQ-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q28971>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Imp%C3%A9tigo>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Impetigo>

## impuissance

- TG : pathologie de l'érection  
 TA : syndrome de Leriche

L'impuissance sexuelle ou dysfonction érectile consiste dans l'impossibilité fréquente, sinon définitive, d'obtenir une érection valable et durable, et se caractérise souvent aussi par une éjaculation précoce pour les uns et par une absence d'éjaculation pour les autres. (Wikipédia)

EN : [impotence](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKJ82PQD-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q184674>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Impuissance>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erectile\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Erectile_dysfunction)

*incapacité*

→ [handicap](#)

## incompétence vélopharyngée

- Syn : · [hypernasalité](#)  
 · [rhinolalie](#)  
 TG : · pathologie du pharynx  
 · trouble de l'articulation de la parole  
 · trouble de la communication

EN : [velopharyngeal insufficiency](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W679RMQM-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Velopharyngeal\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Velopharyngeal_insufficiency)

## incontinence anale

- Syn : [incontinence anorectale](#)  
 TG : pathologie anorectale  
 TS : encoprésie

Le terme d'incontinence fécale désigne le fait d'être incapable de maîtriser ses déjections. Elle peut résulter d'une colostomie consécutive à un traitement du cancer de l'anus ou d'un relâchement sphinctérien, le plus souvent dû à l'âge. (Wikipédia)

EN : [anal incontinence](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQXJBG9K-F>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence\\_f%C3%A9cale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence_f%C3%A9cale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fecal\\_incontinence](https://en.wikipedia.org/wiki/Fecal_incontinence)

*incontinence anorectale*

→ [incontinence anale](#)

*incontinence d'urgence*

→ [incontinence urinaire par impériosité](#)

**incontinence urinaire**

TG : · pathologie des voies urinaires  
· trouble de la miction

TS : · énurésie  
· incontinence urinaire d'effort  
· incontinence urinaire par impériosité

L'incontinence urinaire se définit par une perte accidentelle ou involontaire d'urine par l'urètre. Cette affection touche aussi bien les hommes que les femmes, et l'origine est souvent multifactorielle. (Wikipédia)

EN : [urinary incontinence](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMBRH7VN-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q281490>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence\\_urinaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence_urinaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary\\_incontinence](https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary_incontinence)

**incontinence urinaire d'effort**

Syn : *incontinence urinaire effort*

TG : incontinence urinaire

L'incontinence urinaire d'effort, caractérisée par une fuite involontaire d'urine par l'urètre (le méat urétral), survenant à l'occasion d'un effort physique, à la toux et aux éternuements. (Wikipédia)

EN : [urinary stress incontinence](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PR015H7D-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Stress\\_incontinence](https://en.wikipedia.org/wiki/Stress_incontinence)

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence\\_urinaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinence_urinaire)

*incontinence urinaire d'urgence*

→ [incontinence urinaire par impériosité](#)

*incontinence urinaire effort*

→ [incontinence urinaire d'effort](#)

**incontinence urinaire par impériosité**

Syn : · *incontinence d'urgence*  
· *incontinence urinaire d'urgence*  
· *incontinence urinaire par urgenterie*  
· *incontinence urinaire par urgence mictionnelle*

TG : incontinence urinaire

EN : [urge urinary incontinence](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DDB2KGDGK-F>

*incontinence urinaire par urgence mictionnelle*

→ [incontinence urinaire par impériosité](#)

*incontinence urinaire par urgenterie*

→ [incontinence urinaire par impériosité](#)

**incontinentia pigmenti**

Syn : *syndrome de Bloch-Sulzberger*

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie dentaire  
· pathologie du système nerveux  
· trouble de la pigmentation

L'incontinentia pigmenti ou syndrome de Bloch-Sulzberger, est une maladie génétique rare et mal connue dite « orpheline » de type héréditaire, qui affecte la peau, les dents, les yeux et le système nerveux central. (Wikipédia)

EN : [incontinentia pigmenti](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FSSTTC7P-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinentia\\_pigmenti](https://fr.wikipedia.org/wiki/Incontinentia_pigmenti)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Incontinentia\\_pigmenti](https://en.wikipedia.org/wiki/Incontinentia_pigmenti)

**inégalité de longueur des membres inférieurs**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

Une inégalité de longueur des membres inférieurs désigne un état caractérisé par le fait que les membres inférieurs d'un patient mesurent des longueurs significativement différentes. (Wikipédia)

EN : [limb length inequality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SN7FX5MT-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/In%C3%A9galit%C3%A9\\_de\\_longueur\\_des\\_membres\\_inf%C3%A9rieurs](https://fr.wikipedia.org/wiki/In%C3%A9galit%C3%A9_de_longueur_des_membres_inf%C3%A9rieurs)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Unequal\\_leg\\_length](https://en.wikipedia.org/wiki/Unequal_leg_length)

**inertie utérine**

TG : pathologie de l'accouchement

EN : [uterine inertia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQXMXV9MG-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_atony](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_atony)

**infarctus**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

TS : · infarctus du myocarde  
· infarctus du rein  
· infarctus mésentérique  
· infarctus splénique

Un infarctus est défini par l'arrêt brutal de la vascularisation d'une zone, constituant un foyer circonscrit d'ischémie (mise hors de la circulation). (Wikipédia)

EN : [infarct](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7BMG4RV-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Infarctus>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Infarction>

*infarctus de la rate*

→ [infarctus splénique](#)

**infarctus du myocarde**

- TG : · cardiomyopathie  
· cardiopathie coronaire  
· infarctus

TS : syndrome postinfarctus du myocarde

L'infarctus du myocarde (IDM étant une abréviation courante) est une nécrose (mort de cellules) d'une partie du muscle cardiaque secondaire due à un défaut d'apport sanguin (ischémie) dans le cadre de la maladie coronarienne. (Wikipédia)

EN : [myocardial infarction](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCBGVNLS-1>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12152>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Infarctus\\_du\\_myocarde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infarctus_du_myocarde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Myocardial\\_infarction](https://en.wikipedia.org/wiki/Myocardial_infarction)

**infarctus du rein**

- TG : · infarctus  
· pathologie du rein

EN : [renal infarction](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7RV9PHN-H>

*infarctus intestinal*

→ [infarctus mésentérique](#)

**infarctus mésentérique**

- Syn : *infarctus intestinal*  
TG : · infarctus  
· pathologie de l'intestin

EN : [mesenteric infarction](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0VX4QPX-H>

**infarctus splénique**

- Syn : *infarctus de la rate*  
TG : · infarctus  
· pathologie de la rate  
· pathologie du système lymphatique

EN : [splenic infarct](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T28FR1BZ-L>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Splenic\\_infarction](https://en.wikipedia.org/wiki/Splenic_infarction)

**infection**

- TG : maladie  
TS : · abcès  
· angine de Ludwig  
· bactériose  
· diarrhée du voyageur  
· hypopyon  
· infection à prion  
· infection alimentaire  
· infection communautaire  
· infection de la plèvre  
· infection mixte  
· infection nosocomiale  
· infection oculaire  
· infection opportuniste  
· infection pulmonaire  
· infection respiratoire  
· infection urinaire  
· intertrigo  
· kuru  
· lèpre  
· maladie à prions  
· maladie contagieuse  
· maladie présumée virale  
· maladie sexuellement transmissible  
· mycose  
· panophtalmie  
· parasitose  
· primo-infection  
· réinfection  
· septicémie  
· surinfection  
· syndrome de restauration immunitaire  
· syndrome oculourétrosynovial  
· syndrome septique  
· urétrite  
· virose  
· zoonose

Une maladie infectieuse est une maladie provoquée par la transmission d'un micro-organisme ou d'un agent infectieux : virus, bactérie, parasite, champignon, protozoaires. (Wikipédia)

EN : [infectious disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKZW89Q9-M>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_infectieuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_infectieuse)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Infection>

*infection à 2019-nCoV*

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

**infection à prion**

- TG : infection  
EN : [prion infection](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RTZRQ2T6-W>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Prion\\_\(prot%C3%A9ine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prion_(prot%C3%A9ine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prion>

*infection à SARS-Cov2*

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

infection à SARSCoV-2

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

### infection alimentaire

TG : · infection  
· pathologie de l'appareil digestif

EN : *alimentary infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TM3L817D-5>

infection au coronavirus (SARS-CoV-2)

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

infection au coronavirus SARS-CoV-2

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

infection au nouveau Coronavirus (SARS-CoV-2)

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

### infection communautaire

TG : infection

Une infection communautaire est une infection survenant en dehors d'un établissement de santé, par opposition à une infection nosocomiale. (Wikipédia)

EN : *community acquired infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7QX8VFM-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection\\_communautaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection_communautaire)

### infection de la plèvre

TG : · infection  
· pathologie de la plèvre

EN : *pleura infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPSMHTTJ-C>

infection humaine à coronavirus 2019

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

### infection mixte

TG : infection

EN : *mixed infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0J6CRC3-M>

### infection nosocomiale

TG : infection

Une infection nosocomiale est une infection contractée dans un établissement de santé. Le terme « nosocomial » vient du grec *nosos*, maladie et de *komein* soigner, qui forment le mot *nosokomeion*, hôpital. (Wikipédia)

EN : *nosocomial infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCCRHSSP-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection\\_nosocomiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection_nosocomiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hospital-acquired\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Hospital-acquired_infection)

### infection oculaire

TG : · infection  
· pathologie de l'oeil

EN : *eye infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4D47SN9-S>

### infection opportuniste

TG : infection

En médecine humaine ou vétérinaire, on appelle maladie opportuniste une maladie due à des germes habituellement peu agressifs mais qui sont susceptibles de provoquer de graves complications en affectant des personnes ayant un système immunitaire très affaibli, comme les personnes subissant une greffe d'organe, une chimiothérapie ou atteintes du SIDA. (Wikipédia)

EN : *opportunistic infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WCV5K7VM-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q835718>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_opportuniste](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_opportuniste)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Opportunistic\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Opportunistic_infection)

### infection pulmonaire

TG : · infection  
· pathologie des poumons

TS : syndrome pulmonaire à Hantavirus

EN : *lung infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K9DVQ4W6-6>

### infection respiratoire

TG : · infection  
· pathologie de l'appareil respiratoire

TS : syndrome du cil immobile

EN : *respiratory system infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7TMP9RK-4>

### infection urinaire

TG : · infection  
· pathologie des voies urinaires

TS : syndrome de la poche urinaire violette

Une infection urinaire est définie par la colonisation des urines par des bactéries, ce qui se traduit le plus souvent par des signes infectieux urinaires. (Wikipédia)

EN : *urinary tract infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCPK0RRZ-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection\\_urinaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection_urinaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary\\_tract\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary_tract_infection)

### infiltrat de la rétine

Syn : *infiltrat rétinien*

TG : rétinopathie

EN : *retinal infiltrate*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3NB3X0Q-5>

*infiltrat rétinien*

→ [infiltrat de la rétine](#)

**infiltration lymphocytaire cutanée de Jessner-Kanof**

TG : hémato dermatie  
 EN : *Jessner-Kanof lymphocytic infiltration*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TB1V6R83-B>

*infirmité motrice*

→ [handicap moteur](#)

**infirmité motrice cérébrale**

Syn : *encéphalopathie infantile*  
 TG : pathologie de l'encéphale  
 TS : hémiplégié infantile

L'infirmité motrice d'origine cérébrale (IMC ou IMOC) a été définie en 1955 par le professeur Guy Tardieu comme étant une infirmité motrice due à des lésions survenues durant la période périnatale. (Wikipédia)

EN : *cerebral palsy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W8V708Z7-6>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q210427>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Infirmite%C3%A9\\_motrice\\_%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infirmite%C3%A9_motrice_%C3%A9r%C3%A9brale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_palsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_palsy)

**inflammation**

TG : immunopathologie  
 TA : · péripneumonie  
 · veine rénale gauche circumaortique  
 · zona ophtalmique  
 TS : · funiculite  
 · hypophysite  
 · iléite  
 · immunorestauration  
 · inflammation périvésicale  
 · jéjunite  
 · kératite  
 · kératoconjonctivite  
 · névrite  
 · périhépatite  
 · phlegmon  
 · prostatite  
 · sérome  
 · syndrome autoinflammatoire  
 · syndrome de réponse inflammatoire systémique

L'inflammation est la réaction du système immunitaire stéréotypée du corps à une agression externe (infection, trauma, brûlure, allergie, etc) ou interne (cellules cancéreuses). (Wikipédia)

EN : *inflammation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMRXWQCX-V>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Inflammation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Inflammation>

**inflammation périvésicale**

TG : · inflammation  
 · pathologie de la vessie  
 EN : *perivesical inflammation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRVP10SC-3>

**iniencéphalie**

TG : · anomalie de fermeture du tube neural  
 · maladie congénitale  
 EN : *iniencephalus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QCWS518D-G>

**insertion chromosomique**

TG : chromosome anormal  
 L'insertion est une mutation génétique caractérisée par l'enchâssement de matériel génétique dans un chromosome. (Wikipédia)  
 EN : *chromosome insertion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PDS1R5SSR-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insertion\\_\(g%C3%A9n%C3%A9tique\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insertion_(g%C3%A9n%C3%A9tique))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Insertion\\_\(genetics\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Insertion_(genetics))

**insomnie**

TG : trouble du sommeil  
 TS : insomnie familiale fatale  
 L'insomnie définit le plus souvent des problèmes de sommeil chez un individu. Ce terme est créé au XVIe siècle sur la base du latin insomnia (du latin somniculus, « état de celui qui dort ») et signifie stricto sensu la privation de sommeil. (Wikipédia)

EN : *insomnia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B7C6TNQG-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1869874>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Insomnie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Insomnia>

**insomnie familiale fatale**

TG : · insomnie  
 · maladie à prions  
 · maladie héréditaire  
 L'insomnie fatale familiale (IFF) est une encéphalopathie spongiforme transmissible (EST) humaine à transmission autosomique dominante liée à une anomalie du gène de la protéine PrPC. (Wikipédia)

EN : *fatal familial insomnia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M76LFNL3-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q862872>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Insomnie\\_fatale\\_familiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insomnie_fatale_familiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fatal\\_insomnia](https://en.wikipedia.org/wiki/Fatal_insomnia)

*instabilité articulaire*

→ [hyperlaxité articulaire](#)

**insuffisance aortique**

TG : insuffisance valvulaire  
 L'insuffisance aortique (IA), parfois appelée régurgitation aortique ou fuite aortique, est une maladie valvulaire cardiaque correspondant à un défaut d'étanchéité des valves aortiques du cœur qui provoque un flux sanguin rétrograde au cours de la diastole, de l'aorte vers le ventricule gauche. (Wikipédia)  
 EN : *aortic regurgitation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1QWQ7DV-0>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_aortique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_aortique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic_insufficiency)



**insuffisance cardiaque**

TG : cardiopathie

L'insuffisance cardiaque (IC) ou défaillance cardiaque correspond à un état dans lequel une anomalie de la fonction cardiaque est responsable de l'incapacité du myocarde à assurer un débit cardiaque suffisant pour couvrir les besoins énergétiques de l'organisme. (Wikipédia)

EN : *heart failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZS6QQCSC-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q181754>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_cardiaque\\_chez\\_l%27humain](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_cardiaque_chez_l%27humain)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heart\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Heart_failure)

insuffisance convergence

→ **insuffisance de convergence**

insuffisance corticosurrénalienne

→ **hypocorticisme****insuffisance de convergence**Syn : *insuffisance convergence*

TG : trouble de la motilité oculaire

EN : *convergence insufficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRHX6BWM-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5166383>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Convergence\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Convergence_insufficiency)

**insuffisance des veine perforantes du mollet**

TG : insuffisance veineuse

EN : *perforating vein incompetence of the calf*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q30FV5T3-M>**insuffisance du greffon**

TG : maladie

EN : *graft failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSSKXMVR-R>**insuffisance hépatique**

TG : pathologie du foie

TS : · protoporphyrie

· syndrome hépatopulmonaire

· syndrome hépatorénal

L'insuffisance hépato-cellulaire est le défaut de fonctionnement normal du foie. (Wikipédia)

EN : *liver failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQ1ZQ8G5-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q970208>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_h%C3%A9pato-cellulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_h%C3%A9pato-cellulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_failure)

**insuffisance hypothalamique**

TG : pathologie de l'hypothalamus

TS : · dysplasie olfactogénitale

· syndrome diencephalique

EN : *hypothalamic insufficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q204FVRM-6>**insuffisance intestinale**

TG : pathologie de l'intestin

EN : *intestinal failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R32PG95Z-0>**insuffisance médullaire**

TG : hémopathie

TS : anémie hypoplasique

Les insuffisances médullaires constituent un groupe d'affections dans lesquelles la moelle osseuse, tout en ayant à sa disposition tous les matériaux requis pour l'hématopoïèse, ne parvient pas à produire des cellules sanguines en quantité suffisante pour compenser des pertes normales ou excessives. (Wikipédia)

EN : *bone marrow failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX7SZ2TQ-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_m%C3%A9dullaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_m%C3%A9dullaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_marrow\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_marrow_failure)

**insuffisance mitrale**

TG : insuffisance valvulaire

L'insuffisance mitrale (ou fuite mitrale ou régurgitation mitrale) est une des maladies les plus fréquentes parmi les pathologies des valves cardiaques chez l'Humain et quelques autres espèces animales. (Wikipédia)

EN : *mitral regurgitation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPWZZ3QR-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_mitrale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_mitrale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral_insufficiency)

**insuffisance ovarienne**

TG : pathologie des ovaires

EN : *ovarian failure*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z40TKFZL-K>**insuffisance pancréatique exocrine**

TG : pathologie du pancréas

TS : syndrome de Shwachman-Diamond

EN : *exocrine pancreas insufficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPTNSHS2-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Exocrine\\_pancreatic\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Exocrine_pancreatic_insufficiency)**insuffisance placentaire**

TG : pathologie du placenta

EN : *placental insufficiency*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSC8VD87-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2099138>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Placental\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Placental_insufficiency)

**insuffisance pulmonaire**

TG : insuffisance valvulaire

EN : *pulmonary regurgitation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H4XRDF1H-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_insufficiency)

**insuffisance rénale**

- TG : pathologie du rein  
 TS : · dermatopathie fibreuse néphrogénique  
 · insuffisance rénale aiguë  
 · insuffisance rénale chronique  
 · nécrose tubulaire aiguë  
 · néphropathie chronique  
 · syndrome hémolytique et urémique  
 · syndrome hépatorénal  
 · urémie

L'insuffisance rénale peut être soit : une insuffisance rénale aiguë ; soit : une insuffisance rénale chronique. (Wikipédia)

- EN : *renal failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6DHWN5N-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_r%C3%A9nale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_r%C3%A9nale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney_failure)

**insuffisance rénale aiguë**

TG : insuffisance rénale

L'insuffisance rénale aiguë (IRA) est l'état pathologique résultant de la baisse brutale du débit de filtration glomérulaire, d'une rétention des déchets azotés (urée, créatinine), d'une oligurie qui est fréquente mais non obligatoire. (Wikipédia)

- EN : *acute renal failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1HRPL0X-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_r%C3%A9nale\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_r%C3%A9nale_aigu%C3%AB)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_kidney\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_kidney_injury)

**insuffisance rénale chronique**

TG : insuffisance rénale

L'insuffisance rénale chronique se caractérise par une altération irréversible du système de filtration glomérulaire, de la fonction tubulaire et endocrine des reins. (Wikipédia)

- EN : *chronic renal failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0CGL7H9-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_r%C3%A9nale\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_r%C3%A9nale_chronique)

**insuffisance respiratoire**

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TS : · choc septique par pneumopathie  
 · hypoventilation alvéolaire  
 · insuffisance respiratoire aiguë  
 · insuffisance respiratoire hypoxémique  
 · syndrome de Wilson et Mikity

En médecine, l'insuffisance respiratoire désigne l'incapacité de l'appareil respiratoire à assumer correctement sa fonction, à savoir l'hématose. (Wikipédia)

- EN : *respiratory failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSB12WL9-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q767485>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_respiratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_respiratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory_failure)

**insuffisance respiratoire aiguë**

- TG : insuffisance respiratoire  
 EN : *acute respiratory insufficiency*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P18BBRBD-P>

**insuffisance respiratoire hypoxémique**

- TG : insuffisance respiratoire  
 EN : *hypoxemic respiratory failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GF7792S6-2>

**insuffisance sphinctérienne urétrale**

- TG : pathologie de l'urètre  
 EN : *urethral sphincter insufficiency*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXMTM8G3-R>

**insuffisance surrénalienne**

- TG : pathologie des surrénales  
 TS : · adrénoleucodystrophie  
 · hypoaldostéronisme  
 · maladie d'Addison  
 · syndrome d'Allgrove  
 · syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale  
 · syndrome de Waterhouse-Friderichsen

L'insuffisance surrénalienne est un syndrome endocrinien comprenant un déficit de production par les glandes surrénaliennes en corticostéroïdes : (Wikipédia)

- EN : *adrenal insufficiency*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXQ7P3NM-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2507454>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_surr%C3%A9nalienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_surr%C3%A9nalienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal_insufficiency)

**insuffisance tricuspidienn**

TG : insuffisance valvulaire

L'insuffisance tricuspide (ou insuffisance tricuspidienn ou fuite tricuspide) est une atteinte de la valve tricuspide permettant le reflux du sang du ventricule droit vers l'atrium droit. (Wikipédia)

- EN : *tricuspid regurgitation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7QJ9J2-3>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_tricuspide](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_tricuspide)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tricuspid\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Tricuspid_insufficiency)

**insuffisance valvulaire**

- TG : cardiopathie valvulaire  
 TS : · insuffisance aortique  
 · insuffisance mitrale  
 · insuffisance pulmonaire  
 · insuffisance tricuspidienn

Une valve peut dysfonctionner de deux manières : elle peut ne pas s'ouvrir correctement, on parle de rétrécissement ou sténose ; elle peut ne pas se fermer correctement, on parle alors d'insuffisance ou fuite. (Wikipédia)

- EN : *valvular regurgitation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMR6GT8T-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Valvulopathie\\_cardiaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Valvulopathie_cardiaque)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Regurgitation\\_\(circulation\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Regurgitation_(circulation))

**insuffisance veineuse**

TG : pathologie des veines  
 TS : · insuffisance des veine perforantes du mollet  
 · insuffisance veineuse des membres inférieurs

L'insuffisance veineuse est un terme qui sert à désigner un déficit circulatoire veineux des membres inférieurs. (Wikipédia)

EN : *venous incompetence*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNH885PB-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance\\_veineuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Insuffisance_veineuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_venous\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_venous_insufficiency)

**insuffisance veineuse des membres inférieurs**

TG : insuffisance veineuse  
 EN : *venous incompetence of the lower limb*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSHKLGOX-Z>

**insuffisance ventriculaire**

TG : cardiopathie  
 TS : · insuffisance ventriculaire droite  
 · insuffisance ventriculaire gauche

EN : *ventricular failure*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G84GF2F1-4>

**insuffisance ventriculaire droite**

TG : insuffisance ventriculaire  
 TS : syndrome de Pickwick  
 EN : *right ventricular failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSJGJ8J4-G>

**insuffisance ventriculaire gauche**

TG : insuffisance ventriculaire  
 EN : *left ventricular failure*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7J348HF-H>

**insuffisance vertébrobasilaire**

TG : pathologie cérébrovasculaire  
 EN : *vertebrobasilar insufficiency*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TTS2H37Q-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11540874>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vertebrobasilar\\_insufficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Vertebrobasilar_insufficiency)

*insulino-résistance*

→ **insulinorésistance**

**insulinome**

TG : · endocrinopathie  
 · pathologie du pancréas endocrine  
 · tumeur bénigne  
 · tumeur sécrétante

Le nésioblastome, également appelé « insulinome », est une tumeur pancréatique langerhansienne. (Wikipédia)

EN : *insulinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJJH5MW1-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1501239>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9sioblastome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Insulinoma>

**insulinorésistance**

Syn : · *insulino-résistance*  
 · *résistance insuline*  
 TG : · maladie métabolique  
 · résistance des tissus cibles  
 TS : lepréchaunisme

On nomme résistance à l'insuline l'insensibilisation des récepteurs cellulaires membranaires à l'insuline. (Wikipédia)

EN : *insulin resistance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F493ZZC4-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9sistance\\_%C3%A0\\_l%27insuline](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9sistance_%C3%A0_l%27insuline)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Insulin\\_resistance](https://en.wikipedia.org/wiki/Insulin_resistance)

**insulite**

TG : pathologie du pancréas endocrine  
 EN : *insulitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS9VK845-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q922215>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Insulitis>

**intertrigo**

TG : · infection  
 · pathologie de la peau

L'intertrigo (du latin intertrigo, formé de inter, entre et tero, froter) est une dermatite (une inflammation de la peau) qui touche les plis cutanés, c'est-à-dire les surfaces inframammaires, axillaires, inguinales, interglutéales, périnéales, interdigitales, la commissure des lèvres, ou les plis de peau redondante chez les personnes obèses. (Wikipédia)

EN : *intertrigo*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PGHJC2LN-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Intertrigo>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Intertrigo>

**intolérance alimentaire**

TG : · maladie métabolique  
 · pathologie de l'intestin  
 TS : intolérance au fructose

L'intolérance alimentaire est un terme utilisé pour une grande variété de réponses physiologiques associées à des aliments particuliers. (Wikipédia)

EN : *food intolerance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQV5ZDCJ-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance\\_alimentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance_alimentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Food\\_intolerance](https://en.wikipedia.org/wiki/Food_intolerance)

**intolérance au fructose**

TG : · intolérance alimentaire  
 · maladie héréditaire

L'intolérance au fructose est un trouble souvent génétique dû à un déficit enzymatique. (Wikipédia)

EN : *fructose intolerance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZRTHT6F-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance\\_au\\_fructose](https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance_au_fructose)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fructose\\_intolerance](https://en.wikipedia.org/wiki/Fructose_intolerance)

**intolérance au glucose**

TG : hyperglycémie  
 TA : glucose

L'intolérance au glucose, ou tolérance abaissée au glucose (en anglais, IGT [Impaired Glucose Tolerance]) ou prédiabète (en anglais [prediabetes]), au même titre que l'hyperglycémie modérée à jeun (Impaired Fasting Glucose), est une maladie. (Wikipédia)

EN : [impaired glucose tolerance](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZQPHZ84-3>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance\\_au\\_glucose](https://fr.wikipedia.org/wiki/Intol%C3%A9rance_au_glucose)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prediabetes>

*intolérance héréditaire au fructose*

→ [fructosémie](#)

**intoxication**

TG : maladie  
 TS : · argyrie  
 · envenimation  
 · ergotisme  
 · intoxication alimentaire  
 · intoxication maternelle  
 · intoxication médicamenteuse  
 · mycotoxicose  
 · saturnisme  
 · surdosage  
 · syndrome du passeur de drogue

Une intoxication est un ensemble de troubles du fonctionnement de l'organisme dus à l'absorption d'une substance étrangère, dite toxique. (Wikipédia)

EN : [poisoning](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HXN38TQW-F>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Intoxication>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Poisoning>

**intoxication alimentaire**

TG : · intoxication  
 · pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · intoxication amnésique par fruits de mer  
 · intoxication paralysante par fruits de mer  
 · lathyrisme

Une intoxication alimentaire est une maladie, souvent infectieuse et accidentelle, contractée à la suite de l'ingestion de nourriture ou de boisson contaminées. (Wikipédia)

EN : [food poisoning](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JKQ5VMWZ-P>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Intoxication\\_alimentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Intoxication_alimentaire)

**intoxication amnésique par fruits de mer**

TG : intoxication alimentaire  
 EN : [amnesic shellfish poisoning](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K03TQLZK-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Amnesic\\_shellfish\\_poisoning](https://en.wikipedia.org/wiki/Amnesic_shellfish_poisoning)

**intoxication maternelle**

TG : intoxication  
 EN : [maternal poisoning](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMS8JKZG-X>

**intoxication médicamenteuse**

TG : intoxication

Une Intoxication médicamenteuse est une intoxication causée par un ou plusieurs médicaments. Elle peut être volontaire, dans le cadre d'une tentative de suicide, ou accidentelle. (Wikipédia)

EN : [drug intoxication](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPBT1TF-8>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Intoxication\\_m%C3%A9dicamenteuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Intoxication_m%C3%A9dicamenteuse)

**intoxication paralysante par fruits de mer**

TG : intoxication alimentaire  
 EN : [paralytic shellfish poisoning](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HV5Q1T8F-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Paralytic\\_shellfish\\_poisoning](https://en.wikipedia.org/wiki/Paralytic_shellfish_poisoning)

**invagination**

TG : maladie  
 EN : [intussusception](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LSZBJ09F-N>

**invagination intestinale**

TG : pathologie de l'intestin

Une invagination intestinale (ou intussusception intestinale) est l'incorporation d'un segment d'intestin dans la portion intestinale située plus en aval (à la manière du repliement d'une longue-vue télescopique). (Wikipédia)

EN : [intestinal intussusception](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5D3P4BV-4>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Invagination\\_intestinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Invagination_intestinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Intussusception\\_\(medical\\_disorder\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Intussusception_(medical_disorder))

**invasion épithéliale de la chambre antérieure**

TG : pathologie du segment antérieur  
 EN : [epithelial invasion of the anterior chamber](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBLK1G6P-5>

**inversion chromosomique**

TG : chromosome anormal  
 EN : [chromosome inversion](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZRS9HH1-H>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal\\_inversion](https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal_inversion)

**inversion paracentrique**

TG : chromosome anormal

La cassure a lieu sur un même bras (bras p ou bras q) du chromosome, puis comme pour l'inversion péricentrique, rotation et réparation. (Wikipédia)

EN : [paracentric inversion](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLMGWRBW-G>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cassure\\_chromosomique#Inversion\\_paracentrique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cassure_chromosomique#Inversion_paracentrique)

### inversion péricentrique

TG : chromosome anormal

Une cassure a lieu de part et d'autre du centromère suivi d'une rotation du fragment à 180° puis réparation. Cette inversion change l'index centromérique et peut donc être visualisée sur un caryotype. (Wikipédia)

EN : [pericentric inversion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZLZ683S-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cassure\\_chromosomique#Inversion\\_p%C3%A9ricentrique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cassure_chromosomique#Inversion_p%C3%A9ricentrique)

### inversion utérine

TG : pathologie de l'utérus

Une inversion utérine est une complication de l'accouchement potentiellement fatale, avec un taux de survie maternel d'environ 85%. (Wikipédia)

EN : [uterine inversion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFPSLF39-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7902651>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Inversion\\_ut%C3%A9rine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Inversion_ut%C3%A9rine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_inversion](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_inversion)

### inversion ventriculaire

TG : · cardiopathie congénitale  
 · maladie congénitale

EN : [ventricular inversion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7WN9WT2-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_inversion](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_inversion)

### iodide

TG : dermatose bulleuse

TS : iodide végétante

EN : [iododerma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M10NK6N4-4>

### iodide végétante

TG : iodide

EN : [vegetating iododerma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NWM2PBL5-N>

*iridocyclite*

→ **uvéïte antérieure**

### iridodialyse

TG : pathologie de l'uvée

EN : [iridodialysis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RT9TG8NR-D>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Iridodialysis>

### iridoschisis

TG : pathologie de l'uvée

EN : [iridoschisis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGH12M7B-H>

### iritis

TG : pathologie de l'uvée

EN : [iritis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1FXTX8Q-9>

### ischémie

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

TS : · cardiopathie coronaire  
 · ischémie de l'encéphale  
 · ischémie de la moelle épinière  
 · ischémie de la rétine  
 · ischémie du foie  
 · ischémie du membre inférieur  
 · ischémie du muscle strié  
 · ischémie du nerf optique  
 · ischémie du rein  
 · ischémie intestinale  
 · syndrome d'ischémie-reperfusion

Une ischémie (prononcer /is.ke.mi/ ; du grec ancien ἰσχω, *ískhō* (« tenir ») et αἷμα, *haîma* (« sang »)) est la diminution de l'apport sanguin artériel à un organe. (Wikipédia)

EN : [ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKRC0C3R-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q188151>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Isch%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ischemia>

### ischémie de l'encéphale

TG : · ischémie  
 · pathologie cérébrovasculaire  
 · pathologie de l'encéphale

Les accidents ischémiques sont dus à l'occlusion d'une artère cérébrale ou à destination cérébrale (carotides internes ou vertébrales). (Wikipédia)

EN : [brain ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0Z3M0V4-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4862390>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_vasculaire\\_c%C3%A9r%C3%A9bral#Isch%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_vasculaire_c%C3%A9r%C3%A9bral#Isch%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_ischemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_ischemia)

### ischémie de la moelle épinière

TG : · ischémie  
 · pathologie de la moelle épinière

EN : [spinal cord ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJK6LP4X-2>

### ischémie de la rétine

TG : · ischémie  
 · rétinopathie

EN : [retinal ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KHZP8SGF-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ocular\\_ischemic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ocular_ischemic_syndrome)

### ischémie du foie

Syn : *ischémie hépatique*

TG : · ischémie  
 · pathologie du foie

EN : [liver ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQ2NCMLT-D>

### ischémie du membre inférieur

TG : [ischémie](#)

L'ischémie aiguë de membre est une pathologie d'un membre provoquée par l'occlusion brutale de l'axe artériel et ainsi, une urgence vasculaire à pronostic vital engagé (mortalité : 20 %). (Wikipédia)

EN : [lower limb ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S31WMJL2-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Isch%C3%A9mie\\_aigu%C3%AB\\_de\\_membre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Isch%C3%A9mie_aigu%C3%AB_de_membre)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_limb\\_ischaemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_limb_ischaemia)

### ischémie du muscle strié

TG : · [ischémie](#)  
· [pathologie du muscle strié](#)

EN : [striated muscle ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X34WG2WM-7>

*ischémie du myocarde*

→ [cardiopathie coronaire](#)

### ischémie du nerf optique

TG : · [ischémie](#)  
· [pathologie de l'oeil](#)  
· [pathologie des nerfs crâniens](#)  
TA : [nerf optique](#)

La neuropathie optique ischémique antérieure, ou NOIA, est une atteinte oculaire due à une ischémie de la tête du nerf optique (son extrémité visible au fond d'œil). (Wikipédia)

EN : [optic nerve ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NF19SFL0-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_optique\\_isch%C3%A9mique\\_ant%C3%A9rieure](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_optique_isch%C3%A9mique_ant%C3%A9rieure)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anterior\\_ischemic\\_optic\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Anterior_ischemic_optic_neuropathy)

### ischémie du rein

Syn : *ischémie rénale*

TG : · [ischémie](#)  
· [pathologie du rein](#)

EN : [kidney ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VH7VBWWQ-8>

*ischémie hépatique*

→ [ischémie du foie](#)

### ischémie intestinale

Syn : *ischémie mésentérique*

TG : · [ischémie](#)  
· [pathologie de l'intestin](#)

L'ischémie mésentérique est la conséquence du rétrécissement d'une artère à destinée digestive. Il peut se manifester par un angor mésentérique (douleur oppressante) et se compliquer d'un infarctus. (Wikipédia)

EN : [intestinal ischemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGSD88HH-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Isch%C3%A9mie\\_m%C3%A9senterique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Isch%C3%A9mie_m%C3%A9senterique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mesenteric\\_ischemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Mesenteric_ischemia)

*ischémie mésentérique*

→ [ischémie intestinale](#)

*ischémie myocardique*

→ [cardiopathie coronaire](#)

*ischémie rénale*

→ [ischémie du rein](#)

*ischioPAGE*

→ [jumeau ischiopage](#)

### isochromosome

TG : [chromosome anormal](#)

EN : [isocromosoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXNFDBV3-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Isochromosome>

### isoimmunisation

Syn : *alloimmunisation*

TG : [immunopathologie](#)

TS : [isoimmunisation foetomaternelle](#)

EN : [isoimmunization](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKGVKS7V-S>

### isoimmunisation foetomaternelle

TG : · [isoimmunisation](#)  
· [pathologie du fœtus](#)

EN : [maternal-fetal incompatibility](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4CRQ2T7-5>

# J

---

## jéjunite

TG : · inflammation  
· pathologie de l'intestin

EN : *jejunitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQDQJDKP-3>

---

## jeu pathologique

TG : trouble du contrôle des impulsions

Le jeu pathologique (aussi nommé jeu compulsif, jeu excessif ou ludomanie) est une forte addiction compulsive aux jeux et paris malgré les conséquences négatives ou le désir d'arrêter. (Wikipédia)

EN : *pathological gambling*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8MKF3K3-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q748309>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Jeu\\_pathologique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Jeu_pathologique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Problem\\_gambling](https://en.wikipedia.org/wiki/Problem_gambling)

---

## jumeau craniopage

TG : jumeau siamois

EN : *craniopagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDPM1ZDN-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Craniopagus\\_twins](https://en.wikipedia.org/wiki/Craniopagus_twins)

---

## jumeau hétéropage

Syn : *hétéropage*

TG : jumeau siamois

EN : *heteropagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KF22F97K-1>

---

## jumeau ischiopage

Syn : *ischiopage*

TG : jumeau siamois

EN : *ischiopagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LS6JG5ZG-R>

---

## jumeau omphalopage

Syn : *omphalopage*

TG : jumeau siamois

EN : *omphalopagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T55JTLTV-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Conjoined\\_twins](https://en.wikipedia.org/wiki/Conjoined_twins)

---

## jumeau pygopage

Syn : *pygopage*

TG : jumeau siamois

EN : *pygopagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PD22HFSF-4>

---

## jumeau siamois

TG : · malformation  
· pathologie du nouveau-né

TS : · jumeau craniopage  
· jumeau hétéropage  
· jumeau ischiopage  
· jumeau omphalopage  
· jumeau pygopage  
· jumeau thoracopage

Chez les humains, l'appellation jumeaux siamois (ou frères siamois au masculin et sœurs siamoises au féminin) désigne communément les jumeaux fusionnés ; ce sont des jumeaux réunis par une partie de leur corps au cours du développement embryonnaire. (Wikipédia)

EN : *conjoined twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WHDKH3TZ-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Jumeaux\\_siamois](https://fr.wikipedia.org/wiki/Jumeaux_siamois)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Conjoined\\_twins](https://en.wikipedia.org/wiki/Conjoined_twins)

---

## jumeau thoracopage

TG : jumeau siamois

EN : *thoracopagus twin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9CKH7R4-Q>

---

# K

## kava

TG : plante  
TA : kavaïsme

Le kava, kawa, kava-kava ou kawa-kawa, est une plante originaire du Pacifique occidental. Il est connu sous le nom de 'awa à Hawaïi, de 'ava aux Samoa et de yaqona aux Fidji. (Wikipédia)

EN : *kava*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GHHK3JVC-X>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Kava>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Kava>

## kavaïsme

Syn : *dermatose du kava*  
TG : pathologie de la peau  
TA : kava  
EN : *kavaism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KG81176Q-8>

## kératite

TG : · inflammation  
· kératopathie  
TS : · kératite dendritique  
· kératite disciforme  
· kératite en bandelette  
· kératite filamenteuse  
· kératite interstitielle de Cogan  
· kératite lamellaire diffuse  
· kératite nummulaire  
· kératite ponctuée superficielle  
· syndrome KID

La kératite est une inflammation de la cornée dont la cause la plus fréquente est infectieuse (virale, bactérienne ou fongique). (Wikipédia)

EN : *keratitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXQKDN4H-T>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q757838>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratitis>

## kératite dendritique

TG : · herpès  
· kératite  
EN : *dendritic keratitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBK6QJHK-J>

## kératite disciforme

TG : kératite  
EN : *disciform keratopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNS36QCX-8>

## kératite en bandelette

TG : kératite  
EN : *band keratopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9HL0ZHK-Z>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4854239>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Band\\_keratopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Band_keratopathy)

## kératite filamenteuse

TG : kératite  
EN : *filamentary keratopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KD0HS74H-P>

## kératite interstitielle de Cogan

Syn : *syndrome de Cogan*  
TG : · kératite  
· pathologie ORL

Le syndrome de Cogan se définit par l'association d'une kératite interstitielle à une atteinte audiotestibulaire. (Wikipédia)

EN : *Cogan interstitial keratitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM8N1QDW-2>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cogan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cogan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cogan\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cogan_syndrome)

## kératite lamellaire diffuse

TG : kératite  
EN : *diffuse lamellar keratitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S58DLNGB-L>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse\\_lamellar\\_keratitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse_lamellar_keratitis)

## kératite nummulaire

TG : kératite  
EN : *nummular keratopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRBX41GP-N>

## kératite ponctuée superficielle

TG : kératite  
EN : *keratitis punctata*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9TL6FDV-H>

## kératoacanthome

TG : · pathologie de la peau  
· tumeur bénigne  
TS : syndrome de Muir-Torre

Le kératoacanthome (KA) est une tumeur épithéliale bénigne assez fréquente, que l'on considérait autrefois comme une variante du carcinome spinocellulaire (CSC). (Wikipédia)

EN : *keratoacanthoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WHTG9DP5-D>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q785827>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratoacanthome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratoacanthoma>



**kératocône**TG : [kératopathie](#)

Le kératocône (du grec kerato, « corne », « cornée » et konos, « cône ») est une maladie dégénérative de l'œil qui se traduit par une perte de la sphéricité de la cornée qui prend alors la forme d'un cône. (Wikipédia)

EN : [keratoconus](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T4004H1C-X>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q611984>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratoc%C3%B4ne>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratoconus>**kératoconjonctivite**TG : · [inflammation](#)  
· [kératopathie](#)  
· [pathologie de la conjonctive](#)TS : · [kératoconjonctivite épidémique](#)  
· [kératoconjonctivite hémorragique](#)  
· [syndrome de l'oeil sec](#)  
· [syndrome de Sjögren](#)

la kératoconjonctivite est une infection qui se traduit par une double inflammation ; de la conjonctive et de la cornée de l'œil. (Wikipédia)

EN : [keratoconjunctivitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPTLHGDW-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1623006>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratoconjonctivite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratoconjunctivitis>**kératoconjonctivite épidémique**TG : · [kératoconjonctivite](#)  
· [virose](#)EN : [epidemic keratoconjunctivitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4JM9QSH-8>**kératoconjonctivite hémorragique**TG : · [kératoconjonctivite](#)  
· [virose](#)EN : [hemorrhagic keratoconjunctivitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHG11MXM-1>*kératoconjonctivite sèche*→ [syndrome de l'oeil sec](#)**kératodermie**TG : [hyperkératose](#)TS : · [acrokératose papuleuse inversée](#)  
· [acrokératose paranéoplasique de Bazex](#)  
· [acrokératose verruciforme de Hopf](#)  
· [kératodermie palmaire](#)  
· [kératodermie palmoplantaire](#)  
· [kératodermie palmoplantaire de Méléda](#)  
· [kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre](#)  
· [kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart](#)  
· [kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna](#)  
· [kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel](#)  
· [kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted](#)  
· [kératodermie palmoplantaire striée](#)  
· [kératodermie ponctuée](#)  
· [kératodermie transgrediens](#)  
· [kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer](#)  
· [syndrome de Carvajal](#)

La kératose, ou kératodermie, est l'hypertrophie des couches cornées de l'épiderme. (Wikipédia)

EN : [keratoderma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFF18FW6-W>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratoderma>*kératodermie aïnhumoïde et mutilante*→ [kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel](#)*kératodermie congénitale palmoplantaire et périorale*→ [kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted](#)*kératodermie de Brauer-Buschke-Fischer*→ [kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer](#)*kératodermie de Thost-Unna*→ [kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna](#)**kératodermie palmaire**TG : [kératodermie](#)EN : [palmar keratoderma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXK6KT4J-V>*kératodermie palmo-plantaire ponctuée de Buschke-Fischer-Brauer*→ [kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer](#)**kératodermie palmoplantaire**TG : [kératodermie](#)TS : · [dermopathie pigmentaire réticulaire](#)  
· [syndrome d'Huriez](#)  
· [syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge](#)EN : [keratoderma palmoplantaris](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5F25RZM-V>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Palmoplantar\\_keratoderma](https://en.wikipedia.org/wiki/Palmoplantar_keratoderma)

**kératodermie palmoplantaire de Méléda**

Syn : · maladie de Méléda  
· kératodermie palmoplantaire transgrediente  
· mal de Méléda

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Meleda disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHRLMTG3-J>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Meleda\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Meleda_disease)

**kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre**

Syn : · syndrome de Papillon-Lefèvre  
· maladie de Papillon-Lefèvre

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Papillon-Lefèvre's syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XS1XJPNX-C>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papillon%E2%80%93Lef%C3%A8vre\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillon%E2%80%93Lef%C3%A8vre_syndrome)

**kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart**

Syn : · syndrome de Richner-Hanhart  
· tyrosinémie oculocutanée

TG : · kératodermie  
· tyrosinémie

EN : *Richner-Hanhart's syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CT80X962-7>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tyrosinemia\\_type\\_II](https://en.wikipedia.org/wiki/Tyrosinemia_type_II)

**kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna**

Syn : · maladie de Thost-Unna  
· kératodermie de Thost-Unna  
· kératodermie palmoplantaire non épidermolytique

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Unna-Thost palmoplantar keratoderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T45BF7ZD-G>

**kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel**

Syn : *kératodermie ainhumoïde et mutilante*

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Vohwinkel syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M38WFJ45-V>

**kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted**

Syn : · syndrome d'Olmsted  
· kératodermie congénitale palmoplantaire et périorale

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *mutilating palmoplantar keratoderma with periorificial keratotic plaques*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HV46RFL7-X>

*kératodermie palmoplantaire non épidermolytique*

→ **kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna**

**kératodermie palmoplantaire striée**

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *striate palmoplantar keratoderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNZF53TT-J>

*kératodermie palmoplantaire transgrediente*

→ **kératodermie palmoplantaire de Méléda**

**kératodermie ponctuée**

TG : kératodermie

EN : *keratoderma punctata*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SRTM25HF-N>

**kératodermie transgrediens**

TG : kératodermie

EN : *keratoderma transgrediens*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSV490VF-3>

**kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer**

Syn : · kératodermie de Brauer-Buschke-Fischer  
· kératodermie palmo-plantaire ponctuée de Buschke-Fischer-Brauer

TG : · kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Buschke-Fischer's keratoderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB6QSBT5-Z>

**kératolyse**

TG : pathologie de la peau

EN : *keratolysis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SLP7LLK0-L>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Keratolysis\\_exfoliativa](https://en.wikipedia.org/wiki/Keratolysis_exfoliativa)

*kératolyse exfoliante congénitale*

→ **desquamation familiale continue**

**kératomalacie**

TG : · carence en vitamine A  
· kératopathie

TA : vitamine A

La kératomalacie est une kératite profonde propre aux nouveau-nés et aux jeunes enfants, il s'agit de la forme grave de la xérophtalmie. (Wikipédia)

EN : *keratomalacia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKCHPTKM-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q379418>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratomalacie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Keratomalacia>

**kératome malin diffus congénital**

TG : · ichtyose  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire

EN : *malignant keratoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NH2B8Q57-Z>

**kératopathie**

- TG : pathologie du segment antérieur  
 TS : · cornea plana  
 · dégénérescence cornéenne calcaire d'Axenfeld  
 · descémétocèle  
 · dystrophie cornéenne  
 · ectasie de la cornée  
 · fossette cornéenne de Fuchs  
 · kératite  
 · kératocône  
 · kératoconjonctivite  
 · kératomalacie  
 · kératopathie cristalline infectieuse  
 · leucome cornéen  
 · mégalocornée  
 · membrane rétrocornéenne  
 · microcornée  
 · oedème de la cornée  
 · perforation cornéenne  
 · sclérocornée  
 · staphylome cornéen  
 · strie cornéenne  
 · ulcère de la cornée  
 · ulcère de Mooren

EN : *keratopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBJMWX58-4>

**kératopathie cristalline infectieuse**

- TG : kératopathie  
 EN : *infectious crystalline keratopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJF8H188-S>

kératose

→ **hyperkératose**

**kératose actinique**

- Syn : *kératose solaire*  
 TG : · cancer de la peau  
 · hyperkératose  
 · lésion précancéreuse  
 · photodermatose

Une kératose actinique ou kératose solaire est une lésion cutanée développée à partir des kératinocytes. (Wikipédia)

EN : *actinic keratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KR05HM1D-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q422225>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose\\_actinique](https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose_actinique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic\\_keratosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic_keratosis)

kératose folliculaire

→ **maladie de Darier**

**kératose folliculaire inversée**

- TG : · hyperkératose  
 · tumeur bénigne  
 EN : *inverted follicular keratosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SR9XCC09-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16927422>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Inverted\\_follicular\\_keratosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Inverted_follicular_keratosis)

**kératose folliculaire spinulose décalvante de Siemens**

- TG : · folliculite  
 · hyperkératose  
 · ichtyose bulleuse  
 · maladie héréditaire

EN : *Siemens ichthyosis bullosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S18P65KH-F>

**kératose lichénoïde**

- TG : dyskératose  
 EN : *keratosis lichenoides*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4C1CCTJ-Z>

**kératose lichénoïde striée chronique**

- TG : hyperkératose  
 EN : *keratosis lichenoides chronica*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C64S4RL2-C>

**kératose pilaire**

- TG : · folliculite  
 · hyperkératose

La kératose pilaire (nom féminin) est une maladie génétique qui se traduit par une peau granuleuse principalement située sur les faces postérieures des bras, des cuisses, des fesses et quelquefois sur le visage. (Wikipédia)

EN : *pilaris keratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6MW9C2W-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose\\_pilaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose_pilaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Keratosis\\_pilaris](https://en.wikipedia.org/wiki/Keratosis_pilaris)

**kératose séborrhéique**

- TG : pathologie de la peau

La kératose séborrhéique est une affection dermatologique bénigne qui se traduit par la présence sur la peau de verrues séborrhéiques, des petites excroissances non cancéreuses. (Wikipédia)

EN : *seborrheic keratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4LZP0D5-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2166371>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose\\_s%C3%A9borrh%C3%A9ique](https://fr.wikipedia.org/wiki/K%C3%A9ratose_s%C3%A9borrh%C3%A9ique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Seborrheic\\_keratosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Seborrheic_keratosis)

**kératose sénile**

- TG : · hyperkératose  
 · photodermatose  
 EN : *keratosis senilis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R93WRX61-C>

kératose solaire

→ **kératose actinique**

## kleptomanie

TG : [trouble du contrôle des impulsions](#)

La kleptomanie (ou cleptomane ; du grec κλέπτω, voler, et μανία, la folie) est un trouble psychique qui se caractérise par une obsession à voler des objets, cette monomanie pouvant se porter sur des objets dont la valeur importe peu. (Wikipédia)

EN : [kleptomania](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4TF2WKB-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q212021>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Kleptomanie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Kleptomania>

## koro

TG : [syndrome lié à la culture](#)

Le koro est un syndrome observé principalement en Asie, consistant en une anxiété massive liée à la conviction que le pénis est en train de se rétracter dans l'abdomen et de disparaître. (Wikipédia)

EN : [koro](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ8WPVP0-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Koro\\_\(syndrome\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Koro_(syndrome))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Koro\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Koro_(medicine))

## koïlonychie

Syn : [ongle en cuillère](#)  
[ongle en cuiller](#)

TG : [pathologie de la peau](#)  
[pathologie des ongles](#)

La koïlonychie ou cœlonychie est une altération des ongles caractérisée par le relèvement de leurs bords latéraux, si bien que la partie médiane est déprimée et devient concave. (Wikipédia)

EN : [koilonychia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDJT2JQP-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ko%C3%AFIonychie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Koilonychia>

## kraurosis

TG : [pathologie de la peau](#)  
 TS : [kraurosis du pénis](#)  
[kraurosis vulvaire](#)

EN : [kraurosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GD3BG6RC-Q>

## kraurosis du pénis

TG : [kraurosis](#)  
[pathologie du pénis](#)

EN : [kraurosis penis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDCLWNK0-6>

*kraurosis vulvae*

→ [kraurosis vulvaire](#)

## kraurosis vulvaire

Syn : [maladie de Breisky](#)  
[kraurosis vulvae](#)

TG : [kraurosis](#)  
[pathologie de la vulve](#)

EN : [kraurosis vulvae](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ML6HZ0VV-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Kraurosis\\_vulvae](https://en.wikipedia.org/wiki/Kraurosis_vulvae)

## kuru

TG : [infection](#)  
[maladie à prions](#)  
[pathologie de l'encéphale](#)

Le kuru est une maladie à prions (comme la maladie de la vache folle), découverte en Nouvelle-Guinée au début du XXe siècle. (Wikipédia)

EN : [kuru](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5L6NG1V-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q274615>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Kuru\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kuru_(maladie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kuru\\_\(disease\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Kuru_(disease))

## kyste

TG : [tumeur bénigne](#)  
 TS : [cholédochocèle](#)  
[cholestéatome](#)  
[colite kystique profonde](#)  
[cystite kystique](#)  
[foie polykystique](#)  
[hydatide de Morgagni](#)  
[kyste aérien du poumon](#)  
[kyste arachnoïdien](#)  
[kyste branchial](#)  
[kyste bronchogénique](#)  
[kyste du rein](#)  
[kyste du septum lucidum](#)  
[kyste du tractus thyroïdologique](#)  
[kyste entérogène](#)  
[kyste épidermoïde](#)  
[kyste hydatique](#)  
[kyste médiastinal](#)  
[kyste mucoïde](#)  
[kyste multiloculaire](#)  
[kyste muqueux](#)  
[kyste odontogène](#)  
[kyste osseux](#)  
[kyste osseux anévrysmal](#)  
[kyste ovarien](#)  
[kyste pancréatique](#)  
[kyste pilonidal](#)  
[kyste pyélogénique](#)  
[kyste radiculodentaire](#)  
[kyste sébacé](#)  
[kyste sous-épendymaire](#)  
[kyste synovial](#)  
[kyste thymique](#)  
[kyste trichilemmal](#)  
[kystes éruptifs à duvets](#)  
[maladie polykystique hépatocystique](#)  
[ovaire polykystique](#)  
[rein multikystique](#)  
[rein polykystique](#)  
[stéatocystomatose multiple](#)  
[syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge](#)  
[syndrome oculocérébrocutané](#)

Kyste est un terme emprunté au κύστις / kústis qui signifie « vessie ». Ce terme est employé en médecine et en biologie pour désigner des enveloppes en forme de poche. (Wikipédia)

EN : [cyst](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHQ8ZP5D-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q193211>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cyst>

---

### kyste aérien

TG : tumeur bénigne  
 TS : poumon polykystique  
 EN : *air cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M9M01GG7-7>

---

### kyste aérien du poumon

TG : · kyste  
 · pathologie des poumons  
 EN : *pulmonary air cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BHD5XP41-8>

---

### kyste apical

Syn : *kystes apicaux*  
 TG : kyste radiculodentaire  
 EN : *apical cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZMBMK28W-2>

---

### kyste arachnoïdien

TG : · kyste  
 · pathologie du système nerveux central

Un kyste arachnoïdien est une malformations congénitale du système nerveux central constituée par un kyste dont l'enveloppe est faite de cellules arachnoïdiennes et le contenu de liquide céphalo-rachidien. (Wikipédia)

EN : *arachnoidal cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3VHV8QH-B>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_arachno%C3%AFdien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_arachno%C3%AFdien)

---

### kyste branchial

TG : · kyste  
 · malformation  
 · pathologie ORL  
 TS : syndrome de Melnick-Fraser  
 EN : *branchial cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBVG8KXN-6>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Branchial\\_cleft\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Branchial_cleft_cyst)

---

### kyste bronchogénique

TG : · kyste  
 · malformation  
 · pathologie du médiastin

Un kyste bronchogénique est une anomalie congénitale de la trachée et des bronches se traduisant par une poche liquidienne appendue à l'arbre bronchique, le plus souvent dans le médiastin moyen. (Wikipédia)

EN : *bronchogenic cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2L4PPVV-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_bronchog%C3%A9nique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_bronchog%C3%A9nique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchogenic\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Bronchogenic_cyst)

---

### kyste coelomique pleuropéricardique

TG : · pathologie du péricarde  
 · tumeur bénigne  
 EN : *pleuropericardic cysts*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6CXQLDK-9>

---

*kyste de l'ovaire*

→ **kyste ovarien**

---

### kyste du rein

Syn : *kyste rénal*  
 TG : · kyste  
 · pathologie du rein

Un kyste rénal est une sorte de poche sur le rein contenant du liquide. (Wikipédia)

EN : *kidney cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J3X00QZ1-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_r%C3%A9nal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_r%C3%A9nal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_cyst)

---

### kyste du septum lucidum

TG : · kyste  
 · malformation  
 · pathologie de l'encéphale

EN : *septum lucidum cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJZ1T5J7-L>

---

### kyste du tractus thyroïdienne

TG : · kyste  
 · malformation  
 · pathologie ORL

Le kyste du tractus thyroïdienne (KTT) est le plus fréquent des kystes du cou, représentant près de 70 % des anomalies congénitales de cette région anatomique. (Wikipédia)

EN : *thyroglossal cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPH6DGDM-6>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_du\\_tractus\\_thyr%C3%A9oglosse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_du_tractus_thyr%C3%A9oglosse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroglossal\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroglossal_cyst)

---

### kyste entérologène

TG : · kyste  
 · pathologie de l'appareil digestif  
 · tératome

EN : *enterogenous cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWTW0TWC-W>

---

### kyste épidermoïde

TG : · kyste  
 · pathologie de la peau

EN : *epidermoid cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7CXWGN1-2>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermoid\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermoid_cyst)

---

*kyste essentiel*

→ **kyste osseux**

---

### kyste folliculaire

TG : kyste ovarien  
 EN : *follicular cyst*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PVCN1JQM-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Follicular\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Follicular_cyst)

---

**kyste hydatique**

- TG : · échinococcose
- kyste
- TS : · kyste hydatique de la paroi thoracique
- kyste hydatique de la plèvre
- kyste hydatique du médiastin
- kyste hydatique du poumon

L'hydatidose ou échinococcose hydatique ou le kyste hydatique est une maladie provoquée par l'ingestion accidentelle d'œufs d'Echinococcus granulosus provenant du chien, hôte définitif habituel du ténia échinocoque. (Wikipédia)

- EN : [hydatid cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BH94RKTG-K>
- EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydatidose>
- <https://en.wikipedia.org/wiki/Echinococcosis>

**kyste hydatique de la paroi thoracique**

- TG : · kyste hydatique
- pathologie du système ostéoarticulaire
- EN : [hydatid cyst of the chest wall](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LN3CWJCG-P>

**kyste hydatique de la plèvre**

- TG : · kyste hydatique
- pathologie de la plèvre
- EN : [pleural hydatid cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0XS19XR-Z>

**kyste hydatique du médiastin**

- TG : · kyste hydatique
- pathologie du médiastin
- EN : [hydatid cysts of the mediastinum](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZLGMFMW-G>

**kyste hydatique du poumon**

- TG : · kyste hydatique
- pathologie des poumons
- EN : [pulmonary hydatid cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0RGQML0-B>

**kyste médiastinal**

- TG : · kyste
- pathologie du médiastin
- EN : [mediastinal cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T83GF4Z0-8>

**kyste mucoïde**

- TG : kyste
- TS : kyste mucoïde sous-périosté
- EN : [mucoïd cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVBRMCWB-H>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Myxoid\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Myxoid_cyst)

**kyste mucoïde sous-périosté**

- TG : · kyste mucoïde
- pathologie du système ostéoarticulaire
- EN : [periosteal ganglia](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXF0HPTH-G>

**kyste multiloculaire**

- TG : kyste
- TS : kyste multiloculaire du rein
- EN : [multilocular cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX91PNLF-0>

**kyste multiloculaire du rein**

- Syn : [néphrome kystique](#)
- TG : · kyste multiloculaire
- pathologie du rein
- EN : [multilocular renal cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFQZFXCD-0>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cystic\\_nephroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Cystic_nephroma)

**kyste muqueux**

- TG : kyste
- EN : [mucous cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q4L55F48-Z>

**kyste odontogène**

- TG : · kyste
- stomatologie
- TS : syndrome du naevus basocellulaire
- EN : [odontogenic cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHB5BF2X-7>
- EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7077950>
- [https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic_cyst)

**kyste osseux**

- Syn : · kyste essentiel
- lacune essentielle
- TG : · kyste
- pathologie du système ostéoarticulaire
- EN : [bone cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XK9H8J3F-N>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_cyst)

**kyste osseux anévrysmal**

- TG : · kyste
- pathologie du système ostéoarticulaire
- EN : [aneurysmal bone cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BH2SFBV9-C>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Aneurysmal\\_bone\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Aneurysmal_bone_cyst)

**kyste ovarien**

- Syn : [kyste de l'ovaire](#)
- TG : · kyste
- pathologie de l'appareil génital femelle
- TS : kyste folliculaire

Un kyste ovarien est une petite poche remplie de liquide développée aux dépens d'un ovaire. Il s'agit d'une affection extrêmement fréquente, découverte la plupart du temps de manière fortuite au cours d'un examen d'imagerie (échographie par exemple). (Wikipédia)

- EN : [ovarian cyst](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM6T71Q5-P>
- EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q147362>
- [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_ovarien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_ovarien)
- [https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian_cyst)

### kyste pancréatique

TG : · kyste  
· pathologie du pancréas

EN : *pancreatic cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3660JXH-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q25324230>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic_cyst)

### kyste périapical

Syn : *kystes périapicaux*

TG : kyste radiculodentaire

EN : *periapical cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GF363CST-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Periapical\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Periapical_cyst)

### kyste périodontal

Syn : *kystes périodontaux*

TG : kyste radiculodentaire

EN : *periodontal cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7NLTBZS-5>

### kyste pilonidal

Syn : *sinus pilonidal*

TG : · kyste

· pathologie de la peau

Le kyste pilonidal est un kyste qui se forme autour d'un poil ou d'un cheveu court. Il se développe le plus souvent sur le sillon interfessier, mais aussi parfois à la main des coiffeurs, voire à l'ombilic. (Wikipédia)

EN : *pilonidal cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8RLQ8FX-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q961331>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_pilonidal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_pilonidal)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pilonidal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pilonidal_disease)

### kyste pyélogénique

TG : · kyste

· pathologie du rein

EN : *pyelogenic renal cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMD0QQTL-2>

### kyste radiculodentaire

TG : · kyste

· pathologie dentaire

· pathologie des maxillaires

· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · kyste apical

· kyste périapical

· kyste périodontal

EN : *dental root cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMLPRZZF-G>

*kyste rénal*

→ **kyste du rein**

### kyste sébacé

TG : · kyste

· pathologie de la peau

Le kyste sébacé est une maladie cutanée formée aux dépens d'une glande sébacée. (Wikipédia)

EN : *sebaceous cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9VMCMZN-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_s%C3%A9bac%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_s%C3%A9bac%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Sebaceous\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Sebaceous_cyst)

### kyste sous-épendymaire

TG : · kyste

· pathologie du système nerveux central

EN : *subependymal cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBJRH03Z-0>

### kyste synovial

TG : · kyste

· pathologie juxtaarticulaire

Un kyste synovial ou encore kyste arthro-synovial est un kyste apparaissant souvent à la base du poignet mais pouvant dans certains cas toucher d'autres articulations. (Wikipédia)

EN : *synovial cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X887G7J1-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste\\_synovial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Kyste_synovial)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ganglion\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Ganglion_cyst)

### kyste thymique

TG : · kyste

· pathologie du médiastin

· pathologie du thymus

EN : *thymic cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H878K3PC-2>

### kyste trichilemmal

Syn : *kyste trichilemmal*

TG : · kyste

· pathologie de la peau

EN : *trichilemmal cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHVQVLP-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trichilemmal\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Trichilemmal_cyst)

*kyste trichilemmal*

→ **kyste trichilemmal**

*kystes apicaux*

→ **kyste apical**

### kystes éruptifs à duvets

TG : · kyste

· pathologie des phanères

EN : *eruptive vellus hair cyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHKHDDLZ-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eruptive\\_vellus\\_hair\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Eruptive_vellus_hair_cyst)

*kystes périapicaux*

→ **kyste périapical**

## KYSTES ÉRUPTIFS À DUVETS

*kystes périodontaux*

→ **kyste périodontal**

---



## L

**labyrinthite**

TG : pathologie de l'oreille interne

La labyrinthite ou névrite vestibulaire est une affection d'équilibre due à une infection ou inflammation de l'oreille interne. (Wikipédia)

EN : *labyrinthitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDWJQC41-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2038371>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Labyrinthite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Labyrinthitis>

**lacune cérébrale**

TG : ramollissement cérébral

EN : *cerebral lacuna*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSFKBK1G-Z>

**lacune de Stafne**

TG : · pathologie des glandes salivaires  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *Stafne bone cavity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFJB4S5G-N>

*lacune essentielle*

→ **kyste osseux**

**lagophtalmie**

TG : pathologie de la paupière

La lagophtalmie (du grec lagos : lièvre, ophtalmie : œil) est une insuffisance de fermeture palpébrale. (Wikipédia)

EN : *lagophthalmos*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQQWWC3M-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q620918>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lagophtalmie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lagophthalmos>

*lamblia*

→ **giardiase**

**langue noire**

TG : pathologie de la cavité buccale

EN : *black (hairy) tongue*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHWFN6JC-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Black\\_hairy\\_tongue](https://en.wikipedia.org/wiki/Black_hairy_tongue)

*laparoschisis*

→ **gastroschisis**

**larmoiement**

TG : pathologie de l'appareil lacrymal

TS : syndrome des larmes de crocodile

EN : *lacrimation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QS8B0WR8-C>

**larva migrans**

TG : nématodose

TS : · angiostrongyloïdose

· anisakiase

· dirofilariose

· gnathostomiase

· gongylonémose

· oesophagostomose

· trichostrongyloïdose

La larva migrans cutanée (LMC) est une affection dermatologique due à la pénétration dans la peau de larves d'un parasite, l'ankylostome du chien ou du chat. (Wikipédia)

EN : *larva migrans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC6S8Z52-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Larva\\_migrans](https://fr.wikipedia.org/wiki/Larva_migrans)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Larva\\_migrans](https://en.wikipedia.org/wiki/Larva_migrans)

**laryngite**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire

· pathologie du larynx

TS : laryngite striduleuse

Les laryngites sont des inflammations du larynx souvent infectieuses d'origine virale ou bactérienne. Une laryngite peut être plus ou moins dangereuse selon le siège de l'affection. (Wikipédia)

EN : *laryngitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMHFFFN8-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1194557>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Laryngite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngitis>

**laryngite striduleuse**

TG : laryngite

EN : *laryngitis stridulosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVR7RPW3-W>

**laryngocèle**

TG : · pathologie du larynx

· tumeur bénigne

EN : *laryngocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2MVXQRF-W>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngocele>

**laryngomalacie**

TG : · malformation

· pathologie du larynx

EN : *laryngomalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQQ5S4JF-9>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngomalacia>

**laryngotrachéite infectieuse aviaire**

TG : virose

EN : *avian infectious laryngotracheitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZ5KX2LQ-6>

**laryngotrachéobronchite**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie ORL

Le croup (ou laryngo-trachéo-bronchite) est une affection respiratoire habituellement déclenchée par une infection virale aiguë des voies aériennes supérieures. (Wikipédia)

EN : *laryngotracheobronchitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0MKJ3KB-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Croup>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Croup>

**lathyrisme**

TG : · intoxication alimentaire  
· pathologie du système nerveux

Le lathyrisme est une intoxication provoquée chez l'homme et chez les animaux d'élevage, par l'ingestion de plantes du genre *Lathyrus*, notamment de l'espèce *Lathyrus sativus* (gesse commune ou pois carré, grass pea en anglais, khesari dhal, ou encore almorta en espagnol) et dans un degré moindre les espèces *Lathyrus cicera*, *Lathyrus ochrus* et *Lathyrus clymenum*. (Wikipédia)

EN : *lathyrism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XS8N4RXN-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lathyrisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lathyrism>

**légionellose**

TG : bactériose  
TS : maladie des légionnaires

La légionellose est une maladie infectieuse due à une bactérie d'origine hydro-tellurique de la famille des Legionellaceae. (Wikipédia)

EN : *legionellosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPF7RFNR-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9gionellose>

**léiomyoblastome**

TG : tumeur

EN : *leiomyoblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP7S2LWF-K>

**léiomyomatose diffuse bronchopulmonaire**

TG : pathologie des bronches

EN : *diffuse lung leiomyomata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V81H6ZQ1-P>

**léiomyome**

TG : · pathologie du muscle lisse  
· tumeur bénigne

TS : · léiomyome bronchopulmonaire  
· léiomyome de l'utérus  
· léiomyome de la trachée

Un léiomyome (ou liomyome) est une tumeur bénigne formée de cellules musculaires lisses. Dans de rares cas, il peut produire des métastases, ; on parle alors de léiomyosarcome. (Wikipédia)

EN : *leiomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XF8WDFVC-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4667534>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9iomyome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leiomyoma>

**léiomyome bronchopulmonaire**

TG : · léiomyome  
· pathologie des bronches

EN : *bronchopulmonary leiomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B5RFXT01-M>

**léiomyome de l'utérus**

TG : · léiomyome  
· pathologie de l'utérus

Un léiomyome utérin (également nommé de façon impropre fibrome ou fibromyome utérin) est un myome (tumeur bénigne de tissu musculaire ostrogénodépendante) touchant l'utérus. (Wikipédia)

EN : *uterine leiomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXWHQ3N7-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9iomyome\\_ut%C3%A9rin](https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9iomyome_ut%C3%A9rin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_fibroid](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_fibroid)

**léiomyome de la trachée**

TG : · léiomyome  
· pathologie de la trachée

EN : *tracheal leiomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TW9DK05B-S>

**léiomyosarcome**

TG : · pathologie du muscle lisse  
· sarcome

TS : · léiomyosarcome bronchopulmonaire  
· léiomyosarcome gastrointestinal

Les léiomyosarcomes sont des tumeurs musculaires lisses malignes. (Wikipédia)

EN : *leiomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2KVLZD8-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1504713>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9iomyosarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leiomyosarcoma>

**léiomyosarcome bronchopulmonaire**

TG : · cancer du poumon  
· léiomyosarcome

EN : *bronchopulmonary leiomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8V3HVSP-2>

**léiomyosarcome gastrointestinal**

TG : · cancer gastrointestinal  
· léiomyosarcome

EN : *gastrointestinal leiomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP76NV1S-W>

**leishmaniose**

TG : protozoose  
 TS : · leishmaniose cutanée  
 · leishmaniose dermique post-kala-azar  
 · leishmaniose viscérale

La leishmaniose est une maladie chronique à manifestation cutanée et/ou viscérale (il est question de leishmanioses au pluriel) et à transmission vectorielle, due à une vingtaine d'espèces de protozoaires flagellés appartenant au genre *Leishmania* de la famille des Trypanosomatidae et transmises par la piqûre de certaines espèces de phlébotomes, comprenant les insectes du genre *Lutzomyia* dans le Nouveau monde et *Phlebotomus* dans l'Ancien monde. (Wikipédia)

EN : *leishmaniasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6SP2X80-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q331283>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leishmaniose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leishmaniasis>

**leishmaniose cutanée**

TG : · leishmaniose  
 · pathologie de la peau

La leishmaniose cutanée est la forme la plus commune de leishmaniose. C'est une infection cutanée provoquée par un parasite unicellulaire qui est transmis par des piqûres de phlébotome. (Wikipédia)

EN : *cutaneous leishmaniasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SRL8VHWD-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2590966>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leishmaniose\\_cutan%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leishmaniose_cutan%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous\\_leishmaniasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous_leishmaniasis)

**leishmaniose dermique post-kala-azar**

TG : · leishmaniose  
 · pathologie de la peau

EN : *post-kala-azar dermal leishmaniasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF0MVFGG-4>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Post-kala-azar\\_dermal\\_leishmaniasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Post-kala-azar_dermal_leishmaniasis)

**leishmaniose viscérale**

TG : leishmaniose

La leishmaniose viscérale (LV), également connue sous le nom de kala-azar, ou de fièvre noire, est la forme la plus grave de leishmaniose. (Wikipédia)

EN : *kala-azar*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMX5XNVV-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Leishmaniose\\_visc%C3%A9rale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leishmaniose_visc%C3%A9rale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Visceral\\_leishmaniasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Visceral_leishmaniasis)

**lenticône antérieur**

TG : pathologie du cristallin  
 EN : *anterior lenticonus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3Q7FFFP-L>

**lenticône postérieur**

TG : pathologie du cristallin  
 EN : *posterior lenticonus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSXT0H5W-N>

*lentigine actinique*  
 → **lentigo solaire**

*lentigine solaire*  
 → **lentigo solaire**

**lentiginose**

TG : trouble de la pigmentation  
 TS : · lentiginose centofaciale de Touraine  
 · syndrome de Peutz-Jeghers

EN : *lentiginosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P0Q1113V-1>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Lentiginosis>

**lentiginose centofaciale de Touraine**

TG : · lentiginose  
 · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du système nerveux

EN : *Touraine centofacial lentiginosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP6S617R-0>

*lentigo actinique*  
 → **lentigo solaire**

**lentigo solaire**

Syn : · *lentigine actinique*  
 · *lentigine solaire*  
 · *lentigo actinique*

TG : pathologie de la peau  
 EN : *solar lentigo*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D00VK62M-F>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_spot](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_spot)

**lèpre**

TG : infection  
 TS : · lèpre histoïde  
 · lèpre indéterminée  
 · lèpre intermédiaire  
 · lèpre lépromateuse  
 · lèpre multibacillaire  
 · lèpre paucibacillaire  
 · lèpre tuberculoïde  
 · réaction lépreuse

La lèpre /lɛpɾ/ (ou maladie de Hansen) est une maladie infectieuse chronique due à *Mycobacterium leprae* (une bactérie proche de l'agent responsable de la tuberculose identifiée par le Norvégien Gerhard Armauer Hansen en 1873) touchant les nerfs périphériques, la peau et les muqueuses, et provoquant des infirmités sévères. (Wikipédia)

EN : *leprosy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JCWX39NL-G>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q36956>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A8pre>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leprosy>

**lèpre histoïde**

TG : · lèpre  
· pathologie de la peau

EN : *histoid leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFJT72ZN-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16897486>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Histoid\\_leprosy](https://en.wikipedia.org/wiki/Histoid_leprosy)

**lèpre indéterminée**

TG : · lèpre  
· pathologie de la peau

EN : *indeterminate leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1Q90QN9-G>

**lèpre intermédiaire**

TG : lèpre

EN : *borderline leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HBSS8KRV-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4944687>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Borderline\\_leprosy](https://en.wikipedia.org/wiki/Borderline_leprosy)

**lèpre lépromateuse**

TG : · lèpre  
· pathologie de la peau

TS : léprome

EN : *lepromatous leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZ439L1D-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6527832>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lepromatous\\_leprosy](https://en.wikipedia.org/wiki/Lepromatous_leprosy)

**lèpre multibacillaire**

TG : lèpre

EN : *multibacillary leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNCJ6R5T-R>

**lèpre paucibacillaire**

TG : lèpre

EN : *paucibacillary leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MVW94HMP-Z>

**lèpre tuberculoïde**

TG : lèpre

EN : *tuberculoid leprosy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJC7W983-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7850839>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculoid\\_leprosy](https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculoid_leprosy)

**lepréchaunisme**

Syn : *syndrome de Donohue*

TG : · insulino-résistance  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire  
· nanisme

EN : *leprechaunism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBF7D9B9-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2467739>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Donohue\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Donohue_syndrome)

**léprome**

TG : · lèpre lépromateuse  
· tumeur bénigne

EN : *leproma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVNC7V6Q-R>

**leptospirose**

TG : spirochètose

Les leptospiroses sont des maladies infectieuses, de gravité variable, dues à des bactéries du genre *Leptospira*, ordre des spirochètes. (Wikipédia)

EN : *leptospirosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVBTW9PN-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q155098>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leptospirose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leptospirosis>

*lésion cutanée précancéreuse*

→ **lésion précancéreuse de la peau**

**lésion d'ischémie reperfusion hépatique**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du foie

EN : *hepatic ischemia reperfusion injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDFRSWPN-K>

**lésion d'ischémie reperfusion rénale**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du rein

EN : *renal ischemia reperfusion injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZFZ6NR0-F>

**lésion d'ischémie reperfusion vésicale**

TG : · pathologie de la vessie  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *bladder ischemia reperfusion injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JM6FQ1GQ-4>

**lésion épidermoïde intraépithéliale**

TG : lésion précancéreuse

EN : *squamous intraepithelial lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMF63NDT-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Squamous\\_intraepithelial\\_lesion](https://en.wikipedia.org/wiki/Squamous_intraepithelial_lesion)

**lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus**

TG : · cancer du rectum  
· lésion précancéreuse  
· pathologie anorectale

EN : *anal squamous intraepithelial lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L9X2F21F-J>

**lésion précancéreuse**

Syn : *état précancéreux*

TG : cancer

TS : · balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée

· cellule atypique adénoïde de signification indéterminée

· cellule malpighienne atypique de signification indéterminée

· dysplasie du col de l'utérus

· épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz

· érythroplasie buccale

· érythroplasie de Queyrat

· kératose actinique

· lésion épidermoïde intraépithéliale

· lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus

· lésion précancéreuse de l'estomac

· lésion précancéreuse de la cavité buccale

· lésion précancéreuse de la peau

· lésion précancéreuse du col utérin

· lésion précancéreuse du côlon

· lésion précancéreuse du poumon

· lésion précancéreuse du sein

· leucoplasie

· maladie de Bowen

· mélanose précancéreuse de Dubreuilh

· métaplasie intestinale

· métaplasie intestinale et gastrique

· néoplasie intraépithéliale

· oesophage de Barrett

EN : *pre-malignant lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGZVN7TB-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pre-cancerous\\_condition](https://en.wikipedia.org/wiki/Pre-cancerous_condition)

*lésion précancéreuse buccale*

→ **lésion précancéreuse de la cavité buccale**

**lésion précancéreuse de l'estomac**

TG : · cancer de l'estomac

· lésion précancéreuse

EN : *stomach pre-malignant lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ84K18Q-X>

**lésion précancéreuse de la cavité buccale**

Syn : *lésion précancéreuse buccale*

TG : · lésion précancéreuse

· pathologie de la cavité buccale

EN : *oral pre-malignant lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K86TLT5R-B>

**lésion précancéreuse de la peau**

Syn : *lésion cutanée précancéreuse*

TG : · lésion précancéreuse

· pathologie de la peau

EN : *pre-malignant skin lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F278Z70Z-9>

*lésion précancéreuse du col de l'utérus*

→ **lésion précancéreuse du col utérin**

**lésion précancéreuse du col utérin**

Syn : *lésion précancéreuse du col de l'utérus*

TG : · cancer du col de l'utérus

· lésion précancéreuse

EN : *cervical precancerous lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJG7LQNX-V>

**lésion précancéreuse du côlon**

TG : · cancer de l'intestin

· lésion précancéreuse

· pathologie du côlon

EN : *colon pre-malignant lesion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LL38TR5J-C>

**lésion précancéreuse du poumon**

TG : · cancer du poumon

· lésion précancéreuse

EN : *lung preneoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RMG2CVZG-7>

**lésion précancéreuse du sein**

TG : · cancer du sein

· lésion précancéreuse

EN : *mammary preneoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3P6XLCF-W>

**lésion rénale aiguë**

TG : pathologie du rein

EN : *acute kidney injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQ8FKF2D-W>

**leucémie**

Syn : *leucose*

TG : hémopathie maligne

- TS :
- leucémie à basophiles
  - leucémie à éosinophiles
  - leucémie à grands lymphocytes granuleux
  - leucémie à mastocytes
  - leucémie à plasmocytes
  - leucémie aiguë
  - leucémie aleucémique
  - leucémie chronique à neutrophiles
  - leucémie de Friend
  - leucémie L1210
  - leucémie lymphohistiocytaire
  - leucémie lymphoïde chronique
  - leucémie monocyttaire
  - leucémie myéloblastique M5
  - leucémie myélomonocytaire chronique
  - leucémie myéloïde chronique
  - leucémie P388
  - lymphome leucémie à cellules T de l'adulte

La leucémie (du grec leukos, blanc, et haima, sang) est un cancer des cellules de la moelle osseuse (les cellules de la moelle produisent les cellules sanguines, d'où le terme parfois utilisé de cancer du sang), faisant partie des hémopathies malignes. (Wikipédia)

EN : *leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QGHPXK7L-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q29496>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leukemia>

**leucémie à basophiles**

TG : · leucémie

- syndrome myéloprolifératif

EN : *basophilic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTCT8XRC-P>

**leucémie à éosinophiles**

Syn : *leucémie éosinophilique*

TG : · leucémie

- syndrome myéloprolifératif

EN : *eosinophilic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2WQCVL9-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_leukemia)

**leucémie à grands lymphocytes granuleux**

TG : · leucémie

- syndrome lymphoprolifératif

EN : *large granular lymphocyte leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWZ82WT4-1>

**leucémie à mastocytes**

Syn : *mastocytose maligne*

TG : leucémie

EN : *mast cell leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5TPJ9LN-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6784873>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mast\\_cell\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Mast_cell_leukemia)

**leucémie à plasmocytes**

TG : · leucémie

- syndrome lymphoprolifératif

EN : *plasma cell leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJ1FSP3P-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7201765>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Plasma\\_cell\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Plasma_cell_leukemia)

**leucémie aiguë**

TG : leucémie

- TS :
- leucémie aiguë lymphoblastique
  - leucémie aiguë myéloblastique
  - leucémie non lymphocytaire aiguë

La leucémie aiguë est un stade de la maladie de la leucémie, cancer du sang. (Wikipédia)

EN : *acute leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8NTWPGP-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q976388>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_aigu%C3%AB)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_leukemia)

**leucémie aiguë lymphoblastique**

TG : · leucémie aiguë

- syndrome lymphoprolifératif

La leucémie aiguë lymphoblastique est un type de cancer et de leucémie provoquée par la multiplication de lymphocytes défectueux dans la moelle osseuse appelés blastes. (Wikipédia)

EN : *acute lymphocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPHK4QDH-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q180664>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_aigu%C3%AB\\_lymphoblastique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_aigu%C3%AB_lymphoblastique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_lymphoblastic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_lymphoblastic_leukemia)

**leucémie aiguë mégacaryoblastique**

TG : leucémie aiguë myéloblastique

EN : *acute megakaryocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCJ81J6F-0>

**leucémie aiguë myéloblastique**

TG : leucémie aiguë

TS : · chlorome

- leucémie aiguë mégacaryoblastique
- leucémie monoblastique
- leucémie myéloblastique M0
- leucémie myéloblastique M1
- leucémie myéloblastique M2
- leucémie myéloblastique M3
- leucémie myéloblastique M4
- leucémie myéloblastique M6
- leucémie myéloblastique M7
- leucémie myélomonocytaire aiguë
- leucémie promyélocytaire aiguë

La leucémie aiguë myéloblastique (LAM) ou leucémie aiguë myéloïde (LAM) est un cancer de type hémopathie maligne affectant les cellules hématopoïétiques de la moelle osseuse. (Wikipédia)

EN : *acute myelogenous leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQ59CXQ8-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_aigu%C3%AB\\_my%C3%A9loblastique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_aigu%C3%AB_my%C3%A9loblastique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_myeloid\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_myeloid_leukemia)

**leucémie aleucémique**

TG : leucémie  
 EN : *aleukemic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P37BFR43-F>

**leucémie chronique à neutrophiles**

TG : · leucémie  
 · syndrome myéloprolifératif  
 EN : *chronic neutrophilic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7JWVRXP-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1088057>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_neutrophilic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_neutrophilic_leukemia)

**leucémie de Friend**

TG : · érythroleucémie  
 · leucémie  
 EN : *Friend leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTJPFC0Q-P>

*leucémie de l'adulte à cellules T*

→ [lymphome leucémie à cellules T de l'adulte](#)

*leucémie éosinophilique*

→ [leucémie à éosinophiles](#)

*leucémie érythroblastique*

→ [leucémie myéloblastique M6](#)

**leucémie L1210**

TG : leucémie  
 EN : *L1210-Leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PN1W7PD5-7>

**leucémie lymphohistiocytaire**

TG : · leucémie  
 · syndrome lymphoprolifératif  
 EN : *hairy cell leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X1ZJ5F9T-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q201299>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hairy\\_cell\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hairy_cell_leukemia)

**leucémie lymphoïde chronique**

TG : · leucémie  
 · syndrome lymphoprolifératif  
 TS : · leucémie prolymphocytaire  
 · syndrome de Richter

La leucémie lymphoïde chronique (LLC) est une maladie cancéreuse du sang (leucémie), caractérisée par la prolifération de lymphocytes ce qui la place dans la catégorie des hémopathies lymphoïdes chroniques. (Wikipédia)

EN : *chronic lymphocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HH9GW4ZG-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1088156>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_lymphocytique\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_lymphocytique_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_lymphocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_lymphocytic_leukemia)

*leucémie mégacaryoblastique*

→ [leucémie myéloblastique M7](#)

**leucémie monoblastique**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *monoblastic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSKK3GVM-T>

**leucémie monocyttaire**

TG : leucémie  
 EN : *monocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F25CPG78-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6901506>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Monocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Monocytic_leukemia)

**leucémie myéloblastique M0**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M0 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0LL9BQN-P>

**leucémie myéloblastique M1**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M1 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JS0Z89VF-N>

**leucémie myéloblastique M2**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M2 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q183HCH0-6>

**leucémie myéloblastique M3**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M3 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SS37FCBP-X>

**leucémie myéloblastique M4**

TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M4 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2C8SFCQ-9>

**leucémie myéloblastique M5**

TG : leucémie  
 EN : *M5 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2TS62H4-9>

**leucémie myéloblastique M6**

Syn : *leucémie érythroblastique*  
 TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M6 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W5VFN3Q3-M>

**leucémie myéloblastique M7**

Syn : *leucémie mégacaryoblastique*  
 TG : leucémie aiguë myéloblastique  
 EN : *M7 acute myelocytic leukemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDPBXGGC-Q>

leucémie myélomonoblastique

→ **leucémie myélomonocytaire aiguë**

---

## leucémie myélomonocytaire aiguë

Syn : *leucémie myélomonoblastique*

TG : leucémie aiguë myéloblastique

EN : *acute myelomonocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZGDKVBR-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4677943>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_myelomonocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_myelomonocytic_leukemia)

---

## leucémie myélomonocytaire chronique

TG : · leucémie

· syndrome myélodysplasique

· syndrome myéloprolifératif

EN : *chronic myelomonocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0W6PQBZ-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1088072>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_myelomonocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_myelomonocytic_leukemia)

---

## leucémie myéloïde chronique

TG : · leucémie

· syndrome myéloprolifératif

La leucémie myéloïde chronique (LMC) est une prolifération myéloïde monoclonale sans blocage de maturation prédominant sur la lignée granuleuse au niveau médullaire et splénique. (Wikipédia)

EN : *chronic myelogenous leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFQHTSLS-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_my%C3%A9lo%C3%AFde\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_my%C3%A9lo%C3%AFde_chronique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_myelogenous\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_myelogenous_leukemia)

---

## leucémie non lymphocytaire aiguë

TG : leucémie aiguë

EN : *acute nonlymphocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8ZWR3B3-5>

---

## leucémie P388

TG : leucémie

EN : *P388-Leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4JMQ5N4-H>

---

## leucémie proliféocytaire

TG : leucémie lymphoïde chronique

EN : *prolymphocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTCN4WTR-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2112719>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Prolymphocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Prolymphocytic_leukemia)

---

## leucémie promyélocytaire aiguë

TG : leucémie aiguë myéloblastique

La leucémie aiguë promyélocytaire (LAP) est un sous-type de leucémie aiguë myéloïde. Elle est caractérisée par une prolifération de cellules immatures résultant d'un blocage de maturation des polynucléaires au stade de promyélocyte. (Wikipédia)

EN : *acute promyelocytic leukemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WB7P8R68-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q612108>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie\\_aigu%C3%AB\\_promy%C3%A9locytaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leuc%C3%A9mie_aigu%C3%AB_promy%C3%A9locytaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_promyelocytic\\_leukemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_promyelocytic_leukemia)

---

## leucinose

Syn : *maladie du sirop d'érable*

TG : · aminoacidopathie

· maladie congénitale

· pathologie du système nerveux

La maladie du sirop d'érable (leucinose, déficit en céto-acide décarboxylase ou MSUD pour l'anglais Maple Syrup Urine Syndrome) est une maladie génétique congénitale qui se transmet sur le mode autosomique récessif. (Wikipédia)

EN : *leucinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNDQ9CQ6-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_du\\_sirop\\_d%27%C3%A9rable](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_du_sirop_d%27%C3%A9rable)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Maple\\_syrup\\_urine\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Maple_syrup_urine_disease)

---

## leucoaraïose

TG : démence vasculaire

La leucoaraïose (ou leucoaraïose) est une maladie du système nerveux central provoquée par des altérations vasculaires (micro-angiosclérose) avec épaississement fibrohyalin, au niveau de la substance blanche du cerveau. (Wikipédia)

EN : *leucoaraiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4XZ4QK2-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucoaraïose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Leucoaraiosis>

---

## leucocorie

TG : pathologie de l'uvée

La leucocorie est un reflet blanchâtre de la pupille présent notamment en cas de cataracte, de rétinoblastome (tumeur de la rétine) ou d'un mélanome du corps ciliaire. (Wikipédia)

EN : *leukocoria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L26R8SBL-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1862805>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucocorie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Leukocoria>

---

## leucocytozoonose

TG : protozoose

EN : *leucocitozoonosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q9KRN99L-4>

---



**leucocyturie**TG : [anomalie biologique](#)

La leucocyturie est la présence de leucocytes dans les urines. L'urine en contient physiologiquement en temps normal. (Wikipédia)

EN : [leukocyturia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJLGMWDG-M>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucocyturie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pyuria>**leucodermie**TG : [trouble de la pigmentation](#)

Le mot leucodermie (ou achromie) désigne plusieurs symptômes ou maladies de peau caractérisée par une diminution durable ou perte ou absence congénitale de pigmentation, correspondant à un manque ou absence de mélanine dans les couches normalement pigmentée de la peau. (Wikipédia)

EN : [leukoderma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X708HD42-T>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucodermie>**leucodystrophie**

TG : [maladie dégénérative](#)  
[pathologie de l'encéphale](#)

TS : [adrénoleucodystrophie](#)  
[leucodystrophie métachromatique](#)  
[leucodystrophie orthochromatique](#)  
[maladie de Canavan](#)  
[maladie de Pelizaeus-Merzbacher](#)  
[syndrome de Zellweger](#)

Les leucodystrophies sont des maladies rares caractérisées par un processus de démyélinisation du système nerveux central et périphérique, d'apparence primitive et non inflammatoire et aboutissant à une sclérose cérébrale. (Wikipédia)

EN : [leukodystrophy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9GBZ8KH-D>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1821559>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucodystrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leukodystrophy>

*leucodystrophie à cellules globoïdes*

→ [maladie de Krabbe](#)

*leucodystrophie de Pelizaeus-Merzbacher*

→ [maladie de Pelizaeus-Merzbacher](#)**leucodystrophie métachromatique**

TG : [leucodystrophie](#)  
[maladie dégénérative](#)  
[pathologie des lysosomes](#)  
[sphingolipidose](#)

La leucodystrophie métachromatique est la plus fréquente des leucodystrophies causée par la mutation du gène codant l'arylsulfatase A entraînant une incapacité à cataboliser le cérébroside sulfate. (Wikipédia)

EN : [metachromatic leukodystrophy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NWHZ184V-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1120682>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucodystrophie\\_m%C3%A9tachromatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucodystrophie_m%C3%A9tachromatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Metachromatic\\_leukodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Metachromatic_leukodystrophy)**leucodystrophie orthochromatique**

TG : [leucodystrophie](#)

EN : [orthochromatic leukodystrophy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ2PHHFB-P>

*leucodystrophie-hydrocéphalie d'Alexander*

→ [maladie d'Alexander](#)**leucoencéphalite**

TG : [maladie inflammatoire](#)  
[pathologie de l'encéphale](#)

TS : [leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst](#)  
[leucoencéphalite sclérosante](#)  
[leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert](#)

Le terme Leucoencéphalite désigne toute affection cérébrale caractérisée anatomiquement par des lésions inflammatoires prédominant au niveau de la substance blanche des hémisphères cérébraux, et dont l'origine est exogène (par opposition à la leucodystrophie, dans laquelle le processus est d'origine endogène). (Wikipédia)

EN : [leukoencephalitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKVW1WLF-5>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucoenc%C3%A9phalite>**leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst**

Syn : *maladie de Hurst*

TG : [leucoencéphalite](#)  
[virose](#)

EN : [Hurst disease](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JPWP8KJ8-1>**leucoencéphalite sclérosante**

TG : [leucoencéphalite](#)  
[virose](#)

EN : [sclerosing leukoencephalitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJ0C2BFX-W>

**leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert**

Syn : *panencéphalite sclérosante subaiguë*

TG : · leucoencéphalite  
· maladie inflammatoire  
· panencéphalite  
· pathologie de l'encéphale  
· virose

La maladie de Van Bogaert, ou panencéphalite sclérosante subaiguë, est une myélite atypique. (Wikipédia)

EN : *Van Bogaert subacute sclerosing leukoencephalitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRKLCRG3-P>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Panenc%C3%A9phalite\\_scl%C3%A9rosante\\_subaigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/Panenc%C3%A9phalite_scl%C3%A9rosante_subaigu%C3%AB)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subacute\\_sclerosing\\_panencephalitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Subacute_sclerosing_panencephalitis)

**leucoencéphalopathie**

TG : pathologie de l'encéphale  
TS : · leucoencéphalopathie postérieure réversible  
· leucoencéphalopathie progressive multifocale

EN : *leucoencephalopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5R6XX38-X>

**leucoencéphalopathie postérieure réversible**

TG : leucoencéphalopathie  
EN : *posterior reversible encephalopathy syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVBGXZZP-3>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior\\_reversible\\_encephalopathy\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior_reversible_encephalopathy_syndrome)

**leucoencéphalopathie progressive multifocale**

TG : · leucoencéphalopathie  
· maladie inflammatoire  
· virose  
EN : *progressive multifocal leukoencephalopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8FRW6D6-C>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive\\_multifocal\\_leukoencephalopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Progressive_multifocal_leukoencephalopathy)

**leucokératose**

TG : · hyperkératose  
· trouble de la pigmentation  
EN : *leukokeratosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XP723ZP7-C>

**leucomalacie périventriculaire**

TG : ramollissement cérébral  
EN : *periventricular leukomalacia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B72RQS0W-Q>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q469490>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Periventricular\\_leukomalacia](https://en.wikipedia.org/wiki/Periventricular_leukomalacia)

**leucome cornéen**

TG : kératopathie  
TS : syndrome de Peters  
EN : *corneal leucoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLBPNM80-D>

**leucomélanodermie**

TG : trouble de la pigmentation  
TS : acropigmentation de Dohi  
EN : *leukomelanoderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G2PC0Q70-6>

**leuconychie**

TG : pathologie des ongles  
EN : *leukonychia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QN0PVZKR-3>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Leukonychia>

**leucopénie**

TG : hémopathie  
TS : · agranulocytose  
· lymphopénie  
· neutropénie

Une leucopénie est une baisse du nombre de leucocytes totaux (c'est-à-dire de globules blancs) dans le sang (moins de 4000 éléments/mm<sup>3</sup> ou 4 milliards/litre). (Wikipédia)

EN : *leukopenia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MKK0T3S1-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q496812>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucop%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leukopenia>

**leucoplasie**

TG : · lésion précancéreuse  
· pathologie des muqueuses  
TS : · leucoplasie buccale  
· leucoplasie chevelue  
· leucoplasie verruqueuse proliférative  
EN : *leukoplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZT12FN5C-8>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Leukoplakia>

**leucoplasie buccale**

Syn : *leucoplasie de la cavité buccale*  
TG : · cancer de la cavité buccale  
· leucoplasie  
TS : syndrome de Jadassohn-Lewandowsky  
EN : *oral leukoplasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D73WQR28-M>

**leucoplasie chevelue**

TG : leucoplasie  
La leucoplasie chevelue buccale est une atteinte muqueuse indolore due au virus d'Epstein-Barr. Quasi pathognomonique de l'infection par le VIH, sa découverte doit faire proposer un test diagnostique. (Wikipédia)  
EN : *hairy leukoplakia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HB1SM3RL-D>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucoplasie\\_chevelue\\_buccale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucoplasie_chevelue_buccale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hairy\\_leukoplakia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hairy_leukoplakia)

*leucoplasie de la cavité buccale*

→ **leucoplasie buccale**

**leucoplasie verruqueuse proliférative**

TG : · leucoplasie  
· pathologie de la cavité buccale

EN : *proliferative verrucous leukoplakia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MH0HVN0J-7>

**leucorrhée**

TG : pathologie du vagin

En gynécologie, une leucorrhée est un écoulement non sanglant provenant de l'appareil génital féminin (vagin). (Wikipédia)

EN : *leukorrhea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDC7QHK3-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1144334>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucorrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Leukorrhea>

*leucose*

→ **leucémie**

**lévocardie**

TG : cardiopathie congénitale

La lévocardie est une affection médicale dans laquelle le cœur se trouve du côté normal du corps (le côté gauche) par opposition à la dextrocardie, où le cœur se trouve du côté droit de la cavité thoracique. (Wikipédia)

EN : *levocardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHW728CW-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/L%C3%A9vocardie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Levocardia>

**lichen**

TG : pathologie de la peau

TS : · lichen amyloïde  
· lichen aureus  
· lichen bulleux  
· lichen érosif  
· lichen nitidus  
· lichen plan  
· lichen scléroatrophique  
· lichen spinulosique  
· lichen striatus

EN : *lichen*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TK6R9R2G-X>

**lichen amyloïde**

TG : · amyloïdose  
· lichen

EN : *lichen amyloïdis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7GCKW4K-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_cutaneous\\_amyloidosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_cutaneous_amyloidosis)

**lichen aureus**

TG : lichen

EN : *lichen aureus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DF7BS67V-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_aureus](https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen_aureus)

**lichen bulleux**

TG : · dermatose bulleuse  
· lichen

EN : *lichen bullous*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZNPSR8J-Z>

**lichen érosif**

TG : lichen

EN : *lichen erosive*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFM07P8X-W>

*lichen myxoedémateux*

→ **mucinoze scléropapuleuse**

**lichen nitidus**

TG : lichen

EN : *lichen nitidus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBBKT7DQ-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6543200>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_nitidus](https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen_nitidus)

**lichen plan**

TG : lichen

TS : · lichen plan bulleux  
· lichen plan pigmentaire

Le lichen plan (latin : lichen planus) est une maladie inflammatoire touchant la peau, la muqueuse de la bouche, ou parfois les deux. (Wikipédia)

EN : *lichen planus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGH7WCVW-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q848371>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_plan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lichen_plan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_planus](https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen_planus)

**lichen plan bulleux**

TG : · dermatose bulleuse  
· lichen plan

EN : *bullous lichen planus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKGXSHC6-7>

**lichen plan pigmentaire**

TG : lichen plan

EN : *lichen planus actinicus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9232J3X-T>

**lichen scléroatrophique**

TG : lichen

Le lichen scléro-atrophique (ou lichen scléreux), abrégé en LSA, est une maladie chronique de la peau et des muqueuses touchant principalement les zones génitales de l'homme et de la femme. (Wikipédia)

EN : *lichen sclerosus et atrophicus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D43XBT47-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_scl%C3%A9ro-atrophique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lichen_scl%C3%A9ro-atrophique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen\\_sclerosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Lichen_sclerosus)

*lichen spinulosus de Lassueur-Graham-Little*

→ [lichen spinulosique](#)

### lichen spinulosique

Syn : · *lichen spinulosique de Lassueur-Graham-Little*  
 · *lichen spinulosus de Lassueur-Graham-Little*  
 · *lichen spinulosus de Lassueur-Graham-Little*  
 · *syndrome de Lassueur-Graham-Little*  
 · *syndrome de Graham-Little-Lassueur*

TG : lichen

EN : [lichen spinulosus Lassueur-Graham-Little](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9SC07N3-8>

*lichen spinulosique de Lassueur-Graham-Little*

→ [lichen spinulosique](#)

*lichen spinulosus de Lassueur-Graham-Little*

→ [lichen spinulosique](#)

### lichen striatus

TG : lichen

EN : [liquen striatus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6TW3VD2-9>

### lichénification

TG : pathologie de la peau

TS : névrodermite

La lichénification est l'épaississement de la peau en plaque de coloration rose-bistre puis brune et irrégulièrement quadrillée par de profonds sillons. (Wikipédia)

EN : [lichenification](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDFSNV32-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lich%C3%A9nification>

### linite plastique

TG : cancer de l'estomac

EN : [linitis plastica](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3ZGV6RC-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q870891>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Linitis\\_plastica](https://en.wikipedia.org/wiki/Linitis_plastica)

### lipide

TG : substance biologique

TA : · dyslipémie

· syndrome de Dorfman-Chanarin

Les lipides constituent la matière grasse des êtres vivants. Ce sont des molécules hydrophobes ou amphiphiles — molécules hydrophobes possédant un domaine hydrophile — très diversifiées, comprenant entre autres les graisses, les cires, les stérols, les vitamines liposolubles, les mono-, di- et triglycérides, ou encore les phospholipides. (Wikipédia)

EN : [lipids](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7JGNL97-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipide>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipid>

### lipoatrophie

TG : · pathologie de la peau

· pathologie du tissu adipeux

TS : lipoatrophie semicirculaire

EN : [lipoatrophy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJJDZ0QH-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3500973>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipoatrophy>

### lipoatrophie semicirculaire

TG : lipoatrophie

EN : [partial lipoatrophy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ19ZCKN-G>

### lipoblastome

TG : · pathologie de la peau

· tumeur bénigne

EN : [lipoblastoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ1X5QLQ-N>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Lipoblastoma>

*lipocalcinogranulomatose*

→ [calcinose tumorale](#)

*lipocalcinogranulomatose symétrique*

→ [calcinose tumorale](#)

### lipodystrophie

TG : · pathologie de la peau

· pathologie du tissu adipeux

TS : · diabète lipoatrophique

· lipodystrophie abdominale centrifuge infantile

· lipodystrophie de Berardinelli

· lipodystrophie intestinale

· lipodystrophie membraneuse

· syndrome de Lawrence-Seip

La lipodystrophie est une dystrophie du tissu graisseux, en général, de la région sous-cutanée (pannicule). (Wikipédia)

EN : [lipodystrophy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ4GC22B-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1538213>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipodystrophie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipodystrophy>

### lipodystrophie abdominale centrifuge infantile

TG : lipodystrophie

EN : [lipodystrophia centrifugalis abdominalis infantilis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P41MS28B-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Centrifugal\\_abdominal\\_lipodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Centrifugal_abdominal_lipodystrophy)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Centrifugal\\_abdominal\\_lipodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Centrifugal_abdominal_lipodystrophy)

**lipodystrophie de Berardinelli**

TG : · endocrinopathie  
· lipodystrophie  
· maladie héréditaire

Les personnes touchées développent une résistance à l'insuline et une fois sur quatre un diabète surviendra avant l'âge de vingt ans. L'atteinte hépatique aboutit à la cirrhose chez toutes les personnes. L'hypertrophie musculaire est aussi habituelle et une hypertrophie cardiaque aboutissant à une insuffisance cardiaque responsable de la mortalité de cette maladie. (Wikipédia)

EN : *Berardinelli lipodystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4XWZFKN-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipodystrophie\\_cong%C3%A9nitale\\_de\\_Berardinelli-Seip](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipodystrophie_cong%C3%A9nitale_de_Berardinelli-Seip)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_generalized\\_lipodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_generalized_lipodystrophy)

**lipodystrophie intestinale**

Syn : *maladie de Whipple*

TG : · bactériose  
· lipodystrophie  
· malabsorption intestinale

La maladie de Whipple est une maladie rare due à la bactérie *Tropheryma whipplei*. (Wikipédia)

EN : *Whipple disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X02LMS6C-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q653078>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Whipple](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Whipple)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Whipple%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Whipple%27s_disease)

**lipodystrophie membraneuse**

Syn : *maladie de Nasu-Hakola*

TG : lipodystrophie

La maladie de Nasu-Hakola est une maladie orpheline de l'os et du système nerveux central, se manifestant chez le sujet jeune. (Wikipédia)

EN : *membranous lipodystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6LBD43V-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Nasu-Hakola](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Nasu-Hakola)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic\\_lipomembranous\\_osteodysplasia\\_with\\_sclerosing\\_leukoencephalopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic_lipomembranous_osteodysplasia_with_sclerosing_leukoencephalopathy)

**lipoedème**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu adipeux

Le mot lipoedème provient de la contraction de lipocyte ou adipocyte, qui désigne le tissu graisseux, et œdème, qui désigne l'augmentation de la quantité de liquide intercellulaire. (Wikipédia)

EN : *lipoedema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJG0M707-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lip%C5%93d%C3%A8me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipedema>

**lipofuscine**

TG : · enzymopathie  
· lipoïdose  
· maladie héréditaire

Accumulation de lipofuscine dans le foie. (Wikipédia)

EN : *lipofuscinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZXDHHJBR-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipofuscine#Lipofuscine>

**lipogranulomatose**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu adipeux  
· tumeur bénigne

EN : *lipogranulomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ5HPXM6-1>

*lipogranulomatose disséminée*

→ **maladie de Wolman**

**lipomatose**

TG : · pathologie du tissu adipeux  
· tumeur bénigne

TS : · lipomatose de Launois Bensaude  
· lipomatose du médiastin  
· lipomatose encéphalo-crânio-cutanée  
· lipomatose périvésicale

La lipomatose est un syndrome héréditaire relativement rare, qui se caractérise par la présence de plusieurs lipomes sur la surface du corps. (Wikipédia)

EN : *lipomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RV5BZPSB-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1691351>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipomatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipomatosis>

**lipomatose de Launois Bensaude**

TG : lipomatose

EN : *Launois-Bensaude lipomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SV9MFSZV-M>

**lipomatose du médiastin**

TG : · lipomatose  
· pathologie du médiastin

EN : *mediastinal lipomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZH91DFW0-W>

**lipomatose encéphalo-crânio-cutanée**

TG : · lipomatose  
· pathologie du système nerveux

EN : *encephalocraniocutaneous lipomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KLSRGJWL-V>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalocraniocutaneous\\_lipomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Encephalocraniocutaneous_lipomatosis)

**lipomatose périvésicale**

TG : · lipomatose  
· pathologie de la vessie

EN : *perivesical lipomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6QDBKHG-8>

**lipome**

TG : · pathologie du tissu adipeux  
· tumeur bénigne

TS : · angioliipome  
· fibroliipome  
· hibernome  
· lipome bronchopulmonaire  
· lipome chondroïde  
· lipome de la paroi thoracique  
· syndrome de Protée

Un lipome est une tumeur, en règle générale bénigne, formée de globules graisseux. Tumeur bénigne du tissu gras ou adipeux qui se présente comme une tuméfaction souple ou molle située sous la peau. (Wikipédia)

EN : *lipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3LSBF1P-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q689985>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lipoma>

**lipome bronchopulmonaire**

TG : · lipome  
· pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *lung lipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CP81K199-7>

**lipome chondroïde**

TG : lipome

EN : *chondroid lipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJ60NGTM-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5104526>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chondroid\\_lipoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Chondroid_lipoma)

**lipome de la paroi thoracique**

TG : lipome

EN : *chest wall lipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MSJRSK91-N>

**lipomucopolysaccharidose**

Syn : · mucolipidose I  
· maladie de Spranger-Wiedeman  
· sialidose  
· mucopolysaccharidose I

TG : · mucolipidose  
· pathologie du système nerveux

EN : *lipomucopolysaccharidosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJH4TT33-B>

*lipoprotéinose*

→ **hyalinose cutanéomuqueuse**

*lipoprotéinose alvéolaire*

→ **protéinose alvéolaire pulmonaire**

*lipoprotéinose d'Urbach-Wiethe*

→ **hyalinose cutanéomuqueuse**

**liposarcome**

TG : · cancer  
· pathologie du tissu adipeux

Un liposarcome est un cancer se formant aux dépens des adipocytes. (Wikipédia)

EN : *liposarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVMR7RH6-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1827425>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Liposarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Liposarcoma>

**lipothymie**

TG : trouble de la conscience  
TS : syndrome du sinus carotidien

La lipothymie est un malaise progressif sans perte de connaissance (ou perte de connaissance incomplète). (Wikipédia)

EN : *lipothymia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V25S5SD5-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lipothymie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Collapse\\_\(medical\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Collapse_(medical))

*lipoïdoprotéinose*

→ **hyalinose cutanéomuqueuse**

**lipoidose**

TG : maladie métabolique  
TS : · céroïde lipofuscine neuronale  
· lipofuscine  
· maladie de Refsum  
· maladie de Wolman  
· sphingolipidose

Les lipidoses sont une famille de maladies lysosomales. (Wikipédia)

EN : *lipoidosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-THM4F0QM-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles\\_du\\_stockage\\_des\\_lipides](https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles_du_stockage_des_lipides)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lipid\\_storage\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Lipid_storage_disorder)

**lissencéphalie**

Syn : agyrie

TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale  
TS : syndrome de Walker et Warburg

La lissencéphalie désigne un ensemble de maladies qui ont en commun la disparition de l'aspect habituel du cortex cérébral. (Wikipédia)

EN : *lissencephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SG5CCPD5-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1544416>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lissenc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lissencephaly>

**listériose**

TG : bactériose

La listériose est une maladie bactérienne qui affecte de nombreuses espèces animales et qui est causée par la *Listeria monocytogenes*. (Wikipédia)

EN : *listeriosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VV67KT1V-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q160653>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/List%C3%A9riose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Listeriosis>**lithiase**

TG : maladie

TS : · lithiase bronchique  
· lithiase cholédocienne  
· lithiase de l'uretère  
· lithiase de la voie lacrymale  
· lithiase des voies biliaires  
· lithiase urinaire

Une lithiase ou autrefois lithiasis (terme médical gréco-romain lithiasis, de la racine grecque λίθος/lithos : pierre) est une maladie caractérisée au stade ultime par l'apparition, dans un conduit de l'organisme, d'une concrétion solide appelée calcul, obstruant ledit conduit. (Wikipédia)

EN : *lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX0LMSBM-7>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Calculus\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Calculus_(medicine))**lithiase bronchique**

Syn : lithiase des bronches

TG : · lithiase  
· pathologie des bronchesEN : *bronchial lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJB4H21S-H>*lithiase calicelle*→ **lithiase du calice****lithiase cholédocienne**Syn : · lithiase du cholédoque  
· lithiase de la voie biliaire principaleTG : · lithiase  
· pathologie des voies biliairesEN : *choledocolithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXW8ZS83-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Common\\_bile\\_duct\\_stone](https://en.wikipedia.org/wiki/Common_bile_duct_stone)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase\\_biliaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase_biliaire)**lithiase de l'uretère**Syn : · lithiase urétérale  
· urétérolithiaseTG : · lithiase  
· lithiase urinaire  
· pathologie de l'uretèreEN : *ureteral lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLFZG6P9-Q>**lithiase de la prostate**TG : · lithiase urinaire  
· pathologie de la prostateEN : *prostate lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V2TJ8CPN-D>*lithiase de la vésicule biliaire*→ **lithiase des voies biliaires****lithiase de la vessie urinaire**

Syn : calcul de la vessie urinaire

TG : · lithiase urinaire  
· pathologie de la vessieEN : *urinary bladder lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF7NKW8D-8>*lithiase de la voie biliaire principale*→ **lithiase cholédocienne****lithiase de la voie lacrymale**Syn : · lithiase lacrymale  
· dacryolithiaseTG : · lithiase  
· pathologie de l'appareil lacrymalEN : *lacrymal duct lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0HSCHWJ-J>*lithiase des bronches*→ **lithiase bronchique****lithiase des voies biliaires**Syn : · lithiase vésiculaire  
· lithiase de la vésicule biliaireTG : · lithiase  
· pathologie des voies biliaires

La lithiase biliaire, ou cholélithiase, est une maladie caractérisée par la présence de calcul biliaire, corps cristallin formé par accrétion ou concrétion de composants normaux ou anormaux de la bile dans la vésicule ou les voies biliaires. (Wikipédia)

EN : *biliary lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQ1CQGGX-R>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase\\_biliaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase_biliaire)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Gallstone>**lithiase du bassinot**TG : · lithiase urinaire  
· pathologie du reinEN : *renal pelvis lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DR1W3J59-W>**lithiase du calice**

Syn : lithiase calicelle

TG : · lithiase urinaire  
· pathologie du reinEN : *calyx lithiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGW0PK48-G>

*lithiase du cholédoque*

→ [lithiase cholédocienne](#)

### **lithiase du rein**

Syn : · [lithiase rénale](#)  
· [calcul rénal](#)

TG : · [lithiase urinaire](#)  
· [pathologie du rein](#)

EN : [renal lithiasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3TG6CLC-K>

*lithiase lacrymale*

→ [lithiase de la voie lacrymale](#)

*lithiase rénale*

→ [lithiase du rein](#)

*lithiase urétérale*

→ [lithiase de l'uretère](#)

### **lithiase urinaire**

Syn : [calcul urinaire](#)

TG : · [lithiase](#)  
· [pathologie de l'appareil urinaire](#)

TS : · [colique néphrétique](#)  
· [lithiase de l'uretère](#)  
· [lithiase de la prostate](#)  
· [lithiase de la vessie urinaire](#)  
· [lithiase du bassinot](#)  
· [lithiase du calice](#)  
· [lithiase du rein](#)  
· [néphrocalcinose](#)

La lithiase urinaire (du grec lithos, pierre) est une maladie caractérisée par la formation de calculs (du latin calculus, caillou), c'est-à-dire des accrétiens cristallines qui se forment dans les voies urinaires (cavités rénales (calices et bassinot), uretères et vessie) à partir de minéraux dissous dans l'urine. (Wikipédia)

EN : [urinary lithiasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLCZ81Q8-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase\\_urinaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithiase_urinaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney\\_stone\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney_stone_disease)

*lithiase vésiculaire*

→ [lithiase des voies biliaires](#)

### **lithopédion**

TG : [gestation ectopique](#)

Le lithopédion est un fœtus issu d'une grossesse extra-utérine non arrivée à terme, et qui est mort sans avoir été expulsé, sachant que celui-ci n'a pas été diagnostiqué durant cette période. (Wikipédia)

EN : [lithopedion](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1NQSJJ4-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lithop%C3%A9dion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lithopedion>

### **livedo racemosa**

TG : · [pathologie de la peau](#)  
· [pathologie des capillaires sanguins](#)

EN : [livedo racemosa](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RMVZK46G-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Livedo\\_racemosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Livedo_racemosa)

### **livedo réticulaire**

TG : · [pathologie de la peau](#)  
· [pathologie des capillaires sanguins](#)

TS : [syndrome de Sneddon](#)

EN : [livedo reticularis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDNJPPRW-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2003151>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Livedo\\_reticularis](https://en.wikipedia.org/wiki/Livedo_reticularis)

### **livedo réticulaire nécrosant**

TG : · [pathologie de la peau](#)  
· [pathologie des capillaires sanguins](#)

EN : [necrotizing livedo reticularis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z96XQ248-1>

### **loase**

TG : · [filariose](#)  
· [pathologie de l'oeil](#)  
· [pathologie de la peau](#)

La filariose à loa loa (également appelée loase et ver africain de l'œil) est une maladie de la peau et de l'œil provoquée par un ver nématode, la filaire loa loa. (Wikipédia)

EN : [loiasis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTL4C32K-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Loase>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Loa\\_loa\\_filariasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Loa_loa_filariasis)

### **lobe pulmonaire surnuméraire**

TG : · [malformation](#)  
· [pathologie des poumons](#)

EN : [supernumerary pulmonary lobe](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWL7NVL0-W>

### **lombalgie**

TG : [rachialgie](#)

Une lombalgie est un état douloureux du rachis lombaire. Lorsqu'elle est aiguë, il s'agit d'un lumbago (ou tour de reins dans le langage courant, les reins désignant la région lombaire). (Wikipédia)

EN : [low back pain](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQ0H6DCV-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lombalgie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Low\\_back\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Low_back_pain)



**lordose**

TG : · déformation  
· pathologie du rachis

La lordose correspond à une courbure de la colonne vertébrale. (Wikipédia)

EN : *lordosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XK8M1GZF-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q744305>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lordose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lordosis>

*lucite*

→ **photodermatose**

**lucite polymorphe**

TG : · allergie  
· photodermatose

EN : *polymorphic light eruption*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGWRKJSM-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Polymorphous\\_light\\_eruption](https://en.wikipedia.org/wiki/Polymorphous_light_eruption)

**lupus**

TG : pathologie de la peau  
TS : · lupus érythémateux  
· lupus miliaire facial disséminé  
· lupus pernio

EN : *lupus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBFCZBSD-J>

*lupus discoïde*

→ **lupus érythémateux chronique**

**lupus érythémateux**

TG : · lupus  
· maladie auto-immune  
· maladie de système  
· pathologie du tissu conjonctif  
TS : · lupus érythémateux chronique  
· lupus érythémateux disséminé  
· lupus érythémateux profond  
· lupus érythémateux subaigu

Le lupus érythémateux (dit plus simplement lupus) est une maladie auto-immune chronique où le système immunitaire s'attaque aux tissus conjonctifs du corps. (Wikipédia)

EN : *lupus erythematosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCGD4TJ6-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q188297>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_%C3%A9ryth%C3%A9mateux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus_%C3%A9ryth%C3%A9mateux)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_erythematosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus_erythematosus)

**lupus érythémateux chronique**

Syn : · *lupus discoïde*  
· *lupus érythémateux discoïde*  
· *lupus érythémateux cutané*

TG : lupus érythémateux

EN : *cutaneous lupus erythematosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNX9FTZK-B>

*lupus érythémateux cutané*

→ **lupus érythémateux chronique**

*lupus érythémateux discoïde*

→ **lupus érythémateux chronique**

**lupus érythémateux disséminé**

Syn : · *lupus érythémateux systémique*  
· *lupus systémique*

TG : lupus érythémateux

Le lupus érythémateux disséminé (LED) est une maladie systémique auto-immune chronique, de la famille des connectivites, c'est-à-dire touchant plusieurs organes, du tissu conjonctif, qui se manifeste différemment selon les individus. (Wikipédia)

EN : *systemic lupus erythematosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGSPF2SV-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1485>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_%C3%A9ryth%C3%A9mateux\\_diss%C3%A9min%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus_%C3%A9ryth%C3%A9mateux_diss%C3%A9min%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic\\_lupus\\_erythematosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic_lupus_erythematosus)

**lupus érythémateux profond**

TG : lupus érythémateux

EN : *lupus erythematosus profundus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C567XRGH-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_erythematosus\\_panniculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus_erythematosus_panniculitis)

**lupus érythémateux subaigu**

TG : lupus érythémateux

EN : *subacute cutaneous lupus erythematosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNMZ4DW4-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7630706>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Subacute\\_cutaneous\\_lupus\\_erythematosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Subacute_cutaneous_lupus_erythematosus)

*lupus érythémateux systémique*

→ **lupus érythémateux disséminé**

**lupus miliaire facial disséminé**

TG : lupus

EN : *lupus miliaris disseminatus faciei*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6VTJ300-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_miliaris\\_disseminatus\\_faciei](https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus_miliaris_disseminatus_faciei)

**lupus pernio**

TG : lupus

Le lupus pernio est une lésion indurée, chronique de la peau, souvent de couleur violacée. Cette affection est décrite pour la première fois en 1889 par Ernest Besnier. (Wikipédia)

EN : *lupus pernio*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHM5K6CN-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_pernio](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lupus_pernio)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_pernio](https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus_pernio)

*lupus systémique*

→ **lupus érythémateux disséminé**

**lutéome**

TG : · pathologie des ovaires  
· tumeur bénigne

EN : *luteoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FSN7VVRD-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3840916>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Luteoma>

**luxation**

TG : maladie

La luxation est définie par une perte totale de contact des surfaces articulaires d'une articulation, se produisant lors d'un traumatisme. (Wikipédia)

EN : *luxation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZC0C4F4H-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Luxation>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Joint\\_dislocation](https://en.wikipedia.org/wiki/Joint_dislocation)

**luxation congénitale de hanche**

Syn : *luxation congénitale de la hanche*

TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

La luxation congénitale de la hanche est une affection du nouveau-né, symptomatique de dysplasie congénitale ou développementale de l'acetabulum. (Wikipédia)

EN : *congenital hip dislocation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPCLGD88-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Luxation\\_cong%C3%A9nitale\\_de\\_la\\_hanche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Luxation_cong%C3%A9nitale_de_la_hanche)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hip\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hip_dysplasia)

*luxation congénitale de la hanche*

→ **luxation congénitale de hanche**

*luxation cristallin*

→ **luxation du cristallin**

**luxation du cristallin**

Syn : *luxation cristallin*

TG : pathologie du cristallin

EN : *lens luxation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQ71GH64-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia\\_lentis](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopia_lentis)

**luxation rétrolunaire**

TG : · pathologie de la main  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· traumatisme

EN : *perilunate dislocation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJ6PWJ89-0>

**lymphadénite**

Syn : *adénite*

TG : adénopathie

TS : maladie de Kikuchi-Fujimoto

La lymphadénite est une inflammation, aiguë ou chronique, des ganglions lymphatiques et des vaisseaux lymphatiques. (Wikipédia)

EN : *lymphadenitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WC9K5R9Z-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphad%C3%A9nite>

*lymphadénite histiocytaire nécrosante*

→ **maladie de Kikuchi-Fujimoto**

*lymphadénopathie angioimmunoblastique*

→ **lymphome T angioimmunoblastique**

**lymphangiectasie**

TG : pathologie du système lymphatique

TS : lymphangiectasie pulmonaire

EN : *lymphangiectasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KM7084F7-K>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphangiectasia>

**lymphangiectasie pulmonaire**

TG : · lymphangiectasie  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary lymphangiectasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNZ8S30B-2>

**lymphangioendothéliome**

TG : · pathologie du système lymphatique  
· tumeur bénigne

EN : *lymphangioendothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTKKVVG8-7>

**lymphangiokératome**

TG : · pathologie du système lymphatique  
· tumeur bénigne

EN : *lymphangiokeratoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WDT6H8JL-M>

**lymphangiomatose**

TG : pathologie du système lymphatique  
TS : lymphangiomatose pulmonaire

La lymphangiomatose est une maladie rare caractérisée par une prolifération diffuse des vaisseaux lymphatiques. (Wikipédia)

EN : *lymphangiomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KZ5M6M9D-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphangiomatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphangiomatosis>

**lymphangiomatose pulmonaire**

TG : · lymphangiomatose  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary lymphangiomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4WFX3FT-3>

*lymphangiome*

→ **malformation lymphatique**

### lymphangiome caverneux

TG : malformation lymphatique

EN : *cavernous lymphangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMZZRT5V-P>

### lymphangiome kystique

Syn : *hygroma kystique*

TG : · malformation

· malformation lymphatique

EN : *cystic lymphangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPGHFR51-Z>

### lymphangiome kystique médiastinal

TG : · malformation

· malformation lymphatique

· pathologie du médiastin

EN : *mediastinal kystic lymphangioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TC8B2JCH-S>

### lymphangiopéricytome

TG : · pathologie du système lymphatique

· tumeur bénigne

TS : · lymphangiopéricytome bronchopulmonaire

· lymphangiopéricytome médiastinal

EN : *lymphangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JZ05CKCD-4>

### lymphangiopéricytome bronchopulmonaire

TG : · lymphangiopéricytome

· pathologie des bronches

EN : *bronchopulmonar lymphangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSBHZL2G-3>

### lymphangiopéricytome médiastinal

TG : · lymphangiopéricytome

· pathologie du médiastin

EN : *mediastinal lymphangiopericytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPFBWQQ2-9>

### lymphangiosarcome

TG : · cancer

· pathologie du système lymphatique

EN : *lymphangiosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XPMBM948-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3913024>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphangiosarcoma>

### lymphangite

TG : pathologie du système lymphatique

TS : · lymphangite carcinomateuse

· lymphangite sclérosante

La lymphangite est une inflammation des vaisseaux lymphatiques. Les causes principales sont : (Wikipédia)

EN : *lymphangitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K07QSZG6-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1476027>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphangite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphangitis>

### lymphangite carcinomateuse

TG : lymphangite

EN : *lymphangitic carcinomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XLVV5NCC-J>

### lymphangite sclérosante

TG : · lymphangite

· pathologie de l'appareil circulatoire

· pathologie du pénis

· traumatisme

EN : *sclerosing lymphangitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLGG8F10-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sclerosing\\_lymphangitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Sclerosing_lymphangitis)

### lymphocèle

TG : pathologie du système lymphatique

Une lymphocèle est l'accumulation de lymphes dans un kyste formé à la suite d'une intervention chirurgicale. (Wikipédia)

EN : *lymphocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFDDM4HF-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1878741>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphoc%C3%A8le>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocele>

### lymphocytome

Syn : · *réticulose lymphocytaire bénigne*

· *lymphocytome cutané bénin*

· *lymphocytome bénin*

TG : · pathologie de la peau

· réticulose

· tumeur bénigne

Le vocable médical lymphocytome désigne plusieurs pseudo-lymphomes non épidermotropes. (Wikipédia)

EN : *benign lymphocytoma cutis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXZQ317B-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphocytome>

*lymphocytome bénin*

→ **lymphocytome**

*lymphocytome cutané bénin*

→ **lymphocytome**

### lymphocytophtisie de Glanzmann

- TG : · immunodéficit  
· immunoglobulinopathie  
· maladie héréditaire

EN : *Glanzmann-Riniker syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZWLPPRV-W>

### lymphoedème

- TG : pathologie du système lymphatique  
TS : · éléphantiasis  
· syndrome des ongles jaunes

Un lymphoedème est un gonflement d'une partie plus ou moins importante du corps à la suite d'une accumulation de liquide lymphatique dans les tissus conjonctifs. (Wikipédia)

EN : *lymphedema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5R85XBW-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q916398>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymph%C5%93d%C3%A8me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphedema>

### lymphoépithéliome

- TG : · carcinome  
· pathologie ORL

EN : *lymphoepithelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7NTDP14-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17125282>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphoepithelioma>

### lymphogranulomatose

- TG : pathologie du système lymphatique  
TS : lymphogranulomatose vénérienne

EN : *lymphogranulomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V8HSB2JZ-M>

### lymphogranulomatose vénérienne

- TG : · chlamydirose  
· lymphogranulomatose  
· maladie sexuellement transmissible

EN : *lymphogranuloma venereum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8LW0K8Z-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphogranuloma\\_venereum](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphogranuloma_venereum)

### lymphohistiocytose

- TG : histiocytose  
TS : lymphohistiocytose hémophagocytaire

EN : *lymphohistiocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HB4L39C7-P>

*lymphohistiocytose familiale*

→ **réticulose familiale lymphohistiocytaire**

### lymphohistiocytose hémophagocytaire

- TG : · immunopathologie  
· lymphohistiocytose

La lymphohistiocytose hémophagocytaire ou syndrome d'activation macrophagique appartient au groupe des histiocytoses non langerhansiennes et non malignes. (Wikipédia)

EN : *hemophagocytic lymphohistiocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQXMB8GT-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1642170>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphohistiocytose\\_h%C3%A9mophagocytaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphohistiocytose_h%C3%A9mophagocytaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hemophagocytic\\_lymphohistiocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemophagocytic_lymphohistiocytosis)

### lymphome

- TG : · hémopathie maligne  
· syndrome lymphoprolifératif  
TS : · chalazodermie granulomateuse  
· immunocytome  
· lymphome malin  
· lymphome non hodgkinien  
· lymphome oculaire  
· maladie de Hodgkin  
· maladie des chaînes lourdes alpha  
· réticulosarcome de Parker et Jackson  
· syndrome de Richter

Un lymphome, aussi plus rigoureusement appelé lymphome malin ou lymphosarcome, est un cancer du système lymphatique qui se développe aux dépens des lymphocytes. (Wikipédia)

EN : *lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NB7SXZJ5-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q208414>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphoma>

### lymphome à grandes cellules

- TG : lymphome non hodgkinien  
TS : réticulosarcome

EN : *large cell lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3VJSR5V-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Large-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Large-cell_lymphoma)

### lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives

- TG : lymphome non hodgkinien

EN : *Ki-1 positive large cell anaplastic lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SL79W2X1-L>

*lymphome angiotrope*

→ **lymphome intravasculaire**

*lymphome angiotropique*

→ **lymphome intravasculaire**

**lymphome centrocytique**

TG : lymphome non hodgkinien

Les lymphomes des cellules du manteau sont une forme de lymphome non hodgkinien. Ils sont causés par des lymphocytes B du manteau des follicules des ganglions lymphatiques. (Wikipédia)

EN : *[mantle cell lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0QB2RD5-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q268713>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_du\\_manteau](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_du_manteau)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mantle\\_cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mantle_cell_lymphoma)**lymphome cérébral primitif**TG : · lymphome non hodgkinien  
· pathologie de l'encéphaleEN : *[primary cerebral lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S1D58ZWB-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_central\\_nervous\\_system\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_central_nervous_system_lymphoma)**lymphome de Burkitt**TG : · lymphome non hodgkinien  
· virose

Le Lymphome de Burkitt est une tumeur (lymphome non-hodgkinien) qui provient de l'évolution maligne et de la prolifération de cellules lymphoïdes de type B. (Wikipédia)

EN : *[Burkitt lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F6KW5ZM3-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1016605>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_de\\_Burkitt](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_de_Burkitt)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Burkitt%27s\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Burkitt%27s_lymphoma)**lymphome de la zone marginale**

TG : lymphome non hodgkinien

Le lymphome de la zone marginale (MZL) est un lymphome non hodgkinien indolent (à évolution lente) caractérisé par la prolifération de lymphocytes B anormaux, dont l'accumulation provoque des tumeurs. (Wikipédia)

EN : *[marginal zone lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1FS28QF-F>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_de\\_la\\_zone\\_marginale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_de_la_zone_marginale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Marginal\\_zone\\_B-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Marginal_zone_B-cell_lymphoma)**lymphome de Lennert**

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *[Lennert lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWTSN9LZ-F>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lennert\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Lennert_lymphoma)*lymphome de Parker-Jackson*→ **réticulosarcome de Parker et Jackson****lymphome diffus à grandes cellules**

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *[diffuse large cell lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6HJGM03-P>**lymphome diffus à grandes cellules B**Syn : · *lymphome diffus centrofolliculaire*  
· *lymphome histiocytaire diffus*

TG : lymphome non hodgkinien

Le lymphome diffus à grandes cellules B (LDGC-B) est un cancer des lymphocytes B, un type de globule blanc chargé de produire des anticorps. (Wikipédia)

EN : *[diffuse large B-cell lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZLDL10D-J>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2626074>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_diffus\\_%C3%A0\\_grandes\\_cellules\\_B](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_diffus_%C3%A0_grandes_cellules_B)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse\\_large\\_B-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse_large_B-cell_lymphoma)*lymphome diffus centrofolliculaire*→ **lymphome diffus à grandes cellules B***lymphome du MALT*→ **lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses****lymphome du médiastin**TG : · lymphome non hodgkinien  
· pathologie du médiastinEN : *[medisatinal lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q74MBBH8-F>**lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses**Syn : · *lymphome MALT*  
· *lymphome du MALT*

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *[MALT lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXMS4BSG-M>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q591256>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/MALT\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/MALT_lymphoma)*lymphome familial*→ **maladie des chaînes lourdes alpha****lymphome folliculaire**

TG : lymphome non hodgkinien

Le lymphome folliculaire est le second lymphome le plus fréquent de l'adulte (et en augmentation régulière, surtout chez l'homme) ; avec ~ 6 pour 100 000 individus et ~ 4 000 nouveaux cas par an détectés en France. (Wikipédia)

EN : *[follicular lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRW6WJTP-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q123251>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_folliculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_folliculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Follicular\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Follicular_lymphoma)**lymphome histiocytaire**

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *[histiocytic lymphoma](#)*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T7VCJM60-7>

*lymphome histiocytaire diffus*

→ [lymphome diffus à grandes cellules B](#)

### lymphome intravasculaire

Syn : · *lymphome angiotrope*  
· *lymphome angiotropique*  
· *angioendothéliomatose maligne*

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *intravascular lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVWXZ036-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intravascular\\_large\\_B-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Intravascular_large_B-cell_lymphoma)

### lymphome leucémie à cellules T de l'adulte

Syn : *leucémie de l'adulte à cellules T*

TG : · leucémie  
· lymphome non hodgkinien  
· syndrome lymphoprolifératif  
· virose

EN : *adult T-cell leukemia lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ34BPG9-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Adult\\_T-cell\\_leukemia/lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Adult_T-cell_leukemia/lymphoma)

### lymphome lymphoblastique

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *lymphoblastic lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C06SG7DT-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6708247>

### lymphome lymphocytaire

Syn : *réticulolymphosarcome*

TG : · lymphome non hodgkinien  
· sarcome

Le lymphome lymphocytaire est un type de lymphome diffus à petites cellules, de bas grade de malignité. (Wikipédia)

EN : *lymphocytic lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ0XGCM1-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_lymphocytaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_lymphocytaire)

### lymphome macrofolliculaire

Syn : *maladie de Brill-Simmers*

TG : lymphome non hodgkinien

EN : *Brill-Simmers lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XPM2BQ1Z-J>

### lymphome malin

TG : lymphome

TS : sarcome immunoblastique

EN : *malignant lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRH95237-P>

*lymphome malin méditerranéen*

→ [maladie des chaînes lourdes alpha](#)

*lymphome MALT*

→ [lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses](#)

### lymphome non hodgkinien

TG : lymphome

TS : · granulomatose lymphomatoïde  
· lymphome à grandes cellules  
· lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives  
· lymphome centrocytique  
· lymphome cérébral primitif  
· lymphome de Burkitt  
· lymphome de la zone marginale  
· lymphome de Lennert  
· lymphome diffus à grandes cellules  
· lymphome diffus à grandes cellules B  
· lymphome du médiastin  
· lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses  
· lymphome folliculaire  
· lymphome histiocytaire  
· lymphome intravasculaire  
· lymphome leucémie à cellules T de l'adulte  
· lymphome lymphoblastique  
· lymphome lymphocytaire  
· lymphome macrofolliculaire  
· lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire  
· lymphome périphérique à cellules T  
· lymphome primitif des séreuses  
· lymphome T angioimmunoblastique  
· lymphome T cutané  
· lymphome T/NK nasal

Les lymphomes non hodgkiniens sont des néoplasies développées à partir des tissus lymphoïdes. (Wikipédia)

EN : *non-Hodgkin lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSV3P5RJ-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1138590>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_non\\_hodgkinien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_non_hodgkinien)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Non-Hodgkin\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Non-Hodgkin_lymphoma)

### lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire

TG : · lymphome non hodgkinien  
· pathologie des bronches

EN : *non-Hodgkin bronchopulmonar lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWV7R05K-R>

### lymphome oculaire

TG : · lymphome  
· pathologie de l'oeil

EN : *ocular lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTQ81NQ4-R>

### lymphome périphérique à cellules T

TG : lymphome non hodgkinien

TS : · mycosis fongoïde  
· syndrome de Sezary

EN : *peripheral T-cell lymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCHVWJXR-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7168693>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral\\_T-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral_T-cell_lymphoma)

**lymphome primitif des séreuses**TG : [lymphome non hodgkinien](#)

Le lymphome primitif des séreuses (LPS) est un type rare de lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB) associé au virus HHV-8. Il affecte principalement des personnes dont le système immunitaire est affaibli, comme les personnes atteintes du SIDA, et se manifeste par un épanchement dans une ou plusieurs cavités séreuses, généralement sans masse tumorale ni adénopathie. (Wikipédia)

EN : [primary effusion lymphoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWWKFPLZ-L>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3832899>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_primitif\\_des\\_s%C3%A9reuses](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_primitif_des_s%C3%A9reuses)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_effusion\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_effusion_lymphoma)

*lymphome réticulaire diffus*

→ [réticulosarcome](#)

**lymphome T angioimmunoblastique**

Syn : [adénopathie angioimmunoblastique](#)  
[lymphadénopathie angioimmunoblastique](#)  
[adénopathie immunoblastique](#)

TG : [lymphome non hodgkinien](#)

Le lymphome T angio-immunoblastique (ou lymphadénopathie angio-immunoblastique) est un type de lymphome T de bas grade de malignité. (Wikipédia)

EN : [immunoblastic lymphadenopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDQCK3RC-2>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphad%C3%A9nopathie\\_angio-immunoblastique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphad%C3%A9nopathie_angio-immunoblastique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Angioimmunoblastic\\_T-cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Angioimmunoblastic_T-cell_lymphoma)

**lymphome T cutané**TG : [lymphome non hodgkinien](#)  
[pathologie de la peau](#)TS : [syndrome de Sezary](#)EN : [cutaneous T-cell lymphoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4P8D3NT-9>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous\\_T\\_cell\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous_T_cell_lymphoma)**lymphome T/NK nasal**TG : [lymphome non hodgkinien](#)  
[pathologie du nez](#)EN : [nasal NK/T-cell lymphoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1ZPJGBB-M>**lymphopénie**TG : [leucopénie](#)

Une lymphopénie (ou lymphocytopénie) est caractérisée par un nombre de lymphocytes inférieur à la normale lors d'un hémogramme, soit moins de 1500 par mm<sup>3</sup>. (Wikipédia)

EN : [lymphocytopenia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WC89FHR7-1>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphop%C3%A9nie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocytopenia>

*lymphoréticulose bénigne d'inoculation*

→ [maladie des griffes du chat](#)

**lymphosarcome**TG : [sarcome](#)  
[syndrome lymphoprolifératif](#)EN : [lymphosarcoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWBGK2BM-6>

## M

**macroanévrisme**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *macroaneurysm*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G39G72L1-G>**macrocéphalie**

TG : malformation

Le terme de macrocéphalie désigne, de façon générale, toute forme d'hypertrophie de la tête. (Wikipédia)

EN : *macrocephaly*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5DF4XL8-N>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Macro%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Macrocephaly>**macrochéilite**

TG : chéilite

TS : · macrochéilite de Miescher  
· macrochéilite granulomateuseEN : *macrocheilia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QP1Q3J71-R>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Macrocheilia>**macrochéilite de Miescher**

TG : macrochéilite

EN : *Miescher cheilitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5HZTHRL-G>**macrochéilite granulomateuse**

TG : macrochéilite

EN : *granulomatous macrocheilia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R2V8BTF5-L>**macroactylie**TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaireEN : *macroactyly*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TH25MHZF-3>**macroglobulinémie**

TG : immunoglobulinopathie

TS : macroglobulinémie de Waldenström

EN : *macroglobulinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTRTG9R2-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4118092>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Macroglobulinemia>**macroglobulinémie de Waldenström**Syn : *maladie de Waldenström*TG : · hémopathie maligne  
· macroglobulinémie  
· syndrome lymphoprolifératif

La maladie de Waldenström (macroglobulinémie de Waldenström, lymphome lymphoplasmocytaire ou immunocytome) est un cancer hématologique caractérisé par des lymphoplasmocytes (stade intermédiaire entre lymphocyte B et plasmocyte) proliférant au niveau de la moelle osseuse et synthétisant une immunoglobuline monoclonale. (Wikipédia)

EN : *Waldenström macroglobulinemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8VJBCHF-J>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Waldenstr%C3%B6m](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Waldenstr%C3%B6m)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Waldenstr%C3%B6m\\_%27s\\_macroglobulinemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Waldenstr%C3%B6m_%27s_macroglobulinemia)**macro glossie**

TG : pathologie de la cavité buccale

La macro glossie est une affection rare qui entraîne une augmentation anormale du volume de la langue. Cette déformation peut se présenter sous deux formes distinctes : la macro glossie congénitale et la macro glossie acquise. (Wikipédia)

EN : *macroglossia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVMKVD6J-M>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Macroglossie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Macroglossia>**macrolipodystrophie**

TG : pathologie de la peau

EN : *macrolipodystrophia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0QSL SVM-P>**macroptalmie**TG : · malformation  
· pathologie de l'oeilEN : *macrophthalmia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ8QB9TG-K>**macrosomie**TG : · malformation  
· pathologie du fœtus  
TS : syndrome de Simpson-Golabi-Behmel

La macrosomie fœtale est une affection médicale qui est définie par un poids d'un bébé à terme de plus de 4 000 g. (Wikipédia)

EN : *macrosomia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0TPDCXS-T>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Macrosomie\\_f%C5%93tale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Macrosomie_f%C5%93tale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Large\\_for\\_gestational\\_age](https://en.wikipedia.org/wiki/Large_for_gestational_age)



**maculopathie**

- TG : [pathologie de l'oeil](#)
- TS : [dystrophie de la macula](#)
- [maculopathie en oeil de boeuf](#)
  - [oedème maculaire cystoïde](#)
  - [syndrome de Jaffe](#)
  - [syndrome de traction vitréomaculaire](#)
  - [trou maculaire](#)

Une maculopathie est une pathologie oculaire caractérisée par une atteinte de la macula. (Wikipédia)

EN : [maculopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q22S5N8K-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Maculopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Maculopathy>

**maculopathie en oeil de boeuf**

- TG : [maculopathie](#)
- [rétinopathie](#)

EN : [bull's eye maculopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBR293DJ-9>

**maduromycose**

- TG : [mycétome](#)
- [mycose](#)

EN : [maduromycosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSFJTRC0-3>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Eumycetoma>

**mal de l'altitude**

- Syn : [maladie due à l'altitude](#)
- [mal des montagnes](#)

- TG : [pathologie de l'appareil respiratoire](#)
- [pathologie des poumons](#)
  - [pathologie du système nerveux](#)
  - [traumatisme](#)

Le mal aigu des montagnes (MAM) est un syndrome de souffrance, lié à une montée trop rapide en haute altitude, à l'absence d'acclimatation et à une sensibilité personnelle plus ou moins importante. Ses symptômes sont des céphalées, des nausées et des vomissements, de l'insomnie, une fatigue générale, une lassitude, des vertiges, des troubles de l'équilibre, une dyspnée et de l'inappétence. La mort peut survenir par œdème cérébral ou pulmonaire. (Wikipédia)

EN : [altitude-induced disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS8QZ859-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal\\_aigu\\_des\\_montagnes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal_aigu_des_montagnes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Altitude\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Altitude_sickness)

*mal de Méléda*

→ [kératodermie palmoplantaire de Méléda](#)

*mal de Pott*

→ [tuberculose vertébrale](#)

*mal des montagnes*

→ [mal de l'altitude](#)

**mal des transports**

- TG : [pathologie de l'oreille interne](#)
- [traumatisme](#)

Le mal des transports ou cinétose est un trouble qui se manifeste dans une situation de discordance entre la perception visuelle et le système vestibulaire. (Wikipédia)

EN : [motion sickness](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6G8FJ2S-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q309067>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal\\_des\\_transports](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal_des_transports)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Motion\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Motion_sickness)

**mal perforant**

- TG : [pathologie de la peau](#)

Ulcération généralement indolore (dans le cas du diabète ou de la lèpre), d'extension lente en profondeur, à tendance destructrice des os et des articulations, engendrée par une lésion nerveuse. (Wikipédia)

EN : [mal perforans](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q3DK4XP4-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal\\_perforant](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal_perforant)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic\\_foot\\_ulcer](https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic_foot_ulcer)

**malabsorption intestinale**

- TG : [pathologie de l'intestin](#)
- TS : [entéropathie exsudative](#)
- [lipodystrophie intestinale](#)
  - [maladie coeliaque](#)
  - [sprue tropicale](#)
  - [stéatorrhée](#)
  - [syndrome de l'anse aveugle](#)
  - [syndrome de l'intestin court](#)

Le syndrome de malabsorption intestinale est une pathologie fréquente qui perturbe plus ou moins profondément l'absorption de multiples nutriments, lors de la digestion, suite à une altération de la barrière muqueuse de l'intestin grêle. (Wikipédia)

EN : [intestinal malabsorption](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6GDCCV7-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_malabsorption](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_malabsorption)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Malabsorption>

**malacoplasie**

- TG : [maladie de système](#)
- TS : [malacoplasie du rein](#)

EN : [malacoplakia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VW8BGXZZ-7>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Malacoplakia>

**malacoplasie du rein**

- TG : [malacoplasie](#)
- [pathologie du rein](#)

EN : [kidney malacoplakia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2G8MQQ1-W>

**maladie**

Syn : [pathologie](#)

- TS : [adénome plan](#)
- [anomalie biologique](#)
  - [aplasie](#)
  - [astasie](#)
  - [atrésie](#)

- atrophie
- calcification
- défaillance multiviscérale
- déformation
- dégénérescence
- diverticule géant
- dysplasie
- ectasie
- ectopie
- emphysème
- endocrinopathie
- enzymopathie
- épanchement
- fibrosclérose
- fistule
- granulomatose
- granulome
- handicap
- hémolyse
- hémopathie
- hernie
- hyperplasie
- hypoplasie
- immunopathologie
- infection
- insuffisance du greffon
- intoxication
- invagination
- lithiase
- luxation
- maladie chronique
- maladie congénitale
- maladie d'importation
- maladie de système
- maladie dégénérative
- maladie émergente
- maladie familiale
- maladie génétique
- maladie iatrogène
- maladie inflammatoire
- maladie métabolique
- maladie négligée
- maladie professionnelle
- maladie rare
- maladie somatique
- maladie transmise par le sang
- maladie transmise par les tiques
- maladie transmissible par les aliments
- maladie tropicale
- mastocytose
- microlithiase
- miliaire
- mort
- nodule
- oedème
- pathologie de l'abdomen
- pathologie de l'appareil circulatoire
- pathologie de l'appareil digestif
- pathologie de l'appareil génital
- pathologie de l'appareil respiratoire
- pathologie de l'appareil urinaire
- pathologie de l'oeil
- pathologie de la gestation
- pathologie de la glande mammaire
- pathologie de la main
- pathologie de la rate
- pathologie de la reproduction
- pathologie des muqueuses
- pathologie des phanères
- pathologie du médiastin
- pathologie du muscle lisse
- pathologie du muscle strié
- pathologie du nourrisson
- pathologie du nouveau-né
- pathologie du parent
- pathologie du pied
- pathologie du postpartum
- pathologie du sein
- pathologie du système nerveux
- pathologie du système ostéoarticulaire
- pathologie du thymus
- pathologie du tissu adipeux
- pathologie du tissu conjonctif
- pathologie ORL
- pneumatocèle
- polypathologie
- polype
- polypose
- prolapsus
- pseudoedème
- psychopathologie
- radiolésion
- reprise retardée de la fonction du greffon
- stomatologie
- symptôme
- syndrome asthénie polyalgie sécheresse
- syndrome complexe
- syndrome pseudogrippal
- synéchie
- traumatisme
- trouble de la nutrition
- trouble du développement
- trouble métabolique
- tumeur
- ulcère

La maladie est une altération des fonctions ou de la santé d'un organisme vivant. (Wikipédia)

EN : **disease**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MSKR5H7R-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Disease>

---

*maladie à 2019-nCoV*

→ **maladie à coronavirus 2019**

---

**maladie à coronavirus 2019**

- Syn : · *Covid-19*  
 · *infection au nouveau Coronavirus (SARS-CoV-2)*  
 · *infection au coronavirus (SARS-CoV-2)*  
 · *infection humaine à coronavirus 2019*  
 · *maladie COVID-19*  
 · *pneumonie de Wuhan*  
 · *COVID*  
 · *COVID 19*  
 · *COVID 2019*  
 · *infection à 2019-nCoV*  
 · *infection à SARS-Cov2*  
 · *infection à SARSCoV-2*  
 · *infection au coronavirus SARS-CoV-2*  
 · *maladie à 2019-nCoV*

- TG : · *maladie émergente*  
 · *pathologie des poumons*  
 · *virose*  
 · *zoonose*

TA : *SRAS-CoV-2*

La maladie à coronavirus 2019 ou Covid-19 (acronyme anglais de COronaVirus Infectious Disease 2019) est une maladie infectieuse émergente de type zoonose virale causée par la souche de coronavirus SARS-CoV-2. (Wikipédia)

EN : *coronavirus disease 2019*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8NXX0XD-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_%C3%A0\\_coronavirus\\_2019](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_%C3%A0_coronavirus_2019)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coronavirus\\_disease\\_2019](https://en.wikipedia.org/wiki/Coronavirus_disease_2019)

*maladie à corps de Lewy*

→ **démence à corps de Lewy**

**maladie à prions**

- TG : · *infection*  
 · *maladie dégénérative*  
 · *pathologie de l'encéphale*
- TS : · *encéphalopathie spongiforme*  
 · *insomnie familiale fatale*  
 · *kuru*  
 · *syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker*

EN : *prion disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXHLWDSV-L>

**maladie autoimmune**

- TG : *immunopathologie*
- TS : · *anémie autoimmune*  
 · *anémie de Biermer*  
 · *anémie hémolytique autoimmune*  
 · *cirrhose biliaire primitive*  
 · *connectivite mixte*  
 · *dermatite herpétiforme*  
 · *dermatomyosite*  
 · *dermatose bulleuse à IgA linéaire*  
 · *diabète de type 1*  
 · *épidermolyse bulleuse*  
 · *lupus érythémateux*  
 · *maladie de Basedow*  
 · *maladie de Duncan*  
 · *maladie de Kawasaki*  
 · *néphrite lupique*  
 · *ophtalmie sympathique*  
 · *pemphigoïde bulleuse*  
 · *pemphigoïde cicatricielle*  
 · *pemphigoïde gravidique*  
 · *pemphigus*  
 · *polyarthrite rhumatoïde*  
 · *polyendocrinopathie autoimmune type 1*  
 · *purpura thrombocytopénique immunitaire*  
 · *sclérodermie*  
 · *sclérose en plaques*  
 · *syndrome d'Evans*  
 · *syndrome de Goodpasture*  
 · *syndrome de Sjögren*  
 · *syndrome des antiphospholipides*  
 · *syndrome des antisynthétases*  
 · *syndrome lupus-like*  
 · *syndrome lymphoprolifératif autoimmun*  
 · *thyroïdite de Hashimoto*  
 · *uvéïte phacoantigénique*  
 · *uvéoméningoencéphalite de Harada*

Une maladie auto-immune est consécutive à une anomalie du système immunitaire conduisant ce dernier à s'attaquer aux composants normaux de l'organisme (le "soi", d'où la racine auto- pour parler de ce trouble de l'immunité). (Wikipédia)

EN : *autoimmune disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6J2CPKP-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8084905>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_auto-immune](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_auto-immune)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune_disease)

**maladie chronique**

TG : *maladie*

En médecine, un état persistant et accablant est appelé chronique (du grec chronos). Par exemple, une maladie est chronique si elle persiste dans le temps, en général plus de six mois. (Wikipédia)

EN : *chronic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5PK2KH4-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_condition](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_condition)

**maladie coeliaque**

- TG : · immunopathologie  
· malabsorption intestinale

La maladie cœliaque (pron. /seljak/), parfois appelée cœliaquie ou intolérance au gluten est une maladie auto-immune, caractérisée par une atrophie villositaire (destruction de la paroi de l'intestin grêle). (Wikipédia)

EN : [coeliac disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2ZF375C-K>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_c%C5%93liaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_c%C5%93liaque)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coeliac\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Coeliac_disease)

**maladie congénitale**

- TG : maladie  
TS : · abêtalipoprotéïnémie  
· acrogéria  
· agammaglobulinémie de Bruton  
· alopecie  
· amaurose congénitale de Leber  
· anémie dysérythropoïétique congénitale  
· anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond  
· anévrysme congénital de l'auricule gauche  
· anévrysme congénital du sinus de Valsalva  
· anévrysme congénital du ventricule gauche  
· angiochondromatose de Maffucci  
· angiome plan  
· aphaquie congénitale  
· apraxie oculomotrice de Cogan  
· arthrogrypose  
· bébé collodion  
· cécité héréditaire de Norrie  
· coeur biloculaire  
· cutis marmorata telangiectatica congenita  
· cutis verticis gyrata  
· deutéranopie  
· dextrocardie  
· diarrhée chlorée congénitale  
· dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich  
· érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse  
· histidinémie  
· hypoganglionose  
· hypoplasie de l'artère pulmonaire  
· hypoplasie de la glande lacrymale  
· hypoplasie de la veine pulmonaire  
· hypoplasie dermique en aires  
· hypoplasie du coeur gauche  
· hypoplasie du rein  
· hypoplasie du ventricule droit  
· hypoplasie segmentaire du rein  
· hypoplasminogénémié  
· ictère héréditaire de Crigler et Najjar  
· immunodéficit combiné sévère  
· immunodéficit héréditaire DiGeorge  
· iniencéphalie  
· inversion ventriculaire  
· kératome malin diffus congénital  
· lentiginose centrofaciale de Touraine  
· lepréchaunisme  
· leucinose  
· maladie de Caroli  
· maladie de Hirschsprung  
· malformation  
· mésocardie

- myopathie à central core
- myopathie à corps granuleux
- myopathie à multicore
- myopathie mitochondriale
- myopathie myotubulaire
- myopathie némaline
- neutropénie congénitale
- oreillette unique
- ostium secundum
- paramyotonie congénitale
- phacomatose
- pseudohermaphrodisme
- ptosis congénital de Marcus-Gunn
- retour veineux pulmonaire anormal
- syndrome de Beckwith et Wiedemann
- syndrome de Coffin et Siris
- syndrome de la colonne raide
- syndrome de Nezelof
- syndrome de Rothmund-Thomson
- syndrome de Rubinstein et Taybi
- syndrome PHACE
- tétralogie de Fallot
- toxoplasmose congénitale
- transposition des gros vaisseaux
- tritanomalie
- tronc artériel

Une maladie congénitale (aussi dite anomalie congénitale) est une maladie, avec ou sans malformation apparue in utero et souvent détectée à la naissance ou plus tard dans la vie (littéralement : « est né avec »). (Wikipédia)

EN : [congenital disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFDJHJTQ-4>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_cong%C3%A9nitale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Birth\\_defect](https://en.wikipedia.org/wiki/Birth_defect)

**maladie contagieuse**

- TG : infection

Une maladie transmissible est le passage d'une maladie d'une personne infectée à une autre personne auparavant non-infectée. (Wikipédia)

EN : [communicable disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GMDX8JM3-F>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_transmissible](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_transmissible)

maladie COVID-19

→ **maladie à coronavirus 2019**

**maladie d'Addison**

- TG : · hypocorticisme  
· insuffisance surrénalienne

La maladie d'Addison, ou insuffisance surrénalienne chronique primaire, est une maladie endocrinienne rare caractérisée par le défaut de sécrétion des hormones produites par les glandes surrénales : glucocorticoïdes (cortisol) et minéralocorticoïdes (aldostérone). (Wikipédia)

EN : [Addison disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BM2MZT97-4>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_d%27Addison](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_d%27Addison)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Addison%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Addison%27s_disease)

maladie d'Albers-Schönberg

→ [ostéopétrose](#)

### maladie d'Alexander

Syn : *leucodystrophie-hydrocéphalie d'Alexander*

TG : · [maladie dégénérative](#)  
· [pathologie de l'encéphale](#)

La maladie d'Alexander est une maladie rare de la substance blanche du cerveau. Elle survient le plus souvent dans les premières années de vie (forme infantile) mais parfois plus tard (forme juvénile) mais des formes néonatales ou de l'adulte existent. (Wikipédia)

EN : [Alexander disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMR42ZBF-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q567820>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_d%27Alexander](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_d%27Alexander)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alexander\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Alexander_disease)

### maladie d'Alpers

Syn : *polydystrophie cérébrale infantile*

TG : · [maladie dégénérative](#)  
· [pathologie de l'encéphale](#)

EN : [Alpers disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMR6CPV0-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial\\_DNA\\_depletion\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial_DNA_depletion_syndrome)

maladie d'Alzheimer

→ [démence d'Alzheimer](#)

maladie d'Andersen

→ [glycogénose de type IV](#)

maladie d'Ebstein

→ [malformation tricuspide d'Ebstein](#)

maladie d'Eulenburg

→ [paramyotonie congénitale](#)

maladie d'Hallopeau

→ [acrodermatite continue d'Hallopeau](#)

maladie d'Imerlund

→ [anémie mégaloblastique d'Imerlund](#)

### maladie d'importation

TG : [maladie](#)

EN : [imported disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GC3Q0XBK-W>

maladie d'Ollier

→ [enchondromatose](#)

maladie d'Oppenheim-Urbach

→ [dermatite atrophiante lipoïdique d'Oppenheim-Urbach](#)

maladie d'Urbach-Wiethe

→ [hyalinose cutanéomuqueuse](#)

maladie de Barlow

→ [scorbut](#)

### maladie de Basedow

TG : · [hyperthyroïdie](#)  
· [maladie autoimmune](#)

La maladie de Basedow ou Graves Basedow est une hyperthyroïdie auto-immune (maladie de la thyroïde ). La personne atteinte produit des anticorps anormaux (stimulant le récepteur de la TSH) dirigés contre les cellules folliculaires de la thyroïde. (Wikipédia)

EN : [Graves disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPX1W5NH-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Basedow](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Basedow)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Graves%27\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Graves%27_disease)

### maladie de Behçet

Syn : *syndrome oculomucocutané de Behçet*

TG : · [maladie de système](#)  
· [pathologie de l'appareil génital](#)  
· [pathologie de l'oeil](#)  
· [pathologie de la peau](#)  
· [stomatologie](#)  
· [vascularite](#)

La maladie de Behçet est une vascularite systémique, maladie liée à l'inflammation des vaisseaux sanguins de l'organisme. (Wikipédia)

EN : [Behçet syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNC5SQGS-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Beh%C3%A7et](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Beh%C3%A7et)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Beh%C3%A7et%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Beh%C3%A7et%27s_disease)

maladie de Benson

→ [hyalite astéroïde](#)

maladie de Berger

→ [néphropathie glomérulaire à IgA](#)

maladie de Besnier-Boeck-Schaumann

→ [sarcoïdose](#)

maladie de Biermer

→ [anémie de Biermer](#)

maladie de Blackfan-Diamond

→ [anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond](#)

### maladie de Blount

TG : · [genu varum](#)  
· [malformation](#)  
· [ostéochondrodysplasie](#)

EN : [Blount's disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MPBPTZN5-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q624398>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Blount%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Blount%27s_disease)

maladie de Bouillaud

→ [rhumatisme articulaire aigu](#)

---

maladie de Bourneville

→ [phacomatose de Bourneville](#)

---

### maladie de Bowen

TG : · cancer de la peau  
· dyskératose  
· lésion précancéreuse

La maladie de Bowen est un carcinome épidermoïde (ou spinocellulaire) intra-épidermique (carcinome in situ), favorisé par le soleil et l'arsenic. (Wikipédia)

EN : [Bowen disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZX8M0L9-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Bowen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Bowen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bowen%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Bowen%27s_disease)

---

maladie de Breisky

→ [kraurosis vulvaire](#)

---

maladie de Brill-Simmers

→ [lymphome macrofolliculaire](#)

---

maladie de Buerger

→ [thromboangéite oblitérante](#)

---

maladie de Bureau et Barrière

→ [acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière](#)

---

maladie de Byler

→ [cholostase intrahépatique héréditaire de Byler](#)

---

maladie de Cacchi et Ricci

→ [rein en éponge](#)

---

### maladie de Canavan

Syn : *dégénérescence spongieuse du système nerveux central de von Bogaert-Bertrand*

TG : · gangliosidose  
· leucodystrophie

La maladie de Canavan est une maladie neuro-dégénérative débutant vers l'âge de trois à six mois et aboutissant inexorablement en quelques années au décès de l'enfant. (Wikipédia)

EN : [Canavan disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ8TQJ66-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2349546>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Canavan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Canavan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Canavan\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Canavan_disease)

---

### maladie de Caroli

TG : · maladie congénitale  
· pathologie du foie et des voies biliaires

La maladie de Caroli est une affection congénitale rare du foie. Elle se caractérise par des dilatations kystiques des voies biliaires intrahépatiques ; ces kystes biliaires ont une répartition segmentaire ce qui rend plus aisée une hépatectomie partielle si elle s'avère nécessaire. (Wikipédia)

EN : [Caroli disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HN4JRCTM-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1044327>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Caroli](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Caroli)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Caroli\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Caroli_disease)

---

### maladie de Castleman

Syn : · *hamartome angiomateux lymphoïde*  
· *hyperplasie angiofolliculaire de Castleman*

TG : [syndrome lymphoprolifératif](#)

La maladie de Castleman (ou tumeur de Castleman, aussi dénommée hyperplasie géante ou angiofolliculaire ganglionnaire, hamartome lymphovasculaire, ou hyperplasie angio-folliculaire des ganglions lymphatiques) regroupe plusieurs troubles lymphoprolifératifs (plus de 5 000 nouveaux patients par an aux États-Unis) des ganglions lymphatiques, qui partagent certaines caractéristiques histologiques communes. (Wikipédia)

EN : [Castleman disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6P6JB9Q-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Castleman](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Castleman)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Castleman%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Castleman%27s_disease)

---

maladie de Chagas

→ [trypanosomiase américaine](#)

---

maladie de Charcot

→ [sclérose latérale amyotrophique](#)

---

maladie de Charcot-Marie-Tooth

→ [amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth](#)

---

maladie de Chauffard-Still

→ [polyarthrite rhumatoïde de Felty](#)

---

### maladie de Chediak

Syn : *syndrome de Chediak-Steinbrinck-Higashi*

TG : · immunodéficit  
· maladie des leucocytes  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie de la peau

Le syndrome de Chediak Higashi est une maladie génétique. Décrite pour la première fois en 1943, cette maladie transmise selon le mode autosomique récessif associe : un albinisme partiel, des organomégalies (hépatomégalie, splénomégalie, adénopathies), des infections à répétition, notamment cutanées. (Wikipédia)

EN : [Chediak syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTND2FS7-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Chediak\\_Higashi](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Chediak_Higashi)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9diak\\_%E2%80%93Higashi\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ch%C3%A9diak_%E2%80%93Higashi_syndrome)

---

maladie de Coats

→ [angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats](#)

maladie de Conradi-Hünemann

→ [chondrodysplasie ponctuée](#)

maladie de Cori

→ [glycogénose de type III](#)

maladie de Cori-Forbes

→ [glycogénose de type III](#)

maladie de Creutzfeldt-Jakob

→ [encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob](#)

maladie de Crigler et Najjar

→ [ictère héréditaire de Crigler et Najjar](#)

maladie de Crohn

→ [entérite de Crohn](#)

maladie de Crouzon

→ [dysostose crâniofaciale de Crouzon](#)

## maladie de Darier

Syn : · *dyskératose folliculaire de Darier*  
· *dyskératose de Darier*  
· *kératose folliculaire*

TG : · *hyperkératose*  
· *maladie héréditaire*

La maladie de Darier, est une dyskératose, anomalie de l'épiderme, forme d'érythème, principalement folliculaire, prédominant dans les zones séborrhéiques. (Wikipédia)

EN : [Darier disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFMBC1PX-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Darier](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Darier)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Darier%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Darier%27s_disease)

maladie de Devic

→ [neuromyéélite optique](#)

maladie de Divry-van Bogaert

→ [angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert](#)

## maladie de Dowling-Degos

Syn : *dermatose pigmentaire réticulée des plis*

TG : *pathologie de la peau*

EN : [Dowling-Degos disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SRPTB5PP-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7316720>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Reticular\\_pigmented\\_anomaly\\_of\\_the\\_flexures](https://en.wikipedia.org/wiki/Reticular_pigmented_anomaly_of_the_flexures)

## maladie de Duncan

TG : · *maladie autoimmune*  
· *syndrome lymphoprolifératif*

EN : [Duncan disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJQMTWKL-P>

## maladie de Dupuytren

TG : · *pathologie de la main*  
· *pathologie juxtaarticulaire*

La maladie de Dupuytren ou contracture de Dupuytren est une fibrose rétractile de l'aponévrose palmaire (une membrane située entre les tendons fléchisseurs et la peau). (Wikipédia)

EN : [Dupuytren contracture](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PC3CHTR6-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Dupuytren](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Dupuytren)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dupuytren%27s\\_contracture](https://en.wikipedia.org/wiki/Dupuytren%27s_contracture)

## maladie de Erdheim-Chester

TG : · *granulomatose*  
· *histiocytose*  
· *pathologie du système ostéoarticulaire*

La maladie (ou syndrome) de Erdheim-Chester est une histiocytose non-langerhansienne rare touchant les individus d'âge moyen, décrite pour la première fois par Jakob Erdheim et William Chester en 1930. (Wikipédia)

EN : [Erdheim-Chester disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWQW576D-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1349259>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Erdheim-Chester](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Erdheim-Chester)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erdheim%27s%20%93Chester\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Erdheim%27s%20%93Chester_disease)

maladie de Fabry

→ [sphingolipidose héréditaire de Fabry](#)

## maladie de Farber

TG : *sphingolipidose*

La maladie de Farber (appelée aussi lipogranulomatose de Farber ou déficit en céramidase) désigne un groupe de désordres récessifs autosomiques rares qui provoquent une accumulation de lipides dans les articulations, les tissus et le système nerveux central. (Wikipédia)

EN : [Farber disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T2GC5N8J-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Farber](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Farber)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Farber\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Farber_disease)

maladie de Favre et Racouchot

→ [élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons](#)

maladie de Flegel

→ [hyperkératose lenticulaire persistante](#)

maladie de Forbes

→ [glycogénose de type III](#)

**maladie de Fox-Fordyce**Syn : *hydrosadénome*

TG : pathologie des glandes sudoripares

EN : *Fox-Fordyce disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZDQ203V-M>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1618019>[https://en.wikipedia.org/wiki/Fox%E2%80%93Fordyce\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Fox%E2%80%93Fordyce_disease)*maladie de Franklin*→ **maladie des chaînes lourdes gamma****maladie de Freiberg**Syn : · *ostéonécrose de la tête du deuxième métatarsien*· *ostéochondrite de la tête du deuxième métatarsien*

TG : · pathologie du pied

· pathologie du système ostéoarticulaire

La maladie de Freiberg est une ostéochondrose intéressant les métatarsiens. Le second rayon est de loin le plus touché mais la pathologie peut également intéresser le troisième et le quatrième rayon. (Wikipédia)

EN : *Freiberg's disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VKSCHP1B-G>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Freiberg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Freiberg)[https://en.wikipedia.org/wiki/Freiberg\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Freiberg_disease)*maladie de Friedreich*→ **hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich****maladie de Gaucher**

TG : sphingolipidose

La maladie de Gaucher, aussi appelée sphingolipidose, est une maladie de surcharge lysosomale, fréquemment présente chez les juifs Ashkénazes, en rapport avec un déficit enzymatique en glucocérébrosidase due à une mutation autosomique récessive du gène lié à l'enzyme β-glucosidase acide, et conduit à une accumulation de son substrat, le glucocérébroside (un sphingolipide) en particulier dans le système nerveux mais aussi dans la rate, le foie, les poumons, la moelle osseuse. (Wikipédia)

EN : *Gaucher disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PL804F91-B>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Gaucher](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Gaucher)[https://en.wikipedia.org/wiki/Gaucher%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Gaucher%27s_disease)*maladie de Gayet-Wernicke*→ **encéphalopathie de Wernicke***maladie de Gilbert*→ **ictère héréditaire de Gilbert***maladie de Goldmann et Favre*→ **dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre***maladie de Gorham*→ **ostéolyse idiopathique de Gorham***maladie de Griscelli-Pruniéras*→ **syndrome de Griscelli-Pruniéras***maladie de Groenblad-Strandberg*→ **pseudoxanthome élastique***maladie de Hailey-Hailey*→ **pemphigus chronique bénin familial****maladie de Hallervorden-Spatz**

TG : dystrophie neuroaxonale

La neurodégénérescence associée à la pantothénate kinase est une dégénérescence cérébrale par accumulation de fer dans les noyaux gris centraux. (Wikipédia)

EN : *Hallervorden-Spatz disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCL2PB9W-6>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurod%C3%A9g%C3%A9nerescence\\_associ%C3%A9e\\_%C3%A0\\_la\\_pantoth%C3%A9nate\\_kinase](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurod%C3%A9g%C3%A9nerescence_associ%C3%A9e_%C3%A0_la_pantoth%C3%A9nate_kinase)[https://en.wikipedia.org/wiki/Pantothenate\\_kinase-associated\\_neurodegeneration](https://en.wikipedia.org/wiki/Pantothenate_kinase-associated_neurodegeneration)**maladie de Hand-Schüller-Christian**

TG : histiocytose langerhansienne

EN : *Hand-Schuller-Christian disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWNB3SVP-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hand%E2%80%93Christian\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hand%E2%80%93Christian_disease)*maladie de Harada*→ **uvéoméningoencéphalite de Harada****maladie de Hartnup**

TG : · aminoacidopathie

· tubulopathie

La maladie de Hartnup est une maladie héréditaire à transmission autosomique récessive, caractérisée par un défaut de transfert des acides aminés par l'épithélium intestinal et tubulaire rénal. (Wikipédia)

EN : *Hartnup disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS28SFDC-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q200985>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Hartnup](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Hartnup)[https://en.wikipedia.org/wiki/Hartnup\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hartnup_disease)*maladie de Hers*→ **glycogénose de type VI**



**maladie de Hirschsprung**

Syn : · *aganglionose du côlon*  
· *aganglionose intestinale*

TG : · *maladie congénitale*  
· *malformation neuronale intestinale*  
· *pathologie du côlon*

La maladie de Hirschsprung est une anomalie de fonctionnement de la partie terminale de l'intestin se traduisant par une constipation ou une occlusion intestinale. (Wikipédia)

EN : *Hirschsprung disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNXMQ9RC-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Hirschsprung](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Hirschsprung)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hirschsprung%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hirschsprung%27s_disease)

**maladie de Hodgkin**

TG : *lymphome*

Le lymphome de Hodgkin (LH) ou lymphome hodgkinien (par opposition au lymphome non hodgkinien) est un type de lymphome (cancer du système lymphatique) caractérisé par la présence de grandes cellules atypiques, les cellules de Reed-Sternberg. (Wikipédia)

EN : *Hodgkin disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q218ZXLB-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome\\_de\\_Hodgkin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Lymphome_de_Hodgkin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hodgkin%27s\\_lymphoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Hodgkin%27s_lymphoma)

**maladie de Horton**

Syn : *artérite temporale*

TG : · *maladie de système*  
· *vascularite*

La maladie de Horton (ou artérite giganto-cellulaire) est une maladie inflammatoire des vaisseaux. Cette maladie touche particulièrement les sujets âgés. (Wikipédia)

EN : *giant cell arteritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3LP9ZXT-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Horton](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Horton)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Giant\\_cell\\_arteritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant_cell_arteritis)

*maladie de Hunter*

→ **mucopolysaccharidose de Hunter**

*maladie de Huntington*

→ **chorée de Huntington**

*maladie de Hurler*

→ **mucopolysaccharidose de Hurler**

*maladie de Hurst*

→ **leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst**

*maladie de Jaccoud*

→ **arthrite de Jaccoud**

**maladie de Jaffe-Lichtenstein**

TG : · *dysplasie fibreuse*  
· *ostéochondrodysplasie*

EN : *Jaffe-Lichtenstein fibrous dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FR3L5KQQ-W>

**maladie de Jansky-Bielschowsky**

TG : *céroïde lipofuscinose neuronale*

EN : *Bielchowsky-Jansky disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L9SVWPGB-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Jansky%E2%80%93Bielschowsky\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Jansky%E2%80%93Bielschowsky_disease)

**maladie de Joseph**

TG : · *aminoacidopathie*  
· *maladie dégénérative*  
· *pathologie de l'encéphale*

EN : *Joseph disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W70WFX1B-M>

*maladie de Kahler*

→ **myélome**

*maladie de Kaposi*

→ **sarcome de Kaposi**

*maladie de Kashin-Beck*

→ **arthrose de Kashin-Beck**

**maladie de Kawasaki**

Syn : · *syndrome MLNS*  
· *périartérite noueuse infantile du Japon*  
· *syndrome adénocutanéomuqueux*

TG : · *maladie autoimmune*  
· *maladie de système*  
· *vascularite*

La maladie de Kawasaki, ou « syndrome lympho-cutanéomuqueux » ou « syndrome adéno-cutanéomuqueux », est une maladie infantile, d'origine immunologique, consistant en une vascularite fébrile touchant les artères de moyen et petit calibre. (Wikipédia)

EN : *Kawasaki syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPTFDKCC-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Kawasaki](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Kawasaki)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kawasaki\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kawasaki_disease)

### maladie de Kennedy

Syn : · amyotrophie bulbospinale héréditaire liée à l'X  
 · amyotrophie spinobulbaire  
 · atrophie musculaire spinobulbaire

TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie neuromusculaire

La maladie de Kennedy (également connue sous les noms de amyotrophie bulbo-spinale liée à l'X, atrophie musculaire spinale et bulbaire et SMA1) est une maladie neuromusculaire génétique du groupe des amyotrophies spinales en rapport avec une expansion du gène codant le récepteur aux androgènes. (Wikipédia)

EN : *Kennedy's disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQP1G8VG-7>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Kennedy](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Kennedy)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_and\\_bulbar\\_muscular\\_atrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_and_bulbar_muscular_atrophy)

### maladie de Kikuchi-Fujimoto

Syn : *lymphadénite histiocytaire nécrosante*

TG : · hémopathie  
 · lymphadénite

EN : *Kikuchi-Fujimoto disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNRN3V8S-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Kikuchi\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kikuchi_disease)

maladie de Kimura

→ [hyperplasie angiolymphoïde](#)

maladie de Klippel-Trenaunay

→ [angiodyplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay](#)

### maladie de Kniest

TG : · cyphoscoliose  
 · dysplasie spondyloépiphyse  
 · maladie rare  
 · pathologie de l'oeil  
 · platyspondylie

EN : *Kniest syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1GSJ2K9-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Kniest\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Kniest_dysplasia)

maladie de Kostmann

→ [syndrome de Kostmann](#)

### maladie de Krabbe

Syn : *leucodystrophie à cellules globoïdes*

TG : · maladie dégénérative  
 · sphingolipidose

Il s'agit d'une leucodystrophie secondaire à un trouble de la dégradation d'un constituant lipidique majeur de la myéline, le galactocérébroside. (Wikipédia)

EN : *Krabbe disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CX97ZJJN-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q511372>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Krabbe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Krabbe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Krabbe\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Krabbe_disease)

### maladie de Kufs

TG : · céroïde lipofuscinose neuronale

EN : *Kufs disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4SM4C2H-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Kufs\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kufs_disease)

maladie de König

→ [ostéochondrite disséquante](#)

maladie de l'écorceur d'érable

→ [poumon de l'écorceur d'érable](#)

### maladie de l'oeil de poisson

TG : · enzymopathie  
 · maladie métabolique  
 · pathologie de l'oeil

EN : *fish-eye disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKQ89NDG-V>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lecithin\\_cholesterol\\_acyltransferase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Lecithin_cholesterol_acyltransferase_deficiency)

### maladie de l'oreillette

Syn : *maladie rythmique de l'oreillette*

TG : · trouble de l'excitabilité

La maladie de l'oreillette ou maladie rythmique de l'oreillette ou syndrome tachycardie-bradycardie est l'association d'un bloc sino-atrial paroxystique ou permanent, se manifestant par une bradycardie, voire une pause cardiaque, et d'une fibrillation atriale paroxystique ou un flutter atrial. (Wikipédia)

EN : *atrial rhythmic disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJ0VXP36-H>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_l%27oreillette](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_l%27oreillette)

maladie de la décompression

→ [maladie des caissons](#)

### maladie de la forêt de Kyasanur

TG : arbovirose

La fièvre de Kyasanur est une fièvre hémorragique virale transmise par les tiques, endémique dans le sous-continent indien. (Wikipédia)

EN : *Kyasanur Forest disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JCPR6NHH-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1432397>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_de\\_Kyasanur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_de_Kyasanur)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kyasanur\\_Forest\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kyasanur_Forest_disease)

### maladie de la forêt de Semliki

TG : arbovirose

EN : *Semliki Forest disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXQKS1S0-P>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus\\_de\\_la\\_for%C3%AAt\\_de\\_Semliki](https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus_de_la_for%C3%AAt_de_Semliki)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Semliki\\_Forest\\_virus](https://en.wikipedia.org/wiki/Semliki_Forest_virus)

**maladie de La Peyronie**

TG : pathologie du pénis

La maladie de La Peyronie (aussi appelé Induratio penis plastica) est une sclérose des corps caverneux, responsable d'une déviation de la verge en érection. (Wikipédia)

EN : *Peyronie disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWH3SNJJ-B>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_La\\_Peyronie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_La_Peyronie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peyronie%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Peyronie%27s_disease)**maladie de la rate marbrée**

TG : virose

EN : *flecked spleen*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZ4HMTTH-X>*maladie de Landing*→ **gangliosidose à GM1***maladie de Ledderhose*→ **fibromatose de l'aponévrose plantaire***maladie de Legg-Perthes-Calvé*→ **ostéochondrite primitive de hanche***maladie de Léri-Weill*→ **dyschondrostéose***maladie de Leroy-Opitz*→ **mucopolidose II****maladie de Letterer-Siwe**

TG : histiocytose langerhansienne

EN : *Letterer-Siwe disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TC3LVBT5-R>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Letterer%E2%80%93Siwe\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Letterer%E2%80%93Siwe_disease)*maladie de Lewandowsky-Lutz*→ **épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz****maladie de Lhermitte et Duclos**Syn : *gangliocytome dysplasique cérébelleux*

TG : · pathologie de l'encéphale

· tumeur

EN : *Lhermitte-Duclos disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NC27VXCG-R>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lhermitte%E2%80%93Duclos\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Lhermitte%E2%80%93Duclos_disease)**maladie de Lyme**Syn : *arthrite inflammatoire épidémique*

TG : borréliose

TS : *erythema chronicum migrans*

La maladie de Lyme est une maladie vectorielle et une zoonose, maladie infectieuse qui touche l'être humain et de nombreux animaux. (Wikipédia)

EN : *Lyme disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCJVR4DC-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q201989>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Lyme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Lyme)[https://en.wikipedia.org/wiki/Lyme\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Lyme_disease)**maladie de Marburg**

TG : fièvre hémorragique

EN : *Marburg disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MGBJBBLB-7>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Marburg\\_virus\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Marburg_virus_disease)*maladie de Marchesani*→ **nanisme de Marchesani****maladie de Marek**

TG : virose

La maladie de Marek est un lymphome d'origine virale touchant les gallinacés et en particulier les élevages de poules/poulets. (Wikipédia)

EN : *Marek disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRDC56JZ-5>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Marek](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Marek)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Marek%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Marek%27s_disease)*maladie de Marfan*→ **syndrome de Marfan***maladie de Méléda*→ **kératodermie palmoplantaire de Méléda***maladie de Ménétrier*→ **gastrite hypertrophique géante****maladie de Ménière**

TG : pathologie de l'oreille interne

TS : épanchement endolymphatique

La maladie de Ménière est une maladie de l'ensemble du labyrinthe membraneux de l'oreille interne, de cause inconnue (affection idiopathique). (Wikipédia)

EN : *Meniere disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPQ8K6PC-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Meni%C3%A8re](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Meni%C3%A8re)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ni%C3%A8re%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ni%C3%A8re%27s_disease)

**maladie de Mondor**

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de la peau

La maladie de Mondor est une thrombophlébite des veines au niveau de la face antérieure du thorax. (Wikipédia)

EN : *Mondor's disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DG8MG8SCX-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Mondor](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Mondor)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mondor%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Mondor%27s_disease)

*maladie de Morquio*

→ **mucopolysaccharidose de Morquio**

*maladie de Morton*

→ **métatarsalgie de Morton**

**maladie de moyamoya**

Syn : *maladie de Nishimoto-Kudo*

TG : · pathologie cérébrovasculaire  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie du système nerveux central

La maladie de moyamoya (appelée aussi moyamoya, maladie de Nishimoto, maladie de Nishimoto-Takeuchi-Kudo ou maladie obstructive du polygone de Willis) est une maladie vasculaire cérébrale chronique caractérisée par la sténose et l'occlusion progressive de la terminaison des artères carotides internes intracrâniennes et de la partie proximale des artères du polygone de Willis. (Wikipédia)

EN : *moyamoya disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LM8K8ZSKV-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_moyamoya](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_moyamoya)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Moyamoya\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Moyamoya_disease)

*maladie de Mucha-Habermann*

→ **parapsoriasis en gouttes**

**maladie de Nairobi**

TG : virose

EN : *Nairobi disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK8ZW8ZKR-8>

*maladie de Nasu-Hakola*

→ **lipodystrophie membraneuse**

**maladie de Newcastle**

TG : virose

La maladie de Newcastle, aussi appelée « pseudopeste aviaire », « pneumoencéphalite aviaire » ou « maladie de Ranikhet », est une maladie présente partout dans le monde, très contagieuse et souvent grave, qui affecte les oiseaux, notamment les volailles domestiques. (Wikipédia)

EN : *Newcastle disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFG4LWWW6-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Newcastle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Newcastle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Virulent\\_Newcastle\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Virulent_Newcastle_disease)

**maladie de Niemann-Pick**

TG : sphingolipidose

La maladie de Niemann-Pick est due à un déficit en sphingomyélinase acide lysosomiale ; elle aboutit à l'accumulation de sphingomyéline, puis de cholestérol dans les monocytes, voire dans le cerveau (type A). (Wikipédia)

EN : *Niemann-Pick disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XPPJDW0T-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1419931>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Niemann-Pick](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Niemann-Pick)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Niemann%2E2%80%93Pick\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Niemann%2E2%80%93Pick_disease)

*maladie de Nishimoto-Kudo*

→ **maladie de moyamoya**

*maladie de Norrie*

→ **cécité héréditaire de Norrie**

**maladie de Paget du sein**

TG : cancer du sein

La maladie de Paget du sein ou maladie de Paget du mamelon est une forme particulière de cancer du sein décrite par Sir James Paget en 1874. Elle est caractérisée par une ulcération du mamelon associé à un carcinome mammaire sous-jacent. (Wikipédia)

EN : *Paget disease of breast*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1RQ9ZGX-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Paget\\_du\\_sein](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Paget_du_sein)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%27s\\_disease\\_of\\_the\\_breast](https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%27s_disease_of_the_breast)

**maladie de Paget osseuse**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

La maladie osseuse de Paget est une maladie osseuse chronique et localisée (à un ou plusieurs os), caractérisée par un remodelage osseux anormal et excessif, aboutissant à d'importantes anomalies de la microarchitecture osseuse, avec hyperactivité des cellules osseuses, progressive ayant pour conséquence des structures osseuses peu résistantes et hypertrophiques. (Wikipédia)

EN : *Paget disease of bone*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWG608NB-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_osseuse\\_de\\_Paget](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_osseuse_de_Paget)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%27s\\_disease\\_of\\_bone](https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%27s_disease_of_bone)

*maladie de Papillon-Lefèvre*

→ **kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre**

**maladie de Parkinson**

TG : · maladie dégénérative  
· syndrome extrapyramidal

La maladie de Parkinson, décrite par James Parkinson en 1817, est une maladie neurologique chronique dégénérative (perte progressive des neurones) affectant le système nerveux central responsable de troubles progressifs : mouvements ralentis, tremblements, rigidité puis troubles cognitifs. (Wikipédia)

EN : *Parkinson disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9PBWQ0Q-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11085>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Parkinson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Parkinson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parkinson%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Parkinson%27s_disease)

maladie de Parrot

→ [achondroplasie](#)

### maladie de Pelizaeus-Merzbacher

Syn : *leucodystrophie de Pelizaeus-Merzbacher*

TG : · [leucodystrophie](#)  
· [maladie héréditaire](#)

Décrite pour la première fois en 1885, la maladie de Pelizaeus-Merzbacher débute typiquement dans l'enfance par une hypotonie, un nystagmus et des troubles intellectuels. La maladie évolue vers une quadriplégie spastique et une ataxie. L'espérance de vie est raccourcie. (Wikipédia)

EN : *Pelizaeus–Merzbacher disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXBXDZWS-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1876206>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pelizaeus%E2%80%93Merzbacher\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pelizaeus%E2%80%93Merzbacher_disease)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_en\\_rapport\\_avec\\_la\\_mutation\\_du\\_g%C3%A8ne\\_PLP1](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_en_rapport_avec_la_mutation_du_g%C3%A8ne_PLP1)

maladie de Perthes

→ [ostéochondrite primitive de hanche](#)

maladie de Pick

→ [démence de Pick](#)

maladie de Pierre Marie et Sainton

→ [dysplasie cléidocrânienne](#)

maladie de Pompe

→ [glycogénose de type II](#)

maladie de Pott

→ [tuberculose vertébrale](#)

maladie de Purtscher

→ [rétinopathie de Purtscher](#)

maladie de Pyle

→ [ostéodysplasie métabysaire de Pyle](#)

### maladie de Raynaud

TG : · [acrosyndrome](#)  
· [pathologie du système nerveux autonome](#)  
TS : [syndrome CREST](#)

La maladie de Raynaud est un état touchant le flux sanguin vers les extrémités telles les doigts, les orteils, le nez et les oreilles en cas d'exposition à des changements de température ou de stress. (Wikipédia)

EN : *Raynaud disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D36ZZ6FB-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Raynaud](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Raynaud)

maladie de Recklinghausen

→ [neurofibromatose de Recklinghausen](#)

maladie de Reclus

→ [mastose fibrokystique](#)

### maladie de Refsum

Syn : *névrite hypertrophique de Refsum*

TG : · [enzymopathie](#)  
· [lipoïdose](#)  
· [maladie dégénérative](#)  
· [maladie héréditaire](#)  
· [pathologie du système nerveux périphérique](#)

La maladie de Refsum est aussi appelée la maladie classique de Refsum qui doit être distinguée du syndrome de Zellweger (forme infantile de la maladie de Refsum) fait partie du groupe des leucodystrophies et se caractérise sur le plan biochimique par une accumulation d'acide phytanique dans l'organisme. (Wikipédia)

EN : *Refsum disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLJ9SXXMF-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Refsum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Refsum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Refsum\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Refsum_disease)

maladie de Rendu-Osler

→ [angiomatose de Rendu-Osler](#)

### maladie de Riga-Fede

TG : [pathologie de la cavité buccale](#)

EN : *Riga-Fede disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKM195Z6-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Riga%E2%80%93Fede\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Riga%E2%80%93Fede_disease)

### maladie de Rosai-Dorfman

Syn : · *histiocytose sinusale avec lymphadénopathie massive*  
· *histiocytose sinusale*

TG : · [hémopathie](#)  
· [histiocytose](#)

EN : *Rosai-Dorfman disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR2J2B2L-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rosai%E2%80%93Dorfman\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Rosai%E2%80%93Dorfman_disease)

maladie de Rotor

→ [ictère héréditaire de Rotor](#)

### maladie de Scheuermann

Syn : · cyphose des adolescents  
 · cyphose dorsale douloureuse juvénile  
 · cyphose juvénile  
 · ostéochondrite de croissance du rachis  
 · ostéochondrose vertébrale de croissance  
 · épiphysite vertébrale douloureuse

TG : pathologie du rachis

La maladie de Scheuermann est une dystrophie rachidienne apparaissant au cours de la croissance et provoquant une cyphose dorsale douloureuse. (Wikipédia)

EN : [osteochondritis of the epiphyses rachis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPDKCZ9H-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Scheuermann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Scheuermann)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Scheuermann%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Scheuermann%27s_disease)

### maladie de Schilder

Syn : sclérose cérébrale diffuse  
 TG : · maladie inflammatoire  
 · pathologie de l'encéphale

EN : [Schilder disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPH1MHPQ-C>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Schilder%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Schilder%27s_disease)

### maladie de Segawa

Syn : syndrome de Segawa  
 TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie du système nerveux

La dystonie dopa-sensible est une maladie rare d'origine génétique responsable de troubles de la marche apparaissant dans la petite enfance. Son phénotype peut être similaire à celui de la paralysie cérébrale infantile. (Wikipédia)

EN : [Segawa disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G88QPTXP-C>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie\\_dopa-sensible](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dystonie_dopa-sensible)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dopamine-responsive\\_dystonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Dopamine-responsive_dystonia)

maladie de Seitelberger

→ [dystrophie neuroaxonale](#)

maladie de Sly

→ [mucopolysaccharidose de Sly](#)

### maladie de Spielmeyer-Vogt

TG : céroïde lipofuscinose neuronale

EN : [Spielmeyer-Vogt disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGG7KKX6-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Batten\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Batten_disease)

maladie de Spranger-Wiedeman

→ [lipomucopolysaccharidose](#)

maladie de Stargardt

→ [dégénérescence choriorétinienne héréditaire de Stargardt](#)

maladie de Steele-Richardson

→ [ophtalmoplégie supranucléaire](#)

maladie de Steinert

→ [dystrophie myotonique](#)

maladie de Still

→ [rhumatisme inflammatoire chronique de Still](#)

maladie de Still de l'adulte

→ [syndrome de Wissler-Fanconi](#)

maladie de Strümpell-Lorrain

→ [paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain](#)

maladie de Sturge-Weber-Krabbe

→ [angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe](#)

### maladie de système

TG : maladie

TS : · connectivite mixte  
 · dermatomyosite  
 · fasciite à éosinophiles  
 · fasciite nodulaire  
 · fibromatose juvénile  
 · granulomatose de Wegener  
 · lupus érythémateux  
 · malacoplasie  
 · maladie de Behçet  
 · maladie de Horton  
 · maladie de Kawasaki  
 · maladie de Takayasu  
 · néphrite lupique  
 · pathologie du tissu conjonctif  
 · périartérite noueuse  
 · polyangéite microscopique  
 · polychondrite atrophiante  
 · sarcoïdose  
 · sclérodémie  
 · syndrome d'Ehlers-Danlos  
 · syndrome de la guerre du Golfe  
 · syndrome de Marfan  
 · syndrome de Parry-Romberg  
 · syndrome de Rowell  
 · syndrome de Sjögren  
 · syndrome lupus-like  
 · thromboangéite oblitérante

EN : [systemic disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGLFZ2NS-M>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic_disease)

**maladie de Takayasu**

Syn : *syndrome de la crosse aortique*

- TG : · artérite
- maladie de système
  - malformation
  - pathologie de l'aorte

La maladie de Takayasu ou artérite de Takayasu, est une maladie rare, inflammatoire, qui touche des vaisseaux (presque toujours des artères de gros calibre : aorte et ses branches, artères pulmonaires). (Wikipédia)

EN : *Takayasu arteritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T04QMTZ8-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A9rite\\_de\\_Takayasu](https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A9rite_de_Takayasu)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Takayasu%27s\\_arteritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Takayasu%27s_arteritis)

*maladie de Tangier*

→ **hypoalphalipoprotéïnémie**

*maladie de Tarui*

→ **glycogénose de type VII**

**maladie de Tay-Sachs**

TG : gangliosidose

La maladie de Tay-Sachs, aussi appelée idiotie amaurotique familiale (en d'autres termes : déficit intellectuel sévère et cécité héréditaires) est une maladie génétique lysosomale du groupe des lipidoses à transmission autosomique récessive. (Wikipédia)

EN : *Tay-Sachs disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2Q4CM3N-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q560337>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Tay-Sachs](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Tay-Sachs)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tay%E2%80%93Sachs\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Tay%E2%80%93Sachs_disease)

*maladie de Thévenard*

→ **acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard**

*maladie de Thost-Unna*

→ **kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna**

*maladie de Tygstrup*

→ **cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup**

*maladie de Verneuil*

→ **hidrosadénite suppurée**

*maladie de von Gierke*

→ **glycogénose de type I**

*maladie de von Hippel-Lindau*

→ **angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau**

**maladie de von Willebrand**

- TG : · coagulopathie
- maladie héréditaire

La maladie de Willebrand aussi appelée maladie de von Willebrand ou syndrome de Willebrand, une maladie hémorragique constitutionnelle (hemopathie). (Wikipédia)

EN : *von Willebrand disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVM0W1X9-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Willebrand](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Willebrand)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Von\\_Willebrand\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Von_Willebrand_disease)

*maladie de Waldenström*

→ **macroglobulinémie de Waldenström**

**maladie de Waldmann**

TG : pathologie de l'intestin

EN : *Waldmann disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLK8CJRN-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Waldmann\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Waldmann_disease)

*maladie de Weber-Christian*

→ **panniculite de Weber-Christian**

*maladie de Westphal*

→ **paralysie périodique familiale**

*maladie de Whipple*

→ **lipodystrophie intestinale**

**maladie de Wilson**

- TG : · enzymopathie
- maladie héréditaire
  - maladie métabolique
  - pathologie de l'appareil digestif
  - pathologie du système nerveux

La maladie de Wilson est une maladie génétique secondaire liée à une accumulation de cuivre dans l'organisme et se manifestant par des atteintes du foie et du système nerveux. (Wikipédia)

EN : *Wilson disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3BK074Z-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q117121>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Wilson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Wilson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wilson%27s\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Wilson%27s_disease)

**maladie de Wolman**

Syn : *lipogranulomatose disséminée*

- TG : · enzymopathie
- hypercholestérolémie
  - lipoïdose
  - maladie héréditaire

La maladie de Wolman est une maladie lysosomale sévère du jeune enfant, résultant d'un déficit en lipase acide. (Wikipédia)

EN : *Wolman disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WVVN4096-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6710283>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Wolman](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Wolman)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lysosomal\\_acid\\_lipase\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Lysosomal_acid_lipase_deficiency)

**maladie de Woringer-Kolopp**

TG : hématodermie

EN : [Woringer-Kolopp disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQL8J0J4-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pagetoid\\_reticulosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pagetoid_reticulosis)

**maladie dégénérative**

TG : maladie

- TS : · amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth
- amyotrophie de Kugelberg-Welander
- amyotrophie de Werdnig-Hoffmann
- amyotrophie médullaire
- arthrose
- ataxie spinocérébelleuse
- atrophie dentatorubropallidoluysienne
- atrophie multisystématisée
- céroïde lipofuscinose neuronale
- chorée de Huntington
- dégénérescence combinée subaiguë
- démence
- dyssynergie cérébelleuse myoclonique
- dystonie musculaire déformante
- dystrophie
- encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë
- épaule de Milwaukee
- épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg
- hérédodégénérescence spinocérébelleuse
- leucodystrophie
- leucodystrophie métachromatique
- maladie à prions
- maladie d'Alexander
- maladie d'Alpers
- maladie de Joseph
- maladie de Krabbe
- maladie de Parkinson
- maladie de Refsum
- maladie du neurone moteur
- myosite ossifiante progressive
- ophtalmoplégie supranucléaire
- paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain
- sclérose latérale amyotrophique
- syndrome de Fahr
- syndrome de Gilles de la Tourette
- syndrome de Marinesco-Sjögren
- syndrome de Rett
- syndrome de Sjögren et Larsson
- syndrome de Wolfram

Les maladies dégénératives sont des maladies (souvent génétiques) dans lesquelles un ou plusieurs organes sont progressivement dégradés. (Wikipédia)

EN : [degenerative disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHG7GR1P-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_d%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rative](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_d%C3%A9g%C3%A9n%C3%A9rative)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Degenerative\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Degenerative_disease)

**maladie des agglutinines froides**

- TG : · anémie hémolytique
- immunopathologie

La maladie des agglutinines froides est une maladie auto-immune caractérisée par une forte concentration d'anticorps circulant, le plus souvent des IgM, dirigées contre les érythrocytes. (Wikipédia)

EN : [cold agglutinin disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RT5T1LG0-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_agglutinines\\_froides](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_agglutinines_froides)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cold\\_agglutinin\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cold_agglutinin_disease)

*maladie des batteurs en grange*

→ [poumon de fermier](#)

*maladie des brides amniotiques*

→ [syndrome des brides amniotiques](#)

**maladie des caissons**

Syn : *maladie de la décompression*

- TG : · pathologie de l'oreille
- pathologie du système nerveux

On appelle accident de décompression (ADD) les conséquences immédiates pour la santé de la formation de bulles gazeuses dans le corps à la suite d'une baisse rapide de la pression environnante. (Wikipédia)

EN : [decompression sickness](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6LDVLBLJ-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_de\\_d%C3%A9compression](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_de_d%C3%A9compression)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Decompression\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Decompression_sickness)

**maladie des chaînes lourdes**

TG : immunoglobulinopathie

La maladie des chaînes lourdes est une maladie sanguine rare atteignant les lymphocytes. Elle se manifeste entre autres par une sécrétion pathologique de chaînes lourdes d'immunoglobulines. On distingue donc 3 types de maladie, selon que les chaînes lourdes alpha, mu ou gamma sont touchées. (Wikipédia)

EN : [heavy chain disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGFDXNWD-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3281328>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_cha%C3%AEne\\_s\\_lourdes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_cha%C3%AEne_s_lourdes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy\\_chain\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy_chain_disease)

*maladie des chaînes lourdes à IgA*

→ [maladie des chaînes lourdes alpha](#)

*maladie des chaînes lourdes à IgG*

→ [maladie des chaînes lourdes gamma](#)

*maladie des chaînes lourdes à IgM*

→ [maladie des chaînes lourdes mu](#)



**maladie des chaînes lourdes alpha**

- Syn : · *lymphome familial*  
 · *maladie des chaînes lourdes à IgA*  
 · *lymphome malin méditerranéen*
- TG : · *gammopathie monoclonale*  
 · *lymphome*  
 · *syndrome lymphoprolifératif*

La maladie des chaînes alpha entraîne des diarrhées chroniques et une malabsorption digestive ; c'est une forme de la maladie immunoproliférative de l'intestin grêle (IPSID). (Wikipédia)

EN : [alpha heavy chain disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWSS6X06-J>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_chaînes\\_lourdes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_chaînes_lourdes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy\\_chain\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy_chain_disease)

**maladie des chaînes lourdes gamma**

- Syn : · *maladie de Franklin*  
 · *maladie des chaînes lourdes à IgG*
- TG : · *gammopathie monoclonale*  
 · *syndrome lymphoprolifératif*

La maladie des chaînes gamma entraîne une altération de l'état général avec fièvre, adénopathie et hépatosplénomégalie ; cette maladie est souvent associée à une maladie auto-immune. (Wikipédia)

EN : [gamma heavy chain disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZSS980R-J>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_chaînes\\_lourdes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_chaînes_lourdes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy\\_chain\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy_chain_disease)

**maladie des chaînes lourdes mu**

- Syn : *maladie des chaînes lourdes à IgM*
- TG : · *gammopathie monoclonale*  
 · *syndrome lymphoprolifératif*

La maladie des chaînes mu est caractérisée par un état proche de leucémie lymphoïde chronique. (Wikipédia)

EN : [mu heavy chain disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P220XSQB-9>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_chaînes\\_lourdes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_chaînes_lourdes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy\\_chain\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy_chain_disease)

*maladie des cheveux en fil de fer*

→ **syndrome de Menkes**

*maladie des climatiseurs*

→ **maladie des humidificateurs**

*maladie des dépôts d'hydroxyapatite de calcium*

→ **rhumatisme à hydroxy-apatite**

*maladie des épiphyses ponctuées*

→ **chondrodysplasie ponctuée**

**maladie des exostoses multiples**

- Syn : · *syndrome de Bessel-Hagen*  
 · *maladie exostosante*
- TG : · *maladie héréditaire*  
 · *ostéochondrodysplasie*

La maladie des exostoses multiples est une maladie génétique caractérisée par la croissance de nombreuses tuméfactions osseuses (exostoses ou ostéochondromes) au niveau des métaphyses des os longs (surtout dans la région du genou, des épaules, des chevilles et des poignets). (Wikipédia)

EN : [multiple cartilaginous exostosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCGB1PF6-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_exostoses\\_multiples](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_exostoses_multiples)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_multiple\\_exostoses](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_multiple_exostoses)

**maladie des griffes du chat**

- Syn : *lymphoréticulose bénigne d'inoculation*
- TG : *bactériose*

La maladie des griffes du chat, également connue sous le nom de lymphoréticulose bénigne d'inoculation, ou encore lymphogranulome bénin, est une maladie infectieuse bactérienne principalement transmise, comme son nom l'indique, par griffure d'un félin. (Wikipédia)

EN : [cat scratch disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6BV3CBW-H>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_griffes\\_du\\_chat](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_griffes_du_chat)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cat-scratch\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cat-scratch_disease)

**maladie des humidificateurs**

- Syn : · *poumon humidificateur*  
 · *maladie des climatiseurs*
- TG : · *allergie*  
 · *maladie professionnelle*  
 · *pneumopathie interstitielle*

EN : [humidifiers pneumonitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQ5HC4Z5-D>

*maladie des insertions capsulo-ligamentaires*

→ **enthésopathie**

**maladie des légionnaires**

- TG : · *légionellose*  
 · *pneumonie*

EN : [legionnaires disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZ8VDBNR-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Legionnaires%27\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Legionnaires%27_disease)

### maladie des leucocytes

- TG : · hémopathie  
· immunopathologie
- TS : · anomalie de Pelger-Huet  
· déficit d'adhérence leucocytaire  
· granulomatose septique chronique  
· maladie de Chediak  
· syndrome de May-Hegglin

De nombreuses pathologies peuvent atteindre ces cellules, par anomalie de production ou de fonctionnement. (Wikipédia)

- EN : [leukocyte disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XNB1LPLL-L>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Leucocyte#Maladies>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/White\\_blood\\_cell#Disorders](https://en.wikipedia.org/wiki/White_blood_cell#Disorders)

maladie des malteurs

→ [poumon du malteur](#)

### maladie des membranes hyalines

- TG : · détresse respiratoire  
· pathologie des poumons  
· pathologie du nouveau-né

La maladie des membranes hyalines (MMH) est une des causes principales de détresse respiratoire du nouveau-né. (Wikipédia)

- EN : [hyaline membrane disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WR5FCVC9-N>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_membranes\\_hyalines](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_membranes_hyalines)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Infant\\_respiratory\\_distress\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Infant_respiratory_distress_syndrome)

### maladie des silos

- Syn : *poumon de l'ensileur*
- TG : · maladie professionnelle  
· pathologie des poumons

- EN : [silofiller disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0DB52JS-7>

maladie des tics

→ [syndrome de Gilles de la Tourette](#)

maladie du champignoniste

→ [poumon du champignoniste](#)

### maladie du cri du chat

- TG : maladie héréditaire

La maladie du cri du chat, ou syndrome de Lejeune est un trouble génétique rare chez l'être humain dû à une délétion d'une partie du chromosome 5. Le nom de cette maladie vient du cri monochromatique aigu qui permet le diagnostic de cette maladie. (Wikipédia)

- EN : [cri du chat syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W234BP90-T>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_du\\_cri\\_du\\_chat](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_du_cri_du_chat)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cri\\_du\\_chat\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cri_du_chat_syndrome)

### maladie du greffon contre l'hôte

- Syn : *réaction du greffon contre l'hôte*
- TG : immunopathologie
- EN : [graft versus host reaction](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JW5JVLJK-5>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Graft-versus-host\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Graft-versus-host_disease)

### maladie du labyrinthe

- TG : pathologie de l'oreille
- EN : [diseases of the labyrinth](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BF9R951Q-R>

maladie du laveur de fromage

→ [poumon du laveur de fromage](#)

maladie du minotier

→ [poumon du minotier](#)

maladie du motoneurone

→ [maladie du neurone moteur](#)

### maladie du neurone moteur

- Syn : *maladie du motoneurone*
- TG : · maladie dégénérative  
· pathologie de la moelle épinière
- TS : sclérose latérale amyotrophique

Les maladies des motoneurones (MND) sont un groupe de troubles neurodégénératifs qui affectent sélectivement les motoneurones, les cellules qui contrôlent les muscles volontaires du corps. (Wikipédia)

- EN : [motor neuron disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFKSWRCV-Q>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3221083>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_des\\_motoneurones](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_des_motoneurones)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Motor\\_neuron\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Motor_neuron_disease)

maladie du pool vide

→ [maladie plaquettaire du pool vide](#)

### maladie du sinus

- TG : trouble de l'excitabilité
- EN : [sick sinus syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH7L27NN-D>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1757915>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sick\\_sinus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sick_sinus_syndrome)

maladie du sirop d'érable

→ [leucinose](#)

### maladie du voyageur

- TG : trouble psychiatrique
- EN : [travel disease](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRJ0X1DR-S>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Travelers%27\\_diarrhea](https://en.wikipedia.org/wiki/Travelers%27_diarrhea)

maladie due à l'altitude

→ [mal de l'altitude](#)

**maladie due aux vibrations**

- TG : · maladie professionnelle  
 · pathologie du système nerveux  
 · traumatisme

La notion de « maladie d'origine vibroacoustique » ou « maladie vibroacoustique », ou « VaD » pour Vibroacoustic disease) désigne un syndrome caractérisé par des symptômes très divers mais comprenant toujours une péricardite caractérisée par un épaississement du péricarde (qui alors peut être deux à trois fois plus épais que la normale, à la suite de la formation d'une couche supplémentaire de tissus. (Wikipédia)

EN : *vibration disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FG8XRCJG-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_vibroacoustique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_vibroacoustique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vibroacoustic\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Vibroacoustic_disease)

**maladie émergente**

- TG : maladie  
 TS : · maladie à coronavirus 2019  
 · syndrome respiratoire aigu sévère  
 · syndrome respiratoire du Moyen-Orient

Les maladies émergentes, selon l'Office international des épizooties (OIE), sont, depuis 2006, des « infections nouvelles, causées par l'évolution ou la modification d'un agent pathogène ou d'un parasite existant. (Wikipédia)

EN : *emerging disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGL5NG24-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_%C3%A9mergente](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_%C3%A9mergente)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Emerging\\_infectious\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Emerging_infectious_disease)

**maladie en chou fleur**

- TG : virose  
 EN : *cauliflower disease of eel*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJHC273R-9>

*maladie exostosante*

→ **maladie des exostoses multiples**

**maladie familiale**

- TG : maladie  
 EN : *familial disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XKLNZVF-1>

**maladie gélatineuse du péritoine**

- Syn : · *ascite gélatineuse*  
 · *pseudo-myxome péritonéal*  
 TG : ascite

Le pseudomyxome péritonéal, parfois nommé maladie gélatineuse du péritoine ou ascite gélatineuse du péritoine, est une maladie rare qui a été décrite pour la première fois en 1842 par Karel Rokitansky. (Wikipédia)

EN : *pseudomyxoma peritonei*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZD3GKRS-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q574694>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudomyxome\\_p%C3%A9riton%C3%A9al](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudomyxome_p%C3%A9riton%C3%A9al)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudomyxoma\\_peritonei](https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudomyxoma_peritonei)

**maladie génétique**

- TG : maladie  
 TS : · aberration chromosomique  
 · fragilité chromosomique  
 · hémochomatose de type 1  
 · maladie héréditaire  
 · syndrome PCC

Une maladie génétique est une maladie due à une ou plusieurs anomalies sur un ou plusieurs chromosomes qui entraînent un défaut de fonctionnement de certaines cellules de l'organisme. (Wikipédia)

EN : *genetic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CR27D8H3-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q200779>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_g%C3%A9n%C3%A9tique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_g%C3%A9n%C3%A9tique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Genetic\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Genetic_disorder)

**maladie hémorragique du nouveau-né**

- Syn : · *maladie hémorragique néonatale*  
 · *syndrome hémorragique du nouveau-né*  
 · *syndrome hémorragique néonatal*

- TG : · carence vitaminique  
 · hémopathie

EN : *hemorrhagic disease of newborn*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4P05TG7-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Haemorrhagic\\_disease\\_of\\_the\\_newborn](https://en.wikipedia.org/wiki/Haemorrhagic_disease_of_the_newborn)

*maladie hémorragique néonatale*

→ **maladie hémorragique du nouveau-né**

**maladie héréditaire**

- TG : maladie génétique  
 TS : · abêtalipoprotéinémie  
 · achondrogénèse  
 · achondroplasie  
 · acidémie isovalérique  
 · acidurie glutarique type 1  
 · acrocéphalosyndactylie  
 · acrodermatitis enteropathica  
 · acrokératose verruciforme de Hopf  
 · acropathie ulcérémutilante héréditaire de Thévenard  
 · acropigmentation de Dohi  
 · agammaglobulinémie de Bruton  
 · amaurose congénitale de Leber  
 · amélogénèse imparfaite  
 · aminoacidopathie  
 · aminoacidurie rénale  
 · amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth  
 · amyotrophie de Kugelberg-Welander  
 · amyotrophie de Werdnig-Hoffmann  
 · anémie à hématies falciformes  
 · anémie de Fanconi  
 · anémie dysérythropoïétique congénitale  
 · anémie elliptocytaire  
 · anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond  
 · anémie mégaloblastique d'Imlerslund  
 · anémie sphérocytaire  
 · angiomatose cérébellorétinienne de von Hippel-Lindau  
 · angiomatose de Rendu-Osler  
 · angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert

- anodontie
- anomalie de Pelger-Huet
- ataxie spinocérébelleuse
- ataxie téléangiectasie
- atrophie gyrata
- atrophie dentatorubropallidoluysienne
- brachyolmie
- cancer colorectal héréditaire non polyposique
- cécité héréditaire de Norrie
- cholostase intrahépatique héréditaire de Byler
- cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill
- cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup
- chondrodysplasie acromésomélique
- chondrodysplasie métaphysaire
- chondrodysplasie type Grebe
- chorée de Huntington
- choroïdémie
- comédon dyskératosique familial
- complexe de Carney
- cornea plana
- cylindrome de Brooke Spiegler
- cytopathie mitochondriale
- déficit d'adhérence leucocytaire
- déficit en acyl-CoA déshydrogénase
- déficit en adénosine désaminase
- déficit en alpha-1 antitrypsine
- déficit en carnitine palmitoyltransférase
- déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase
- déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase
- déficit en lipoprotéine lipase
- déficit en protéine C
- déficit en pyruvate kinase
- déficit génétique du complément
- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de la Léventine
- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de Stargardt
- dégénérescence chorio-rétinienne maculaire de Darris et Coppez
- dégénérescence en rayon de miel de Doyne
- dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre
- dégénérescence maculaire de Best
- dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby
- dégénérescence pigmentaire en aile de papillon
- dégénérescence rétinienne en bave d'escargot
- dégénérescence vitréorétinienne de Wagner
- dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X
- dermatofibrose lenticulaire disséminée
- dermoarthrite histiocytaire familiale
- dermopathie restrictive
- desmostérolase
- desquamation familiale continue
- diabète MODY
- diarrhée chlorée congénitale
- distichiasis
- dysautonomie familiale
- dyschondrostéose
- dyschromatose universelle
- dysgénésie tubulaire rénale
- dysostose crâniofaciale de Crouzon
- dysostose mandibulofaciale
- dysostose spondylocostale
- dysplasie artériohépatique
- dysplasie chondroectodermique
- dysplasie cléidocrânienne
- dysplasie craniodiaphysaire
- dysplasie craniométaphysaire
- dysplasie diaphysaire progressive
- dysplasie ectodermique
- dysplasie ectodermique hidrotique
- dysplasie épiphysaire hémimélique
- dysplasie frontométaphysaire
- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal
- dysplasie mucoépithéliale héréditaire
- dysplasie olfactogénitale
- dysplasie polyépiphysaire dominante
- dysplasie polyépiphysaire récessive
- dysplasie pseudoachondroplasique
- dysplasie rétinienne
- dysplasie rhinotrichophalangienne
- dysplasie spondyloépiphysaire
- dysplasie thoracique asphyxiante
- dysplasie ventriculaire droite arythmogène
- dyssynergie cérébelleuse myoclonique
- dystonie musculaire déformante
- dystrophie cornéenne de Groenouw type I
- dystrophie cornéenne de Groenouw type II
- dystrophie cornéenne de Meesmann
- dystrophie cornéenne de Reis-Buckler
- dystrophie cornéenne de Schnyder
- dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte
- dystrophie cornéenne granulaire
- dystrophie cornéenne grillagée
- dystrophie dermochocondrocornéenne
- dystrophie endo-épithéliale de Fuchs
- dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne
- dystrophie musculaire
- dystrophie neuroaxonale
- dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren
- dystrophie thrombocytaire hémorragipare
- encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë
- épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz
- épidermolyse bulleuse dystrophique
- épidermolyse bulleuse jonctionnelle
- épidermolyse bulleuse létale
- érythrodermie ichtyosiforme bulleuse
- érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse
- érythrokératodermie progressive
- érythrokératodermie variable
- extrémités en pince de homard
- fibromatose juvénile
- fièvre méditerranéenne familiale
- foetus arlequin
- foie polykystique
- fructosémie
- fructosurie
- fucosidose
- galactosémie
- gérodermie ostéodysplasique
- glossite exfoliatrice marginée
- glycogénose

- granulomatose septique chronique
- hémoglobine instable
- hémophilie
- hérédodégénérescence spinocérébelleuse
- hétéroplasie osseuse progressive
- hyalinose cutanéomuqueuse
- hyperkératose lenticulaire persistante
- hyperlipoprotéïnémie essentielle
- hyperoxalurie
- hyperphosphatasie
- hyperthyroïdisme dysalbuminémique familiale
- hypoalphalipoprotéïnémie
- hypochondroplasie
- hypophosphatasie
- hypoplasie dermique en aires
- hypoplasminogénémie
- ichtyose hystrix
- ichtyose linéaire circonflexe
- ichtyose vulgaire
- ictère héréditaire de Crigler et Najjar
- ictère héréditaire de Dubin-Johnson
- ictère héréditaire de Gilbert
- ictère héréditaire de Rotor
- immunodéficit combiné
- immunodéficit combiné sévère
- immunodéficit héréditaire DiGeorge
- incontinentia pigmenti
- insomnie familiale fatale
- intolérance au fructose
- kératodermie palmoplantaire de Méléda
- kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre
- kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna
- kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel
- kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted
- kératodermie palmoplantaire striée
- kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer
- kératome malin diffus congénital
- kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens
- lentiginose centrofaciale de Touraine
- lepréchaunisme
- lipodystrophie de Berardinelli
- lipofuscine
- lymphocytophtisie de Glanzmann
- maladie de Chediak
- maladie de Darier
- maladie de Kennedy
- maladie de Pelizaeus-Merzbacher
- maladie de Refsum
- maladie de Segawa
- maladie de von Willebrand
- maladie de Wilson
- maladie de Wolman
- maladie des exostoses multiples
- maladie du cri du chat
- maladie polykystique hépatorénale
- microlithiase alvéolaire pulmonaire
- moniléthrix
- mucopolysaccharidose
- mucopolysaccharidose
- mucopolysaccharidose
- mucopolysaccharidose
- mucopolysaccharidose
- myopathie némaline
- naevus blanc spongieux
- nanisme campomélique
- nanisme de Smith-Lemli-Opitz
- nanisme diastrophique
- nanisme mésomélique
- nanisme métatropique
- néphrosialidose
- neurofibromatose de Recklinghausen
- neuropathie tomaculaire
- névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas
- omodysplasie
- ostéodysplasie de Melnick-Needles
- ostéodysplasie métaphysaire de Pyle
- ostéogenèse imparfaite
- ostéolyse expansive familiale
- ostéonychodysostose
- ostéopétrose
- otospongiose
- oxalose
- pachydermopériostose
- pachyonychie de Jackson-Lawler
- pancréatite chronique familiale
- paralysie périodique hyperkaliémique
- paramyotonie congénitale
- paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain
- parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation
- pathologie des lysosomes
- pathologie des peroxysomes
- pemphigus chronique bénin familial
- phacomatose de Bourneville
- polyadénomatoses endocriniennes
- polyadénomatoses endocriniennes de type I
- polyadénomatoses endocriniennes de type II
- polyadénomatoses endocriniennes de type III
- polyendocrinopathie autoimmune type 1
- polyposse rectocolique familiale
- porokératose actinique
- porokératose de Mibelli
- porphyrie
- protoporphyrie érythropoïétique
- pseudohypoparathyroïdie
- pseudoxanthome élastique
- pycnodysostose
- pyropoikilocytose héréditaire
- rachitisme hypophosphatémique
- rein polykystique
- rétinite pigmentaire
- rétinopathie cristalline de Bietti
- rétinopathie pigmentaire
- rétinopathie ponctuée albescente
- rétinopathie idiopathique juvénile
- sclérostéose
- stéatocystomatose multiple
- symphalangie
- syndrome ATR-X
- syndrome blépharo-cheilo-odontique
- syndrome CADASIL
- syndrome cérébrocostomandibulaire
- syndrome CINCA
- syndrome cubitomammaire
- syndrome d'Aicardi
- syndrome d'Allgrove
- syndrome d'Alport

- syndrome d'Angelman
- syndrome d'Ehlers-Danlos
- syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde
- syndrome d'Hallermann-Streiff-François
- syndrome d'Huriez
- syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E
- syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale
- syndrome d'Omenn
- syndrome d'Usher
- syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba
- syndrome de Barth
- syndrome de Bartsocas Papas
- syndrome de Bazex-Dupré et Christol
- syndrome de Bean
- syndrome de Behr
- syndrome de Birt-Hogg-Dubé
- syndrome de Bloom
- syndrome de Brugada
- syndrome de Carvajal
- syndrome de Christ-Siemens-Touraine
- syndrome de Cockayne
- syndrome de Coffin-Lowry
- syndrome de Comèl-Netherton
- syndrome de Cowden
- syndrome de Currarino
- syndrome de De Barsy
- syndrome de Dorfman-Chanarin
- syndrome de Galloway
- syndrome de Gardner
- syndrome de Gitelmann
- syndrome de Haber
- syndrome de Hanhart
- syndrome de Hennekam
- syndrome de Holt-Oram
- syndrome de Jadassohn-Lewandowsky
- syndrome de Jervell et Lange-Nielsen
- syndrome de Joubert
- syndrome de Juberg Hayward
- syndrome de Keutel
- syndrome de Kindler
- syndrome de Klippel-Feil
- syndrome de Kostmann
- syndrome de la peau cartonnée
- syndrome de Larsen
- syndrome de Lesh et Nyhan
- syndrome de Li-Fraumeni
- syndrome de Lin-Gettig
- syndrome de Lowe
- syndrome de Marfan
- syndrome de Marinesco-Sjögren
- syndrome de May-Hegglin
- syndrome de McLeod
- syndrome de Melnick-Fraser
- syndrome de Menkes
- syndrome de MIDAS
- syndrome de Mohr
- syndrome de Muckle et Wells
- syndrome de Muir-Torres
- syndrome de Nezelof
- syndrome de Nimègue
- syndrome de Noonan
- syndrome de Pallister-Hall
- syndrome de Pendred
- syndrome de Peters
- syndrome de Peutz-Jeghers
- syndrome de Pfeiffer
- syndrome de Pitt-Rogers-Danks
- syndrome de Rapp-Hodgkin
- syndrome de Reifenstein
- syndrome de Rieger
- syndrome de Rombo
- syndrome de Rothmund-Thomson
- syndrome de Saldino-Noonan
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge
- syndrome de Scott
- syndrome de Shwachman-Diamond
- syndrome de Simpson-Golabi-Behmel
- syndrome de Sjögren et Larsson
- syndrome de Stickler
- syndrome de Van Allen-Myhre
- syndrome de Van der Woude
- syndrome de Watson
- syndrome de Weill-Marchesani
- syndrome de Werner
- syndrome de Winchester
- syndrome de Wiskott-Aldrich
- syndrome de Wolcott-Rallison
- syndrome de Wolfram
- syndrome de Zinsser-Engman-Cole
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone
- syndrome des ptérygions poplités
- syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile
- syndrome du bébé Michelin
- syndrome du cheveu anagène caduc
- syndrome du cil immobile
- syndrome du naevus basocellulaire
- syndrome du QT court
- syndrome H
- syndrome hydrolethalus
- syndrome Kabuki
- syndrome LADD
- syndrome laryngo-onycho-cutané
- syndrome lymphoprolifératif autoimmun
- syndrome rein-colobome
- syndrome SAMS
- syndrome trichorhinophalangien
- syndrome WHIM
- synostose multiple
- thalassémie
- thésaurismose
- thrombasthénie de Glanzmann
- trichothiodystrophie
- tubulopathie héréditaire
- urticaire familiale au froid
- vitréorétinopathie exsudative familiale
- vitréorétinopathie proliférante
- xanthomatose cérébrotendineuse
- xeroderma pigmentosum

EN : *hereditary disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N32K7HZ8-D>

**maladie iatrogène**

TG : maladie

- TS :
- embolie de cathéter
  - granulome glutéal infantile
  - syndrome DRESS
  - trouble induit par une substance

La iatrogénèse ou iatrogénie est l'ensemble des conséquences néfastes sur l'état de santé individuel ou collectif de tout acte ou mesure pratiqué ou prescrit par un professionnel de santé habilité et qui vise à préserver, améliorer ou rétablir la santé. (Wikipédia)

EN : *iatrogenic disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX61TZ5T-4>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Iatrog%C3%A9n%C3%A8se>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Iatrogenesis>**maladie inflammatoire**

TG : maladie

- TS :
- chorée de Sydenham
  - dactylite
  - entérite de Crohn
  - fièvre méditerranéenne familiale
  - leucoencéphalite
  - leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert
  - leucoencéphalopathie progressive multifocale
  - maladie de Schilder
  - myélite ascendante
  - myélite transverse
  - polyradiculonévrite de Fisher
  - polyradiculonévrite de Guillain-Barré
  - rectocolite
  - sclérose en plaques
  - syndrome de Muckle et Wells
  - syndrome des antisynthétases
  - syndrome des taches blanches multiples évanescents

EN : *inflammatory disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WPZTLQNX-2>**maladie laiteuse**

TG : bactériose

EN : *milky disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGJ7DNZ5-0>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Milk\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Milk_sickness)*maladie mentale*→ **trouble psychiatrique****maladie métabolique**

TG : maladie

- TS :
- amyloïdose
  - calcinose
  - déficit en carnitine
  - desmostérolose
  - diabète de type 2
  - dyslipémie
  - flapping tremor
  - hémochromatose de type 1
  - hémossidérose
  - homocitrullinurie
  - hyalinose cutanéomuqueuse

- hyperinsulinémie
- hypersidérémie
- hyperuricémie
- hypocéruloplasminémie
- hypocuprémie
- ictère héréditaire de Crigler et Najjar
- ictère héréditaire de Dubin-Johnson
- insulino-résistance
- intolérance alimentaire
- lipoïdose
- maladie de l'oeil de poisson
- maladie de Wilson
- mucinose
- mucopolysaccharidose
- mucoviscidose
- myopathie mitochondriale
- néphrosialidose
- oxalose
- pathologie des lysosomes
- pathologie des peroxyosomes
- polyneuropathie amyloïde familiale de type 1
- porphyrie
- protoporphyrie érythropoïétique
- rachitisme vitaminodépendant
- rachitisme vitaminorésistant
- scléroedème de Buschke
- sidéropénie
- surcharge en fer
- syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde
- syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale
- syndrome de Barth
- syndrome de Dorfman-Chanarin
- syndrome de Sjögren et Larsson
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone
- syndrome métabolique
- trichothiodystrophie
- xanthélasma
- xanthome

Une maladie métabolique est un trouble médical qui affecte les métabolismes dans la cellule, en particulier la production d'énergie. (Wikipédia)

EN : *metabolic diseases*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLFNN4S2-4>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_m%C3%A9tabolique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_m%C3%A9tabolique)**maladie mitrale**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *mitral disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJLR56PH-J>*maladie mixte du tissu conjonctif*→ **connectivite mixte**

## maladie négligée

TG : maladie

Les maladies tropicales négligées (souvent désignées sous l'acronyme anglo-saxon NTDs) sont un groupe de diverses maladies tropicales fréquentes au sein des populations à faible revenu dans les régions en développement d'Afrique, d'Asie et d'Amérique. (Wikipédia)

EN : [neglected disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ0MN49K-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladies\\_tropicales\\_n%C3%A9glig%C3%A9es](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladies_tropicales_n%C3%A9glig%C3%A9es)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neglected\\_tropical\\_diseases](https://en.wikipedia.org/wiki/Neglected_tropical_diseases)

---

maladie orpheline

→ **maladie rare**

---

maladie osseuse adynamique

→ **ostéopathie adynamique**

---

## maladie plaquettaire du pool vide

Syn : · *déficit en granules denses*  
· *maladie du pool vide*  
· *syndrome du pool vide*

TG : hémopathie

EN : [storage pool disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3VDG0L3-M>

---

## maladie polykystique hépatorenale

Syn : *fibroangioadénomatose congénitale hépatique*

TG : · kyste  
· maladie héréditaire  
· pathologie du foie  
· pathologie du rein

La polykystose rénale type récessif est une maladie génétique se manifestant par des dilatations des tubes collecteurs du rein et des canaux hépatiques collectant la bile, responsable d'une insuffisance rénale et insuffisance hépatique. (Wikipédia)

EN : [polycystic hepatorenal disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XMV0VNPM-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polykystose\\_r%C3%A9nale\\_type\\_r%C3%A9cessif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polykystose_r%C3%A9nale_type_r%C3%A9cessif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal\\_recessive\\_polycystic\\_kidney\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Autosomal_recessive_polycystic_kidney_disease)

---

## maladie post-thrombotique

Syn : *syndrome postphlébitique*

TG : · algie  
· dermatite  
· oedème  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· thrombophlébite  
· ulcère de jambe

La maladie post-phlébitique est une complication chronique d'une thrombose veineuse profonde (appelée communément phlébite) associant à des degrés divers une sensation de lourdeurs des jambes, des varices, œdème des membres inférieurs, des troubles trophiques pouvant aller jusqu'à un ulcère de jambe. (Wikipédia)

EN : [post-thrombotic disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XCJM3FJH-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_post-ph%C3%A9bitique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_post-ph%C3%A9bitique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Post-thrombotic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Post-thrombotic_syndrome)

## maladie présumée virale

TG : infection

TS : · *néphrose aviaire*  
· *pityriasis rosé de Gibert*

EN : [presumed viral disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRVRXQ67-0>

---

## maladie professionnelle

TG : maladie

TS : · anthracose  
· asbestose  
· bagassose  
· béryllose  
· byssinose  
· épuisement professionnel  
· maladie des humidificateurs  
· maladie des silos  
· maladie due aux vibrations  
· poumon de fermier  
· poumon de l'écorceur d'érable  
· poumon de l'éleveur d'oiseaux  
· poumon du champignoniste  
· poumon du laveur de fromage  
· poumon du malteur  
· poumon du minotier  
· poumon du torréfacteur de café  
· poumon du vigneron  
· sidérose  
· silicose

On entend par maladie professionnelle une atteinte à la santé, dont l'expression est souvent différée par rapport à l'exposition à une source toxique ou un contexte pathogène subi au cours de l'activité professionnelle. (Wikipédia)

EN : [occupational disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5FS04PK-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_professionnelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_professionnelle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Occupational\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Occupational_disease)



**maladie rare**Syn : *maladie orpheline*

TG : maladie

TS : · chéilite granulomateuse  
 · dermopathie pigmentaire réticulaire  
 · desmostérolose  
 · desquamation familiale continue  
 · dysplasie fibreuse  
 · dysplasie mucoépithéliale héréditaire  
 · dysplasie olfactogénitale  
 · dysplasie septooptique  
 · maladie de Kniest  
 · syndrome d'Hallermann-Streiff-François  
 · syndrome de De Sanctis-Cacchione  
 · syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen  
 · syndrome de Keutel  
 · syndrome de Kindler  
 · syndrome de Schnitzler  
 · syndrome de Wolf-Hirschhorn  
 · syndrome Kabuki

Les maladies rares sont des maladies dont la prévalence est faible, entre 1/1 000 et 1/200 000 selon les définitions nationales. (Wikipédia)

EN : *rare disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPWN34BB-M>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_rare](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_rare)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rare\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Rare_disease)*maladie rénale chronique*→ **néphropathie chronique****maladie résiduelle imperceptible**

TG : cancer

EN : *minimal residual disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T5851063-0>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Minimal\\_residual\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Minimal_residual_disease)*maladie rythmique de l'oreille*→ **maladie de l'oreille****maladie sérique**

TG : allergie

EN : *serum sickness*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3FV85X9-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q33121>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Serum\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Serum_sickness)**maladie sexuellement transmissible**Syn : · *maladie vénérienne*

· MST

TG : infection

TS : · chancre mou  
 · condylome acuminé  
 · donovanose  
 · gonococcie  
 · herpès génital  
 · lymphogranulomatose vénérienne  
 · SIDA  
 · syphilis

Une infection sexuellement transmissible (IST) ou ITS, au Canada, est une infection qui se transmet entre partenaires au cours des différentes formes de rapports sexuels. (Wikipédia)

EN : *sexually transmitted disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R87V2G4C-G>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection\\_sexuellement\\_transmissible](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infection_sexuellement_transmissible)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sexually\\_transmitted\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Sexually_transmitted_infection)**maladie somatique**

TG : maladie

TS : syndrome de sevrage

EN : *somatic disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJZDJQH7-L>*maladie thromboembolique*→ **thromboembolie****maladie transmise par le sang**

TG : maladie

EN : *blood-borne disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P36FM7CQ-7>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Blood-borne\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Blood-borne_disease)**maladie transmise par les tiques**

TG : maladie

EN : *tick-borne disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T15RTH3C-8>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tick-borne\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Tick-borne_disease)**maladie transmissible par les aliments**

TG : maladie

EN : *foodborne disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRXQFFMW-8>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Foodborne\\_illness](https://en.wikipedia.org/wiki/Foodborne_illness)**maladie trophoblastique gestationnelle**

TG : · pathologie du placenta  
 · pathologie du trophoblaste

EN : *gestational trophoblastic disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZB7LNBS-J>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3433884>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational\\_trophoblastic\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational_trophoblastic_disease)

**maladie tropicale**

- TG : maladie  
 TS : · chikungunya  
 · splénomégalie tropicale

Les maladies tropicales sont des maladies infectieuses qui se produisent dans les tropiques et les régions subtropicales. (Wikipédia)

- EN : [tropical disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R42W8D65-9>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_tropicale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_tropicale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical_disease)

*maladie vasculaire du greffon*  
 → [artériosclérose de greffe](#)

**maladie veinoocclusive**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

Décrite pour la première en 1976 chez les australiens d'origine libanaise, la maladie veino-occlusive hépatique avec immunodéficience se manifeste par un déficit immunitaire sévère avec une maladie veino-occlusive du foie avec cirrhose, insuffisance hépatique et hépatomégalie survenant avant l'âge de un an. (Wikipédia)

- EN : [venoocclusive disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVKKLFL8-K>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_veino-occlusive\\_h%C3%A9patique\\_avec\\_immunod%C3%A9ficience](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_veino-occlusive_h%C3%A9patique_avec_immunod%C3%A9ficience)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatic\\_veno-occlusive\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatic_veno-occlusive_disease)

*maladie vénérienne*  
 → [maladie sexuellement transmissible](#)

**malformation**

- TG : maladie congénitale  
 TS : · acrocéphalosyndactylie  
 · agénésie  
 · anastomose pathologique  
 · anencéphalie  
 · anévrysme artérioveineux pulmonaire congénital  
 · anévrysme congénital de l'artère pulmonaire  
 · angiodysplasie ostéodystrophique  
 · angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay  
 · angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber  
 · angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert  
 · angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe  
 · aniridie  
 · anneau vasculaire  
 · anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche  
 · anodontie  
 · anonychie  
 · anophtalmie  
 · aplasie cutanée congénitale  
 · aplasie du péricarde  
 · aplasie pulmonaire  
 · aplasie trachéale  
 · arhinencéphalie  
 · artère coronaire à terminaison anormale  
 · artère coronaire d'origine anormale  
 · artère coronaire unique

- artère sciatique primitive
- asplénie
- atrésie anale
- atrésie de l'artère coronaire gauche
- atrésie de l'artère pulmonaire
- atrésie de l'oesophage
- atrésie de la veine pulmonaire
- atrésie des valvules cardiaques
- atrésie du point lacrymal
- atrésie du pylore
- atrésie pulmonaire
- bassinot extrarénal
- bec de lièvre
- blépharophimosis
- brachydactylie
- brachymétacarpie
- brachymétatarsie
- brachyphalangie
- bronche trachéale
- buphtalmie
- caecum mobile
- calice extrarénal
- camptodactylie
- cardiopathie congénitale
- choristome
- clinodactylie
- coarctation aortique
- colobome
- communication entre l'aorte et le ventricule droit
- communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche
- cor triatriatum
- cornea plana
- côte cervicale
- côte surnuméraire
- crâne bifide
- crâne en trèfle
- craniosynostose
- crosse aortique à droite
- crosse aortique double
- cryptophtalmie
- cryptorchidie
- cyclopie
- desmostérolose
- diastématomyélie
- distichiasis
- diverticule de Meckel
- dolichocôlon
- dolichoméga artère
- duplication de l'urètre
- duplication de la veine cave
- duplication du bassinot
- dysgénésie
- dysharmonie dentofaciale
- dysmorphie
- dysostose
- dysostose spondylocostale
- dysplasie artériohépatique
- dysplasie cléidocrânienne
- dysplasie congénitale de la hanche
- dysplasie craniodiaphysaire
- dysplasie craniométaphysaire
- dysplasie dentaire
- dysplasie diaphysaire progressive

- dysplasie ectodermique
- dysplasie ectodermique hidrotique
- dysplasie épiphysaire
- dysplasie fibreuse
- dysplasie frontométaphysaire
- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal
- dysplasie maxillonasale
- dysplasie olfactogénitale
- dysplasie pseudoachondroplasique
- dysplasie rénale
- dysplasie rétinienne
- dysplasie rhinotrichophalangienne
- dysplasie septooptique
- dysplasie spondyloépiphysaire
- dysplasie thoracique asphyxiante
- dysraphie
- dysversion papillaire
- ectopie cardiaque
- ectopie de la papille rénale
- ectopie de la prostate
- ectopie rénale croisée
- ectrodactylie
- épiblépharon
- épicanthus
- épispadias
- euryblépharon
- exencéphalie
- exstrophie cloacale
- exstrophie vésicale
- extrémités en pince de homard
- fente palatine
- fissure congénitale
- fissure congénitale du sternum
- fistule aortopulmonaire congénitale
- fistule artérioveineuse pulmonaire
- fistule préauriculaire
- fossette congénitale de la papille optique
- fusion rénale
- gastroschisis
- gigantisme cérébral de Sotos
- hématoocolpos
- hématométrie
- hermaphrodisme
- hernie congénitale du diaphragme
- hétérotopie neuronale
- hydranencéphalie
- hydrocéphalie de Dandy-Walker
- hydromyélie
- hydronéphrose congénitale
- hyperplasie corticale rénale congénitale
- hypodysplasie rénale
- hypospadias
- jumeau siamois
- kyste branchial
- kyste bronchogénique
- kyste du septum lucidum
- kyste du tractus thyroéglasse
- laryngomalacie
- lissencéphalie
- lobe pulmonaire surnuméraire
- luxation congénitale de hanche
- lymphangiome kystique
- lymphangiome kystique médiastinal
- macrocéphalie
- macrodactylie
- macrophtalmie
- macrosomie
- maladie de Blount
- maladie de Takayasu
- malformation adénomatoïde kystique
- malformation artérioveineuse
- malformation artérioveineuse des bronches
- malformation artérioveineuse intracrânienne
- malformation articulaire
- malformation de l'aorte
- malformation de l'appareil lacrymal
- malformation de l'appareil respiratoire
- malformation de l'artère coronaire
- malformation de l'artère pulmonaire
- malformation de l'encéphale
- malformation de la moelle épinière
- malformation de la veine cave
- malformation de Mondini
- malformation de Taussig-Bing
- malformation des artères
- malformation des nerfs crâniens
- malformation des os
- malformation des poumons
- malformation des vaisseaux pulmonaires
- malformation des veines
- malformation du crâne
- malformation du thymus
- malformation lymphatique
- malformation neuronale intestinale
- malformation tricuspide d'Ebstein
- malrotation du rein
- mamelon surnuméraire
- mégacalice du rein
- mégalencéphalie
- mégalophtalmie
- mégauretère congénital
- mégavessie congénitale
- membrane congénitale de l'uretère
- membrane congénitale de l'urètre masculin
- microcéphalie
- microcôlon
- microcornée
- microgastrie
- microphthalmie
- microsomie hémifaciale
- myéloméningocèle
- nanisme de Smith-Lemli-Opitz
- nanisme métatropique
- neurocristopathie
- nez bifide
- nez en selle
- obstruction de l'urètre masculin
- oligodontie
- omphalocèle
- pancréas aberrant
- pancréas annulaire
- pancréas divisum
- persistance de l'ouraque
- persistance du canal artériel
- persistance du cloaque
- phocomélie
- pied bot
- pied bot varus équin

- pied convexe
- pied court
- pied creux
- pied équin
- pied pince de homard
- pied plat
- pied talus
- pied tombant
- pied valgus
- pied valgus convexe
- pied varus
- pili annulati
- pili torti
- platyspondylie
- polydactylie
- polymicrogyrie
- poumon en fer à cheval
- poumon en miroir
- poumon surnuméraire
- proboscis
- prognathisme
- pseudohermaphrodisme femelle
- pseudohermaphrodisme mâle
- pterygium colli
- pterygium inversum unguis
- pterygium unguis
- pycnodysostose
- rein double
- rein en éponge
- rein en fer à cheval
- rein multikystique
- rein unique
- rétrognathisme
- sclérocornée
- séquestration pulmonaire
- situs ambiguus
- situs inversus
- spina bifida
- surélévation congénitale de l'omoplate
- syndactylie
- syndrome blépharonasofacial
- syndrome cardio-facio-cutané
- syndrome cérébrocostomandibulaire
- syndrome CÉRÉbrofaciooculosquelettique
- syndrome CHARGE
- syndrome COACH
- syndrome cubitomammaire
- syndrome d'Adams-Oliver
- syndrome d'Arnold-Chiari
- syndrome d'Axenfeld
- syndrome d'Hallermann-Streiff-François
- syndrome de Bartsocas Papas
- syndrome de Costello
- syndrome de Currarino
- syndrome de De Lange
- syndrome de Hennekam
- syndrome de Jacobsen
- syndrome de Juberg Hayward
- syndrome de Klinefelter
- syndrome de Klippel-Feil
- syndrome de Moebius
- syndrome de Peters
- syndrome de Potter
- syndrome de Shone
- syndrome de Silver-Russell
- syndrome de Van Allen-Myhre
- syndrome de Williams-Campbell
- syndrome de Wolcott-Rallison
- syndrome des brides amniotiques
- syndrome du cimenterre
- syndrome du naevus épidermique
- syndrome Kabuki
- syndrome LADD
- syndrome SAMS
- syngnathie
- synostose
- tache bleue sacrée
- télécanthus
- thorax en carène
- thorax en entonnoir
- thyroïde linguale
- trachéobronchomégalie
- tragus accessoire
- trigonocéphalie
- urètre borgne
- urètre double
- urètre ectopique sous-sphinctérien
- urètre foetal
- urètre quadruple
- urètre rétrocave
- urètre rétroiliaque
- urètre triple
- urétérocèle
- urètre féminin double
- urètre masculin double
- urètre masculin triple
- utérus bicorné
- utérus cloisonné
- utérus didelphe
- utérus unicorne
- valve de l'urètre antérieur
- valve de l'urètre postérieur
- valvule aortique bicuspide
- valvule mitrale en parachute
- veine rénale gauche circumaortique
- veine rénale rétroaortique
- vessie double

Une malformation est une anomalie (dysgenèse, anomalie du développement, altération morphologique) congénitale d'un tissu ou d'un organe du corps humain ou de tout être vivant ; due à un trouble du développement du fœtus ou de l'embryon. (Wikipédia)

**EN :** [malformation](#)

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0Q8HP18-R>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Malformation>

**malformation adénomatoïde kystique**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil respiratoire

La maladie adénomatoïde kystique du poumon aussi nommée maladie adénomatoïde du poumon est une pathologie congénitale caractérisée par une prolifération anormale de tissu bronchique avec apparition de kystes pulmonaires. (Wikipédia)

EN : *cystic adenomatoid malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZRD4RT7F-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_ad%C3%A9nomato%C3%AFde\\_kystique\\_du\\_poumon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_ad%C3%A9nomato%C3%AFde_kystique_du_poumon)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_pulmonary\\_airway\\_malformation](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_pulmonary_airway_malformation)

**malformation artérioveineuse**

TG : · malformation  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *arteriovenous malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S7CFQZL5-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Arteriovenous\\_malformation](https://en.wikipedia.org/wiki/Arteriovenous_malformation)

*malformation artérioveineuse cérébrale*

→ **malformation artérioveineuse intracrânienne**

**malformation artérioveineuse des bronches**

TG : · malformation  
· pathologie des bronches  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *bronchial arteriovenous malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H95LQQSP-8>

**malformation artérioveineuse intracrânienne**

Syn : *malformation artérioveineuse cérébrale*

TG : · malformation  
· pathologie cérébrovasculaire

Une malformation artério-veineuse cérébrale (MAVc) est une anomalie localisée au niveau du cerveau et consistant en la persistance d'une connexion entre artère et veine sans interposition du lit capillaire. (Wikipédia)

EN : *intracranial arteriovenous malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR7S7RT4-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Malformation\\_art%C3%A9rio-veineuse\\_c%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Malformation_art%C3%A9rio-veineuse_c%C3%A9r%C3%A9brale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_arteriovenous\\_malformation](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_arteriovenous_malformation)

**malformation articulaire**

TG : · arthropathie  
· malformation

EN : *articular malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VKZ9SMMM-D>

*malformation cochléaire de Mondini*

→ **malformation de Mondini**

*malformation complexe de Smith-Lemli-Opitz*

→ **nanisme de Smith-Lemli-Opitz**

*malformation d'Ebstein*

→ **malformation tricuspide d'Ebstein**

**malformation de l'aorte**

TG : · malformation  
· pathologie de l'aorte

L'aorte peut être le lieu de plusieurs atteintes. [...] Il peut exister des malformations congénitales à son niveau, la plus fréquente étant la coarctation de l'aorte, responsable d'une hypertension artérielle. (Wikipédia)

EN : *aorta malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0FGSZG8-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aorte>

**malformation de l'appareil lacrymal**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *malformation of lacrimal apparatus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M0653V19-7>

**malformation de l'appareil respiratoire**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *respiratory system malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V9SH5QZK-D>

**malformation de l'artère coronaire**

TG : · cardiopathie coronaire  
· malformation

Les anomalies les plus fréquentes sont la naissance séparée de l'IVA et du tronc circonflexe (absence de tronc commun, sans conséquence), puis viennent les naissances de la coronaire droite ou de la circonflexe à partir des sinus coronaires<sup>3</sup>, provoquant une ischémie myocardique. La naissance du tronc commun coronaire de l'artère pulmonaire est une anomalie grave, possiblement létale. (Wikipédia)

EN : *coronary artery malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSJ9RTJT-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A8re\\_coronaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Art%C3%A8re_coronaire)

**malformation de l'artère pulmonaire**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des artères

EN : *pulmonary system malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNWSWSZ3-P>

**malformation de l'encéphale**

TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale

EN : *brain malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WQFCVQ2H-B>

**malformation de la moelle épinière**

TG : · malformation  
· pathologie de la moelle épinière

EN : *spinal cord malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXD742N8-J>

**malformation de la veine cave**

TG : · malformation  
· pathologie de la veine cave

EN : *vena cava malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQM803BT-F>

---

**malformation de Mondini**

Syn : *malformation cochléaire de Mondini*

TG : · malformation  
· pathologie de l'oreille interne

EN : *Mondini defect*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TH7WZXD5-P>

---

**malformation de Taussig-Bing**

TG : · cardiopathie  
· malformation

Malformations congénitales de l'appareil circulatoire : Ventricule droit à double issue. (Wikipédia)

EN : *Taussig-Bing complex*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8VSGCPT-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Taussig%E2%80%93Bing\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Taussig%E2%80%93Bing_syndrome)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/CIM-10\\_Chapitre\\_17\\_-\\_Malformations\\_cong%C3%A9nitales\\_et\\_anomalies\\_chromosomiques](https://fr.wikipedia.org/wiki/CIM-10_Chapitre_17_-_Malformations_cong%C3%A9nitales_et_anomalies_chromosomiques)

---

**malformation des artères**

TG : · malformation  
· pathologie des artères

TS : malformation des artères intracrâniennes

EN : *artery malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLZJVF7C-D>

---

**malformation des artères intracrâniennes**

TG : · malformation des artères  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial artery malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTQBKN42-X>

---

**malformation des nerfs crâniens**

TG : · malformation  
· pathologie des nerfs crâniens

EN : *cranial nerve malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRGXVQDW-2>

---

**malformation des os**

Syn : *malformation osseuse*

TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *bone malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1XZ770P-N>

---

**malformation des poumons**

TG : · malformation  
· pathologie des poumons

EN : *pulmonary malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTRTJFN6-P>

---

**malformation des vaisseaux pulmonaires**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *pulmonar vessels malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8DP8JJK-Z>

---

**malformation des veines**

TG : · malformation  
· pathologie des veines

TS : malformation des veines intracrâniennes

EN : *vein malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQ9L6VB8-D>

---

**malformation des veines intracrâniennes**

TG : · malformation des veines  
· pathologie cérébrovasculaire

EN : *intracranial vein malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJRHZQB5-R>

---

**malformation du crâne**

TG : · malformation  
· pathologie du crâne

EN : *cranial malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VD7BG6GQ-C>

---

**malformation du thymus**

TG : · malformation  
· pathologie du médiastin

EN : *thymus malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N88GV0PJ-C>

---

**malformation lymphatique**

Syn : *lymphangiome*

TG : · malformation  
· pathologie du système lymphatique  
· pathologie du système lymphatique  
· tumeur bénigne

TS : · hémolyphangiome  
· lymphangiome caverneux  
· lymphangiome kystique  
· lymphangiome kystique médiastinal

La malformation lymphatique (ML), anciennement appelée lymphangiome, est une malformation tumorale localisée (cutanée, sous cutanée ou muqueuses) du système lymphatique. (Wikipédia)

EN : *lymphatic malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KT2QQNCQ-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1545750>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Malformation\\_lymphatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Malformation_lymphatique)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphangioma>

---

**malformation neuronale intestinale**

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie du système nerveux

TS : · aganglionose  
· hypoganglionose  
· maladie de Hirschsprung

EN : *neuronal intestinal malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZ5MZROG-1>

*malformation osseuse*

→ **malformation des os**

**malformation tricuspide d'Ebstein**

Syn : · *malformation d'Ebstein*  
· *maladie d'Ebstein*

TG : · cardiopathie valvulaire  
· malformation

L'anomalie d'Ebstein, également dénommée malformation d'Ebstein est une cardiopathie congénitale rare caractérisée par un défaut de la formation de la valve tricuspide qui sépare l'oreillette droite du ventricule droit. (Wikipédia)

EN : *Ebstein anomaly of the tricuspid valve*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVBTXVSG-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie\\_d%27Ebstein](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anomalie_d%27Ebstein)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ebstein%27s\\_anomaly](https://en.wikipedia.org/wiki/Ebstein%27s_anomaly)

**malnutrition**

TG : trouble de la nutrition

TS : · carence en vitamine B12  
· dénutrition  
· malnutrition protéino-énergétique

La malnutrition désigne un état pathologique causé par la déficience ou l'excès d'un ou plusieurs nutriments et/ou d'un nombre de calories insuffisant. (Wikipédia)

EN : *malnutrition*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3872XK7-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Malnutrition>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Malnutrition>

**malnutrition protéino-énergétique**

TG : malnutrition

EN : *protein-energy malnutrition*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVB2N88F-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4082071>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Protein%E2%80%93energy\\_malnutrition](https://en.wikipedia.org/wiki/Protein%E2%80%93energy_malnutrition)

**malocclusion**

TG : pathologie dentaire

La malocclusion dentaire est un défaut d'alignement ou d'emboîtement entre les dents des deux arcades dentaires lorsque celles-ci se rencontrent à la fermeture des mâchoires. (Wikipédia)

EN : *malocclusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4F4JSKJ-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Malocclusion\\_dentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Malocclusion_dentaire)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Malocclusion>

**malrotation du rein**

TG : · malformation  
· pathologie du rein

EN : *kidney malrotation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDV22HM1-G>

**maltraitance**

TG : victimologie

TS : syndrome de Münchausen par procuration

La maltraitance est un mauvais traitement (occasionnel, durable ou répété) infligé à une personne (ou un groupe) que l'on traite avec violence, mépris, ou indignité. (Wikipédia)

EN : *mistreatment*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSSNP163-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Maltraitance>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Abuse>

*maltraitance à enfant*

→ **enfant maltraité**

**maltraitance des personnes âgées**

Syn : · *violence envers les aînés*

· *maltraitance envers les personnes âgées*

TG : victimologie

La maltraitance des personnes âgées est un ensemble de comportements ou d'attitudes, uniques ou répétées, concernant les personnes âgées dans le cadre d'une relation de confiance ou de dépendance et qui peut causer la détresse ou des blessures à ces personnes. (Wikipédia)

EN : *elder abuse*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1S7JMD4-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maltraitance\\_des\\_personnes\\_%C3%A2g%C3%A9es](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maltraitance_des_personnes_%C3%A2g%C3%A9es)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Elder\\_abuse](https://en.wikipedia.org/wiki/Elder_abuse)

*maltraitance envers les personnes âgées*

→ **maltraitance des personnes âgées**

**malvoyance**

TG : trouble de la vision

La malvoyance, également appelée basse vision, est une atteinte de la vision se caractérisant par une acuité visuelle inférieure à 3/10 et supérieure à 1/20, ce qui correspond aux catégories 1 et 2 définies par l'OMS,, (Wikipédia)

EN : *low vision*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6MMD6S9-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Malvoyance>

**mamelon surnuméraire**

TG : · malformation  
· pathologie de la peau

Les tissus mammaires surnuméraires sont des anomalies de nombre de tissu mammaire chez les mammifères. (Wikipédia)

EN : *supernumerary nipple*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNXHM8KC-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tissu\\_mammaire\\_surnum%C3%A9raire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tissu_mammaire_surnum%C3%A9raire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Supernumerary\\_nipple](https://en.wikipedia.org/wiki/Supernumerary_nipple)

mammite

→ **mastite**

**manie**

TG : trouble de l'humeur  
 TS : manie vasculaire

La manie (du grec ancien μανία / manīa « folie, démence, état de fureur ») est un état mental caractérisé par des degrés d'humeur, d'irritation ou d'énergie anormalement élevés. (Wikipédia)

EN : *mania*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKZSBC2W-L>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Manie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mania>

**manie vasculaire**

TG : manie  
 EN : *vascular mania*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNT36SW0-0>

**mannosidose**

TG : mucopolidose  
 EN : *mannosidosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6H5WL6Z-3>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Mannosidosis>

**masculinisation**

Syn : virilisme  
 TG : endocrinopathie  
 EN : *masculinization*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFXCSRBD-1>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Virilization>

masque de grossesse

→ **chloasma**

**masse médiastinale**

TG : pathologie du médiastin

Une tumeur médiastinale est une tumeur, bénigne ou maligne, localisée dans le médiastin. (Wikipédia)

EN : *medistinal mass*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CSB76J6L-9>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_m%C3%A9diastinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_m%C3%A9diastinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mediastinal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Mediastinal_tumor)

**mastite**

Syn : *mammite*  
 TG : pathologie de la glande mammaire  
 TS : mastite granulomateuse

La mammite ou mastite est l'inflammation de la mamelle chez les mammifères. (Wikipédia)

EN : *mastitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3TGBP2Z-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q835061>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Mammite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mastitis>

**mastite granulomateuse**

TG : mastite  
 EN : *granulomatous mastitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FMP0L6XZ-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5596838>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous\\_mastitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous_mastitis)

**mastocytome**

TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur bénigne

Le mastocytome est la tumeur cutanée la plus fréquente chez le chien (près de 20 % de toutes les tumeurs cutanées). (Wikipédia)

EN : *mastocytoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XW0ZS8FH-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mastocytome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mastocytoma>

**mastocytose**

TG : maladie  
 TS : · mastocytose bulleuse  
 · mastocytose pigmentée éruptive

Les mastocytoses sont des maladies orphelines consistant en une prolifération locale ou générale de mastocytes. (Wikipédia)

EN : *mastocytosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1KK2RK2-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q112670>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Mastocytose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mastocytosis>

**mastocytose bulleuse**

TG : · dermatose bulleuse  
 · hémotodermie  
 · mastocytose

EN : *bullous mastocytosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RS9D6KW5-W>

*mastocytose maligne*

→ **leucémie à mastocytes**

**mastocytose pigmentée éruptive**

Syn : *urticaire pigmentaire*  
 TG : · hémotodermie  
 · mastocytose  
 · trouble de la pigmentation  
 TS : telangiectasia macularis eruptiva perstans  
 EN : *urticaria pigmentosa*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6H4J3J8-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3886247>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Urticaria\\_pigmentosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Urticaria_pigmentosa)

**mastodynie**

TG : pathologie de la glande mammaire

En médecine, les mastodynies désignent des douleurs situées à un ou aux deux seins. (Wikipédia)

EN : *mastodynia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6D1XM1W-3>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mastodynie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Breast\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Breast_pain)



**mastose**

TG : pathologie de la glande mammaire  
 TS : mastose fibrokystique

La mastose ou mastopathie kystique diffuse est un terme qui englobe un certain nombre de lésions histologiques bénignes non cancéreuses et non inflammatoires. (Wikipédia)

EN : *mastosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFJJSKNK9-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mastose>

**mastose fibrokystique**

Syn : · maladie de Reclus  
 · mastose sclérokytique

TG : mastose

EN : *fibrocystic mastitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R67RLBN1-V>

*mastose sclérokytique*

→ **mastose fibrokystique**

**mastoïdite**

TG : · pathologie de l'oreille moyenne  
 · pathologie du crâne

Une mastoïdite est une inflammation de la mastoïde. Il s'agit d'une forme de complication de l'otite, pouvant survenir en raison de la communication entre les cavités de l'oreille moyenne et celles de la mastoïde. (Wikipédia)

EN : *mastoiditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRDTF613-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q509389>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Masto%C3%AFdite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mastoiditis>

*mauvaise haleine*

→ **halitose**

**média nécrose kystique de l'aorte**

Syn : · média-nécrose kystique de l'aorte  
 · médianécrose aortique kystique  
 · médianécrose kystique de l'aorte

TG : pathologie de l'aorte

EN : *aorta cystic medial necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NWW7TJB8-X>

**média nécrose kystique des artères**

Syn : · médianécrose kystique des artères  
 · médianécrose artérielle kystique

TG : pathologie des artères

EN : *artery cystic medial necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQVDZJCQ-3>

*média-nécrose kystique de l'aorte*

→ **média nécrose kystique de l'aorte**

*médianécrose aortique kystique*

→ **média nécrose kystique de l'aorte**

*médianécrose artérielle kystique*

→ **média nécrose kystique des artères**

*médianécrose kystique de l'aorte*

→ **média nécrose kystique de l'aorte**

*médianécrose kystique des artères*

→ **média nécrose kystique des artères**

**médiastinite**

TG : pathologie du médiastin

TS : · médiastinite cancéreuse  
 · médiastinite fibreuse idiopathique  
 · médiastinite fibrosante

Une médiastinite est une infection rare et grave du médiastin, qui est l'espace du thorax contenu entre les deux poumons. (Wikipédia)

EN : *mediastinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRHJG9J3-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1581845>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9diastinite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mediastinitis>

**médiastinite cancéreuse**

TG : · cancer  
 · médiastinite

EN : *neoplastic mediastinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6LPKBJ3-1>

*médiastinite fibreuse*

→ **médiastinite fibrosante**

**médiastinite fibreuse idiopathique**

TG : médiastinite

EN : *idiopathic fibrous mediastinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRWDL9XG-C>

**médiastinite fibrosante**

Syn : · médiastinite fibreuse  
 · médiastinite sclérosante

TG : médiastinite

EN : *fibrotic mediastinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZPZNL0-J>

*médiastinite sclérosante*

→ **médiastinite fibrosante**

**médulloblastome**

Syn : *neurospongiome*

TG : cancer du cerveau

EN : *medulloblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9GD3X9L-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1333608>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Medulloblastoma>

### médulloépipithéliome

TG : tumeur  
 EN : *medulloepithelioma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2CHVDRF-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6807330>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Medulloepithelioma>

### mégacalice du rein

TG : · malformation  
 · pathologie du rein  
 EN : *megacalices*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFMS85C1-P>

### mégacôlon

TG : pathologie de l'intestin  
 EN : *megacolon*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFJCSM63-M>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Megacolon>

### mégalencéphalie

TG : · malformation  
 · pathologie de l'encéphale  
 EN : *megalencephaly*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S3C6SQ20-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q10748814>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Megalencephaly>

mégalérythème épidémique

→ **érythème infectieux**

### mégalocornée

TG : kératopathie  
 La mégalocornée (ou mégacornée) est une maladie extrêmement rare affectant la cornée qui atteint un diamètre supérieur à la normale (atteignant et dépassant 13 mm). (Wikipédia)

EN : *megalocornea*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXG6WMGG-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4286595>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9galocorn%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Megalocornea>

### mégalophtalmie

TG : · malformation  
 · pathologie de l'oeil  
 EN : *megalophtalmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GSB2C4Z8-V>

### mégaesophage

TG : pathologie de l'oesophage  
 EN : *megaesophagus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVHN0JL1-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1713499>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Megaesophagus>

mégaesophage idiopathique

→ **achalasie**

### mégauretère

TG : pathologie de l'uretère  
 TS : · mégauretère congénital  
 · syndrome de prune belly

Un méga-uretère (du grec μέγας « méga » = grand, avec l'idée de dilatation) est une malformation congénitale correspondant à la dilatation d'un ou des deux uretères. (Wikipédia)

EN : *megaureter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V88V8KMD-1>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ga-uret%C3%A8re>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Megaureter>

### mégauretère congénital

TG : · malformation  
 · mégauretère  
 EN : *congenital megaureter*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KW1GDW7T-1>

### mégavessie

TG : pathologie de la vessie  
 TS : · mégavessie congénitale  
 · syndrome de prune belly  
 · syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme  
 EN : *megacystis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJN53B16-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Megacystis\\_\(fetal\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Megacystis_(fetal))

### mégavessie congénitale

TG : · malformation  
 · mégavessie  
 EN : *congenital megabladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCGLX954-L>

### melaena

Syn : · méloena  
 · mélæna  
 · meloena  
 · méléna  
 TG : · pathologie de l'appareil digestif  
 · symptôme  
 TS : syndrome de Mallory-Weiss

Le melæna, ou méléna, est, en médecine, un symptôme caractérisé par l'évacuation par l'anus de sang noir, pâteux et nauséabond, mélangé ou non aux selles. (Wikipédia)

EN : *melena*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BPWKBKWL-V>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mel%C3%A6na>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melena>

**mélancolie**

TG : trouble de l'humeur  
 TS : syndrome prédépressif

La mélancolie est d'abord vue comme un trouble des humeurs au sens grec de l'acception et comme l'a premièrement théorisée le médecin Hippocrate. (Wikipédia)

EN : *melancholia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1ZGBRSW-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q13512178>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lancolie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melancholia>

**mélanoblastose**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie du système nerveux  
 TS : mélanoblastose neurocutanée

EN : *melanoblastosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJCQ9BR4-H>

**mélanoblastose neurocutanée**

TG : · mélanoblastose  
 · pathologie du système nerveux

EN : *neurocutaneous melanoblastosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N74NL9TJ-3>

**mélanocytose**

TG : hyperpigmentation  
 TS : tache bleue sacrée

EN : *melanocythemia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RCQDK39X-9>

**mélanodermie**

TG : trouble de la pigmentation

Mélanodermie peut désigner : la coloration foncée naturelle chez les populations noires ; une hyperpigmentation de la peau due à la mélanine. (Wikipédia)

EN : *melanoderma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0GMDVGQ-2>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lanodermie>

**mélanome**

TG : tumeur  
 TS : · mélanome amélanique  
 · mélanome de Harding-Passey  
 · mélanome de la plèvre  
 · mélanome malin  
 · mélanome mélanique de Fortner

Le mélanome est un cancer de la peau ou des muqueuses, développé aux dépens des mélanocytes (tumeur mélanocytaire). (Wikipédia)

EN : *melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0D9ZLTN-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q180614>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lanome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melanoma>

**mélanome amélanique**

TG : mélanome  
 EN : *amelanotic melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJMVNJVT-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4742183>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Amelanotic\\_melanoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Amelanotic_melanoma)

**mélanome B16**

TG : mélanome malin  
 EN : *B16-Melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MW076ZZ0-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/B16\\_Melanoma](https://en.wikipedia.org/wiki/B16_Melanoma)

**mélanome de Harding-Passey**

TG : mélanome  
 EN : *Harding-Passey melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HT09XH0J-9>

**mélanome de la plèvre**

TG : · mélanome  
 · pathologie de la plèvre  
 EN : *pleural melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5QCXJWK-D>

**mélanome desmoplasique**

Syn : *mélanome desmoplastique*  
 TG : mélanome malin  
 EN : *desmoplastic melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GT5F3MTZ-7>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Desmoplastic\\_melanoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Desmoplastic_melanoma)

*mélanome desmoplastique*

→ **mélanome desmoplasique**

*mélanome juvénile de Spitz*

→ **naevus de Spitz**

**mélanome malin**

TG : · cancer de la peau  
 · mélanome  
 TS : · mélanome B16  
 · mélanome desmoplasique  
 · mélanome malin amélanique  
 · mélanome malin de l'uvéa  
 · mélanome malin des fosses nasales  
 · mélanome malin lentigineux  
 · mélanome malin mélanique  
 · mélanome malin nodulaire  
 · mélanome malin pédonculé

EN : *malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6SQCFMC-D>

**mélanome malin amélanique**

TG : mélanome malin  
 TS : mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner  
 EN : *amelanotic malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5ZF4H07-W>

### mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner

TG : mélanome malin amélanique  
 EN : *Fortner's amelanotic malignant melanoma AMel 3*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZRNHMTT-L>

### mélanome malin de l'uvéa

Syn : *mélanome malin uvéal*  
 TG : · mélanome malin  
 · pathologie de l'uvéa  
 EN : *uveal malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJFR8DD5-4>

### mélanome malin des fosses nasales

TG : · mélanome malin  
 · pathologie du nez  
 EN : *nasal cavity malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWBD8J7-J-B>

### mélanome malin lentigineux

TG : · mélanome malin  
 · pathologie de la peau  
 EN : *lentiginous melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQDCWD2X-N>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lentigo\\_maligna](https://en.wikipedia.org/wiki/Lentigo_maligna)

### mélanome malin mélanique

TG : mélanome malin  
 EN : *melanotic malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H96205S3-C>

### mélanome malin nodulaire

TG : mélanome malin  
 Le mélanome nodulaire constitue une lésion tumorale en saillie, monochrome, noire bleutée ou gris rose, parfois achromique, qui va s'accompagner d'un halo inflammatoire et s'ulcérer. (Wikipédia)  
 EN : *nodular malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H21WGD8S-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular\\_melanoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular_melanoma)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lanome>

### mélanome malin pédonculé

TG : mélanome malin  
 EN : *pedonculated malignant melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBCHFQ4D-5>

*mélanome malin uvéal*

→ [mélanome malin de l'uvéa](#)

### mélanome mélanique de Fortner

TG : mélanome  
 EN : *Fortner melanotic melanoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQM3C432-8>

### mélanonychie

TG : · pathologie des ongles  
 · trouble de la pigmentation  
 TS : syndrome de Laugier-Hunziker

Taches brunes (Mélanonychie) ou noires qui, si elles s'étendent au-delà de l'ongle (signe de Hutchinson), signent la malignité (mélanome). (Wikipédia)

EN : *melanonychia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTML0FF3-8>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Melanonychia>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ongle>

### mélanose

TG : trouble de la pigmentation  
 TS : · mélanose de Riehl  
 · mélanose neurocutanée  
 · mélanose précancéreuse de Dubreuilh  
 EN : *melanosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XG8CV0TT-Z>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Melanosis>

*mélanose de Becker*

→ [naevus de Becker](#)

### mélanose de Riehl

TG : mélanose  
 EN : *Riehl melanosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6Z74B40-M>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Riehl\\_melanosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Riehl_melanosis)

### mélanose neurocutanée

TG : · mélanose  
 · pathologie du système nerveux  
 EN : *neurocutaneous melanosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RH2Z2VGT-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11777035>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neurocutaneous\\_melanosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Neurocutaneous_melanosis)

### mélanose précancéreuse de Dubreuilh

TG : · cancer de la peau  
 · lésion précancéreuse  
 · mélanose

Mélanome de Dubreuilh (en anglais : lentigo melanoma, LM) [...] touche des sujets plus âgés et se voit sur les parties découvertes (pommettes). La tache est de forme irrégulière, de coloration bistre inégale; elle est généralement plane, non palpable. Histologiquement, l'atteinte, purement épidermique (au début), est surtout faite de cellules disséminées, avec peu de thèques. L'évolution est essentiellement locale. Les métastases à distance sont très rares et tardives. (Wikipédia)

EN : *Dubreuilh precancerous melanosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K6HPZ8HW-D>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mélanome>

*méléna*

→ [melaena](#)

**mélioïdose**

TG : bactériose

La mélioïdose est une maladie infectieuse bactérienne. Elle est due à un bacille tellurique, le *Burkholderia pseudomallei* (ou bacille de Whitmore), un germe invasif transmis par voie aérienne ou cutanée. (Wikipédia)

EN : *meliodosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMN3GJ0N-F>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q963944>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9lio%C3%AFdose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melioidosis>

méloena

→ **melaena**

meloena

→ **melaena****mélorhéostose**

TG : ostéochondrodysplasie

EN : *melorheostosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ2L5SSG-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1127727>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Melorheostosis>

mélæna

→ **melaena****membrane congénitale de l'uretère**TG : · malformation  
· pathologie des voies urinairesEN : *congenital ureteral membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NDFXWXL6-D>**membrane congénitale de l'urètre masculin**TG : · malformation  
· pathologie de l'urètreEN : *congenital male urethral membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C124FV3R-C>**membrane épipapillaire**

TG : rétinopathie

EN : *epipapillar membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBVVF6Z0-Q>**membrane épirétinienne**

TG : rétinopathie

La membrane épirétinienne (ou MER) est une membrane pathologique apparaissant sur la surface vitreuse de la rétine. (Wikipédia)

EN : *epiretinal membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFWTLZ7C-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2282783>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Membrane\\_%C3%A9pir%C3%A9tinienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Membrane_%C3%A9pir%C3%A9tinienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epiretinal\\_membrane](https://en.wikipedia.org/wiki/Epiretinal_membrane)**membrane prérétinienne**

TG : rétinopathie

EN : *preretinal membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R85HMH5V-2>**membrane pupillaire**

TG : pathologie de l'uvée

EN : *pupillary membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQNLLD2X-1>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Persistent\\_pupillary\\_membrane](https://en.wikipedia.org/wiki/Persistent_pupillary_membrane)**membrane rétrocornéenne**

TG : kératopathie

EN : *retrocorneal membrane*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5L4K4RQ-5>**membre fantôme**

TG : trouble neurologique

Le terme membre fantôme désigne la sensation qu'un membre (même un organe, comme l'appendice) amputé ou manquant est toujours relié au corps et interagit bien avec d'autres parties du corps,.. (Wikipédia)

EN : *phantom limb*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QPN2NPJ8-S>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Membre\\_fant%C3%B4me](https://fr.wikipedia.org/wiki/Membre_fant%C3%B4me)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Phantom\\_limb](https://en.wikipedia.org/wiki/Phantom_limb)**menace d'accouchement prématuré**

TG : pathologie de la gestation

La menace d'accouchement prématuré (ou MAP) est une complication de la grossesse définie par un risque d'accouchement avant 37 semaines d'aménorrhée (Un accouchement étant étant considéré comme à terme s'il a lieu entre 37 et 41 semaines après les dernières règles). (Wikipédia)

EN : *threatened premature delivery*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z30KBDL6-9>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Menace\\_d%27accouchement\\_pr%C3%A9matur%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Menace_d%27accouchement_pr%C3%A9matur%C3%A9)**menace d'avortement**

TG : avortement

EN : *threatened abortion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PDK6BX2N-2>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Miscarriage>**méningiome**TG : · pathologie du système nerveux central  
· tumeur

TS : méningiome malin

Un méningiome est une tumeur cérébrale développée à partir de cellules des enveloppes du cerveau et de la moelle épinière appelées les méninges. (Wikipédia)

EN : *meningioma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGBLW6ZV-J>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q369157>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningiome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Meningioma>

**méningiome malin**

TG : · cancer du cerveau  
· méningiome

EN : *malignant meningioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLCKXKB2-1>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant\\_meningioma](https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant_meningioma)

**méningite**

TG : pathologie du système nerveux central  
TS : · arachnoïdite  
· méningite bactérienne  
· méningite cancéreuse  
· méningite de Mollaret  
· méningite lymphocytaire  
· méningite tuberculeuse  
· uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi

La méningite est une maladie caractérisée par une inflammation des méninges, les enveloppes du névraxe (encéphale et moelle spinale). (Wikipédia)

EN : *meningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W62M2PSS-K>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q48143>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Meningitis>

**méningite bactérienne**

TG : · bactériose  
· méningite

EN : *bacterial meningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6V14D9B-C>

**méningite cancéreuse**

TG : · cancer  
· méningite

La méningite carcinomateuse est l'envahissement des méninges par des cellules cancéreuses. Il s'agit d'une localisation métastatique de tumeur solide. (Wikipédia)

EN : *meningeal carcinomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4M14MDB-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1920586>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningite\\_carcinomateuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningite_carcinomateuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Meningeal\\_carcinomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Meningeal_carcinomatosis)

**méningite de Mollaret**

Syn : *méningite endothélio-leucocytaire multirécurren-  
telle bénigne*

TG : · méningite  
· virose

EN : *Mollaret recurrent aseptic meningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC61RM25-P>

*méningite endothélio-leucocytaire multirécurren-  
telle bénigne*

→ **méningite de Mollaret**

**méningite lymphocytaire**

TG : méningite

EN : *lymphocytic meningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PX7FB7FW-9>

**méningite tuberculeuse**

Syn : *tuberculose méningée*

TG : · méningite  
· tuberculose

La méningite tuberculeuse est une infection à Mycobacterium tuberculosis des méninges, les membranes qui enveloppent le système nerveux central. (Wikipédia)

EN : *tuberculous meningitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZR96GJNC-B>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningite\\_tuberculeuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningite_tuberculeuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculous\\_meningitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculous_meningitis)

**méningococcie**

TG : bactériose  
TS : syndrome de Waterhouse-Friderichsen

La méningococcie est une infection provoquée par le méningocoque Neisseria meningitidis. La maladie se présente sous deux formes : (Wikipédia)

EN : *meningococcal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QLF5H7ZV-H>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9ningococcie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Meningococcal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Meningococcal_disease)

**méningoencéphalite**

TG : pathologie du système nerveux central  
TS : · chorioméningite lymphocytaire  
· uvéoméningoencéphalite

EN : *meningoencephalitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NX4GC1ND-P>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2346415>

*méningoencéphalocèle*

→ **encéphalocèle**

**meningoradiculite**

Syn : *syndrome de Banwarth*

TG : pathologie du système nerveux central

EN : *meningoradiculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LBJL5G4D-1>

**ménopause précoce**

TG : pathologie du cycle menstruel

La ménopause précoce est définie comme une ménopause se manifestant avant l'âge de 40 ans. (Wikipédia)

EN : *premature menopause*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5H59HN8-L>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9nopause#M%C3%A9nopause\\_pr%C3%A9coce\\_et\\_troubles\\_associ%C3%A9s](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9nopause#M%C3%A9nopause_pr%C3%A9coce_et_troubles_associ%C3%A9s)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Premature\\_ovarian\\_failure](https://en.wikipedia.org/wiki/Premature_ovarian_failure)

**ménorragie**

TG : · pathologie de l'utérus  
· pathologie du cycle menstruel

Le terme ménorragie, souvent utilisé au pluriel puisque la survenue de ménorragies concerne le plus souvent plusieurs cycles menstruels successifs, définit des règles de durée anormalement longue (plus de 7 jours, en général) et d'abondance anormalement excessive. (Wikipédia)

EN : *menorrhagia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PH06X0Z5-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9norragie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy\\_menstrual\\_bleeding](https://en.wikipedia.org/wiki/Heavy_menstrual_bleeding)

**méralgie paresthésique**

TG : · algie  
· pathologie du système nerveux périphérique

EN : *meralgia paresthetica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J57BWHK7-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Meralgia\\_paraesthetica](https://en.wikipedia.org/wiki/Meralgia_paraesthetica)

MERS

→ **syndrome respiratoire du Moyen-Orient**

**MERS-CoV**

Syn : · coronavirus du syndrome respiratoire du Moyen-Orient  
· coronavirus associé au syndrome respiratoire du Moyen-Orient  
· coronavirus responsable du syndrome respiratoire du Moyen-Orient

TG : · bêta-coronavirus  
· coronavirus émergent  
· coronavirus humain

TA : syndrome respiratoire du Moyen-Orient

Le coronavirus du syndrome respiratoire du Moyen-Orient ou MERS-CoV (acronyme anglais de Middle East respiratory syndrome-related coronavirus, anciennement 2012-nCoV ou nCoV pour novel coronavirus) est le nom d'un variant de coronavirus hautement pathogène découvert en 2012 au Moyen-Orient, provoquant en particulier un symptôme de pneumonie aiguë, le syndrome respiratoire du Moyen-Orient. (Wikipédia)

EN : *MERS-CoV*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDLFM8QL-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronavirus\\_du\\_syndrome\\_respiratoire\\_du\\_Moyen-Orient](https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronavirus_du_syndrome_respiratoire_du_Moyen-Orient)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Middle\\_East\\_respiratory\\_syndrome-related\\_coronavirus](https://en.wikipedia.org/wiki/Middle_East_respiratory_syndrome-related_coronavirus)

**mésenchymome malin**

TG : cancer

EN : *malignant mesenchymoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C4GX7BDW-X>

**mésentérite liposcléreuse**

Syn : · panniculite mésentérique  
· mésentérite rétractile

TG : pathologie de l'abdomen

EN : *mesenteric panniculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMVTZN69-P>

*mésentérite rétractile*

→ **mésentérite liposcléreuse**

**mésocardie**

TG : · cardiopathie  
· maladie congénitale

EN : *mesocardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS3P7KWG-S>

**mésothéliome**

TG : tumeur  
TS : · mésothéliome bénin de la plèvre  
· mésothéliome malin

Le mésothéliome est une forme rare et virulente de cancer des surfaces mésothéliales qui affecte le revêtement des poumons (la plèvre), de la cavité abdominale (le péritoine) ou l'enveloppe du cœur (le péricarde). (Wikipédia)

EN : *mesothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6R84KDT-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1077603>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9soth%C3%A9liome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mesothelioma>

*mésothéliome bénin*

→ **tumeur fibreuse solitaire**

**mésothéliome bénin de la plèvre**

TG : · mésothéliome  
· pathologie de la plèvre  
· tumeur bénigne

EN : *benign pleural mesothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJMRCNSM-R>

**mésothéliome malin**

TG : · cancer  
· mésothéliome  
TS : · mésothéliome malin de la plèvre  
· mésothéliome malin du péritoine

EN : *malignant mesothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XD4H2ZH7-M>

**mésothéliome malin de la plèvre**

TG : · mésothéliome malin  
· pathologie de la plèvre

EN : *malignant pleural mesothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVST4VRH-H>

**mésothéliome malin du péritoine**

TG : · mésothéliome malin  
· pathologie de l'abdomen

EN : *malignant peritoneal mesothelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K999QN0T-L>

**métamorphopsie**

TG : trouble de la vision  
 TS : syndrome du lobe occipital  
 EN : *metamorphopsia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8V569T5-B>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Metamorphopsia>

**métaplasie intestinale**

TG : · cancer de l'intestin  
 · lésion précancéreuse  
 EN : *intestinal metaplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7FS97W9-G>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal\\_metaplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal_metaplasia)

**métaplasie intestinale et gastrique**

TG : · cancer de l'estomac  
 · cancer de l'intestin  
 · lésion précancéreuse  
 EN : *gastric intestinal metaplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XMSRFLBK-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal\\_metaplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal_metaplasia)

**métastase**

TG : cancer  
 TS : · métastase cérébrale  
 · métastase cutanée  
 · métastase de l'espace alvéolaire  
 · métastase de la moelle osseuse  
 · métastase des tissus mous  
 · métastase du ganglion inguinal  
 · métastase du ganglion sentinelle  
 · métastase ganglionnaire  
 · métastase gingivale  
 · métastase hépatique  
 · métastase osseuse  
 · métastase péritonéale  
 · métastase prostatique  
 · métastase pulmonaire  
 · métastase rachidienne  
 · métastase rénale  
 · micrométastase  
 · tumeur de Krukenberg

Métastase (du grec μετάστας formé du préfixe μετά, méta, signifiant « au-delà » et de στας, stasis pour « position ») fait notamment référence à : métastase, foyer tumoral issu à partir d'un foyer primitif de la migration de produits pathologiques par voie lymphatique (virus, bactéries : métastase infectieuse ; parasite : métastase parasitaire) ou par voie sanguine (cellules cancéreuses : métastase cancéreuse). Cette définition biologique est souvent restreinte au cas clinique de la métastase cancéreuse... (Wikipédia)

EN : *metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRBNFP86-W>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tastase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Metastasis>

**métastase cérébrale**

TG : · cancer du cerveau  
 · métastase  
 Une métastase cérébrale est une dissémination de cellules cancéreuses (Métastases) dans le tissu cérébral. (Wikipédia)  
 EN : *cerebral metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N127TSQ3-R>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tastase\\_c%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tastase_c%C3%A9r%C3%A9brale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_metastasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_metastasis)

**métastase cutanée**

TG : · cancer de la peau  
 · métastase  
 EN : *skin metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRSC5KJ9-F>

**métastase de l'espace alvéolaire**

TG : · cancer du poumon  
 · métastase  
 EN : *alveolar space metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SR0XNPD-X>

**métastase de la moelle osseuse**

TG : · hémopathie maligne  
 · métastase  
 · pathologie de la moelle osseuse  
 EN : *bone marrow metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2D7KBW6-N>

**métastase des tissus mous**

TG : métastase  
 EN : *soft tissue metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DB7MXP23-F>

**métastase du ganglion inguinal**

TG : · adénopathie maligne  
 · hémopathie maligne  
 · métastase  
 EN : *inguinal node metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLB8LBZ1-X>

**métastase du ganglion sentinelle**

TG : · adénopathie maligne  
 · hémopathie maligne  
 · métastase  
 EN : *sentinel lymph node metastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3TBJ370-K>

*métastase du rachis*

→ **métastase rachidienne**



**métastase ganglionnaire**

TG : · adénopathie maligne  
· hémopathie maligne  
· métastase

TS : métastase ganglionnaire cervicale

EN : *lymph node metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CT6CT032-H>

**métastase ganglionnaire cervicale**

TG : métastase ganglionnaire

EN : *cervical lymph node metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q5MTKZ51-C>

**métastase gingivale**

TG : · cancer de la cavité buccale  
· métastase  
· parodontopathie

EN : *gingival metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QPX1LDX4-2>

**métastase hépatique**

TG : · cancer du foie  
· métastase

EN : *liver metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2862LJK-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Metastatic\\_liver\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Metastatic_liver_disease)

**métastase osseuse**

TG : · métastase  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Les métastases osseuses, ou métastases squelettiques, sont des tumeurs malignes secondaires des os, formées par le déplacement (métastase) de cellules cancéreuses d'une tumeur primaire. (Wikipédia)

EN : *bone metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1Z5DC9X-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tastase\\_osseuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tastase_osseuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_metastasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_metastasis)

**métastase péritonéale**

TG : · métastase  
· pathologie de l'abdomen

EN : *peritoneal metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNLQNSBM-0>

**métastase prostatique**

TG : · cancer de la prostate  
· métastase

EN : *prostate metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PC96BLXQ-S>

**métastase pulmonaire**

TG : · cancer du poumon  
· métastase

EN : *lung metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TB9TMRD7-5>

**métastase rachidienne**

Syn : *métastase du rachis*

TG : · métastase  
· pathologie du rachis

EN : *spinal metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GB3R01L3-P>

**métastase rénale**

TG : · cancer du rein  
· métastase

EN : *renal metastasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PV375B1G-G>

**métatarsalgie**

TG : · algie  
· pathologie du système nerveux périphérique  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : métatarsalgie de Morton

Les métatarsalgies sont des maladies de la voûte plantaire liées à un déplacement ou un affaissement des métatarses. (Wikipédia)

EN : *metatarsalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L7HL0BR5-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9tatarsalgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Metatarsalgia>

**métatarsalgie de Morton**

Syn : *maladie de Morton*

TG : · métatarsalgie  
· pathologie du pied

Le névrome de Morton (également nommée maladie de Morton ou métatarsalgie de Morton), est une formation pseudo-tumorale siégeant sur un trajet nerveux à la face plantaire du pied. (Wikipédia)

EN : *Morton metatarsalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ND47PQJ2-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrome\\_de\\_Morton](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrome_de_Morton)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Morton%27s\\_neuroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Morton%27s_neuroma)

**méthémoglobinémie**

TG : hémoglobinopathie

La méthémoglobinémie est le taux de méthémoglobine dans le sang et par extension le nom de la maladie correspondant à un taux trop important de méthémoglobine dans le sang. (Wikipédia)

EN : *methemoglobinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQ11JKWD-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q748442>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9t%C3%A9moglobine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Methemoglobinemia>

**métrorragie**

TG : pathologie de l'utérus

Une métrorragie est un saignement de l'utérus en dehors des périodes de chaleurs pour les animaux non-humains ou en dehors de la période des règles chez les humains. (Wikipédia)

EN : *metrorrhagia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DFHW7J59-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9trorragie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Intermenstrual\\_bleeding](https://en.wikipedia.org/wiki/Intermenstrual_bleeding)

*micro-trauma répétés*

→ **microtraumatisme répété**

### microadénome

TG : · adénome  
· tumeur sécrétante

EN : *microadenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9090LF7-2>

### microalbuminurie

TG : protéinurie

La microalbuminurie est définie comme la présence d'une quantité faible mais anormale d'albumine dans les urines, comprise entre 30 et 300 mg par 24 heures. (Wikipédia)

EN : *microalbuminuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNP2DL82-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Microalbuminurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Microalbuminuria>

### microanévrisme

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

TS : microanévrisme de la rétine

EN : *microaneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FXQC0N2V-C>

### microanévrisme de la rétine

TG : · microanévrisme  
· pathologie des capillaires sanguins  
· rétinopathie

EN : *retinal microaneurysm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJN7TRSM-4>

*microanévrisme rétinien de Leber*

→ **angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats**

### microangiopathie

TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : microangiopathie thrombohémostatique

La microangiopathie est une angiopathie qui atteint des vaisseaux sanguins de petits calibres. (Wikipédia)

EN : *microangiopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FCNMXX99-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Microangiopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Microangiopathy>

### microangiopathie thrombohémostatique

TG : microangiopathie  
TS : syndrome hémolytique et urémique  
EN : *thrombohemolytic microangiopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCGFQ1BH-J>

*microangiopathie thrombohémostatique de Moschowitz*

→ **purpura thrombocytopénique thrombotique**

### microcéphalie

TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale  
TS : · syndrome de Dubowitz  
· syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen  
· syndrome de Pitt-Rogers-Danks

La notion de microcéphalie désigne toutes les formes de croissance anormalement faible de la boîte crânienne et du cerveau. (Wikipédia)

EN : *microcephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GMT2GWPB-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q431643>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Microc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Microcephaly>

### microchromosome

TG : chromosome anormal  
EN : *microchromosoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP0JR84G-G>

### microcôlon

TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil digestif  
TS : syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme  
EN : *microcolon*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSVVBKR9-W>

### microcornée

TG : · kératopathie  
· malformation  
EN : *microcornea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGH918KS-Q>

### microgastrie

TG : · malformation  
· pathologie de l'estomac  
EN : *microgastría*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W828R859-P>

### microlithiase

TG : maladie  
TS : microlithiase alvéolaire pulmonaire  
EN : *microlithiasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WL2RP5FG-M>

### microlithiase alvéolaire pulmonaire

TG : · maladie héréditaire  
· microlithiase  
· pathologie des poumons  
EN : *pulmonary alveolar microlithiasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1JPP52M-8>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18554240>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_alveolar\\_microlithiasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_alveolar_microlithiasis)

**micrométastase**

TG : métastase  
 TS : micrométastase de la moelle osseuse  
 EN : *micrometastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLHJ4B1T-5>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Micrometastasis>

**micrométastase de la moelle osseuse**

TG : · hémopathie maligne  
 · micrométastase  
 · pathologie de la moelle osseuse  
 EN : *bone marrow micrometastasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C832B36N-G>

**microphthalmie**

TG : · malformation  
 · pathologie de l'oeil  
 TS : · dysplasie oculodentodigitale  
 · syndrome d'Hallermann-Streiff-François  
 · syndrome de MIDAS  
 · syndrome oculocérébrocutané  
 · syndrome oculovertébral

La microphthalmie est la réduction des dimensions du globe oculaire dans ses différents diamètres, due à une anomalie congénitale. (Wikipédia)

EN : *microphthalmia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MBLSJ4C4-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1557239>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Microphthalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Microphthalmia>

*microphthalmie avec défauts linéaires cutanés*

→ **syndrome de MIDAS**

*microphthalmie, aplasie dermique et sclérocornée*

→ **syndrome de MIDAS**

**microsomie hémifaciale**

TG : · dysostose  
 · malformation  
 EN : *hemifacial microsomia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLPLGJNP-V>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hemifacial\\_microsomia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemifacial_microsomia)

**microsporidiose**

TG : protozoose  
 Les microsporidioses sont des maladies opportunistes causées par la présence dans l'organisme de parasites appelés microsporidies. (Wikipédia)

EN : *microsporidiosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2NC50W2-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1934052>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Microsporidiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Microsporidiosis>

**microtie**

TG : pathologie de l'oreille  
 EN : *microtia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQ0MG946-C>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Microtia>

**microtraumatisme répété**

Syn : · *microtraumatismes répétés*  
 · *microtraumatisme répétitif*  
 · *micro-trauma répétés*  
 · *microtraumatismes répétitifs*

TG : traumatisme  
 EN : *repetitive micro-trauma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z07RR1WL-V>

*microtraumatisme répétitif*

→ **microtraumatisme répété**

*microtraumatismes répétés*

→ **microtraumatisme répété**

*microtraumatismes répétitifs*

→ **microtraumatisme répété**

**migraine**

TG : pathologie cérébrovasculaire  
 TS : · migraine hémiplegique familiale  
 · migraine ophtalmique

La migraine (du grec ancien ημικρανίον / êmikraníon, douleur touchant la « moitié du crâne ») est un type de céphalée (mal de tête) chronique fréquente, invalidante, caractérisée par des maux de tête et des nausées. (Wikipédia)

EN : *migraine*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5JHHBRN-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q133823>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Migraine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Migraine>

**migraine hémiplegique familiale**

TG : migraine

La migraine hémiplegique familiale est une migraine avec aura. Dans ce type de migraine, les manifestations neurologiques sont celles d'une atteinte du cortex ou du tronc cérébral et comprennent des troubles de la vision, des déficits sensoriels (paresthésie de la face ou des extrémités) et des troubles de la parole. (Wikipédia)

EN : *familial hemiplegic migraine*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M727JMFS-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3312899>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Migraine\\_h%C3%A9mipl%C3%A9gique\\_familiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Migraine_h%C3%A9mipl%C3%A9gique_familiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_hemiplegic\\_migraine](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_hemiplegic_migraine)

**migraine ophtalmique**

TG : · migraine  
· pathologie du champ visuel

La migraine ophtalmique est une forme clinique de migraine. Elle débute par des troubles visuels, aux symptômes variés avec, par exemple, apparition d'un point brillant (scotome) qui s'agrandit progressivement et gêne la vision ou bien un voile noir, des images déformées comme flottantes, etc. (Wikipédia)

EN : *ophthalmic migraine*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H8XQGKQ-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Migraine\\_ophtalmique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Migraine_ophtalmique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal\\_migraine](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal_migraine)

**miliaire**

TG : maladie  
TS : · miliaire cristalline  
· miliaire en plaque  
· miliaire profonde  
· miliaire rouge

EN : *miliaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQRKLX2T-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q768888>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Miliaria>

**miliaire cristalline**

TG : · miliaire  
· pathologie de la peau

Les miliaires cristallines, ou sudamina sont de petites vésicules sans inflammation. Elles apparaissent sur le corps, notamment en période de forte chaleur, provoquant des démangeaisons de la peau. (Wikipédia)

EN : *miliaria crystallina*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNRD2X5K-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire\\_cristalline](https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire_cristalline)

**miliaire en plaque**

TG : · miliaire  
· pathologie de la peau

EN : *milia en plaque*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ND308T2V-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Milia\\_en\\_plaque](https://en.wikipedia.org/wiki/Milia_en_plaque)

**miliaire profonde**

TG : · miliaire  
· pathologie de la peau

La miliaire profonde est une maladie de la peau due à l'obstruction du pore excréteur d'une glande sudoripare. (Wikipédia)

EN : *miliaria profunda*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNN3K7C2-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire\\_profonde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire_profonde)

**miliaire rouge**

TG : · miliaire  
· pathologie de la peau

La miliaire rouge ou bourbouille est une affection cutanée se manifestant par des lésions vésiculeuses de couleur rouge sur la peau, notamment au niveau des plis et du dos. (Wikipédia)

EN : *miliaria rubra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZS52K2B-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire\\_rouge](https://fr.wikipedia.org/wiki/Miliaire_rouge)

**milium**

TG : pathologie de la peau  
TS : milium colloïde

En médecine, le milium (au pluriel - et souvent en anglais : les milia<sup>1</sup>), (mot latin), ou grutum ou acné miliaire désigne une forme d'éruption cutanée se présentant sous la forme de petits grains blancs jaunâtres, de la taille d'une tête d'épingle, siégeant le plus souvent sur le visage et notamment sur le pourtour du nez. (Wikipédia)

EN : *milium*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5RLV8T0-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1934449>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Milium\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Milium_(m%C3%A9decine))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Milium\\_\(dermatology\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Milium_(dermatology))

**milium colloïde**

TG : milium  
EN : *colloid milium*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PT646VDF-Z>

**mole hydatiforme**

TG : · pathologie du placenta  
· pathologie du trophoblaste  
· tumeur  
TS : chorioadénome destruens

La môle hydatiforme (ou grossesse molaire) est une anomalie rare de la grossesse, définie par la dégénérescence kystique des villosités chorales associée à une prolifération tumorale du trophoblaste. (Wikipédia)

EN : *hydatidiform mole*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NDPKZVMW-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%B4le\\_hydatiforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%B4le_hydatiforme)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Molar\\_pregnancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Molar_pregnancy)

**molluscum contagiosum**

TG : · pathologie de la peau  
· virose

Le molluscum contagiosum est une lésion dermatologique contagieuse induite par un virus de la famille des pox virus. (Wikipédia)

EN : *molluscum contagiosum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q46B1MDJ-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q659584>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Molluscum\\_contagiosum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Molluscum_contagiosum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Molluscum\\_contagiosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Molluscum_contagiosum)

**molluscum pendulum**

TG : · pathologie de la peau  
· tumeur  
TS : syndrome oculocérébrocutané

Un molluscum pendulum, ou acrochordon, ou polype fibroépithélial est une formation tumorale cutanée bénigne et fréquente, en forme de polype, c'est-à-dire qui forme une excroissance pédiculée. (Wikipédia)

EN : *molluscum pendulum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8XT46Z6-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Molluscum\\_pendulum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Molluscum_pendulum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Skin\\_tag](https://en.wikipedia.org/wiki/Skin_tag)

*mongolisme*

→ **syndrome de Down**

**moniléthrix**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

Le monilethrix ou syndrome de Sabouraud est une maladie héréditaire rare touchant le bulbe et la tige des cheveux. (Wikipédia)

EN : *monilethrix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF9N3HBV-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1363508>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Monilethrix>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Monilethrix>

**monochromatopsie**

TG : dyschromatopsie  
TS : monochromatopsie à batonnets

EN : *monochromatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQ6K3TPX-S>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Monochromacy>

*monochromatopsie à batonnet*

→ **monochromatopsie à batonnets**

**monochromatopsie à batonnets**

Syn : *monochromatopsie à batonnet*

TG : monochromatopsie

EN : *rod monochromatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VNQQKNNZJ-1>

**mononucléose**

TG : virose  
TS : mononucléose infectieuse

EN : *mononucleosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDQ34F6J-S>

**mononucléose infectieuse**

TG : mononucléose

La mononucléose infectieuse (MNI) correspond à la primo-infection symptomatique, généralement bénigne, provoquée par le virus d'Epstein-Barr (EBV), qui appartient à la même famille que les virus de l'herpès. (Wikipédia)

EN : *infectious mononucleosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VXR4BJ8D-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q207367>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Mononucl%C3%A9ose\\_infectieuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mononucl%C3%A9ose_infectieuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Infectious\\_mononucleosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Infectious_mononucleosis)

**monosomie**

TG : aneuploïdie

La monosomie est un cas particulier d'aneuploïdie. Le caryotype d'une cellule montre le nombre normal de chromosomes pour l'espèce moins un. (Wikipédia)

EN : *monosomy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WFJN4PPF-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Monosomie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Monosomy>

**mort**

TG : maladie  
TS : · mort cérébrale  
· mort in utero  
· mort subite

La mort est l'état irréversible d'un organisme biologique ayant cessé de vivre. Cet état se caractérise par une rupture définitive dans la cohérence des processus vitaux (nutrition, respiration...) de l'organisme considéré. (Wikipédia)

EN : *death*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J638VTG7-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mort>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Death>

**mort cérébrale**

Syn : *mort encéphalique*

TG : mort

La mort cérébrale (appelée également coma dépassé ou coma de type IV) est définie comme l'état d'absence totale et définitive d'activité cérébrale chez un patient, y compris les fonctions involontaires nécessaires à la vie (les systèmes végétatifs contrôlant le rythme cardiaque ou la respiration). (Wikipédia)

EN : *brain death*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNC2ML9S-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mort\\_c%C3%A9r%C3%A9brale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mort_c%C3%A9r%C3%A9brale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_death](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_death)

*mort encéphalique*

→ **mort cérébrale**

**mort in utero**

TG : mort

EN : *death in utero*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5BZ9DZ7-9>

**mort subite**

TG : mort  
TS : **syndrome de mort subite du nourrisson**

La mort subite est le décès brutal, sans cause accidentelle, d'une personne, en particulier : Mort subite du nourrisson ; Mort subite de l'adulte ; Mort subite du sportif. (Wikipédia)

EN : *sudden death*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSMMPW5S-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mort\\_subite](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mort_subite)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sudden\\_death](https://en.wikipedia.org/wiki/Sudden_death)

*mort subite du nourrisson*

→ **syndrome de mort subite du nourrisson**

**mouvement anormal**

TG : trouble neurologique  
 TS : syndrome thalamique

Les mouvements anormaux (aussi dénommés sous l'appellation trouble du mouvement) rassemblent, en médecine, des mouvements involontaires et non contrôlables par la pensée, dont font partie : (Wikipédia)

EN : *abnormal movement*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXWC3J6C-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mouvements\\_anormaux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mouvements_anormaux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Movement\\_disorders](https://en.wikipedia.org/wiki/Movement_disorders)

**mouvement involontaire**

TG : trouble neurologique  
 TS : · acathisie  
 · athétose  
 · choréoathétose  
 · dyskinésie  
 · dystonie  
 · flapping tremor  
 · hémiballisme  
 · myoclonie  
 · syndrome choréique  
 · syndrome de la main étrangère  
 · syndrome extrapyramidal  
 · tic  
 · tremblement

EN : *involuntary movement*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S06HWCQ7-3>

**mouvement oculaire anormal**

TG : syndrome oculomoteur  
 TS : · sautilllement oculaire  
 · syndrome de Joubert

EN : *abnormal eye movement*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNJ6LX24-8>

*mouvement stéréotypé*

→ **stéréotypie**

MST

→ **maladie sexuellement transmissible**

**mucino**

TG : · maladie métabolique  
 · pathologie de la peau  
 TS : · mucino

EN : *mucinosi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KL5C1VTL-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6931138>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mucinosi>

**mucino**

TG : mucino  
 EN : *reticular erythematous mucinosi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMFH0XXM-H>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Reticular\\_erythematous\\_mucinosi](https://en.wikipedia.org/wiki/Reticular_erythematous_mucinosi)

**mucino**

TG : · alopécie  
 · mucino  
 EN : *follicular mucinosi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDCVKB28-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4734609>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia\\_mucinosi](https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia_mucinosi)

**mucino**

Syn : · *lichen myxoedémateux*  
 · *scléromyxoedème*  
 TG : mucino  
 EN : *papular mucinosi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R685V5VH-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17144875>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Papular\\_mucinosi](https://en.wikipedia.org/wiki/Papular_mucinosi)

**mucino**

Syn : *myxoedème pré*  
 TG : mucino  
 Le myxoedème pré est une dermatose infiltrante, une complication rare de la maladie de Basedow avec un taux d'incidence d'environ 1 à 4 % des patients. (Wikipédia)

EN : *pretibial myxoedema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CG232LDV-K>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Myx%C5%93d%C3%A8me\\_pr%C3%A9tibial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myx%C5%93d%C3%A8me_pr%C3%A9tibial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pretibial\\_myxedema](https://en.wikipedia.org/wiki/Pretibial_myxedema)

**mucite**

TG : pathologie ORL  
 EN : *mucositi*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFSZDCND-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6931269>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mucositi>

**mucocèle**

TG : tumeur bénigne  
 TS : mucocèle de l'orbite  
 EN : *mucocèle*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMZQB030-9>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Mucocèle>

**mucocèle de l'orbite**

TG : · mucocèle  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des sinus de la face  
 EN : *orbital mucocèle*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H8SH9P94-9>

**mucolipidose**

- TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique
- TS : · lipomucopolysaccharidose  
· mannosidose  
· mucolipidose II  
· mucolipidose III  
· mucolipidose IV

EN : [mucopolipidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8W0T5JK-9>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Mucopolipidosis>

*mucolipidose I*

→ [lipomucopolysaccharidose](#)

**mucolipidose II**

Syn : *maladie de Leroy-Opitz*

- TG : · mucolipidose  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : [I-cell disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCL3BNVF-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/I-cell\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/I-cell_disease)

**mucolipidose III**

Syn : · *pseudo maladie de Hurler*  
· *pseudopolydystrophie*

TG : mucolipidose

EN : [mucopolipidosis III](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXX5T8JG-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudo-Hurler\\_polydystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudo-Hurler_polydystrophy)

**mucolipidose IV**

- TG : · mucolipidose  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie du système nerveux

La mucolipidose type 4 est caractérisée par un retard psychomoteur évident dès la première année de vie et une perte de la vision très progressive par opacification de la cornée et dégénérescence de la rétine. (Wikipédia)

EN : [mucopolipidosis IV](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMQZD51M-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mucolipidose\\_type\\_4](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mucolipidose_type_4)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mucopolipidosis\\_type\\_IV](https://en.wikipedia.org/wiki/Mucopolipidosis_type_IV)

**mucopolysaccharidose**

- TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· pathologie du système ostéoarticulaire
- TS : · dysplasie chondroectodermique  
· mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie  
· mucopolysaccharidose de Hunter  
· mucopolysaccharidose de Hurler  
· mucopolysaccharidose de Maroteaux  
· mucopolysaccharidose de Morquio  
· mucopolysaccharidose de Sanfilippo  
· mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B  
· mucopolysaccharidose de Scheie  
· mucopolysaccharidose de Sly

Les mucopolysaccharidoses (MPS) sont des maladies génétiques dégénératives lysosomales liées à un déficit enzymatique qui est responsable de l'accumulation de mucopolysaccharides dans différents tissus. (Wikipédia)

EN : [mucopolysaccharidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBJ2RJ3G-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1479681>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Mucopolysaccharidose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mucopolysaccharidosis>

*mucopolysaccharidose 7*

→ [mucopolysaccharidose de Sly](#)

**mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie**

TG : mucopolysaccharidose

EN : [Ulrich-Scheie mucopolysaccharidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B24HW3TM-V>

**mucopolysaccharidose de Hunter**

Syn : · *mucopolysaccharidose de type II*  
· *maladie de Hunter*

TG : mucopolysaccharidose

La maladie de Hunter est une maladie rare et orpheline ; mucopolysaccharidose (de type II), qui présente des formes plus ou moins sévères. (Wikipédia)

EN : [Hunter syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZK4BCLS-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Hunter](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Hunter)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hunter\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hunter_syndrome)

**mucopolysaccharidose de Hurler**

Syn : · *gargoylisme*  
· *maladie de Hurler*  
· *mucopolysaccharidose de type I*

TG : mucopolysaccharidose

Le syndrome de Hurler, maladie génétique (aussi connue sous le nom de maladie de Hurler, maladie de Hurler-Scheie ou maladie de Scheie), est une maladie de type mucopolysaccharidoses (MPS). Il s'agit de la mucopolysaccharidose de type 1 (MPS I). (Wikipédia)

EN : [Hurler syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NP9GR8TM-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q25379699>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Hurler](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Hurler)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hurler\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hurler_syndrome)

**mucopolysaccharidose de Maroteaux**

Syn : *mucopolysaccharidose de type VI*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La maladie de Maroteaux-Lamy, ou mucopolysaccharidose de type VI (MPS-VI), est une maladie lysosomale, décrite en 1963 par deux médecins français. (Wikipédia)

EN : [Maroteaux mucopolysaccharidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GC482DJP-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Maroteaux-Lamy](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Maroteaux-Lamy)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Maroteaux](https://en.wikipedia.org/wiki/Maroteaux%E2%80%93Lamy_syndrome)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Maroteaux](https://en.wikipedia.org/wiki/Maroteaux%E2%80%93Lamy_syndrome)

**mucopolysaccharidose de Morquio**

Syn : *mucopolysaccharidose de Morquio-Brailsford*

*maladie de Morquio*

*mucopolysaccharidose de type IV*

*mucopolysaccharidose de Morquio-Ulrich*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La maladie de Morquio ou syndrome de Morquio, un type de mucopolysaccharidose parmi d'autres, le type IV, est une maladie lysosomale caractérisée par un déficit N-acétylgalactosamine-6-sulfatase (en), enzyme lysosomale avec absence dégradation du kératane-sulfate, qui dès lors s'accumule dans les tissus. (Wikipédia)

EN : [Morquio disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLLBGHWV-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Morquio](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Morquio)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Morquio\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Morquio_syndrome)

*mucopolysaccharidose de Morquio-Brailsford*

→ [mucopolysaccharidose de Morquio](#)

*mucopolysaccharidose de Morquio-Ulrich*

→ [mucopolysaccharidose de Morquio](#)

**mucopolysaccharidose de Sanfilippo**

Syn : *mucopolysaccharidose de type III*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La maladie de Sanfilippo ou syndrome de Sanfilippo est une mucopolysaccharidose, et donc classée en tant que maladie lysosomale. (Wikipédia)

EN : [Sanfilippo disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V56ZG060-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Sanfilippo](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Sanfilippo)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sanfilippo\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sanfilippo_syndrome)

**mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B**

Syn : *mucopolysaccharidose de type IIIB*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La maladie de Sanfilippo ou syndrome de Sanfilippo est une mucopolysaccharidose, et donc classée en tant que maladie lysosomale. [...] Déficit en alpha-N-acétylglucosaminidase dans la maladie de Sanfilippo B - MPS III B. (Wikipédia)

EN : [Sanfilippo disease type B](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVZ6FTT9-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Sanfilippo](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Sanfilippo)

**mucopolysaccharidose de Scheie**

Syn : *mucopolysaccharidose IS*

*mucopolysaccharidose de type I S*

*mucopolysaccharidose I-S*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La maladie de Scheie une maladie de surcharge lysosomale héréditaire et évolutive due à un déficit de l'enzyme alpha-L-iduronidase. (Wikipédia)

EN : [Scheie mucopolysaccharidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTXXB189-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Scheie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Scheie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Scheie\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Scheie_syndrome)

**mucopolysaccharidose de Sly**

Syn : *maladie de Sly*

*mucopolysaccharidose de type VII*

*déficit en  $\beta$ -glucuronidase*

*déficit en bêta-glucuronidase*

*mucopolysaccharidose 7*

*syndrome de Sly*

TG : [mucopolysaccharidose](#)

La mucopolysaccharidose de type VII ou maladie de Sly (qui doit son nom au Dr William Sly, médecin et biochimiste américain qui l'a découverte en 1969) est une maladie génétique. Le gène déficient est situé sur le chromosome 7. Elle est transmise de façon autosomale récessive. (Wikipédia)

EN : [Sly mucopolysaccharidosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MBWLKR67-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Sly](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Sly)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sly\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sly_syndrome)

*mucopolysaccharidose de type I*

→ [mucopolysaccharidose de Hurler](#)

*mucopolysaccharidose de type I S*

→ [mucopolysaccharidose de Scheie](#)

*mucopolysaccharidose de type II*

→ [mucopolysaccharidose de Hunter](#)

*mucopolysaccharidose de type III*

→ [mucopolysaccharidose de Sanfilippo](#)

*mucopolysaccharidose de type IIIB*

→ [mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B](#)

*mucopolysaccharidose de type IV*

→ [mucopolysaccharidose de Morquio](#)

*mucopolysaccharidose de type VI*

→ [mucopolysaccharidose de Maroteaux](#)

*mucopolysaccharidose de type VII*

→ [mucopolysaccharidose de Sly](#)



*mucopolysaccharidose I*

→ [lipomucopolysaccharidose](#)

---

*mucopolysaccharidose I-S*

→ [mucopolysaccharidose de Scheie](#)

---

*mucopolysaccharidose IS*

→ [mucopolysaccharidose de Scheie](#)

---

## mucormycose

TG : [mycose](#)

La mucormycose (ou zygomycose) est une infection opportuniste de personnes immuno-déprimées par un champignon, du phylum des zygomycètes (plus large que le genre des *Mucor*). (Wikipédia)

EN : [mucormycosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1ZNGHJW-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mucormycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mucormycosis>

---

## mucoviscidose

Syn : *fibrose kystique*

TG : · [maladie héréditaire](#)  
 · [maladie métabolique](#)  
 · [pathologie de l'appareil respiratoire](#)  
 · [pathologie du pancréas](#)

La mucoviscidose (pour « maladie des mucus visqueux » en français) ou fibrose kystique (en anglais : cystic fibrosis, sous-entendu « du pancréas ») est une maladie génétique, affectant les épithéliums glandulaires de nombreux organes. (Wikipédia)

EN : [cystic fibrosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZGXZRM9-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q178194>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Mucoviscidose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cystic\\_fibrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cystic_fibrosis)

---

## muguet

TG : [candidose](#)

Le nom de muguet buccal est actuellement réservé aux candidoses oro-pharyngiennes qui sont les localisations cliniques de loin les plus fréquentes étant donné le territoire préférentiel des levures commensales. (Wikipédia)

EN : [thrush](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXCGGCK6-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Muguet\\_buccal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Muguet_buccal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oral\\_candidiasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Oral_candidiasis)

---

## mulléroblastome

TG : [cancer de l'utérus](#)

EN : [mullerblastoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0FKXSBB-F>

---

## multipartisisme

TG : [parasitose](#)

EN : [multiparasitism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTF2MG9L-L>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Superparasitism>

---

## mutilation

TG : [traumatisme](#)

TS : [mutilation génitale féminine](#)

La mutilation est une perte partielle/totale d'un membre, d'un organe ou la destruction/dégradation partielle d'une ou plusieurs parties du corps sans cause intentionnelle de donner la mort. (Wikipédia)

EN : [mutilation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-THMGW0LC-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutilation>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mutilation>

---

## mutilation génitale féminine

TG : · [mutilation](#)

· [pathologie de l'appareil génital femelle](#)

Les mutilations génitales féminines (MGF) désignent l'ablation totale ou partielle des organes génitaux féminins externes. (Wikipédia)

EN : [female genital cutting](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T0H436M8-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutilations\\_g%C3%A9nitales\\_f%C3%A9minines](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutilations_g%C3%A9nitales_f%C3%A9minines)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Female\\_genital\\_mutilation](https://en.wikipedia.org/wiki/Female_genital_mutilation)

---

## mutisme

TG : [trouble du langage](#)

TS : · [mutisme akinétique](#)

· [mutisme sélectif](#)

· [syndrome de Pendred](#)

Le mot mutisme peut désigner : l'aphasie, c'est-à-dire l'incapacité physique de parler ; le fait de rester volontairement muet (silencieux). (Wikipédia)

EN : [mutism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S476FVGM-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q671776>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Muteness>

---

## mutisme akinétique

TG : · [mutisme](#)

· [pathologie de l'encéphale](#)

EN : [akinetic mutism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5NWWG555-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q418522>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Akinetic\\_mutism](https://en.wikipedia.org/wiki/Akinetic_mutism)

---

## mutisme sélectif

TG : [mutisme](#)

Le mutisme sélectif est un trouble anxieux dans lequel un individu, le plus souvent un enfant qui est normalement capable de parler, est incapable de parler lors de situations particulières. (Wikipédia)

EN : [selective mutism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VW45MKJT-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q377493>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutisme\\_s%C3%A9lectif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mutisme_s%C3%A9lectif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Selective\\_mutism](https://en.wikipedia.org/wiki/Selective_mutism)

---

### myalgie

- TG : · algie  
· pathologie du muscle strié
- TS : · syndrome de fatigue chronique

Une myalgie est une douleur musculaire. (Wikipédia)

EN : *myalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G1SSJ37G-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myalgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myalgia>

### myasthénie

- TG : pathologie neuromusculaire
- TS : · pseudomyasthénie de Lambert-Eaton

La myasthénie (du grec μύς « muscle » et ἀσθένεια « faiblesse »), en latin myasthenia gravis, est une maladie neuromusculaire auto-immune qui doit son nom au neurologue allemand Friedrich Jolly (1844-1904). (Wikipédia)

EN : *myasthenia gravis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XS8VV12Z-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8285>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myasth%C3%A9nie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Myasthenia\\_gravis](https://en.wikipedia.org/wiki/Myasthenia_gravis)

### mycétome

- Syn : *ped de Madura*
- TG : pseudotumeur
- TS : · actinomycétome  
· maduromycose  
· mycétome pulmonaire

Un mycétome est une « pseudo-tumeur » inflammatoire localisée dans un tissu sous-cutané. Elle résulte d'une infection associant : un champignon (présent sous forme de grains fongiques, de couleur foncée, noirs, bruns ou rouges) ; une bactérie. (Wikipédia)

EN : *mycetoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VT8WQFRD-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myc%C3%A9tome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mycetoma>

### mycétome pulmonaire

- TG : · mycétome  
· pathologie des poumons

EN : *lung mycetoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4R17310-B>

### mycobactériose

- TG : bactériose
- TS : · mycobactériose pulmonaire  
· paratuberculose  
· tuberculose  
· ulcère de Buruli

EN : *mycobacterial infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T6NP6L38-G>

### mycobactériose pulmonaire

- TG : · mycobactériose  
· pathologie des poumons

EN : *lung mycobacteriosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM5QKMFV-Z>

### mycoplasmosse

- TG : bactériose
- TS : · péripneumonie contagieuse bovine  
· péripneumonie contagieuse caprine

EN : *mycoplasmal infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH7HGFN1-G>

### mycose

- TG : infection
- TS : · adiaspiromycose  
· alleschériase  
· aspergilliose  
· blastomycose  
· candidose  
· chromoblastomycose  
· cladosporiose  
· coccidioïdomycose  
· cryptococcose  
· fongémie  
· géotrichose  
· herpès circiné  
· histoplasmose  
· hyphomycose  
· maduromycose  
· mucormycose  
· mycose pulmonaire  
· onychomycose  
· otomycose  
· pénicilliose  
· phaeohyphomycose  
· phycomycose  
· piedra  
· pityriasis versicolor  
· pneumocystose  
· rhinosporidiose  
· sporotrichose  
· teigne

Une mycose est une infection provoquée par une ou plusieurs espèces de micro-champignons parasites ou saprophytes. (Wikipédia)

EN : *mycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXH1W161-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mycosis>

### mycose pulmonaire

- TG : · mycose  
· pathologie des poumons

EN : *lung mycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6ZBLJ4M-H>

**mycosis fongöide**

TG : · hémato­dermie  
· lymphome pé­riphé­rique à cellules T

Le mycosis fongöide est une hémato­dermie. Cette affection est une ma­ladie du sang et de la peau. Elle se carac­té­rise par une mul­ti­pli­ca­tion d'une variété de globules blancs, les lymphocytes, dans la peau. (Wikipédia)

EN : *mycosis fungoides*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L13BFGCW-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1891209>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Mycosis\\_fongo%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mycosis_fongo%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mycosis\\_fungoides](https://en.wikipedia.org/wiki/Mycosis_fungoides)

**mycotoxicose**

TG : intoxication  
TS : · aflatoxicose  
EN : *mycotoxicosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q0FBPB4B-G>

**mydriase**

TG : symptôme  
TS : · syndrome d'Adie-Holmes  
· syndrome d'Urrets-Zavalía  
· syndrome de la fente sphénoïdale

La mydriase est une augmentation du diamètre de la pupille par contraction du muscle dilatateur de l'iris, dont les fibres sont radiales. (Wikipédia)

EN : *mydriasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G0QPZK38-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Mydriase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Mydriasis>

**myélinolyse centropontine**

TG : pathologie du système nerveux central  
TS : syndrome de démyélinisation osmotique  
EN : *central pontine myelinolysis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFD92TBF-8>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q190370>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Central\\_pontine\\_myelinolysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Central_pontine_myelinolysis)

**myélite**

TG : pathologie de la moelle épinière  
TS : · myélite ascendante  
· myélite nécrotique subaiguë de Foix-Alajouanine  
· myélite transverse

La myélite est une inflammation aiguë de la moelle épinière. Les causes en sont infectieuses ou auto-immunes. (Wikipédia)

EN : *myelitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GN3L2Q6K-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q551085>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myelitis>

**myélite ascendante**

Syn : *syndrome de Landry*  
TG : · maladie inflammatoire  
· myélite

EN : *ascending myelitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7DG9JW4-K>

**myélite nécrotique subaiguë de Foix-Alajouanine**

TG : myélite  
EN : *Foix-Alajouanine subacute necrotizing myelitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX0MPTCC-B>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Foix\\_%E2%80%93Alajouanine\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Foix_%E2%80%93Alajouanine_syndrome)

**myélite transverse**

TG : · maladie inflammatoire  
· myélite

La myélite transverse (MT) est un syndrome neurologique traduisant une inflammation de la moelle épinière pouvant toucher l'adulte comme l'enfant. (Wikipédia)

EN : *transverse myelitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFZ3D5D0-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lite\\_transverse](https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lite_transverse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Transverse\\_myelitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Transverse_myelitis)

*myélodysplasie*

→ **syndrome myélodysplasique**

**myéolipome**

TG : · choristome  
· tumeur bénigne  
EN : *myelolipoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRW0NB5F-2>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Myelolipoma>

**myéomalacie**

TG : · pathologie cérébrovasculaire  
· pathologie de la moelle épinière  
EN : *spinal cord infarction*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJPW7HGW-Q>

**myélome**

Syn : *maladie de Kahler*  
TG : · hémopathie maligne  
· immunoglobulinopathie  
· syndrome lymphoprolifératif  
TS : myélome non sécrétant

Le myélome multiple des os (aussi connu sous les noms de maladie de Kahler, de maladie de Kahler-Bozzolo, ou, simplement, myélome) est un cancer hématologique (signifiant qu'il se développe à partir des cellules de l'hématopoïèse, celles-là même qui sont à l'origine des cellules du sang, formées dans la moelle osseuse). (Wikipédia)

EN : *myeloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVCQBN6H-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lome\\_multiple](https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lome_multiple)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_myeloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_myeloma)

**myélome non sécrétant**

TG : myélome  
EN : *non-secretory myeloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7JPJ016-X>

**myéloméningocèle**

- TG : · malformation  
· pathologie de la moelle épinière

Le myéloméningocèle est une hernie des méninges et de la moelle épinière hors de leur enveloppe osseuse naturelle. (Wikipédia)

- EN : [myelomeningocele](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F2H68X3D-P>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/My%C3%A9lom%C3%A9ningoc%C3%A8le>

**myiase**

- TG : parasitose  
TS : · hypodermose  
· myiase pulmonaire

Les myiases ou myases sont l'ensemble des troubles provoqués par la présence dans un corps humain ou animal de larves de diptères parasites. (Wikipédia)

- EN : [myiasis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLN1ZFHC-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q304601>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myiase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myiasis>

**myiase pulmonaire**

- TG : · myiase  
· pathologie des poumons

- EN : [lung myiasis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H7GF8297-S>

*myocardiopathie*

→ [cardiomyopathie](#)

**myocardite**

- TG : cardiomyopathie  
TS : · myocardite à cellules géantes  
· myocardite primitive de Fielder

La myocardite est une atteinte inflammatoire du myocarde de causes variées. Les artères coronaires sont saines contrairement à une cause ischémique. (Wikipédia)

- EN : [myocarditis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R11CSR6L-6>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q186235>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myocardite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myocarditis>

*myocardite à cellule géante*

→ [myocardite à cellules géantes](#)

**myocardite à cellules géantes**

- Syn : *myocardite à cellule géante*  
TG : myocardite

La myocardite à cellules géantes est une forme rare de myocardite, très souvent fatale , caractérisée par l'infiltration du muscle cardiaque par des cellules géantes. (Wikipédia)

- EN : [giant cell myocarditis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRBK314X-S>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Myocardite\\_%C3%A0\\_cellules\\_g%C3%A9antes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myocardite_%C3%A0_cellules_g%C3%A9antes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic\\_giant\\_cell\\_myocarditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic_giant_cell_myocarditis)

**myocardite primitive de Fielder**

- TG : myocardite  
EN : [primary Fielder myocarditis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X5L557T7-N>

**myoclonie**

- TG : mouvement involontaire  
TS : · dyssynergie cérébelleuse myoclonique  
· syndrome sérotoninergique

La myoclonie (ou clonie, du grec klonos, agitation) est une contraction musculaire rapide, involontaire, de faible amplitude, d'un ou plusieurs muscles. (Wikipédia)

- EN : [myoclonus](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMZQ1LWD-3>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myoclonie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myoclonus>

**myodésopsie**

- TG : trouble de la vision

Les myodésopsies (aussi appelées « corps flottants du vitré » ou, plus anciennement, « mouches volantes ») sont des opacités de tailles, de formes et de consistances diverses présentes dans l'humeur vitrée de l'œil. (Wikipédia)

- EN : [myodesopsia](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MW9S1CMM-D>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myod%C3%A9sopsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Floater>

**myoépithéliome**

- TG : tumeur  
EN : [myoepithelioma](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRP3XTHD-9>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Myoepithelioma\\_of\\_the\\_head\\_and\\_neck](https://en.wikipedia.org/wiki/Myoepithelioma_of_the_head_and_neck)

**myofasciite**

- TG : pathologie du muscle strié  
TS : myofasciite à macrophages  
EN : [myofasciitis](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBN385N3-T>

**myofasciite à macrophages**

TG : myofasciite

La myofasciite à macrophages (MFM) est une entité tissulaire caractérisée par des lésions musculaires infiltrées par des macrophages. (Wikipédia)

EN : *macrophagic myofasciitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5P4648Q-9>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Myofasciite\\_%C3%A0\\_macrophages](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myofasciite_%C3%A0_macrophages)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Macrophagic\\_myofasciitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Macrophagic_myofasciitis)**myofibromatose**TG : · pathologie de la peau  
· tumeur

TS : myofibromatose infantile

EN : *myofibromatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KKGDN6LS-T>**myofibromatose infantile**Syn : *myofibromatose juvénile*TG : · myofibromatose  
· tumeur bénigneEN : *infantile myofibromatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XV9TCKCC-M>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6029048>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile\\_myofibromatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Infantile_myofibromatosis)

myofibromatose juvénile

→ **myofibromatose infantile****myofibrosarcome**

TG : sarcome

EN : *myofibrosarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S53NG9PR-8>**myoglobulinurie**

TG : pathologie du muscle strié

La myoglobulinurie (myosite, coup de sang ou encore maladie du lundi) est un symptôme vétérinaire qui affecte les chevaux mis au travail dans de mauvaises conditions. (Wikipédia)

EN : *myoglobinuria*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTRJD3D1-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1956682>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myoglobulinurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myoglobinuria>**myokymie**

TG : pathologie neuromusculaire

TS : myokymie du muscle oculaire

La myokymie (du grec) est un frémissement involontaire et localisé de quelques fibres musculaires qui n'est pas assez puissant pour activer une articulation. (Wikipédia)

EN : *myokymia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KPCJKPSX-9>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myokymie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myokymia>**myokymie du muscle oculaire**TG : · myokymie  
· pathologie du muscle strié  
· syndrome oculomoteurEN : *eye muscle myokymia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JB2KF901-W>**myopathie**TG : pathologie du muscle strié  
TS : · myopathie à central core  
· myopathie à corps granuleux  
· myopathie à multicore  
· myopathie mitochondriale  
· myopathie myotonique proximale  
· myopathie myotubulaire  
· myopathie némaline  
· myopathie par disproportion des fibres musculaires  
· syndrome de Dorfman-Chanarin  
· syndrome des antisynthétases

Les myopathies sont des maladies neuro-musculaires, dont elles forment un sous-groupe, se traduisant par une dégénérescence et une nécrose du tissu musculaire. (Wikipédia)

EN : *myopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXDKK4T8-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q692536>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myopathy>

myopathie à axe central

→ **myopathie à central core****myopathie à central core**Syn : *myopathie à axe central*TG : · maladie congénitale  
· myopathie

La myopathie congénitale à cores centraux est une maladie musculaire génétique qui doit son nom à l'aspect au microscope du muscle. Le core est une petite zone de désorganisation cellulaire avec diminution de l'activité oxydative en rapport avec la disparition des mitochondries. (Wikipédia)

EN : *central core myopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZXNVTF4-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q638975>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie\\_cong%C3%A9nitale\\_%C3%A0\\_cores\\_centraux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie_cong%C3%A9nitale_%C3%A0_cores_centraux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Central\\_core\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Central_core_disease)**myopathie à corps granuleux**TG : · maladie congénitale  
· myopathieEN : *reducing body myopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDPT3FN6-2>**myopathie à multicore**TG : · maladie congénitale  
· myopathieEN : *multicore myopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D54M42MR-9>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Multi/minicore\\_myopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Multi/minicore_myopathy)

myopathie centronucléaire

→ [myopathie myotubulaire](#)

### myopathie mitochondriale

- TG : · enzymopathie  
· maladie congénitale  
· maladie métabolique  
· myopathie  
· pathologie du système nerveux
- TS : · ophtalmoplégie externe progressive  
· syndrome de Kearns et Sayre  
· syndrome de MELAS  
· syndrome de MERRF

Les myopathies mitochondriales sont l'une des nombreuses formes des maladies mitochondriales ; ce sont celles des myopathies qui sont systématiquement associées à une maladie mitochondriale. (Wikipédia)

EN : [mitochondrial myopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTFCD7X4-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6881881>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie\\_mitochondriale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie_mitochondriale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial\\_myopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitochondrial_myopathy)

### myopathie myotonique proximale

TG : myopathie

La myopathie myotonique proximale ou dystrophie myotonique type 2 se caractérise par une myotonie chez 90 % des personnes atteintes et des troubles musculaires (douleur, faiblesse et raideur) chez 80 % des personnes atteintes. (Wikipédia)

EN : [proximal myotonic myopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LK6KQT4L-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie\\_myotonique\\_proximale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie_myotonique_proximale)

### myopathie myotubulaire

Syn : *myopathie centronucléaire*

TG : · maladie congénitale  
· myopathie

EN : [myotubular myopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LS7W7QLC-6>

### myopathie némaline

TG : · maladie congénitale  
· maladie héréditaire  
· myopathie

La myopathie à némaline (ou myopathie à bâtonnets) se caractérise par une faiblesse et une hypotonie musculaire avec une diminution ou une abolition des réflexes tendineux. (Wikipédia)

EN : [nemaline myopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTVB01PR-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1507379>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie\\_%C3%A0\\_n%C3%A9maline](https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopathie_%C3%A0_n%C3%A9maline)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Nemaline\\_myopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Nemaline_myopathy)

### myopathie par disproportion des fibres musculaires

TG : · myopathie  
· pathologie neuromusculaire

EN : [congenital fiber type disproportion myopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RN10WWBW-M>

### myopie

- TG : trouble de la réfraction oculaire
- TS : · dysversion papillaire  
· myopie grave  
· syndrome de Marshall  
· syndrome de Stickler  
· syndrome des taches blanches multiples évanescentes

Une myopie (mot d'origine grecque : μυωπία, muōpia, qui signifie « à courte vue ») est un trouble de la vision dont le symptôme principal pour le sujet est de voir flou au loin. (Wikipédia)

EN : [myopia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGVDKL28-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q168403>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myopie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Near-sightedness>

### myopie grave

TG : myopie

EN : [high myopia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHR6T40M-K>

### myosis

TG : symptôme

TS : syndrome de Claude Bernard-Horner

Le myosis est une diminution du diamètre de la pupille par contraction du muscle constricteur de l'iris, dont les fibres sont circulaires. (Wikipédia)

EN : [myosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8848MM6-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myosis>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Miosis>

### myosite

TG : pathologie du muscle strié

TS : · myosite des muscles oculaires  
· myosite ossifiante

La myosite est une affection inflammatoire du tissu musculaire. Elle fait partie des troubles musculosquelettiques. (Wikipédia)

EN : [myositis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X711RM8K-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1433212>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Myosite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Myositis>

### myosite des muscles oculaires

TG : · myosite  
· syndrome oculomoteur

EN : [ocular myositis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W49CXN9J-K>

### myosite ossifiante

TG : myosite

TS : myosite ossifiante progressive

EN : [fibrodysplasia ossificans myositis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P86L8L6G-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Myositis\\_ossificans](https://en.wikipedia.org/wiki/Myositis_ossificans)

**myosite ossifiante progressive**

Syn : *fibrodysplasie ossifiante progressive*

TG : · maladie dégénérative  
· myosite ossifiante

La fibrodysplasie ossifiante progressive (FOP), appelée également myosite ossifiante progressive, maladie de l'homme de pierre ou maladie de Münchmeyer, se caractérise par une ossification progressive des muscles squelettiques et des tendons les rattachant aux os, le plus souvent précédée de poussées inflammatoires. C'est une maladie génétique puisqu'elle met en cause un gène : ACVR1 ; il s'agit d'une maladie orpheline qui touche 1,3 personne par million. (Wikipédia)

EN : *myositis ossificans progressiva*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JPQ1NR87-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrodysplasie\\_ossifiante\\_progressive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fibrodysplasie_ossifiante_progressive)

*Fibrodysplasie\_ossifiante\_progressive*

**myotonie**

TG : pathologie neuromusculaire

TS : · dystrophie myotonique  
· paramyotonie

La myotonie est un trouble du tonus musculaire. Elle se caractérise par une décontraction lente et difficile d'un muscle à la suite d'une contraction volontaire. (Wikipédia)

EN : *myotonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0QQSZ3X-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myotonie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myotonia>

**myringite**

TG : pathologie ORL

EN : *myringitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX68FL38-2>

**myxoboliose**

TG : protozoose

EN : *myxoboliosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQCKKMNK-L>

*myxoedème pré tibial*

→ **mucinoïde scléropapuleuse pré tibiale**

*myxofibrome*

→ **fibromyxome**

**myxomatose**

TG : virose

La myxomatose est une maladie virale des lagomorphes très souvent mortelle due à un poxviridé. Elle atteint tout particulièrement les lapins de garenne sauvages et les lapins domestiques, mais ne touche que très rarement les lièvres. (Wikipédia)

EN : *myxomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XB40DCDZ-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Myxomatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Myxomatosis>

**myxome**

TG : tumeur

TS : · complexe de Carney  
· myxome odontogène  
· syndrome de Mazabraud

EN : *myxoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X96R47DL-V>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Myxoma>

**myxome odontogène**

TG : · myxome

· pathologie des maxillaires  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur odontogène

EN : *odontogenic myxoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0P1CQNP-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic\\_myxoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic_myxoma)

**myxosporidiose**

TG : protozoose

EN : *myxosporidiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X06J53BH-F>

# N

*naevomatose basocellulaire*

→ **syndrome du naevus basocellulaire**

*naevoxanthoendothéliome*

→ **xanthogranulome juvénile**

## naevus

TG : pathologie de la peau

- TS :
- naevus achromique
  - naevus anémique
  - naevus apocrine
  - naevus basocellulaire
  - naevus blanc spongieux
  - naevus bleu
  - naevus comédonien
  - naevus conjonctif
  - naevus de Becker
  - naevus de Ota
  - naevus de Spitz
  - naevus de Sutton
  - naevus dysplasique
  - naevus eccrine
  - naevus elasticus
  - naevus épidermique verruqueux inflammatoire linéaire
  - naevus intradermique
  - naevus jonctionnel
  - naevus lentigineux zoniforme
  - naevus linéaire
  - naevus lipomateux solitaire
  - naevus lipomateux superficiel
  - naevus mixte
  - naevus naevocellulaire
  - naevus pigmentaire
  - naevus sébacé
  - naevus verruqueux
  - syndrome du naevus épidermique
  - tache bleue sacrée

Le nævus mélanocytaire, plus communément appelé point ou grain de beauté, est une petite tache de forme généralement circulaire ou ovale, située sur le dessus de la peau. (Wikipédia)

EN : *nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XL4N07LC-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain\\_de\\_beaut%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain_de_beaut%C3%A9)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus>

## naevus achromique

TG : naevus

EN : *achromic nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XR7K27CX-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7005035>

## naevus anémique

TG : naevus

EN : *naevus anemicus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCBKVCNV-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus\\_anemicus](https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus_anemicus)

## naevus apocrine

TG : naevus

EN : *apocrine nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9N8M5SB-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Apocrine\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Apocrine_nevus)

## naevus basocellulaire

TG : naevus

TS : syndrome du naevus basocellulaire

EN : *basal cell nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4KTRXJR-D>

## naevus blanc spongieux

TG : · maladie héréditaire

- naevus
- pathologie de l'oeil
- pathologie de la cavité buccale

Le white sponge nævus ou white sponge nevus (WSN) est une pathologie rare des muqueuses de la bouche (parfois atteinte plus rare encore des sites vaginaux et rectaux) transmissible de façon autosomique dominante. (Wikipédia)

EN : *white sponge nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TRNJ5V7P-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/White\\_sponge\\_n%C3%A6vus](https://fr.wikipedia.org/wiki/White_sponge_n%C3%A6vus)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/White\\_sponge\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/White_sponge_nevus)

## naevus bleu

TG : naevus

TS : naevus bleu en nappe

Les Naevus bleus sont une catégorie des tumeurs mélanocytiques (produisent beaucoup de mélanine), cette agrégation se situe généralement sous le derme ou la sous-muqueuse ce qui provoque sa pigmentation bleutée. (Wikipédia)

EN : *blue nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TS3PRFVN-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus\\_bleu](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus_bleu)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Blue\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Blue_nevus)

## naevus bleu en nappe

TG : naevus bleu

EN : *extensive blue nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXWZNS33-N>

## naevus comédonien

TG : naevus

EN : *comedo nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCHLH03N-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus\\_comedonicus](https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus_comedonicus)



### naevus conjonctif

TG : naevus

EN : *connective tissue nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL6X54W0-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Connective\\_tissue\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Connective_tissue_nevus)

### naevus de Becker

Syn : *mélanose de Becker*

TG : naevus

Le nævus de Becker, mélanose de Becker ou hamartome de Becker, peu fréquent, est une tache plus ou moins pigmentée, mais typiquement plus claire qu'un grain de beauté ordinaire, qui apparaît à la puberté ou à l'adolescence consécutivement à une exposition traumatique au soleil durant l'enfance sur un terrain prédisposé (distribution cellulaire anormale au cours de l'embryogenèse). (Wikipédia)

EN : *Becker nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DFJZ6SZG-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Becker%27s\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Becker%27s_nevus)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain\\_de\\_beaut%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain_de_beaut%C3%A9)

### naevus de Ota

TG : naevus

Le naevus d'Ota (ou naevus fusco-caeruleus ophtalmo-maxillaris) est une hyperpigmentation gris bleutée, voire brunâtre ou ardoisée unilatérale du visage dans le territoire cutané des 1ère et 2ème branches du nerf trijumeau. (Wikipédia)

EN : *Ota nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP9B0N6H-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Naevus\\_d%27Ota](https://fr.wikipedia.org/wiki/Naevus_d%27Ota)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus\\_of\\_Ota](https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus_of_Ota)

### naevus de Spitz

Syn : *mélanome juvénile de Spitz*

TG : naevus

Le nævus de Spitz est un nævus nævo-cellulaire bénin (autrefois improprement qualifié de « mélanome » juvénile de Spitz). Il apparaît en général sur la face ou les membres inférieurs et de façon rapide (quelques mois), chez des personnes jeunes (avant 20 ans, souvent), avec une croissance rapide (2 à 6 mois) suivie d'une stabilisation ; il est de couleur rouge à brun-rouge. (Wikipédia)

EN : *Spitz nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3NRRR48-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spitz\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Spitz_nevus)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain\\_de\\_beaut%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain_de_beaut%C3%A9)

### naevus de Sutton

TG : naevus

Le phénomène de Sutton (improprement appelé nævus de Sutton) est une modification bénigne d'un nævus commun. (Wikipédia)

EN : *Sutton nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0BGCQPC-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Halo\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Halo_nevus)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain\\_de\\_beaut%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Grain_de_beaut%C3%A9)

### naevus dysplasique

TG : naevus

EN : *dysplastic nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FWVWVSLKL-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dysplastic\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Dysplastic_nevus)

### naevus eccrine

TG : naevus

EN : *eccrine nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WCRN7BLK-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eccrine\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Eccrine_nevus)

### naevus elasticus

TG : naevus

EN : *nevus elasticus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4S48C82-G>

### naevus épidermique verruqueux inflammatoire linéaire

TG : naevus

EN : *linear inflammatory verrucous epidermal nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1HF05V3-T>

### naevus intradermique

TG : naevus

EN : *intra dermal nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDC9066H-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Melanocytic\\_nevus#Classification](https://en.wikipedia.org/wiki/Melanocytic_nevus#Classification)

### naevus jonctionnel

TG : naevus

EN : *junctional nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7FHM4SZ-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16939433>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional_nevus)

### naevus lentigineux zoniforme

TG : naevus

EN : *linear lentiginous nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GF4HV7WZ-H>

### naevus linéaire

TG : naevus

EN : *linear nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGXLH4QR-N>

### naevus lipomateux solitaire

TG : naevus

EN : *nevus lipomatodes solitaris*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGQC0Q2L-R>

### naevus lipomateux superficiel

TG : naevus

EN : *nevus lipomatodes superficialis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WV14BBFT-M>

### naevus mixte

TG : naevus

EN : *compound nevus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-STLK7WQ9-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Compound\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Compound_nevus)

**naevus naevocellulaire**

TG : naevus  
 EN : *melanocytic nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCSF54BB-V>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Melanocytic\\_nevus](https://en.wikipedia.org/wiki/Melanocytic_nevus)

**naevus pigmentaire**

TG : naevus  
 TS : naevus pigmentaire en nappe géant  
 EN : *pigmented nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3JKFDZX-F>

**naevus pigmentaire en nappe géant**

TG : naevus pigmentaire  
 EN : *giant extensive pigmented nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2M75HT3-1>

**naevus sébacé**

TG : · naevus  
 · tumeur bénigne  
 TS : naevus sébacé de Jadassohn

Le naevus sébacé est une forme de tumeur cutanée (prolifération cellulaire anormale des glandes sébacées), qui fait partie des tumeurs naeviques. (Wikipédia)

EN : *sebaceous nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTBJT11Z-R>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus\\_s%C3%A9bac%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus_s%C3%A9bac%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus\\_sebaceous](https://en.wikipedia.org/wiki/Nevus_sebaceous)

**naevus sébacé de Jadassohn**

TG : naevus sébacé  
 TS : syndrome du naevus sébacé linéaire  
 EN : *naevus sebaceus of Jadassohn*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZQR8RP8-R>

**naevus verruqueux**

TG : · naevus  
 · tumeur bénigne  
 TS : · naevus verruqueux en bande  
 · naevus verruqueux systématisé

Le naevus verruqueux est une forme de tumeur cutanée (prolifération cellulaire anormale), qui fait partie des tumeurs naeviques. (Wikipédia)

EN : *verrucous nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCCJQD7P-3>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus\\_verruqueux](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A6vus_verruqueux)

**naevus verruqueux en bande**

TG : · naevus verruqueux  
 · tumeur bénigne  
 EN : *linear verrucous nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJ28M5LR-7>

**naevus verruqueux systématisé**

TG : · naevus verruqueux  
 · tumeur bénigne  
 EN : *systematized verrucous nevus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDLD1XJ3-4>

**nanisme**

TG : ostéochondrodysplasie  
 TS : · dysplasie pseudoachondroplasique  
 · dysplasie spondylœpiphytaire  
 · lepréchaunisme  
 · nanisme à tête d'oiseau de Seckel  
 · nanisme campomélique  
 · nanisme de Laron  
 · nanisme de Marchesani  
 · nanisme de Schwartz-Jampel  
 · nanisme de Smith-Lemli-Opitz  
 · nanisme diastrophique  
 · nanisme gélophysique  
 · nanisme hypophysaire  
 · nanisme intrautérin  
 · nanisme mésomélique  
 · nanisme métatropique  
 · nanisme MULIBREY  
 · nanisme parastremmatique  
 · nanisme pseudodiastrophique  
 · nanisme thanatophore  
 · progéria  
 · syndrome d'Hallermann-Streiff-François  
 · syndrome de Majewski  
 · syndrome de Noonan  
 · syndrome de Prader-Labhart-Willi  
 · syndrome de Rubinstein et Taybi  
 · syndrome de Saldino-Noonan  
 · syndrome de Silver-Russell

Le nanisme est un ralentissement de la croissance biologique d'un être vivant (végétal ou animal), en raison d'une condition héréditaire ou accidentelle (maladie, carence, environnement). (Wikipédia)

EN : *dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWD5JP3B-D>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dwarfism>

**nanisme à tête d'oiseau de Seckel**

Syn : *syndrome de Seckel*  
 TG : nanisme  
 EN : *Seckel syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z0CSWSDJ-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q572169>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Seckel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Seckel_syndrome)

**nanisme campomélique**

TG : · maladie héréditaire  
 · nanisme

Décrit pour la première fois en 19473, la dysplasie campomélique est une maladie héréditaire de l'os se caractérisant par un visage typique avec une hypoplasie du maxillaire inférieure et fente palatine (séquence de Pierre Robin), les os longs raccourcis et courbés et des pieds bots. (Wikipédia)

EN : *campomelic dysplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCDM750J-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1031536>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie\\_campom%C3%A9lique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysplasie_campom%C3%A9lique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Campomelic\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Campomelic_dysplasia)

### nanisme de Laron

Syn : *syndrome de Laron*  
 TG : nanisme

Le syndrome de Laron est un désordre génétique rare récessif caractérisé par une insensibilité à l'hormone de croissance, habituellement du à une déficience du récepteur à l'hormone de croissance. (Wikipédia)

EN : *Laron dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHRXPG9W-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Laron](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Laron)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Laron\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Laron_syndrome)

### nanisme de Marchesani

Syn : *maladie de Marchesani*  
 TG : nanisme

EN : *Marchesani dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZMXG64G-3>

*nanisme de Rubinstein-Taybi*

→ **syndrome de Rubinstein et Taybi**

### nanisme de Schwartz-Jampel

Syn : *syndrome de Schwartz-Jampel*  
 TG : nanisme

EN : *Schwartz-Jampel dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVR7DTW1-H>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Schwartz%E2%80%93Jampel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Schwartz%E2%80%93Jampel_syndrome)

### nanisme de Smith-Lemli-Opitz

Syn : *malformation complexe de Smith-Lemli-Opitz*  
 TG : · hypocholestérolémie

- maladie héréditaire
- malformation
- nanisme
- pathologie de l'appareil digestif
- pathologie du système nerveux
- syndrome complexe

Le syndrome de Smith-Lemli-Opitz est une maladie génétique rare à déterminisme génétique autosomal récessif localisé sur la région q13 du chromosome 11. (Wikipédia)

EN : *Smith-Lemli-Opitz dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5XTW2TT-T>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Smith-Lemli-Opitz](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Smith-Lemli-Opitz)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Smith%E2%80%93Opitz\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Smith%E2%80%93Opitz_syndrome)

### nanisme diastrophique

Syn : *syndrome de Maroteaux et Lamy*  
 TG : · maladie héréditaire  
 · nanisme

Le nanisme diastrophique est un nanisme qui est caractérisé par un raccourcissement des membres avec un crâne de taille normale, un pouce dévié rappelant l'aspect du pouce faisant de l'auto-stop, une déformation de la colonne vertébrale et des contractures articulaires. (Wikipédia)

EN : *diastrophic dysplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BN52NFFK-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3335666>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme\\_diastrophique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme_diastrophique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diastrophic\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Diastrophic_dysplasia)

### nanisme géléophysique

TG : nanisme  
 EN : *geleophysic dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9GR6Q2P-Z>

### nanisme hypophysaire

TG : · nanisme  
 · pathologie de l'hypophyse

Déficience en hormone de croissance. Un manque de GH pendant l'enfance provoque un nanisme harmonieux. (Wikipédia)

EN : *pituitary dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MXVZPVHF-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hormone\\_de\\_croissance#D%C3%A9ficience\\_en\\_hormone\\_de\\_croissance](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hormone_de_croissance#D%C3%A9ficience_en_hormone_de_croissance)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Growth\\_hormone\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Growth_hormone_deficiency)

### nanisme intrautérin

TG : nanisme  
 TS : syndrome de Silver-Russell  
 EN : *intrauterine dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FB23X8W2-S>

*nanisme intrautérin de Russel*

→ **syndrome de Silver-Russell**

### nanisme mésomélique

TG : · maladie héréditaire  
 · nanisme  
 TS : syndrome de Robinow  
 EN : *mesomelic dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MV6JS6DZ-T>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Mesomelia>

### nanisme métatropique

TG : · maladie héréditaire  
 · malformation  
 · nanisme  
 EN : *metatropic dwarfism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2GCPK9C-8>

### nanisme MULIBREY

TG : nanisme

Le nanisme mulibrey (nommé à partir de muscle, liver, brain, et eye) est une maladie génétique faisant partie du groupe de l'héritage finlandais. (Wikipédia)

EN : *MULIBREY dwarfism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFJ7HXRM-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme\\_mulibrey](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme_mulibrey)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mulibrey\\_nanism](https://en.wikipedia.org/wiki/Mulibrey_nanism)

### nanisme parastremmatique

TG : nanisme

EN : *parastremmatic dwarfism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDT3FH4T-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Parastremmatic\\_dwarfism](https://en.wikipedia.org/wiki/Parastremmatic_dwarfism)

### nanisme pseudodiastrophique

TG : nanisme

EN : *pseudodiastrophic dwarfism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMJQZWN8-Q>

### nanisme thanatophore

TG : · nanisme

· pathologie du système nerveux

Le nanisme thanatophore est le plus fréquent des nanismes létaux. Ce nanisme a une traduction échographique précoce permettant souvent le diagnostic anténatal. (Wikipédia)

EN : *thanatophoric dwarfism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6S8FXP2-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme\\_thanatophore](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nanisme_thanatophore)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thanatophoric\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Thanatophoric_dysplasia)

### narcolepsie

TG : trouble du sommeil

TS : syndrome de Gélineau

La narcolepsie ou « maladie de Gélineau » est un trouble du sommeil chronique ou dyssomnie rare. Elle est caractérisée par un temps de sommeil excessif : l'individu ressent une extrême fatigue et peut s'endormir involontairement à un moment non adapté, comme au travail, à l'école, ou dans la rue. (Wikipédia)

EN : *narcolepsy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QL3H5W7L-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q189561>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Narcolepsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Narcolepsy>

### nausée

TG : symptôme

La nausée (du grec ancien ναῦς / naus, « navire ») est la sensation de mal-être et d'inconfort qui accompagne l'éventuelle approche des vomissements. (Wikipédia)

EN : *nausea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJHQVTSM-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Naus%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nausea>

nCoV-2019

→ **SRAS-CoV-2**

### nécrobiose

TG : pathologie de la peau

TS : nécrobiose maculeuse de Miescher

EN : *necrobiotic disorders*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVLD0XJJ-D>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Necrobiosis>

*nécrobiose lipoïdique*

→ **dermatite atrophiante lipoïdique d'Oppenheim-Urbach**

### nécrobiose maculeuse de Miescher

TG : · dermohypodermite

· nécrobiose

EN : *macular necrobiosis of Miescher*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B90B8BCR-9>

### nécrophilie

TG : trouble du comportement sexuel

La nécrophilie (également nommée thanatophilie ou nécrolognie) est une attirance sexuelle pour les cadavres. (Wikipédia)

EN : *necrophily*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SD7CC4S9-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crophilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Necrophilia>

### nécrose

TG : symptôme

TS : · gangrène

· nécrose corticale rénale

· nécrose d'un lobe pulmonaire

· nécrose papillaire rénale

· nécrose pulmonaire

· nécrose rétinienne aiguë

· nécrose tubulaire aiguë

· syndrome de nécrose rétinienne aiguë

La nécrose est une forme de dégât cellulaire qui mène à la mort prématurée et non programmée des cellules dans le tissu vivant. (Wikipédia)

EN : *necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7F701HK-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Necrosis>

*nécrose aiguë de la rétine*

→ **nécrose rétinienne aiguë**

*nécrose corticale des reins*

→ **nécrose corticale rénale**

### nécrose corticale rénale

Syn : *nécrose corticale des reins*

TG : · nécrose

· pathologie du rein

EN : *renal cortical necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSPPTZTD-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2860302>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_cortical\\_necrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_cortical_necrosis)

**nécrose d'un lobe pulmonaire**

TG : · nécrose  
· pathologie des poumons

EN : *lung lobe necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVFHNQC3-G>

*nécrose de la papille rénale*

→ **nécrose papillaire rénale**

*nécrose du lobe pulmonaire*

→ **nécrose pulmonaire**

*nécrose médullaire rénale*

→ **nécrose papillaire rénale**

**nécrose papillaire rénale**

Syn : · *nécrose médullaire rénale*  
· *nécrose de la papille rénale*

TG : · nécrose  
· pathologie du rein

Une nécrose papillaire est une nécrose située au niveau des papilles rénales, c'est-à-dire du lieu où se réunissent les canaux collecteurs de l'urine provenant des tubules, d'où elle se déverse dans les calices puis le bassinet et enfin l'uretère. (Wikipédia)

EN : *renal papillary necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JF0S13BV-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crose\\_papillaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crose_papillaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_papillary\\_necrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_papillary_necrosis)

**nécrose pulmonaire**

Syn : *nécrose du lobe pulmonaire*

TG : · nécrose  
· pathologie des poumons

EN : *lung necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4NG2S05-0>

**nécrose rétinienne aiguë**

Syn : *nécrose aiguë de la rétine*

TG : · nécrose  
· rétinopathie

EN : *acute retinal necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V01H0KR5-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_retinal\\_necrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_retinal_necrosis)

**nécrose tubulaire aiguë**

TG : · insuffisance rénale  
· nécrose  
· tubulopathie

La nécrose tubulaire aiguë (NTA ou ATN) est une forme d'insuffisance rénale aiguë due à la mort des cellules tubulaires qui forment le tubule rénal transportant l'urine du glomérule à l'uretère et réabsorbant environ 99 % de l'eau filtrée par les reins (ce qui permet de concentrer fortement les sels et les déchets métaboliques). (Wikipédia)

EN : *acute tubular necrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5ZW0PTG-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crose\\_tubulaire\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crose_tubulaire_aigu%C3%AB)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_tubular\\_necrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_tubular_necrosis)

**nécrospemie**

TG : stérilité mâle

La nécrospemie ou nécrozoospermie caractérise la présence d'un très grand nombre de spermatozoïdes morts (plus de 42%) dans le sperme de l'homme. (Wikipédia)

EN : *necrospemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZQLXS1T-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9crospemie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Necrospemia>

**négligence spatiale**

Syn : *agnosie visuospatiale*

TG : · pathologie de l'encéphale  
· trouble neurologique

La négligence spatiale unilatérale (anciennement héminégligence) est définie comme l'incapacité à « détecter, s'orienter vers, ou répondre à des stimuli porteurs de signification lorsqu'ils sont présentés dans l'hémiespace contralésionnel » (opposé à la lésion), Heilman (1973). (Wikipédia)

EN : *spatial neglect*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R98ZH3D9-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9gligence\\_spatiale\\_unilat%C3%A9rale](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9gligence_spatiale_unilat%C3%A9rale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hemispatial\\_neglect](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemispatial_neglect)

**nématodose**

TG : helminthiase

TS : · anguillulose  
· ankylostomiase  
· ascariadiase  
· capillariose  
· filariose  
· larva migrans  
· oxyurose  
· syngamose  
· thélaziose  
· trichinose  
· trichocéphalose

EN : *nematode disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NPRFJ8H9-8>

*néoplasie endocrine multiple*

→ **polyadénomatose endocrinienne**

**néoplasie intraépithéliale**

TG : lésion précancéreuse

TS : · dysplasie du col de l'utérus  
· néoplasie intraépithéliale gastrique  
· néoplasie intraépithéliale ovarienne  
· néoplasie intraépithéliale prostatique  
· néoplasie intraépithéliale trachéale  
· néoplasie intraépithéliale vulvaire

EN : *intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZC8VVZ69-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intraepithelial\\_neoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Intraepithelial_neoplasia)

*néoplasie intraépithéliale cervicale*

→ **dysplasie du col de l'utérus**

## néoplasie intraépithéliale gastrique

TG : · cancer de l'estomac  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *gastric intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L9810HKM-5>

---

## néoplasie intraépithéliale ovarienne

TG : · cancer de l'ovaire  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *ovarian intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGPJ2GD9-X>

---

## néoplasie intraépithéliale prostatique

TG : · cancer de la prostate  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *prostate intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJRKGOCL-T>

---

## néoplasie intraépithéliale trachéale

TG : · cancer de la trachée  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *tracheal intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9J7XV8B-H>

---

## néoplasie intraépithéliale vulvaire

TG : · cancer de la vulve  
· néoplasie intraépithéliale

EN : *vulvar intraepithelial neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XCR0F8VX-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar\\_intraepithelial\\_neoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar_intraepithelial_neoplasia)

---

## néovascularisation

TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : · néovascularisation choroïdienne  
· néovascularisation de la rétine

EN : *neovascularization*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNHR6ZM7-L>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Neovascularization>

---

## néovascularisation choroïdienne

Syn : *néovascularisation de la choroïde*

TG : · néovascularisation  
· pathologie de l'uvée

EN : *choroidal neovascularization*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TM74TDJT-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Choroidal\\_neovascularization](https://en.wikipedia.org/wiki/Choroidal_neovascularization)

---

*néovascularisation de la choroïde*

→ **néovascularisation choroïdienne**

---

## néovascularisation de la rétine

TG : · néovascularisation  
· rétinopathie

EN : *retinal neovascularization*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS471B3X-R>

---

## néphrite

TG : pathologie du rein  
TS : néphrite lupique

La néphrite est une inflammation du rein (du grec : nephro-, le rein, et -itis, inflammation). Les deux principales causes de néphrite sont les infections ou les maladies auto-immunes. (Wikipédia)

EN : *nephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RK9K1SWB-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phrite\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phrite_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nephritis>

---

## néphrite lupique

Syn : *néphropathie lupique*

TG : · maladie auto-immune  
· maladie de système  
· néphrite  
· pathologie du tissu conjonctif

EN : *lupus nephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CD8ZWT7B-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus\\_nephritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lupus_nephritis)

---

## néphroangiosclérose

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du rein

La néphroangiosclérose est une maladie se caractérisant par une atteinte rénale secondaire à une hypertension artérielle. (Wikipédia)

EN : *nephroangiosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M0B1ZND3-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phroangioscl%C3%A9rose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertensive\\_kidney\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypertensive_kidney_disease)

---

## néphroblastomatose

TG : pathologie du rein

EN : *nephroblastomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWRNVTX8-B>

---

*néphroblastome*

→ **tumeur de Wilms**

---

## néphrocalcinose

Syn : *calcification du rein*

TG : · lithiase urinaire  
· pathologie du rein

EN : *nephrocalcinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFVFP1K-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1527711>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrocalcinosis>

---

*néphrome kystique*

→ **kyste multiloculaire du rein**

---

**néphrome mésoblastique**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur bénigne

EN : *mesoblastic nephroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDFVWRWKT-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6821415>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mesoblastic\\_nephroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mesoblastic_nephroma)

néphropathie

→ **pathologie du rein**

néphropathie à IgA

→ **néphropathie glomérulaire à IgA**

**néphropathie à lésions glomérulaires minimes**

Syn : *néphrose lipoïdique*

TG : néphropathie glomérulaire

Le syndrome néphrotique idiopathique de l'enfant, SNI (ou minimal change disease en anglais), est la première cause de syndrome néphrotique entre 1 et 10 ans. Il est responsable d'une symptomatologie impressionnante, mais se traite le plus souvent très bien. (Wikipédia)

EN : *minimal change nephrotic syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZ1NKRSK-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Minimal\\_change\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Minimal_change_disease)

**néphropathie chronique**

Syn : *maladie rénale chronique*

TG : · insuffisance rénale  
· pathologie du rein

EN : *chronic kidney disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKB105VH-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_kidney\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_kidney_disease)

**néphropathie de Heymann**

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *Heymann nephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKJZR7PG-Z>

**néphropathie de Masugi**

TG : néphropathie glomérulaire

EN : *Masugi nephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QLPBW8Q1-V>

**néphropathie diabétique**

TG : · diabète  
· pathologie du rein

La néphropathie diabétique est une des complications les plus fréquentes et les plus redoutables du diabète sucré, qui fait craindre l'évolution vers une insuffisance rénale chronique. (Wikipédia)

EN : *diabetic nephropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPWWWMMW9-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phropathie\\_diab%C3%A9tique](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phropathie_diab%C3%A9tique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic\\_nephropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic_nephropathy)

**néphropathie endémique**

TG : · fièvre hémorragique  
· pathologie du rein

TS : néphropathie endémique des Balkans

EN : *endemic nephropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8PM0ZCR-3>

**néphropathie endémique des Balkans**

TG : · néphropathie endémique  
· néphropathie interstitielle

EN : *Balkans endemic nephropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT37QLBT-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Balkan\\_endemic\\_nephropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Balkan_endemic_nephropathy)

**néphropathie glomérulaire**

Syn : *glomérulonéphrite*

TG : pathologie du rein

TS : · glomérulonéphrite à dépôts organisés d'immunoglobulines  
· glomérulonéphrite antimembrane basale  
· glomérulonéphrite collapsante  
· glomérulonéphrite extracapillaire  
· glomérulosclérose  
· néphropathie à lésions glomérulaires minimes  
· néphropathie de Heymann  
· néphropathie de Masugi  
· néphropathie glomérulaire à IgA  
· néphropathie glomérulaire endocapillaire  
· néphropathie glomérulaire extramembraneuse  
· néphropathie glomérulaire focale  
· néphropathie glomérulaire maligne  
· néphropathie glomérulaire membranoproliférative  
· néphropathie glomérulaire proliférative  
· syndrome d'Alport  
· syndrome de Goodpasture  
· syndrome néphrotique

Les néphropathies glomérulaires ou glomérulopathie sont littéralement les "maladies des glomérules". Le glomérule constitue la première barrière de filtration rénale entre le sang et l'urine primitive, il est composé d'une cellule endothéliale, d'une membrane basale et de podocytes. (Wikipédia)

EN : *glomerulonephritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJF8R7NT-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q605006>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phropathie\\_glom%C3%A9rulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phropathie_glom%C3%A9rulaire)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Glomerulonephritis>

### néphropathie glomérulaire à IgA

Syn : · maladie de Berger  
· glomérulonéphrite à dépôts mésangiaux d'IgA  
· néphropathie à IgA  
· glomérulonéphrite à IgA  
· glomérulonéphrite avec dépôts d'IgA

TG : · immunopathologie  
· néphropathie glomérulaire

La maladie de Berger, également appelée glomérulonéphrite à dépôts mésangiaux d'IgA, ou simplement néphropathie à IgA est une maladie auto-immune atteignant les reins. (Wikipédia)

EN : *IgA glomerular nephropathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNF2TFGL-H>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Berger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Berger)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/IgA\\_nephropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/IgA_nephropathy)

---

*néphropathie glomérulaire collapsante*

→ **glomérulonéphrite collapsante**

---

### néphropathie glomérulaire endocapillaire

TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *endocapillary glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DH3WK26S-B>

---

*néphropathie glomérulaire extracapillaire*

→ **néphropathie glomérulaire proliférative**

---

### néphropathie glomérulaire extramembraneuse

Syn : *néphropathie glomérulaire membraneuse*  
TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *membranous glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RQ288X0T-3>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Membranous\\_glomerulonephritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Membranous_glomerulonephritis)

---

### néphropathie glomérulaire focale

TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *focal glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HF7CJGDH-S>

---

### néphropathie glomérulaire maligne

TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *malignant glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q643CBX8-F>

---

*néphropathie glomérulaire membraneuse*

→ **néphropathie glomérulaire extramembraneuse**

---

### néphropathie glomérulaire membranoproliférative

Syn : *glomérulonéphrite membranoproliférative*  
TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *mesangial proliferative glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQHV0TGR-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3772406>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mesangial\\_proliferative\\_glomerulonephritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Mesangial_proliferative_glomerulonephritis)

### néphropathie glomérulaire proliférative

Syn : · néphropathie glomérulaire extracapillaire  
· glomérulonéphrite proliférative

TG : néphropathie glomérulaire  
EN : *proliferative glomerulonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F3Q3JVPP-L>

---

### néphropathie interstitielle

TG : pathologie du rein  
TS : · néphropathie endémique des Balkans  
· néphropathie interstitielle ascendante  
· syndrome de Senior-Loken

La néphrite interstitielle, également appelée néphrite tubulo-interstitielle, est une inflammation de la région du rein appelée interstitium, qui consiste en un ensemble de cellules, de matrice extracellulaire et de liquide entourant les tubules rénaux. (Wikipédia)

EN : *interstitial nephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P6B5QS8C-1>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1424106>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phrite\\_interstitielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phrite_interstitielle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial\\_nephritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial_nephritis)

---

### néphropathie interstitielle ascendante

TG : néphropathie interstitielle  
TS : pyélonéphrite  
EN : *ascending pyelonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX51TJR1-7>

---

*néphropathie juxtaglomérulaire de Bartter*

→ **syndrome de Bartter**

---

*néphropathie lupique*

→ **néphrite lupique**

---

*néphropathie tubulaire*

→ **tubulopathie**

---

### néphropathie tubulointerstitielle

TG : pathologie du rein  
TS : néphropathie tubulointerstitielle hémotogène  
EN : *tubulointerstitial nephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQZ4D8BQ-H>

---

### néphropathie tubulointerstitielle hémotogène

TG : néphropathie tubulointerstitielle  
EN : *hematogenous pyelonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDZBQSZ8-B>

---

### néphropathie xanthogranulomateuse

TG : · pathologie du rein  
· pyélonéphrite  
EN : *xanthogranulomatous pyelonephritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z0JSN229-C>



**néphrose aviaire**

TG : maladie présumée virale

EN : *avian nephrosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F34C0ZCQ-Q>*néphrose lipoidique*→ **néphropathie à lésions glomérulaires minimes****néphrose osmotique**

TG : tubulopathie

EN : *osmotic nephrosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HD0HKWW7-P>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Osmotic\\_nephrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Osmotic_nephrosis)**néphrosialidose**TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· pathologie du reinEN : *nephrosialidosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LLM7LN8S-W>**nerf crânien**

TG : nerf périphérique

TS : · nerf optique  
· nerf trijumeau

Les nerfs crâniens sont les nerfs qui émergent directement du cerveau et du tronc cérébral (par opposition aux nerfs spinaux qui émergent de la moelle épinière). (Wikipédia)

EN : *cranial nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BB56L6DH-9>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_cr%C3%A2nien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_cr%C3%A2nien)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cranial\\_nerves](https://en.wikipedia.org/wiki/Cranial_nerves)**nerf cubital**Syn : *nerf ulnaire*

TG : nerf périphérique

TA : · syndrome du canal de Guyon  
· syndrome du tunnel cubital

Le nerf ulnaire ou nerf cubital est un nerf du membre supérieur chez l'homme. (Wikipédia)

EN : *cubital nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JK8F68JP-4>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_ulnaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_ulnaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar_nerve)**nerf mandibulaire**Syn : *nerf maxillaire inférieur*

TG : nerf trijumeau

TA : syndrome du nerf auriculotemporal

Le nerf mandibulaire (abrégié V3), anciennement nerf maxillaire inférieur, est un nerf sensitivomoteur de la face. (Wikipédia)

EN : *mandibular nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NHLK1RLF-5>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_mandibulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_mandibulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mandibular\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Mandibular_nerve)*nerf maxillaire inférieur*→ **nerf mandibulaire****nerf médian**

TG : nerf périphérique

TA : syndrome du canal carpien

Le nerf médian est un nerf du membre supérieur chez l'homme. C'est le nerf sensitivo-moteur de la face antérieure de l'avant-bras et de la main. Ses fonctions sont la pronation, la flexion du pouce, de l'index et du majeur ; la flexion du poignet (sauf l'inclinaison ulnaire). (Wikipédia)

EN : *median nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CS87KZ0V-8>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_m%C3%A9dian](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_m%C3%A9dian)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Median\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Median_nerve)**nerf optique**

TG : nerf crânien

TA : ischémie du nerf optique

Le nerf optique (II) est le deuxième nerf crânien. C'est un nerf sensitif qui participe aux voies optiques et permet donc la vision. (Wikipédia)

EN : *optic nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B5B8Q1XV-2>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Optic\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Optic_nerve)**nerf périphérique**

TG : système nerveux périphérique

TS : · nerf crânien  
· nerf cubital  
· nerf médian  
· nerf tibialEN : *peripheral nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WL699RJF-6>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Nerve>**nerf tibial**

TG : nerf périphérique

TA : syndrome du canal tarsien

Le nerf tibial ou nerf sciatique poplité interne est un nerf de la jambe. Il est l'une des deux branches terminales du nerf ischiatique. (Wikipédia)

EN : *tibial nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LSBRJ8PK-Z>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_tibial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_tibial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tibial\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Tibial_nerve)**nerf trijumeau**

TG : nerf crânien

TS : nerf mandibulaire

Le nerf trijumeau (V) est le cinquième nerf crânien. (Wikipédia)

EN : *trigeminal nerve*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5BD7RFL-5>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_trijumeau](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_trijumeau)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Trigeminal\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Trigeminal_nerve)*nerf ulnaire*→ **nerf cubital**

**neurinome**

- Syn : *schwannome*  
 TG : · pathologie du système nerveux  
 · tumeur bénigne  
 TS : · neurinome de l'acoustique  
 · neurinome malin

Un neurinome ou schwannome est une tumeur nerveuse bénigne (non cancéreuse), développée (dans n'importe quel site anatomique, mais plus souvent dans la tête le cou et la cage thoracique) à partir des cellules de Schwann (cellules qui sont à l'origine de la gaine de myéline entourant les axones d'un nerf). (Wikipédia)

- EN : *neurinoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P87MHX1D-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Schwannoma>

**neurinome de l'acoustique**

- Syn : · *schwannome de l'acoustique*  
 · *neurinome du nerf auditif*  
 TG : · neurinome  
 · pathologie ORL  
 · tumeur

[...] schwannome du nerf vestibulaire (le nerf de l'équilibre qui forme, avec le nerf auditif (ou acoustique) le nerf vestibulocochléaire ou nerf VIII). Sauf cas extrêmement rare d'origine génétique, cette tumeur n'apparaît généralement que d'un seul côté dans le canal osseux qui relie l'oreille au cerveau, elle y comprime ce nerf ce qui entraîne l'apparition de troubles de l'équilibre (vertiges). (Wikipédia)

- EN : *acoustic neuroma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4RF9NKZ-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q423965>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vestibular\\_schwannoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Vestibular_schwannoma)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurinome>

*neurinome du nerf auditif*

→ [neurinome de l'acoustique](#)

**neurinome malin**

- TG : · cancer  
 · neurinome  
 EN : *neurosarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RTWF7GLS-F>

**neuroblastome**

- Syn : *sympathoblastome*  
 TG : · cancer  
 · pathologie du système nerveux sympathique

Le neuroblastome est la tumeur solide extra-crânienne la plus fréquente chez le jeune enfant. C'est un cancer touchant des cellules souches embryonnaires de la crête neurale qui constitue le système nerveux autonome sympathique. (Wikipédia)

- EN : *neuroblastoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZG48RDZL-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q938205>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuroblastome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroblastoma>

**neurocristopathie**

- TG : · malformation  
 · pathologie du système nerveux  
 EN : *neurocristopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLTLCC8G-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17114216>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurocristopathy>

**neurocytome**

- TG : · pathologie du système nerveux central  
 · tumeur

Le neurocytome (appelé aussi neurocytome central) est une tumeur cérébrale extrêmement rare diagnostiquée chez le jeune adulte (une centaine de cas rapportés dans le monde et incidence inférieure à 1/10 000 000, cette incidence est probablement bien plus importante car il s'agit des cas rapportés, l'incidence réel est probablement entre 1/100 000 et 1/1 000 000). (Wikipédia)

- EN : *neurocytoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X02BCNZP-N>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1668089>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurocytome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurocytoma>

**neuroépithéliome**

- TG : · cancer  
 · pathologie du système nerveux  
 EN : *neuroepithelioma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N596D7MD-Q>

**neurofibromatose**

- TG : · pathologie du système nerveux  
 · phacomatose  
 · tumeur bénigne  
 TS : · neurofibromatose de Recklinghausen  
 · neurofibromatose de type II

Les neurofibromatoses (NF) sont des maladies génétiques, ce sont des maladies orphelines. Elles font partie des phacomatoses dont le mécanisme est un problème de différenciation du tissu ectodermique chez l'embryon. (Wikipédia)

- EN : *neurofibromatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSHWRPQF-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q847605>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatosis>

**neurofibromatose de Recklinghausen**

- Syn : *maladie de Recklinghausen*  
 TG : · maladie héréditaire  
 · neurofibromatose  
 · pathologie de la peau

La neurofibromatose de type I est aussi appelée maladie de Recklinghausen du nom du médecin allemand, Friedrich Daniel von Recklinghausen, qui le premier a décrit cette maladie en 1881. C'est une maladie monogénique neurodéveloppementale, caractérisée par des symptômes multisystémiques incluant une augmentation du risque de déficit cognitif (50-70%) et une prédisposition à la formation de tumeurs. (Wikipédia)

- EN : *Recklinghausen's neurofibromatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G9BHQQL64-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatose\\_de\\_type\\_I](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatose_de_type_I)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatosis\\_type\\_I](https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatosis_type_I)

**neurofibromatose de type II**TG : [neurofibromatose](#)

La neurofibromatose de type II est une maladie génétique se caractérisant par le développement de tumeurs bénignes : schwannomes vestibulaires bilatéraux. La neurofibromatose de type II est une phacomatose dont le mécanisme est un problème de différenciation du tissu ectodermique chez l'embryon. (Wikipédia)

EN : [neurofibromatosis II](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVHTVV5Q-2>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatose\\_de\\_type\\_II](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatose_de_type_II)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatosis\\_type\\_II](https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibromatosis_type_II)**neurofibrome**TG : [pathologie du système nerveux central](#)  
[tumeur bénigne](#)

Un neurofibrome est une tumeur bénigne des nerfs périphériques, le plus souvent isolée, mais parfois multiple notamment dans le cas d'une neurofibromatose. (Wikipédia)

EN : [neurofibroma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P8BRXQ7G-Q>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1418735>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neurofibrome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurofibroma>**neurofibrosarcome**TG : [pathologie du système nerveux](#)  
[sarcome](#)EN : [neurofibrosarcoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZKQXXX6-N>**neurolipomatose**Syn : [neurolipomatose douloureuse de Dercum](#)  
[adipose douloureuse](#)TG : [pathologie de la peau](#)  
[pathologie du tissu adipeux](#)  
[tumeur bénigne](#)EN : [neurolipomatosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVJ5HN8L-Q>*neurolipomatose douloureuse de Dercum*→ [neurolipomatose](#)**neuromyélie**TG : [pathologie du système nerveux](#)  
TS : [neuromyélie optique](#)EN : [neuromyelitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1F91WMP-0>**neuromyélie optique**Syn : [maladie de Devic](#)  
[neuropathie myélooptique](#)TG : [neuromyélie](#)  
[pathologie de l'oeil](#)  
[pathologie de la moelle épinière](#)  
[pathologie des nerfs crâniens](#)

La neuromyélie optique, aussi connue comme la « maladie de Devic », la « sclérose optique-spinale », la « leuconévrite amaurotique » ou la « neuropticomyélie », est un syndrome associant une atteinte du nerf optique et de la moelle épinière. (Wikipédia)

EN : [neurooptic myelitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0ZSTWCC-J>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuromy%C3%A9lite\\_optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuromy%C3%A9lite_optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuromyelitis\\_optica](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuromyelitis_optica)**neuromyopathie**TG : [pathologie neuromusculaire](#)  
TS : [neuromyopathie de réanimation](#)EN : [neuromyopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNMPDX64-0>**neuromyopathie de réanimation**Syn : [polyneuropathie de réanimation](#)  
TG : [neuromyopathie](#)  
[polyneuropathie périphérique](#)

La neuropathie de réanimation, ou neuromyopathie acquise en réanimation, est la complication neuro-musculaire la plus fréquente rencontrée en réanimation. (Wikipédia)

EN : [critical illness neuromyopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHDL1C3C-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1140516>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_de\\_r%C3%A9animation](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_de_r%C3%A9animation)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Critical\\_illness\\_polyneuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Critical_illness_polyneuropathy)*neurone hétérotopique*→ [hétérotopie neuronale](#)**neuropathie**TG : [pathologie du système nerveux](#)  
TS : [dystrophie sympathique réflexe](#)  
[neuropathie à axones géants](#)  
[neuropathie axonale](#)  
[neuropathie motrice multifocale](#)  
[neuropathie optique](#)  
[neuropathie sensitive autonome de type IV](#)  
[neuropathie sensitive autonome de type V](#)  
[neuropathie tomaculaire](#)  
[névrite](#)  
[syndrome douloureux post-mastectomie](#)

En neurosciences, une neuropathie ou neuropathie périphérique est un terme médical caractérisant, au sens large, l'ensemble des affections du système nerveux périphérique, c'est-à-dire des nerfs moteurs et sensitifs et des membres, ainsi que des nerfs du système nerveux autonome qui commandent les organes. (Wikipédia)

EN : [neuropathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDZ6V5H-1>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral_neuropathy)

### neuropathie à axones géants

Syn : *neuropathie axone géant*

TG : neuropathie

La neuropathie à axones géants est une neuropathie sévère à début précoce. Cette neuropathie est à la fois motrice et sensitive. (Wikipédia)

EN : *giant axonal neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTZDDQNS-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_%C3%A0\\_axones\\_g%C3%A9ants](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_%C3%A0_axones_g%C3%A9ants)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Giant\\_axonal\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant_axonal_neuropathy)

### neuropathie axonale

TG : neuropathie

EN : *axonal neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQW6S24S-K>

*neuropathie axone géant*

→ **neuropathie à axones géants**

*neuropathie du nerf optique*

→ **neuropathie optique**

### neuropathie motrice multifocale

TG : · neuropathie

· pathologie du système nerveux périphérique

La neuropathie motrice multifocale (NMM) (en anglais multifocal motor neuropathy, MMN) est un syndrome neurologique périphérique de cause dysimmunitaire, particulier par le caractère isolé de l'atteinte motrice (c'est-à-dire sans atteinte sensitive associée). (Wikipédia)

EN : *multifocal motor neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5CGNQJV-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_motrice\\_multifocale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_motrice_multifocale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multifocal\\_motor\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Multifocal_motor_neuropathy)

*neuropathie myélooptique*

→ **neuromyéélite optique**

### neuropathie optique

Syn : *neuropathie du nerf optique*

TG : · neuropathie

· pathologie de l'oeil

TS : neuropathie optique de Leber

Une neuropathie optique est une lésion du nerf optique. On distingue essentiellement : la neuropathie optique rétrobulbaire, la neuropathie optique ischémique antérieure, la neuropathie optique toxique et carencielle. (Wikipédia)

EN : *optic neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKHWF7DW-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Optic\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Optic_neuropathy)

### neuropathie optique de Leber

Syn : *atrophie optique de Leber*

TG : neuropathie optique

La neuropathie optique de Leber est une neuropathie optique d'origine génétique qui commence habituellement par une diminution progressive indolore et bilatérale de la vision chez des patients jeunes. (Wikipédia)

EN : *Leber optic neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXCPSW24-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie\\_optique\\_de\\_Leber](https://fr.wikipedia.org/wiki/Neuropathie_optique_de_Leber)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Leber\\_%27s\\_hereditary\\_optic\\_neuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Leber_%27s_hereditary_optic_neuropathy)

*neuropathie périphérique*

→ **pathologie du système nerveux périphérique**

### neuropathie sensitive autonome de type IV

TG : neuropathie

EN : *hereditary sensory neuropathy type IV*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W13Q84CR-1>

### neuropathie sensitive autonome de type V

TG : neuropathie

EN : *hereditary sensory neuropathy type V*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRQRCN8V-2>

### neuropathie tomaculaire

TG : · maladie héréditaire

· neuropathie

EN : *tomaculous neuropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V14901J6-2>

### neurorétinite

TG : pathologie de l'oeil

EN : *neuroretinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3Q0JK94-6>

*neurospingiome*

→ **médulloblastome**

*neurosyphilis*

→ **tabès**

### neurothécome

TG : · pathologie de la peau

· tumeur bénigne

EN : *neurothekeoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXNKX8C2-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7002720>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurothekeoma>

**neutropénie**

- TG : leucopénie
- TS : · agranulocytose  
· neutropénie congénitale  
· syndrome de Shwachman-Diamond

Une neutropénie est un trouble hématologique caractérisé par un taux bas de granulocytes (ou polynucléaires) neutrophiles dans le sang. (Wikipédia)

**EN** : *neutropenia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSWFZ2XV-2>  
**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1435822>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Neutrop%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neutropenia>

**neutropénie congénitale**

- TG : · hémopathie  
· maladie congénitale  
· neutropénie
- TS : syndrome de Kostmann
- EN** : *congenital neutropenia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NF8B2B4P-J>

*neutropénie congénitale sévère*

→ **syndrome de Kostmann**

**névralgie**

- TG : · algie  
· trouble neurologique
- TS : · névralgie cervicobrachiale  
· névralgie crurale  
· névralgie du trijumeau  
· névralgie faciale de Sluder  
· névralgie sciatique  
· syndrome du nerf nasal

Une névralgie est une affection douloureuse causée par un nerf. (Wikipédia)

**EN** : *neuralgia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MW88FQT8-T>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vralgie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neuralgia>

**névralgie cervicobrachiale**

- TG : · névralgie  
· pathologie du système nerveux périphérique
- TS : · syndrome de Pancoast et Tobias  
· syndrome médiastinal

La névralgie cervico-brachiale désigne une douleur touchant la nuque et l'un des bras du patient. L'abréviation NCB est éventuellement utilisée pour la désigner. (Wikipédia)

**EN** : *cervicobrachial neuralgia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J58QC8QP-R>  
**EQ** : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vralgie\\_cervico-brachiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vralgie_cervico-brachiale)

**névralgie crurale**

- TG : · névralgie  
· pathologie du système nerveux périphérique

La cruralgie ou névralgie crurale est une douleur de la face antérieure du membre inférieur, causée par une irritation ou une compression du nerf fémoral (anciennement nerf crural) ou d'une de ses racines (L3 ou L4). (Wikipédia)

**EN** : *crural neuralgia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q99L3PS3-Q>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Cruralgie>

**névralgie du trijumeau**

- TG : · névralgie  
· pathologie du système nerveux  
· stomatologie

La névralgie du trijumeau, également nommée névralgie trigéminal, névralgie essentielle du trijumeau, névralgie faciale, névralgie épileptiforme (selon l'ancienne dénomination de « tic douloureux de Trousseau », correspondant à une crispation de la face sous l'effet de la douleur), est une affection connue depuis le milieu du XVIIe siècle. (Wikipédia)

**EN** : *trigeminal neuralgia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6G3TDGM-2>  
**EQ** : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1132120>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vralgie\\_du\\_trijumeau](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vralgie_du_trijumeau)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Trigeminal\\_neuralgia](https://en.wikipedia.org/wiki/Trigeminal_neuralgia)

**névralgie faciale de Sluder**

*Syn* : *syndrome de Sluder*

- TG : · névralgie  
· pathologie cérébrovasculaire

**EN** : *Sluder syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZV1TWQ6-S>

**névralgie sciatique**

- Syn* : *sciatique*
- TG : · névralgie  
· pathologie du système nerveux périphérique

La lombosciatique (ou sciatique, ou névralgie sciatique) est une douleur suivant le territoire du nerf spinal S1 ou L5 atteint au niveau de la colonne vertébrale (rachis lombaire) ou à sa proximité immédiate. (Wikipédia)

**EN** : *sciatica*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DFP0F16B-S>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Lombosciatique>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sciatica>

**névrite**

- TG : · inflammation  
· neuropathie
- TS : · névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner  
· névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas  
· névrite optique

Une névrite désigne une lésion inflammatoire d'un nerf, généralement périphérique. On utilisera plus volontiers le terme de neuropathie inflammatoire. (Wikipédia)

**EN** : *neuritis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCTTTL1H-L>  
**EQ** : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neuritis>

### névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner

Syn : · amyotrophie névralgique de l'épaule  
· amyotrophie névralgique du membre supérieur  
· syndrome de Parsonage-Turner

TG : · névrite  
· pathologie du système nerveux périphérique

Le syndrome de Parsonage-Turner ou plexopathie brachiale aiguë, névralgie amyotrophiante de l'épaule, amyotrophie névralgique de l'épaule est un syndrome neurologique résultant d'une inflammation de cause inconnue du plexus brachial, associant une douleur très intense de l'épaule, une amyotrophie et une faiblesse musculaire faisant suite à cette douleur. (Wikipédia)

EN : *brachial neuralgic amyotrophy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MGHRXN3Q-C>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Parsonage-Turner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Parsonage-Turner)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parsonage%E2%80%93Turner\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Parsonage%E2%80%93Turner_syndrome)

### névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas

TG : · maladie héréditaire  
· névrite  
· pathologie du système nerveux périphérique

Le syndrome de Dejerine–Sottas, ou maladie de Dejerine–Sottas1 (ou hereditary motor and sensory polyneuropathy type III, ou maladie de Charcot–Marie–Tooth de type 3), est une maladie neurologique héréditaire caractérisée par la destruction des nerfs périphériques qui se traduit par une dégénérescence musculaire progressive. (Wikipédia)

EN : *Dejerine-Sottas neuropathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKGCMTMZ-W>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Dejerine-Sottas](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Dejerine-Sottas)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dejerine%E2%80%93Sottas\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Dejerine%E2%80%93Sottas_disease)

*névrite hypertrophique de Refsum*

→ **maladie de Refsum**

### névrite optique

TG : · névrite  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens

TS : névrite optique rétrobulbaire

Une névrite optique est un type de neuropathie optique caractérisé par une inflammation du nerf optique qui peut causer une perte partielle ou complète de la vision. (Wikipédia)

EN : *optic neuritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9T0V9M4-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q972514>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrite\\_optique](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrite_optique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Optic\\_neuritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Optic_neuritis)

*névrite optique oedémateuse*

→ **papillite de la papille optique**

### névrite optique rétrobulbaire

TG : névrite optique

EN : *retrobulbar optic neuritis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4RDXF9R-9>

### névrodermite

TG : · dermatite  
· lichénification  
· psychopathologie

EN : *neurodermatitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MR1NHZ83-W>

### névrome

TG : · pathologie du système nerveux  
· tumeur bénigne

TS : névrome d'amputation

Une névrome (du grec Neuro- = « nerf » et "-ome" = « tumeur ») est une croissance ou une tumeur bénigne sous-cutanée du tissu nerveux. (Wikipédia)

EN : *neuroma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3KX4DTK-G>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1981345>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroma>

### névrome d'amputation

TG : névrome

EN : *amputation neuroma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K6L1PTXR-2>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Traumatic\\_neuroma](https://en.wikipedia.org/wiki/Traumatic_neuroma)

### névrose

Syn : *psychonévrose*

TG : trouble psychiatrique

TS : · état de stress posttraumatique  
· névrose hystérique  
· névrose obsessionnelle

Une névrose est un trouble psychique dans lequel le sujet est conscient de sa souffrance psychique et s'en plaint. (Wikipédia)

EN : *névrosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCRCHPKN-B>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurosis>

### névrose hystérique

Syn : *psychose hystérique*

TG : · névrose  
· psychose

TS : boule hystérique

L'hystérie est une névrose aux tableaux cliniques variés, où le conflit psychique s'exprime par des manifestations fonctionnelles (anesthésies, paralysies, cécité, contractures...) sans lésion organique, des crises émotionnelles, éventuellement des phobies. (Wikipédia)

EN : *hysterical neurosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQDQ3XC8-B>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hystérie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hysteria>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyst%C3%A9rie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hysteria>

## névrose obsessionnelle

TG : [névrose](#)

La névrose obsessionnelle (ou névrose de contrainte) est une des deux formes principales de la névrose, l'autre forme étant l'hystérie. (Wikipédia)

EN : [obsessional neurosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H4WPZ822-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrose\\_obsessionnelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9vrose_obsessionnelle)

*névrose posttraumatique*

→ [état de stress posttraumatique](#)

## nez bifide

TG : [malformation](#)  
[pathologie ORL](#)

EN : [bifid nose](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVLMSTRG-3>

## nez en selle

TG : [malformation](#)  
[pathologie ORL](#)

EN : [saddle nose](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W9V50Q9M-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Saddle\\_nose](https://en.wikipedia.org/wiki/Saddle_nose)

## Nidovirales

Syn : *nidovirus*

TG : [virus](#)

TS : [Coronaviridae](#)

Nidovirales est un ordre de virus à ARN monocaténaire de sens positif (groupe IV de la classification Baltimore). Ces virus tirent leur nom du fait qu'ils produisent un ensemble d'ARN messagers sous-génomiques imbriqués du côté de l'extrémité 3' lors de l'infection. (Wikipédia)

EN : [Nidovirales](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PVCGMWG7-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Nidovirales>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nidovirales>

*nidovirus*

→ [Nidovirales](#)

## nocardiose

TG : [actinomycose](#)  
TS : [nocardiose pulmonaire](#)  
[trichomycose axillaire](#)

La Nocardiose est une maladie infectieuse du genre Nocardia, Elle n'affecte que très rarement les personnes en bonne santé. (Wikipédia)

EN : [nocardiosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5PPXP8R-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1856914>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Nocardiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nocardiosis>

## nocardiose pulmonaire

TG : [nocardiose](#)  
[pathologie des poumons](#)

EN : [lung nocardiosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K86W5V3Z-R>

## nocturie

TG : [trouble de la miction](#)

La nycturie est le fait de se lever fréquemment la nuit pour uriner. (Wikipédia)

EN : [nocturia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLDXG735-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Nycturie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nocturia>

## nodule

TG : [maladie](#)  
TS : [cellulite disséquante du cuir chevelu](#)

En médecine, un nodule<sup>1</sup> est une formation anormale, arrondie, palpable dans ou sous la peau, qui peut être une tumeur bénigne ou maligne. (Wikipédia)

EN : [nodule](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NK6HJWN2-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule_(m%C3%A9decine))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nodule\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodule_(medicine))

## nodule chaud de la thyroïde

TG : [pathologie de la thyroïde](#)  
[tumeur](#)

EN : [hot thyroid nodule](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1VHSJ8R-M>

## nodule d'Osler

TG : [pathologie de la peau](#)

EN : [Osler node](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M701ZSCG-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Osler%27s\\_node](https://en.wikipedia.org/wiki/Osler%27s_node)

*nodule de la thyroïde*

→ [nodule thyroïdien](#)

## nodule des trayeurs

TG : [pathologie de la peau](#)  
[virose](#)  
[zoonose](#)

EN : [milker nodule](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5JPQJJ5-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Milker%27s\\_nodule](https://en.wikipedia.org/wiki/Milker%27s_nodule)

## nodule dysorique

TG : [pathologie de l'oeil](#)  
[pathologie des vaisseaux sanguins](#)

EN : [retinal cotton-wool spot](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ7V0M3H-G>

**nodule froid de la thyroïde**

TG : · pathologie de la thyroïde  
· tumeur

EN : *cold thyroid nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K59Q71GP-Z>

**nodule hyperplasique**

TG : tumeur

L'hyperplasie nodulaire focale (HNF) est une tumeur bénigne du foie principalement observée chez la femme. Généralement asymptomatique et ne nécessitant que rarement un traitement chirurgical, son diagnostic fait habituellement appel à l'association de diverses modalités d'imagerie. (Wikipédia)

EN : *focal nodular hyperplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZM39ZV9-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperplasie\\_nodulaire\\_focale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperplasie_nodulaire_focale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Focal\\_nodular\\_hyperplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Focal_nodular_hyperplasia)

**nodule périplaire**

Syn : *gaine coulissante périplaire*

TG : pathologie de la peau

EN : *peripilar nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQNKH8VL-M>

**nodule rhumatoïde**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Les nodules rhumatoïdes sont des irrégularités des tissus observées sous la peau, sous la plèvre ou dans la membrane synoviale dans la polyarthrite rhumatoïde. (Wikipédia)

EN : *rheumatoid nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVC1Q7FR-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1753520>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule\\_rhumato%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule_rhumato%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatoid\\_nodule](https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatoid_nodule)

**nodule solitaire pulmonaire**

TG : pathologie des poumons

EN : *solitary pulmonary nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGS8B1QC-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lung\\_nodule](https://en.wikipedia.org/wiki/Lung_nodule)

*nodule sous-cutané*

→ **nodule souscutané**

**nodule souscutané**

Syn : *nodule sous-cutané*

TG : pathologie de la peau

EN : *subcutaneous nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M36F6HJT-K>

**nodule thyroïdien**

Syn : *nodule de la thyroïde*

TG : pathologie de la thyroïde

Un nodule thyroïdien est une masse de petite taille située au sein de la glande thyroïde, isolée ou multiple, le plus souvent bénin mais pouvant parfois être révélateur d'un cancer de la thyroïde. (Wikipédia)

EN : *thyroid nodule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R58997RS-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule\\_thyro%C3%AFdien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nodule_thyro%C3%AFdien)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid\\_nodule](https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid_nodule)

**noma**

TG : · bactériose  
· stomatologie

Le cancrus oris, gangrène de la bouche, autrefois sphacèle de la bouche ou plus simplement noma (du grec numein : dévorer) est une forme de stomatite gangréneuse foudroyante qui se développe dans la région de la bouche et du nez et plus rarement autour des yeux, sur les organes génitaux (scrotum) et/ou dans la région périnéale. (Wikipédia)

EN : *noma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QM042W2R-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q994794>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Noma\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Noma_(maladie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Noma\\_\(disease\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Noma_(disease))

NOMID

→ **syndrome CINCA**

**non-compactation ventriculaire**

TG : cardiopathie congénitale

La non-compactation ventriculaire gauche est une malformation cardiaque congénitale (de naissance) consistant en la présence de trabéculations importantes à la pointe du ventricule gauche. (Wikipédia)

EN : *ventricular non-compactation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNZL1GCX-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Non-compactation\\_ventriculaire\\_gauche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Non-compactation_ventriculaire_gauche)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Noncompactation\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Noncompactation_cardiomyopathy)

**nosémose**

TG : protozoose

EN : *nosematosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDZGCKSP-Q>

*nouveau coronavirus (2019-nCoV)*

→ **SRAS-CoV-2**

*nouveau coronavirus 2019*

→ **SRAS-CoV-2**

**nullisomie**

TG : aneuploïdie

EN : *nullisomy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HRND0961-3>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Nullisomic>



**nystagmus**

- TG : syndrome oculomoteur
- TS : · nystagmus à ressort
  - nystagmus alternant périodique
  - nystagmus d'origine centrale
  - nystagmus de convergence
  - nystagmus de position
  - nystagmus en dents de scie
  - nystagmus examblyopia
  - nystagmus horizontal
  - nystagmus latent
  - nystagmus pendulaire
  - nystagmus postoptocinétique inversé
  - nystagmus retractorius
  - nystagmus rotatoire
  - nystagmus strabique
  - nystagmus vertical
  - syndrome vestibulaire

En médecine, le nystagmus est un mouvement d'oscillation involontaire et saccadé du globe oculaire causé par une perturbation de la coordination des muscles de l'œil. (Wikipédia)

EN : *nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJNTSBVF-B>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Nystagmus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nystagmus>

**nystagmus à ressort**

TG : nystagmus  
 EN : *spring nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKD31PH6-5>

**nystagmus alternant périodique**

TG : nystagmus  
 EN : *intermittent alternating nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7HTXN0G-4>

**nystagmus d'origine centrale**

TG : · nystagmus  
 · pathologie de l'encéphale  
 EN : *central nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W9D82W82-W>

**nystagmus de convergence**

TG : nystagmus  
 EN : *convergence nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCCBHN8-M>

**nystagmus de position**

Syn : *vertige de position*  
 TG : nystagmus  
 EN : *positional nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WCF1BLQ9-V>

*nystagmus en bascule*

→ [nystagmus en dents de scie](#)

*nystagmus en dent de scie*

→ [nystagmus en dents de scie](#)

**nystagmus en dents de scie**

Syn : · *nystagmus en bascule*  
 · *nystagmus en dent de scie*  
 TG : nystagmus  
 EN : *see-saw nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PD8RDRD1-1>

**nystagmus examblyopia**

TG : nystagmus  
 EN : *examblyopia nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKP81VP6-4>

**nystagmus horizontal**

TG : nystagmus  
 EN : *horizontal nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGDJ1BL7-Z>

**nystagmus latent**

TG : nystagmus  
 EN : *latent nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C49PP5S0-F>

**nystagmus pendulaire**

TG : nystagmus  
 EN : *pendular nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FL57LCKV-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q47166290>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pendular\\_nystagmus](https://en.wikipedia.org/wiki/Pendular_nystagmus)

**nystagmus postoptocinétique inversé**

TG : nystagmus  
 EN : *inverse postoptokinetic nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBD82N63-0>

**nystagmus retractorius**

TG : nystagmus  
 EN : *retractorius nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX48HWPQ-X>

**nystagmus rotatoire**

TG : nystagmus  
 EN : *rotatory nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FS3Z7CR4-0>

**nystagmus strabique**

TG : nystagmus  
 EN : *strabismal nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X7V08C6R-2>

**nystagmus vertical**

TG : nystagmus  
 EN : *vertical nystagmus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3GJBWQJ-Z>

## O

**obésité**

- TG : trouble de la nutrition  
 TS : · obésité androïde  
 · obésité gynoïde  
 · obésité viscérale  
 · syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl  
 · syndrome de Mauriac  
 · syndrome de Pickwick  
 · syndrome de Prader-Labhart-Willi

L'obésité résulte du fait d'ingérer plus de substances caloriques que l'organisme n'en dépense sur le long terme, ce qui conduit à une augmentation de la masse adipeuse et à un « excès de poids pour une stature donnée ». (Wikipédia)

EN : *obesity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC87FVRC-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12174>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ob%C3%A9sit%C3%A9>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Obesity>

**obésité androïde**

TG : obésité

Quatre types d'obésité sont décrits : [...] le type II : l'excès de graisse est concentré au niveau du tronc et de l'abdomen : il est question d'obésité androïde... (Wikipédia)

EN : *android obesity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXFKJ4SP-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ob%C3%A9sit%C3%A9>

**obésité gynoïde**

TG : obésité

Quatre types d'obésité sont décrits : [...] le type IV : la graisse est localisée au niveau des hanches et des cuisses (niveau glutéofémoral) : c'est une obésité gynoïde... (Wikipédia)

EN : *gynoid obesity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q292XQZ4-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ob%C3%A9sit%C3%A9>

**obésité viscérale**

TG : obésité

Quatre types d'obésité sont décrits : [...] le type III : l'accumulation de graisse se fait dans l'abdomen : il est question d'obésité viscérale... (Wikipédia)

EN : *visceral obesity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBFLXC4K-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ob%C3%A9sit%C3%A9>

**oblitération aortique**

TG : pathologie de l'aorte

EN : *aorta obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJF7DCTH-0>

*oblitération artérielle*

→ **oblitération des artères**

**oblitération d'un vaisseau sanguin de la rétine**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *retinal vessel obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3KFF98X-H>

**oblitération d'une artère intracrânienne**

TG : pathologie des artères

EN : *intracranial arterial obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRXFBG93-9>

**oblitération d'une veine intracrânienne**

TG : pathologie des veines

EN : *intracranial vein obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C08VRJ88-N>

*oblitération de l'aqueduc de Sylvius*

→ **obstruction de l'aqueduc de Sylvius**

**oblitération de l'artère ciliaire postérieure**

TG : pathologie des artères

EN : *posterior ciliary artery obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3364BMF-H>

*oblitération de la membrane de l'aqueduc de Sylvius*

→ **obstruction de l'aqueduc de Sylvius**

**oblitération de la veine cave**

Syn : *syndrome de la veine cave*

TG : pathologie des veines

EN : *vena cava obstruction*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTWQRDNR-0>

**oblitération des artères**

Syn : *oblitération artérielle*

TG : pathologie des artères

EN : *artery obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MBS9KFS0-X>

**oblitération des veines**

Syn : *oblitération veineuse*

TG : pathologie des veines

EN : *vein obliteration*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMZN7MHB-R>

*oblitération veineuse*

→ **oblitération des veines**

**obsession compulsion**

TG : trouble anxieux  
 TS : · syndrome de dépendance à l'exercice physique  
 · syndrome de référence olfactive

Le trouble obsessionnel compulsif (en abrégé l'acronyme TOC) est un trouble psychique caractérisé par l'apparition répétée de pensées intrusives — les obsessions — produisant de l'inconfort, de l'inquiétude, de la peur ; et/ou de comportements répétés et ritualisés — les compulsions — pouvant avoir l'effet de diminuer l'anxiété ou de soulager une tension. (Wikipédia)

EN : *obsessive compulsive disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WFR3TRD1-9>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_obsessionnel\\_compulsif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_obsessionnel_compulsif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Obsessive\\_compulsive\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Obsessive_compulsive_disorder)

**obstruction bronchiolaire**

Syn : *obstruction des bronchioles*  
 TG : pathologie des poumons  
 EN : *bronchiole obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SFBGNMMP-P>

**obstruction bronchique**

Syn : *obstruction des bronches*  
 TG : pathologie des bronches  
 TS : syndrome du lobe moyen  
 EN : *bronchial obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7GRX1PR-8>

**obstruction de l'aqueduc de Sylvius**

Syn : · *oblitération de l'aqueduc de Sylvius*  
 · *oblitération de la membrane de l'aqueduc de Sylvius*  
 TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
 EN : *Sylvian aqueduct obliteration*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MG09Z79W-9>

**obstruction de l'uretère**

TG : pathologie de l'uretère  
 TS : syndrome de la veine ovarienne  
 EN : *ureteral obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQFFS6C3-H>

**obstruction de l'urètre masculin**

TG : · malformation  
 · pathologie des voies urinaires  
 EN : *masculine urethra obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGG0XDF2-X>

**obstruction de la jonction pyélorétérale**

TG : · pathologie de l'uretère  
 · pathologie du rein  
 EN : *pyeloureteral junction obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D31VH4RR-Z>

*obstruction des bronches*

→ **obstruction bronchique**

*obstruction des bronchioles*

→ **obstruction bronchiolaire**

**obstruction des voies biliaires**

TG : pathologie des voies biliaires  
 EN : *biliary tract obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRMGC4K8-L>

**obstruction des voies respiratoires**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TS : obstruction des voies respiratoires supérieures  
 EN : *airways obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDHG05HP-P>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Airway\\_obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Airway_obstruction)

**obstruction des voies respiratoires supérieures**

TG : obstruction des voies respiratoires  
 EN : *upper airway obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGD0T8PG-V>

**obstruction des voies urinaires**

TG : pathologie des voies urinaires  
 EN : *urinary tract obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C5DFH6P2-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16957524>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary\\_tract\\_obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary_tract_obstruction)

**obstruction du bas appareil urinaire**

TG : pathologie des voies urinaires  
 EN : *lower urinary tract obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTVLCMPN-V>

**obstruction du canal éjaculateur**

TG : pathologie de l'appareil génital mâle  
 EN : *ejaculatory duct obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z08KG4ND-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ejaculatory\\_duct\\_obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Ejaculatory_duct_obstruction)

**obstruction du canal lacrymonasal**

TG : pathologie ORL  
 EN : *nasolacrimal duct obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LGH240RH-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nasolacrimal\\_duct\\_obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Nasolacrimal_duct_obstruction)

*obstruction du col de la vessie*

→ **obstruction du col vésical**

**obstruction du col vésical**

Syn : *obstruction du col de la vessie*  
 TG : pathologie de la vessie  
 EN : *bladder neck obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX2VW5GV-2>

*obstruction du nez*

→ **obstruction nasale**

**obstruction nasale**

Syn : *obstruction du nez*  
 TG : *pathologie du nez*  
 TS : *syndrome des bâtiments malsains*  
 EN : *nasal obstruction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BG9T51W2-C>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nasal\\_congestion](https://en.wikipedia.org/wiki/Nasal_congestion)

*occlusion artérielle*  
 → **occlusion des artères**

**occlusion des artères**

Syn : *occlusion artérielle*  
 TG : *pathologie des artères*  
 EN : *artery occlusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0V6J3F3-X>

**occlusion intestinale**

TG : *pathologie de l'intestin*  
 TS : *syndrome de l'artère mésentérique supérieure*  
 Une occlusion intestinale est un arrêt complet du passage des matières et des gaz dans un segment de l'intestin. (Wikipédia)

EN : *intestine occlusion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T1V656MJ-1>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Occlusion\\_intestinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Occlusion_intestinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bowel\\_obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Bowel_obstruction)

**ochronose**

TG : · *pathologie de la peau*  
 · *pathologie du système ostéoarticulaire*  
 L'ochronose ou alcaptonurie est un état secondaire à un déficit en acide homogentisique-oxydase (en), une enzyme. (Wikipédia)

EN : *ochronosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJLHBQTH-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1507609>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ochronose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ochronosis>

*ochronose héréditaire*  
 → **alcaptonurie**

*oculosporidiose*  
 → **rhinosporidiose de l'oeil**

**odontome**

TG : *pathologie dentaire*  
 EN : *odontoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLZDXBTR-0>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Odontoma>

**oedème**

Syn : *hydropisie*  
 TG : · *épanchement*  
 · *maladie*  
 TA : *spongieuse*  
 TS : · *anasarque foetoplacentaire*  
 · *chéillite granulomateuse*  
 · *maladie post-thrombotique*  
 · *oedème aigu du poumon*  
 · *oedème aigu hémorragique*  
 · *oedème angioneurotique*  
 · *oedème cérébral*  
 · *oedème de la cornée*  
 · *oedème de la papille optique*  
 · *oedème de la paupière*  
 · *oedème de la rétine*  
 · *oedème interstitiel*  
 · *oedème maculaire cystoïde*  
 · *oedème maculaire d'Irvine-Gass*  
 · *oedème pulmonaire*

Un oedème correspond au gonflement d'un organe ou d'un tissu dû à une accumulation ou un excès intratissulaire de liquides dans le milieu interstitiel chez les animaux ou dans les cellules chez les végétaux. (Wikipédia)

Le terme d'hydropisie était anciennement employé pour désigner tout épanchement de sérosité dans une cavité naturelle du corps ou entre les éléments du tissu conjonctif. (Wikipédia)

EN : *edema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZGSMN0K-6>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92d%C3%A8me>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hydropisie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Edema>

**oedème aigu du poumon**

Syn : *oedème aigu pulmonaire*  
 TG : · *oedème*  
 · *pathologie des poumons*

L'oedème aigu du poumon (OAP) est une affection pulmonaire secondaire à l'inondation ou l'accumulation brutale de liquides dans les poumons (alvéoles ou des espaces interstitiels pulmonaires). (Wikipédia)

EN : *acute pulmonary edema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWGWCDXC-F>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92d%C3%A8me\\_aigu\\_du\\_poumon](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92d%C3%A8me_aigu_du_poumon)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_edema](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_edema)

**oedème aigu hémorragique**

TG : · *oedème*  
 · *pathologie de la peau*  
 · *vascularite*  
 EN : *acute hemorrhagic edema*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GX2NKQTM-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_hemorrhagic\\_edema\\_of\\_infancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_hemorrhagic_edema_of_infancy)

*oedème aigu pulmonaire*  
 → **oedème aigu du poumon**

**oedème angioneurotique**

Syn : *oedème de Quincke*

- TG : · allergie
- oedème
- pathologie de la peau

EN : *angioneurotic edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZLMWN9L-F>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Angioedema>

**oedème cérébral**

- TG : · oedème
- pathologie de l'encéphale
- TS : syndrome de Reye

L'oedème cérébral est une accumulation ou un excès de liquide (ou oedème) dans les tissus intra ou extracellulaires du cerveau. (Wikipédia)

EN : *cerebral edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4PVP1DX-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92d%C3%A8me\\_c%C3%A9bral](https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92d%C3%A8me_c%C3%A9bral)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_edema](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_edema)

*oedème cornéen*

→ **oedème de la cornée**

**oedème de la cornée**

Syn : *oedème cornéen*

- TG : · kératopathie
- oedème

EN : *corneal edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW4F54VN-D>

**oedème de la papille optique**

- TG : · oedème
- pathologie de l'oeil
- pathologie des nerfs crâniens

EN : *optic disc edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8HQ62WG-Z>

**oedème de la paupière**

Syn : *oedème palpébral*

- TG : · oedème
- pathologie de la paupière

EN : *eyelid edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTSWDG2B-3>

**oedème de la rétine**

Syn : *oedème rétinien*

- TG : · oedème
- rétinopathie

EN : *retinal edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M915B5NC-8>

*oedème de Quincke*

→ **oedème angioneurotique**

**oedème interstitiel**

TG : oedème

TS : oedème interstitiel des poumons

EN : *interstitial edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLL4JXP1-M>

**oedème interstitiel des poumons**

TG : oedème interstitiel

EN : *interstitial pulmonary edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQDHR05Z-8>

**oedème maculaire cystoïde**

- TG : · maculopathie
- oedème
- rétinopathie

EN : *cystoid macular edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WS7HZXLR-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_edema](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_edema)

**oedème maculaire d'Irvine-Gass**

Syn : *syndrome d'Irvine*

- TG : · oedème
- rétinopathie

EN : *Irvine-Gass edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9N8KWVQ-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Irvine%E2%80%93Gass\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Irvine%E2%80%93Gass_syndrome)

*oedème palpébral*

→ **oedème de la paupière**

**oedème pulmonaire**

- TG : · oedème
- pathologie des poumons

EN : *lung edema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9WM51PL-W>

*oedème rétinien*

→ **oedème de la rétine**

**oesophage de Barrett**

Syn : *syndrome de Barrett*

- TG : · cancer de l'oesophage
- lésion précancéreuse

L'endobrachyoesophage (EBO), ou œsophage de Barrett, est une anomalie anatomique consistant en l'apparition d'une métaplasie dans le bas œsophage, qui se traduit par le remplacement progressif du tissu œsophagien normal (muqueuse malpighienne) par un tissu anormal de type muqueuse glandulaire de type intestinal. (Wikipédia)

EN : *Barrett esophagus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTFFQ1J5-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Endobrachy%C5%93sophage>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Barrett%27s\\_esophagus](https://en.wikipedia.org/wiki/Barrett%27s_esophagus)

**oesophagite**

TG : pathologie de l'oesophage  
 TS : oesophagite kystique

L'oesophagite est une inflammation de l'oesophage. Elle peut être aiguë ou chronique. (Wikipédia)

EN : *esophagitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8Z3VKBT-6>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q298230>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/%C5%92sophagite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Esophagitis>

**oesophagite kystique**

TG : oesophagite  
 EN : *cystic esophagitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N77WDXDN-C>

**oesophagostomose**

TG : larva migrans  
 EN : *esophagostomiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSVLVT0P-C>

**oléome**

TG : pathologie de la peau  
 EN : *oleoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W90470R1-T>

**oligoamnios**

Syn : *oligohydramnios*  
 TG : pathologie de la gestation

L'oligoamnios est un terme médical qui désigne une diminution de la quantité de liquide amniotique. (Wikipédia)

EN : *oligoamnios*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVW6VQ25-9>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Oligoamnios>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Oligohydramnios>

**oligodendrogliome**

TG : gliome malin  
 EN : *oligodendroglioma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WL6PN3V5-T>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Oligodendroglioma>

**oligodipsie**

Syn : *hypodipsie*  
 TG : trouble du comportement alimentaire  
 EN : *oligodipsia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0JKX22W-5>

**oligodontie**

TG : · malformation  
 · pathologie dentaire  
 TS : syndrome de Christ-Siemens-Touraine  
 EN : *oligodontia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMVZR6N-H>

*oligohydramnios*

→ **oligoamnios**

**oligoménorrhée**

TG : pathologie du cycle menstruel

L'oligoménorrhée est l'insuffisance des règles ou menstruation. Elle définit des périodes de cycles menstruels anormalement rares qui se produisent à des intervalles de plus de 35 jours (entre quatre et neuf périodes dans une année) avec une abondance anormalement faible. (Wikipédia)

EN : *oligomenorrhea*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJR8JH9R-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1970295>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Oligom%C3%A9norrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Oligomenorrhea>

**oligospermie**

TG : pathologie du sperme

L'oligospermie ou oligozoospermie est respectivement — chez l'homme ou chez l'animal — la présence de spermatozoïdes en quantité anormalement faible (moins de 20 000 000 spermatozoïdes par millilitre (ml) de sperme). (Wikipédia)

EN : *oligospermia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0BWM8CB-3>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2638851>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Oligospermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Oligospermia>

**oligurie**

TG : pathologie de l'appareil urinaire

L'oligurie est une raréfaction du volume des urines chez un individu. L'absence quasi complète des urines étant une anurie. (Wikipédia)

EN : *oliguria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1F5MF7W-2>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Oligurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Oliguria>

**omodysplasie**

TG : · maladie héréditaire  
 · ostéochondrodysplasie

L'omodysplasie désigne les maladies constitutionnelles de l'os touchant principalement l'épaule. (Wikipédia)

EN : *omodysplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TTMRPWR0-Q>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Omodysplasie>

**omphalite**

TG : pathologie de l'abdomen

L'omphalite du nouveau-né est le terme médical qui désigne l'inflammation du moignon du cordon ombilical au cours de la période néonatale du nouveau-né, le plus souvent attribuée à une infection bactérienne. (Wikipédia)

EN : *omphalitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBXBL9BW-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Omphalite\\_du\\_nouveau-n%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Omphalite_du_nouveau-n%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Omphalitis\\_of\\_newborn](https://en.wikipedia.org/wiki/Omphalitis_of_newborn)

**omphalocèle**

TG : · malformation  
· pathologie de l'abdomen

L'omphalocèle est une absence de fermeture de la paroi abdominale antérieure du fœtus. Elle se présente comme une hernie plus ou moins large de la paroi ventrale centrée sur le cordon ombilical, où les viscères extériorisés sont recouverts par la membrane amniotique avasculaire. (Wikipédia)

EN : *omphalocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XD54HLXL-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1521567>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Omphaloc%C3%A8le>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Omphalocele>

*omphalopage*

→ **jumeau omphalopage**

**onchocercose**

TG : · filariose  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie de la peau

L'onchocercose ou cécité des rivières est une filariose cutanée, due à un nématode parasite *Onchocerca volvulus*, lequel peut vivre jusqu'à quinze années dans le corps humain. (Wikipédia)

EN : *onchocerciasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR9KPFXT-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1137321>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Onchocercose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Onchocerciasis>

**oncocyte**

Syn : · *adénome oncocytaire*  
· *adénome oncocytique*

TG : tumeur

TS : · oncocytome bronchique  
· oncocytome malin  
· oncocytome rénal

L'oncocytome est une tumeur bénigne de nature glandulaire (adénome) ; à signaler toutefois que certaines formes malignes ont été discutées. (Wikipédia)

EN : *oncocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F48QRZ55-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Oncocytome>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Oncocytoma>

**oncocyte bronchique**

Syn : · *oncocyte bronchopulmonaire*  
· *oncocyte des bronches*

TG : · adénome  
· oncocytome  
· pathologie des bronches

EN : *bronchial oncocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JKBB43H2-9>

*oncocyte bronchopulmonaire*

→ **oncocyte bronchique**

*oncocyte des bronches*

→ **oncocyte bronchique**

*oncocyte des reins*

→ **oncocyte rénal**

**oncocyte malin**

TG : · cancer  
· oncocytome

EN : *malignant oncocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZTRPQ6D-S>

**oncocyte rénal**

Syn : *oncocyte des reins*

TG : oncocytome

EN : *renal oncocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ8TTMT8-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3882418>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_oncocytoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_oncocytoma)

*ongle en cuiller*

→ **koïlonychie**

*ongle en cuillère*

→ **koïlonychie**

**ongle en raquette**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles

EN : *racket nail*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TM0HTW7Z-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Racquet\\_nail](https://en.wikipedia.org/wiki/Racquet_nail)

**ongle incarné**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles

Un ongle incarné (ou onychocryptose) est une inflammation de la peau due à un enfoncement anormal de l'ongle dans la chair (Wikipédia)

EN : *ingrowing nail*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HT83QC59-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ongle\\_incarn%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ongle_incarn%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ingrown\\_nail](https://en.wikipedia.org/wiki/Ingrown_nail)

**ongle noir**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles

EN : *black nail*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX4J9VWN-5>

**ongles cassants**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles

EN : *brittle nails*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFRF26PM-W>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Onychorrhexis>

**onycho-pachydermo-périostite psoriasique**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *psoriatic onycho-pachydermo-periostitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J2WBC1D0-J>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Psoriatic\\_onychodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Psoriatic_onychodystrophy)

**onychodysplasie**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles

EN : *onychodysplasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKQLF3JF-J>

**onychodystrophie**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 TS : · dermatopathie pigmentaire réticulaire  
 · dysplasie ectodermique anhidrotique  
 · dysplasie ectodermique hidrotique  
 · onychodystrophie médiane  
 · syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge

L'onychodystrophie est un trouble du développement de la croissance des ongles. On peut la retrouver chez les danseurs, en raison des micro-traumatismes causés par la pratique de la danse classique. (Wikipédia)

EN : *onychodystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VNB4XVB4-0>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Onychodystrophie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nail\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Nail_disease)

**onychodystrophie médiane**

TG : onychodystrophie  
 EN : *median onychodystrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P41B9RN9-K>

**onychogrypose**

TG : pathologie des ongles  
 L'onychogrypose, appelée aussi corne de bélier, désigne l'hypertrophie de l'épaisseur des ongles, notamment les ongles des pieds et plus souvent les gros orteils. (Wikipédia)

EN : *onychogryposis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFK8R04B-R>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Onychogryphose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Onychogryphosis>

**onycholyse**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 L'onycholyse /o.ni.ko.liz/ est le décolllement de la partie distale de l'ongle. (Wikipédia)

EN : *onycholysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M27DNCGS-8>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Onycholyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Onycholysis>

**onychomadèse**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 EN : *onychomadesis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNJDSTR-J>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Onychomadesis>

**onychomatricome**

Syn : *onychomatrixome*  
 TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 · tumeur  
 EN : *onychomatricoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QP1GRJB9-V>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Onychomatricoma>

*onychomatrixome*  
 → **onychomatricome**

**onychomycose**

TG : · mycose  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles

L'onychomycose, aussi appelée mycose des ongles ou mycose unguéale, est une infection des ongles. Une mycose de l'ongle peut être due à plusieurs espèces de champignons microscopiques ; le plus souvent ce sont des dermatophytes (surtout aux pieds), puis des levures du genre Candida (surtout aux mains) et plus rarement encore des moisissures (2 à 17 % des cas). (Wikipédia)

EN : *onychomycosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9NFG16N-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q917620>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Onychomycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Onychomycosis>

**onychoschizie**

TG : pathologie des ongles  
 EN : *onychoschizia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V39397HX-7>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Onychoschizia>

**onyxis**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 Onyxis : infection mycosique (dermatophytose) ou bactérienne de l'ongle. (Wikipédia)  
 EN : *onixis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TT6JPWWW-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ongle>

*opacité cornéenne*  
 → **opacité de la cornée**



**opacité de la cornée**Syn : *opacité cornéenne*TG : *pathologie de l'oeil*

Diminution ou perte de transparence : dans les cas les moins sévères, un diagnostic de diminution de la transparence est établi après un examen chez l'ophtalmologiste à l'aide d'un microscope (lampe à fente) ou d'examen plus poussés de la qualité de la vision. (Wikipédia)

EN : *corneal opacity*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCWM9R5Q-S>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Corn%C3%A9e#Pathologie>**opacité du cristallin**TG : *pathologie du cristallin*EN : *lens opacity*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0MB6WJ7-T>**ophtalmie sympathique**TG : · *maladie auto-immune*  
· *pathologie de l'uvéa*  
· *traumatisme*EN : *sympathetic ophthalmia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NWFW3X1-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2037487>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sympathetic\\_ophthalmia](https://en.wikipedia.org/wiki/Sympathetic_ophthalmia)**ophtalmomalacie**TG : *hypotonie oculaire*EN : *ophtalmomalacia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZVPD8KF-Z>**ophtalmoplégie**TG : *syndrome oculomoteur*

TS : · *ophtalmoplégie de latéralité*  
· *ophtalmoplégie de Stilling-Duane*  
· *ophtalmoplégie de verticalité*  
· *ophtalmoplégie douloureuse*  
· *ophtalmoplégie du muscle droit externe*  
· *ophtalmoplégie du muscle droit inférieur*  
· *ophtalmoplégie du muscle droit interne*  
· *ophtalmoplégie du muscle droit supérieur*  
· *ophtalmoplégie du muscle oblique supérieur*  
· *ophtalmoplégie du muscle releveur de la paupière supérieure*  
· *ophtalmoplégie externe progressive*  
· *ophtalmoplégie interne*  
· *ophtalmoplégie internucléaire*  
· *ophtalmoplégie intrinsèque complète*  
· *ophtalmoplégie nucléaire*  
· *ophtalmoplégie supranucléaire*  
· *paralysie de la convergence*  
· *paralysie du nerf moteur oculaire*  
· *paralysie du nerf moteur oculaire commun*  
· *paralysie du nerf trochléaire*  
· *polyradiculonévrite de Fisher*  
· *strabisme paralytique*  
· *syndrome de Brown*  
· *syndrome de Claude Bernard-Horner*  
· *syndrome de Hertwig-Magendie*  
· *syndrome de Kearns et Sayre*  
· *syndrome de l'apex orbitaire*  
· *syndrome de la fente sphénoïdale*

Une ophtalmoplégie ou paralysie oculo-motrice est une paralysie du mouvement de l'œil. Elles sont souvent signes d'une atteinte d'un nerf crânien. (Wikipédia)

EN : *ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNSLNVHS-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1723331>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ophtalmopl%C3%A9gie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ophthalmoparesis>*ophtalmoplégie de la musculature intrinsèque*→ **ophtalmoplégie interne****ophtalmoplégie de latéralité**TG : *ophtalmoplégie*EN : *lateral ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDRFH0G8-L>**ophtalmoplégie de Stilling-Duane**TG : *ophtalmoplégie*EN : *Stilling-Duane ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHBHJHNF-7>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Duane\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Duane_syndrome)**ophtalmoplégie de verticalité**TG : *ophtalmoplégie*TS : *ophtalmoplégie de verticalité de Parinaud*EN : *verticality ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZM1SD1NF-V>

**ophtalmoplégie de verticalité de Parinaud**

TG : ophtalmoplégie de verticalité

Le syndrome de Parinaud est un syndrome neurologique affectant la motricité oculaire. Il se manifeste par une paralysie de la verticalité du regard, principalement vers le haut. Il s'agit d'une paralysie supra-nucléaire. (Wikipédia)

EN : *Parinaud ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQ39G1FT-1>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Parinaud](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Parinaud)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parinaud%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Parinaud%27s_syndrome)

ophtalmoplégie des muscles oculaires intrinsèques

→ **ophtalmoplégie interne****ophtalmoplégie douloureuse**Syn : *syndrome de Tolosa-Hunt*

TG : · ophtalmoplégie

· pathologie des nerfs crâniens

EN : *painful ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B5BFH9LJ-5>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tolosa%  
%E2%80%93Hunt\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tolosa%E2%80%93Hunt_syndrome)**ophtalmoplégie du muscle droit externe**

TG : ophtalmoplégie

EN : *rectus lateralis muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LK315LNT-X>**ophtalmoplégie du muscle droit inférieur**Syn : *ophtalmoplégie du muscle oblique inférieur*

TG : ophtalmoplégie

EN : *rectus inferior muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0MJL5VX-W>**ophtalmoplégie du muscle droit interne**

TG : ophtalmoplégie

EN : *rectus medialis muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWGPV7GR-M>**ophtalmoplégie du muscle droit supérieur**

TG : ophtalmoplégie

EN : *rectus superior muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX6TQMDF-G>

ophtalmoplégie du muscle oblique inférieur

→ **ophtalmoplégie du muscle droit inférieur****ophtalmoplégie du muscle oblique supérieur**

TG : ophtalmoplégie

EN : *superior oblique muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7GJ8Z7G-6>**ophtalmoplégie du muscle releveur de la paupière supérieure**

TG : ophtalmoplégie

EN : *levator palpebrae superioris muscle ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B9CNN2K4-G>**ophtalmoplégie externe progressive**

TG : · myopathie mitochondriale

· ophtalmoplégie

EN : *CPEO syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CHLDZ7LM-8>**ophtalmoplégie interne**

Syn : · ophtalmoplégie de la musculature intrinsèque

· ophtalmoplégie des muscles oculaires intrinsèques

· ophtalmoplégie intrinsèque

TG : ophtalmoplégie

EN : *internal ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ML4VQFK1-6>**ophtalmoplégie internucléaire**

TG : ophtalmoplégie

L'ophtalmoplégie internucléaire est un syndrome en ophtalmologie secondaire à une atteinte du faisceau longitudinal médial (en). (Wikipédia)

EN : *internuclear ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G24TMTX8-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q203696>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ophtalmopl%C3%A9gie\\_internucl%C3%A9aire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ophtalmopl%C3%A9gie_internucl%C3%A9aire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Internuclear\\_ophthalmoplegia](https://en.wikipedia.org/wiki/Internuclear_ophthalmoplegia)

ophtalmoplégie intrinsèque

→ **ophtalmoplégie interne****ophtalmoplégie intrinsèque complète**

TG : ophtalmoplégie

EN : *complete intrinsic ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7CF8B6J-6>**ophtalmoplégie nucléaire**

TG : · ophtalmoplégie

· syndrome du tronc cérébral

EN : *nuclear ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXXS2XTL-5>**ophtalmoplégie supranucléaire**Syn : *maladie de Steele-Richardson*

TG : · maladie dégénérative

· ophtalmoplégie

· syndrome du tronc cérébral

EN : *supranuclear ophthalmoplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNWW80BM-W>

**opistorchiase**TG : [distomatose](#)EN : [opistorchiasis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QM5HC78P-6>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Opisthorchiasis>**opsoclonie**TG : [syndrome oculomoteur](#)

Mouvement oculaire involontaire.

EN : [opsoclonus](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQGKQWPH-G>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Opsoclonus>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Mouvement\\_oculaire#Mouvements\\_involontaires](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mouvement_oculaire#Mouvements_involontaires)**orchi-épididymite**Syn : [orchiépididymite](#)TG : [pathologie de l'épididyme](#)[pathologie du testicule](#)

Une orchiépididymite est une inflammation d'un testicule (orchite) et d'un épидидyme (épididymite). (Wikipédia)

EN : [epididymo-orchitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4PGK3KX-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Orchi%C3%A9pididymite>*orchiépididymite*→ [orchi-épididymite](#)**orchioblastome**TG : [cancer du testicule](#)[carcinome](#)EN : [orchioblastoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2SF5FBG-N>**orchite**TG : [pathologie du testicule](#)

L'orchite (,ɔʁˈkiːt) (du latin orchitis, lui-même issu du grec ὄρχις, testicule), est une inflammation chronique ou aiguë des testicules, qui font partie de l'appareil génital masculin des mammifères. (Wikipédia)

EN : [orchitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZMBB10R-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q540850><https://fr.wikipedia.org/wiki/Orchite><https://en.wikipedia.org/wiki/Orchitis>**oreillette unique**TG : [cardiopathie](#)[maladie congénitale](#)EN : [common atrium](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D063X9D8-S>**oreillons**TG : [pathologie des glandes salivaires](#)[virose](#)

Les oreillons ou parotidite virale ou encore parotidite ourlienne est une maladie virale infantile humaine, type de parotidite atteignant principalement les glandes salivaires situées en avant des oreilles ainsi que le tissu nerveux. (Wikipédia)

EN : [mumps](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX9TQ1GG-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q176741><https://fr.wikipedia.org/wiki/Oreillons><https://en.wikipedia.org/wiki/Mumps>**organisme**TS : [fungi](#)[plante](#)[virus](#)

Un organisme (du grec organon, « instrument »), ou organisme vivant, est, en biologie et en écologie, un système vivant complexe, organisé et est le produit de variations successives au cours de l'évolution. Il est constitué d'une ou plusieurs cellules vivantes (on parle alors, respectivement, d'organisme unicellulaire ou multicellulaire). Les organismes vivants sont classifiés en espèces partageant des caractéristiques génétiques, biologiques et morphologiques communes. (Wikipédia)

EN : [organism](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GC76GVKW-D>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Organisme\\_\(physiologie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Organisme_(physiologie))<https://en.wikipedia.org/wiki/Organism>**orgelet**TG : [bactériose](#)[pathologie de la paupière](#)

L'orgelet, ou hordéole externe, est une infection du follicule pilo-sébacé du cil, sorte de furoncle du cil, généralement causé par le *Staphylococcus aureus*. (Wikipédia)

EN : [hordeolum](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6XWH3BJ-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q202173>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Orgelet\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Orgelet_(m%C3%A9decine))<https://en.wikipedia.org/wiki/Style>**origine ectopique de l'artère rénale**TG : [pathologie de l'artère rénale](#)EN : [ectopic origin of renal artery](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FS9TH6XS-W>**ornithose**Syn : [psittacose](#)TG : [chlamydirose](#)[pathologie des poumons](#)

L'ornithose, aussi appelée chlamydirose aviaire, est une chlamydirose, c'est-à-dire une infection due à une bactérie de la famille des Chlamydiaceae. (Wikipédia)

EN : [ornithosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0SR2TP9-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q164727><https://fr.wikipedia.org/wiki/Ornithose><https://en.wikipedia.org/wiki/Psittacosis>

**orthorexie**

TG : trouble du comportement alimentaire

L'orthorexie (du grec orthos, « correct », et orexis, « appétit ») est un ensemble de pratiques alimentaires, caractérisé par la volonté obsessionnelle d'ingérer une nourriture saine et le rejet systématique des aliments perçus comme malsains (malbouffe). (Wikipédia)

EN : [orthorexia nervosa](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L42LF5DF-W>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Orthorexie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Orthorexia\\_nervosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Orthorexia_nervosa)

**oscillopsie**

TG : syndrome oculomoteur

EN : [oscillopsia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMGS5CWX-H>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Oscillopsia>

**ostéite**

Syn : *ostéomyélite*  
 TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · ostéite condensante  
 · ostéite de Perthes-Jüngling

L'ostéite est une inflammation du tissu osseux, causée le plus souvent par une infection bactérienne, causée par une ou plusieurs bactéries mais qui ne concerne pas l'articulation. (Wikipédia)

EN : [osteitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0SXJR2F-W>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9ite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteitis>

**ostéite condensante**

TG : ostéite  
 EN : [osteitis condensans](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CMSB7W44-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Condensing\\_osteitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Condensing_osteitis)

**ostéite de Perthes-Jüngling**

TG : ostéite  
 EN : [Perthes-Jüngling disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRPKKFCR-Q>

**ostéoblastome**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · tumeur  
 TS : ostéoblastome bénin  
 EN : [osteoblastoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J41L4SQB-K>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoblastoma>

**ostéoblastome bénin**

TG : · ostéoblastome  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · tumeur bénigne  
 EN : [benign osteoblastoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRC0HQS6-3>

**ostéochondrite**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · ostéochondrite disséquante  
 · ostéochondrite primitive de hanche  
 · syndrome de Tietze

L'ostéochondrite ou ostéochondrose est une anomalie de la croissance de l'os et du cartilage, qui touche les enfants et les jeunes animaux. (Wikipédia)

EN : [osteochondritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMGCQGHG-N>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9ochondrite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondritis>

*ostéochondrite de croissance du rachis*

→ **maladie de Scheuermann**

*ostéochondrite de la tête du deuxième métatarsien*

→ **maladie de Freiberg**

*ostéochondrite déformante juvénile*

→ **ostéochondrite primitive de hanche**

*ostéochondrite déformante juvénile de la hanche*

→ **ostéochondrite primitive de hanche**

**ostéochondrite disséquante**

Syn : *maladie de König*  
 TG : ostéochondrite

La maladie de König, ou ostéochondrite disséquante (OCD), est une altération pouvant conduire à une nécrose d'une zone de cartilage articulaire et de l'os sous-jacent. (Wikipédia)

EN : [osteochondritis dissecans](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZ6FK93T-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q127556>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_K%C3%B6nig](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_K%C3%B6nig)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondritis\\_dissecans](https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondritis_dissecans)

**ostéochondrite primitive de hanche**

Syn : · *ostéochondrite déformante juvénile*  
 · *ostéochondrite primitive de la hanche*  
 · *épiphytite fémorale supérieure*  
 · *maladie de Perthes*  
 · *maladie de Legg-Perthes-Calvé*  
 · *ostéochondrite déformante juvénile de la hanche*  
 · *arthrite déformante juvénile*

TG : · ostéochondrite  
 · pathologie de l'appareil circulatoire

La Maladie de Legg-Calvé-Perthes ou ostéochondrite primitive de hanche est une maladie de la hanche qui touche les enfants. (Wikipédia)

EN : [Legg-Calve-Perthes disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSKLJXSD-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1456403>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Legg-Calv%C3%A9-Perthes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Legg-Calv%C3%A9-Perthes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Legg%E2%80%93Perthes\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Legg%E2%80%93Perthes_disease)

ostéochondrite primitive de la hanche

→ **ostéochondrite primitive de hanche**

### ostéochondrodysplasie

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · achondrogénèse

- achondroplasie
- brachyolmie
- chondrodysplasie acromésomélique
- chondrodysplasie métaphysaire
- chondrodysplasie ponctuée
- chondrodysplasie type Grebe
- déformation de Madelung
- dyschondrostéose
- dysplasie chondroectodermique
- dysplasie cléidocrânienne
- dysplasie craniométaphysaire
- dysplasie diaphysaire progressive
- dysplasie épiphysaire hémimélique
- dysplasie fibreuse des maxillaires
- dysplasie fibreuse mandibulaire
- dysplasie frontométaphysaire
- dysplasie maxillaire fibreuse
- dysplasie oculodentodigitale
- dysplasie polyépiphysaire dominante
- dysplasie polyépiphysaire récessive
- dysplasie rhinotrichophalangienne
- dysplasie thoracique asphyxiante
- dystrophie dermocondrocornéenne
- enchondromatose
- hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann
- hyperostose frontale interne
- hypochondroplasie
- maladie de Blount
- maladie de Jaffe-Lichtenstein
- maladie des exostoses multiples
- mélorrhéostose
- nanisme
- omodysplasie
- ostéodysplasie de Melnick-Needles
- ostéodysplasie métaphysaire de Pyle
- ostéogénèse imparfaite
- ostéopathie striée de Voorhoeve
- ostéopétrose
- ostéopocillie
- ostéosclérose
- pachydermopériostose
- pycnodysostose
- sclérostéose
- syndrome d'Albright
- syndrome de Larsen
- syndrome de Nievergelt-Pearlman
- syndrome de Stickler

EN : *osteochondrodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZGBG75B-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3251367>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondrodysplasia>

### ostéochondromatose

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur

TS : ostéochondromatose synoviale

EN : *osteochondromatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MM11BLQ4-L>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondromatosis>

### ostéochondromatose synoviale

TG : · ostéochondromatose  
· pathologie juxtaarticulaire

EN : *synovial osteochondromatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZX7RXB5L-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial\\_osteochondromatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial_osteochondromatosis)

### ostéochondrome

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur bénigne

EN : *osteochondroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BH2Z171B-V>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Osteochondroma>

ostéochondrose vertébrale de croissance

→ **maladie de Scheuermann**

### ostéodynie

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : syndrome de Schnitzler

EN : *ostealgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PXGPFHQW-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_pain)

### ostéodysplasie

TG : · dysplasie  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · ostéodysplasie de Melnick-Needles  
· ostéodysplasie métaphysaire de Pyle

EN : *osteodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H62GCVJ7-L>

### ostéodysplasie de Melnick-Needles

Syn : *osteodysplastie*

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· ostéodysplasie

Le syndrome de Melnick-Needles fait partie du spectre phénotypique des ostéodysplasies fronto-oto-palato-digitales. (Wikipédia)

EN : *Melnick-Needles osteodysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SV79FDHT-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Melnick-Needles](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Melnick-Needles)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Melnick%E2%80%93Needles\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Melnick%E2%80%93Needles_syndrome)

**ostéodysplasie métaphysaire de Pyle**

Syn : · *dysplasie crâniométraphysaire de Pyle*  
· *maladie de Pyle*

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· ostéodysplasie

EN : *Pyle metaphyseal dysplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BHTSG3ZT-D>

*ostéodysplastie*

→ **ostéodysplasie de Melnick-Needles**

**ostéodystrophie**

TG : · dysplasie  
· pathologie du système ostéoarticulaire

TS : ostéodystrophie rénale

Le terme d'ostéodystrophie désigne une croissance anormale dystrophique de l'os. Elle conduit à une déformation osseuse. (Wikipédia)

EN : *osteodystrophia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQZG8SPW-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9odystrophie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteodystrophy>

**ostéodystrophie rénale**

TG : · ostéodystrophie  
· pathologie de l'appareil urinaire  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'ostéodystrophie rénale est une complication courante de l'insuffisance rénale, qui non traitée peut provoquer des douleurs osseuses en particulier au niveau du dos, des hanches, des jambes et des genoux. (Wikipédia)

EN : *renal osteodystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNN6KTKR-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q822598>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9odystrophie\\_r%C3%A9nale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9odystrophie_r%C3%A9nale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_osteodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_osteodystrophy)

**ostéogénèse imparfaite**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie

L'ostéogénèse imparfaite, appelée aussi « maladie des os de verre », est un groupe de maladies caractérisées par une fragilité osseuse excessive, due à un défaut congénital d'élaboration des fibres collagènes du tissu conjonctif qui forme la trame de l'os. (Wikipédia)

EN : *osteogenesis imperfecta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJX4NJBN-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q749409>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9og%C3%A8se\\_imparfaite](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9og%C3%A8se_imparfaite)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Osteogenesis\\_imperfecta](https://en.wikipedia.org/wiki/Osteogenesis_imperfecta)

**ostéolipome**

TG : tumeur bénigne

EN : *osteolipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MCMVCFV4-9>

**ostéolyse**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · ostéolyse expansive familiale  
· ostéolyse idiopathique de Gorham

L'ostéolyse est une destruction du tissu osseux. (Wikipédia)

EN : *osteolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGRW929M-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9olyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteolysis>

**ostéolyse expansive familiale**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéolyse

EN : *familial expansile osteolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HVD7R058-H>

**ostéolyse idiopathique de Gorham**

Syn : *maladie de Gorham*

TG : ostéolyse

EN : *Gorham idiopathic osteolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRBDL0R-7>

**ostéomalacie**

TG : · carence vitaminique  
· pathologie du système ostéoarticulaire

L'ostéomalacie (de osteo, "os" et malakia, "mollesse") est une décalcification osseuse induite par un défaut de minéralisation (manque d'ions calcium et phosphate) de la trame protéique du squelette. (Wikipédia)

EN : *osteomalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H40KZ7JL-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q860395>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9omalacie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteomalacia>

**ostéome**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : ostéome ostéoïde

Un ostéome est une tumeur bénigne osseuse. (Wikipédia)

EN : *osteoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWBVJRXS-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9ome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoma>

**ostéome ostéoïde**

TG : · ostéome  
· tumeur bénigne

EN : *osteoid osteoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJSX2D3V-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1473802>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoid\\_osteoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoid_osteoma)

*ostéomyélite*

→ **ostéite**

**ostéonécrose**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : ostéonécrose aseptique

L'ostéonécrose est une maladie osseuse consistant en une dégénérescence progressive des cellules corticales et médullaires aboutissant finalement à une trame osseuse vide. (Wikipédia)

EN : *osteonecrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6DSW4VZ-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q503629>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9on%C3%A9crose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Avascular\\_necrosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Avascular_necrosis)

**ostéonécrose aseptique**

TG : ostéonécrose

L'ostéonécrose aseptique est une maladie osseuse, consistant en une dégénérescence progressive des cellules corticales et médullaires aboutissant finalement à une trame osseuse vide. (Wikipédia)

EN : *aseptic osteonecrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHP75Z80-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9on%C3%A9crose\\_aseptique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9on%C3%A9crose_aseptique)

ostéonécrose de la tête du deuxième métatarsien

→ **maladie de Freiberg**

**ostéoonychodysostose**

TG : · dysostose  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles

Le Nail-Patella syndrome est une maladie génétique qui se caractérise par l'atteinte des ongles, des genoux, des coudes et des ailes iliaques. (Wikipédia)

EN : *nail patella syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B75HKZZG-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nail-Patella\\_syndrome](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nail-Patella_syndrome)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nail%E2%80%93patella\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nail%E2%80%93patella_syndrome)

**ostéopathie**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · ostéopathie adynamique  
 · ostéopathie striée de Voorhoeve

EN : *bone disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JGZQW6T9-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_disease)

**ostéopathie adynamique**

Syn : *maladie osseuse adynamique*

TG : ostéopathie

EN : *adynamic bone disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5HP3SFV-H>

**ostéopathie striée de Voorhoeve**

TG : · ostéochondrodysplasie  
 · ostéopathie

EN : *osteopathia striata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8CN4H7R-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Osteopathia\\_striata](https://en.wikipedia.org/wiki/Osteopathia_striata)

**ostéopénie**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

L'ostéopénie est une baisse de la densité de l'os. Il s'agit d'un état physiologique, précurseur de l'ostéoporose. (Wikipédia)

EN : *osteopenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R8CRG3B0-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9op%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteopenia>

**ostéopétrose**

Syn : *maladie d'Albers-Schönberg*

TG : · maladie héréditaire  
 · ostéochondrodysplasie

L'ostéopétrose, connue aussi sous le nom de maladie d'Albers-Schönberg et des « os de marbre », est apparemment une maladie héréditaire (mutation du gène CLCN7) de l'os caractérisée par un dysfonctionnement des ostéoclastes. (Wikipédia)

EN : *osteopetrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5S69L9R-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1755568>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9op%C3%A9trose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteopetrosis>

**ostéophyte**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

L'ostéophyte [du grec : ostéon (os) et phuton (végétation)] est une excroissance osseuse entourant une articulation. (Wikipédia)

EN : *osteophyte*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N7SD7Q7M-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q923339>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9ophyte>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteophyte>

**ostéopocilie**

TG : ostéochondrodysplasie  
 TS : dermatofibrose lenticulaire disséminée

EN : *osteopoikilosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8GJNMTF-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1477777>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteopoikilosis>

**ostéoporose**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · ostéoporose juvénile  
 · ostéoporose posttraumatique de Südeck

L'ostéoporose est caractérisée par une fragilité excessive du squelette, due à une diminution de la masse osseuse et à l'altération de la micro-architecture osseuse. (Wikipédia)

EN : *osteoporosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXHB4T1X-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q165328>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9oporose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteoporosis>

**ostéoporose juvénile**

TG : ostéoporose

EN : *juvenile osteoporosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9PZQWZF-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile\\_osteoporosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile_osteoporosis)

**ostéoporose posttraumatique de Südeck**

Syn : *syndrome de Südeck*  
 TG : · dystrophie sympathique réflexe  
 · ostéoporose  
 · traumatisme  
 EN : *posttraumatic Südeck atrophy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJNZ4SLJ-G>

**ostéosarcome**

Syn : *sarcome ostéogénique*  
 TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · sarcome  
 TS : ostéosarcome paraostéal

Un ostéosarcome (sarcome ostéogène) est la plus courante des tumeurs malignes osseuses primaires, si l'on exclut les myélomes et les lymphomes. (Wikipédia)

EN : *osteosarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFGGJ32K-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q549534>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9osarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteosarcoma>

**ostéosarcome paraostéal**

TG : ostéosarcome  
 EN : *parosteal osteosarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7J2Q9RX-L>

**ostéosclérose**

TG : ostéochondrodysplasie  
 TS : dysplasie craniodiaphysaire

L'ostéosclérose est une affection osseuse qui se caractérise par une condensation osseuse trop importante. (Wikipédia)

EN : *osteosclerosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK4Q2G-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1233526>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ost%C3%A9oscl%C3%A9rose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Osteosclerosis>

**ostium secundum**

Syn : · *foramen ovale perméable*  
 · *trou de Botal perméable*  
 TG : · cardiopathie  
 · maladie congénitale  
 · persistance de la circulation foetale  
 EN : *ostium secundum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZMN35K6-6>

**otalgie**

TG : · algie  
 · pathologie ORL  
 TS : syndrome d'Eagle

L'otalgie (du grec otalgia) désigne une douleur située au niveau de l'oreille. L'otalgie primaire trouve son origine dans l'oreille même, tandis que l'otalgie secondaire peut être liée à diverses causes extérieures à l'oreille. (Wikipédia)

EN : *otalgia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JKWTBS7J-2>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Otalgie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ear\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Ear_pain)

**otite**

TG : pathologie ORL  
 TS : · otite externe  
 · otite moyenne

Les otites sont des inflammations de peau ou de muqueuse de l'oreille. En fonction de la position et des caractéristiques de l'inflammation, l'otite va porter un nom plus spécifique. (Wikipédia)

EN : *otitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XN81V28V-Q>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Otite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Otitis>

**otite externe**

TG : · otite  
 · pathologie de l'oreille externe  
 TS : · otite externe maligne  
 · syndrome de Ramsay-Hunt

Les otites externes sont des inflammations se produisant dans le conduit auditif externe, délimité par le tragus en dehors et le tympan en dedans. (Wikipédia)

EN : *external otitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QP2PHXDV-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Otite\\_externe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Otite_externe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Otitis\\_externa](https://en.wikipedia.org/wiki/Otitis_externa)

**otite externe maligne**

TG : · bactériose  
 · otite externe  
 EN : *malignant external otitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHP0DZN8-6>

**otite moyenne**

TG : · otite  
 · pathologie de l'oreille moyenne  
 TS : · otite moyenne fibroadhésive  
 · otite moyenne séreuse  
 · otite moyenne serohémorragique

Les otites moyennes (otitis media) sont des inflammations de la muqueuse respiratoire qui tapisse la cavité tympanique. Elles sont subdivisées en trois catégories, les otites moyennes aiguës, les otites moyennes chroniques et les otites adhésives. (Wikipédia)

EN : *otitis media*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZ0THJFQ-B>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q223254>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Otite#Otites\\_moyennes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Otite#Otites_moyennes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Otitis\\_media](https://en.wikipedia.org/wiki/Otitis_media)

**otite moyenne fibroadhésive**

TG : otite moyenne  
 EN : *fibroadhesive otitis media*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS1P7XRB-0>

**otite moyenne séreuse**

TG : otite moyenne  
 EN : *secretory otitis media*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8MWGGR6-P>



**otite moyenne serohémorragique**

TG : · otite moyenne

EN : *otitis nigra*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNH89FDB-3>**otomycose**

TG : · mycose

· pathologie de l'oreille externe

Une otomycose est une affection de l'oreille due à un champignon. Elle se manifeste généralement par de vives et soudaines douleurs, des bourdonnements, un affaiblissement de l'ouïe et peut aller jusqu'à une perforation du tympan. (Wikipédia)

EN : *otomycosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GBZZDWK6-V>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q560456><https://fr.wikipedia.org/wiki/Otomycose><https://en.wikipedia.org/wiki/Otomycosis>**otorrhée**

TG : · pathologie ORL

L'otorrhée est un écoulement de liquide séreux, mucoïde ou purulent provenant du conduit auditif externe, témoin d'une affection de l'oreille, le plus souvent d'origine infectieuse, comme lors d'une otite externe ou d'une otite moyenne avec perforation du tympan. (Wikipédia)

EN : *otorrhea*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G55C2QP0-D>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Otorrh%C3%A9e>

otosclérose

→ **otospongiose****otospongiose**Syn : *otosclérose*

TG : · maladie héréditaire

· pathologie de l'oreille interne

L'otospongiose, appelée aussi otosclérose, est une maladie de l'oreille interne et moyenne. C'est une maladie enzymatique d'origine génétique, à pénétrance variable. (Wikipédia)

EN : *otosclerosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XLTT5ZKK-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q756610><https://fr.wikipedia.org/wiki/Otospongiose><https://en.wikipedia.org/wiki/Otosclerosis>**ovaire polykystique**Syn : *syndrome de Stein-Leventhal*

TG : · kyste

· pathologie des ovaires

· stérilité femelle

TS : · désordre primaire de la relaxation sphinctérienne

Le syndrome de Stein-Leventhal, ou « ovaires polykystiques (SOPK) » ou « polykystose ovarienne » ou « OMPK », est une maladie encore mal connue touchant les ovaires et dont les effets sont nombreux. (Wikipédia)

EN : *polycystic ovary*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GSQRSCV4-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Stein-Leventhal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Stein-Leventhal)[https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic\\_ovary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic_ovary_syndrome)**ovarite**

TG : · pathologie des ovaires

EN : *ovaritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WFHP SQ0F-X>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Oophoritis>**oxalose**

TG : · enzymopathie

· maladie héréditaire

· maladie métabolique

EN : *oxalosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLPSC0WL-4>**oxyurose**Syn : *entérobiase*

TG : · nématodose

· pathologie de l'intestin

L'oxyurose est une parasitose digestive due à un ver nématode de petite taille, l'*Enterobius vermicularis*, communément nommé « oxyure ». (Wikipédia)

EN : *oxyuriasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q43N74BD-G>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Oxyurose>[https://en.wikipedia.org/wiki/Pinworm\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Pinworm_infection)

# P

## pachydermopériostose

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie de la peau

La pachydermopériostose est une maladie osseuse héréditaire rare, une forme d'ostéo-arthropathie hypertrophique primitive. (Wikipédia)

EN : *pachydermoperiostosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSV003ZN-V>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pachydermop%C3%A9riostose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pachydermoperiostosis>

## pachyonychie

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles  
TS : syndrome de Jadassohn-Lewandowsky  
EN : *pachyonychia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4V8T41R-1>

## pachyonychie de Jackson-Lawler

TG : · dyskératose  
· dysplasie ectodermique  
· maladie héréditaire  
· pathologie des ongles

La pachyonychie congénitale est une maladie génétique atteignant l'ectoderme Les manifestations cliniques de cette maladie sont souvent évidentes dès les premiers mois de vie. Cette maladie se caractérise par des ongles de grande taille et épais mais de mauvaise qualité, aux doigts et aux orteils, un épaississement de la peau au niveau de la plante des pieds, une leukératose buccale, une sudation excessive des mains et des pieds, et des petits kystes cutanés surtout au niveau du tronc, des pieds et des mains. Dans le type 2, les autres signes cliniques comprennent de grands kystes pilo-sébacés, des cheveux crépus et l'existence de dents dès la naissance. (Wikipédia)

EN : *Jackson-Lawler pachyonychia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVC9HSRR-7>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pachyonychie\\_cong%C3%A9nitale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pachyonychie_cong%C3%A9nitale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pachyonychia\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Pachyonychia_congenita)

## pachypleurite

TG : pathologie de la plèvre

Une pachypleurite est une lésion inflammatoire chronique de la plèvre, caractérisée par l'épaississement des feuillets pleuraux. (Wikipédia)

EN : *pleural fibrosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KN3XQJ46-B>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pachypleurite>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural\\_thickening](https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural_thickening)

## paecilomycose

TG : hyphomycose  
EN : *paecilomycosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQRQ42GZ-B>

## palinopsie

TG : · pathologie de l'oeil  
· trouble neurologique

La palinopsie (du grec palin « répétition » et opsie « vue ») est un trouble de la perception visuelle caractérisé par la persistance anormale ou la réapparition des images après disparition du stimulus. (Wikipédia)

EN : *palinopsia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH385X0S-3>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Palinopsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Palinopsia>

## paludisme

TG : protozoose  
TS : · accès pernicieux  
· fièvre bilieuse hémoglobinurique

Le paludisme ou la malaria, appelé également « fièvre des marais », est une maladie infectieuse due à un parasite du genre Plasmodium, propagée par la piqûre de certaines espèces de moustiques anophèles. (Wikipédia)

EN : *malaria*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJVL7QT9-8>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12156>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Paludisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Malaria>

## panbronchiolite diffuse

TG : bronchopneumopathie obstructive

La panbronchiolite diffuse (PBD), en anglais : diffuse panbronchiolitis (DPB), est une maladie pulmonaire inflammatoire de cause inconnue. (Wikipédia)

EN : *diffuse panbronchiolitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBTLZN7D-Z>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Panbronchiolite\\_diffuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Panbronchiolite_diffuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse\\_panbronchiolitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Diffuse_panbronchiolitis)

*pancardite*

→ **cardite**

## pancréas aberrant

Syn : *ectopie pancréatique*  
TG : · malformation  
· pathologie du pancréas

EN : *ectopic pancreas*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGH4NRKX-T>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopic\\_pancreas](https://en.wikipedia.org/wiki/Ectopic_pancreas)

## pancréas annulaire

TG : · malformation  
· pathologie du pancréas

Le pancréas annulaire est une variante anatomique rare du pancréas dans laquelle la partie descendante du duodénum (D2) est entourée de parenchyme pancréatique. (Wikipédia)

EN : *annular pancreas*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QS5VQ2DQ-1>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1601921>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9as\\_annulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9as_annulaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Annular\\_pancreas](https://en.wikipedia.org/wiki/Annular_pancreas)

**pancréas divisum**

TG : · malformation  
· pathologie du pancréas

Le pancréas divisum est une variante anatomique du pancréas dans laquelle il existe une anomalie de fusion d'origine embryologique entre le système canalaire de l'ébauche pancréatique dorsale et celui de l'ébauche pancréatique ventrale. (Wikipédia)

EN : *pancreas divisum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVLP7ZNL-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9as\\_divisum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9as_divisum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreas\\_divisum](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreas_divisum)

**pancréatite**

TG : pathologie du pancréas  
TS : pancréatite chronique familiale

Une pancréatite est une inflammation du pancréas. Il en existe deux formes qui diffèrent en cause et en symptômes, et nécessitent un traitement différent : (Wikipédia)

EN : *pancreatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QFMSCVPW-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1527888>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9atite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatitis>

*pancréatite calcifiante familiale*

→ **pancréatite chronique familiale**

**pancréatite chronique familiale**

Syn : *pancréatite calcifiante familiale*

TG : · maladie héréditaire  
· pancréatite

Décrite pour la première fois en 1952, la pancréatite chronique familiale est une maladie de transmission dominante dont le gène fut découvert en 1996. (Wikipédia)

EN : *hereditary chronic pancreatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L642B2PF-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9atite\\_chronique\\_familiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancr%C3%A9atite_chronique_familiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_pancreatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_pancreatitis)

**pancytopénie**

TG : hémopathie

La pancytopénie est un état morbide dans lequel il y a réduction du nombre de globules rouges et blancs, ainsi que des trois paramètres de l'hémogramme, l'anémie, la thrombopénie et la leucopénie (avec la neutropénie). (Wikipédia)

EN : *pancytopenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ9FGCTC-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1757427>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pancytop%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pancytopenia>

**PANDAS**

TG : trouble psychiatrique

PANDAS est l'abréviation de l'anglais : Pediatric Autoimmune Neuropsychiatric Disorders Associated with Streptococcal infections, en français Troubles neuropsychiatriques pédiatriques auto immunes associés à une infection à streptocoque. (Wikipédia)

EN : *Pediatric Autoimmune Neuropsychiatric Disorders Associated with Streptococcus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZDQ2N6Z-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/PANDAS>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/PANDAS>

**panencéphalite**

TG : encéphalite  
TS : leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert

EN : *panencephalitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN1F6451-S>

*panencéphalite sclérosante subaiguë*

→ **leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert**

**panhypopituitarisme**

TG : hypopituitarisme

Le panhypopituitarisme est une insuffisance de l'ensemble des glandes périphériques sous contrôle de l'hypophyse et des métabolismes correspondants. (Wikipédia)

EN : *panhypopituitarism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WHJ2NFM1-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Panhypopituitarisme>

**panique**

TG : trouble anxieux

La panique est une terreur soudaine, dominant la pensée et le raisonnement, manifestée par une intense anxiété et une agitation frénétique liée à une réaction combat-fuite animale. (Wikipédia)

EN : *panic*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G6VBT5LQ-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Peur\\_panique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Peur_panique)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Panic>

**panleucopénie féline**

TG : virose

Le typhus félin, aussi appelé panleucopénie féline, est une maladie infectieuse du chat due à un parvovirus. (Wikipédia)

EN : *feline panleukopenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K46ZJ89-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus\\_f%C3%A9lin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus_f%C3%A9lin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Feline\\_panleukopenia](https://en.wikipedia.org/wiki/Feline_panleukopenia)

**panniculite**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu adipeux  
TS : panniculite de Weber-Christian

Les Panniculites sont un groupe de maladies caractérisées par une inflammation de la couche graisseuse sous-cutanée (dite pannicule ou panniculus adiposus). (Wikipédia)

EN : *panniculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSZPMV50-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q780629>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Panniculite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Panniculitis>

**panniculite de Weber-Christian**

Syn : *maladie de Weber-Christian*

TG : panniculite

Panniculite lobulaire (nodulaire) sans vasculite (Panniculite aiguë, autrefois nommée maladie de Weber-Christian ou panniculite nodulaire systémique. Les causes sont alors traumatiques (engelures, traumatisme contondant, injection), ou infectieuses, pancréatique, liée à un problème néonatal ou de l'enfance, histiocytaire cytophagique ; maladies du tissu conjonctif (MTC) telles que dermatomyosite DM) ou lupus érythémateux systémique (LES), lipodermatosclérose, calciphylaxie, carence en  $\alpha$ 1-antitripsine. (Wikipédia)

EN : *Weber-Christian panniculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSV3GQT3-M>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Panniculite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Panniculitis>

*panniculite mésentérique*

→ **mésentérite liposcléreuse**

**panophtalmie**

TG : · infection  
· pathologie de l'uvée

La panophtalmie est un terme médical désignant une anomalie au niveau de l'œil : on parle de panophtalmie quand on souffre d'une infection partielle ou totale du globe oculaire. (Wikipédia)

EN : *panophtalmia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9D0CKXZ-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Panophtalmie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Panopthalmitis>

**papillite**

TG : pathologie de l'oeil  
TS : papillite de la papille optique

EN : *papillitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MCFHN284-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Papillitis>

**papillite de la papille optique**

Syn : *névrite optique oedémateuse*

TG : papillite

EN : *optic papilla papillitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTLC5CLL-X>

**papillomatose**

TG : virose  
TS : · papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud  
· papillomatose de la trachée  
· papillomatose juvénile  
· papillomatose laryngée  
· papillomatose orale

Une papillomatose est une affection, une élévation de la surface d'un tégument ou d'un tissu biologique (comme la peau ou une muqueuse) causée par l'hyperplasie et l'élargissement des cellules papillaires. (Wikipédia)

EN : *papillomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6N7G8SJ-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1223924>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillomatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Papillomatosis>

*papillomatose buccale*

→ **papillomatose orale**

**papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud**

TG : · papillomatose  
· pathologie de la peau  
· tumeur bénigne

EN : *confluent and reticulate Gougerot-Carteaud papillomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLN974PB-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Confluent\\_and\\_reticulated\\_papillomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Confluent_and_reticulated_papillomatosis)

**papillomatose de la trachée**

TG : papillomatose  
EN : *tracheal papillomatosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFK11HFR-J>

**papillomatose juvénile**

TG : papillomatose  
EN : *juvenile papillomatosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WKK7LFCP-F>

**papillomatose laryngée**

Syn : *papillomatose respiratoire récurrente*

TG : · papillomatose  
· tumeur

EN : *laryngeal papillomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2053KD2-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3497004>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngeal\\_papillomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngeal_papillomatosis)

**papillomatose orale**

Syn : *papillomatose buccale*

TG : · papillomatose  
· pathologie de la cavité buccale

La papillomatose orale floride est une maladie caractérisée par une masse blanche ressemblant à un chou-fleur qui recouvre la langue et s'étend sur d'autres parties des muqueuses. (Wikipédia)

EN : *oral papillomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BG4R431F-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillomatose\\_orale\\_floride](https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillomatose_orale_floride)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oral\\_florid\\_papillomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Oral_florid_papillomatosis)

*papillomatose respiratoire récurrente*

→ **papillomatose laryngée**

**papillome**

TG : tumeur bénigne  
TS : · condylome acuminé  
· papillome à cellules de transition  
· papillome de la cavité buccale  
· papillome de la trachée  
· papillome du plexus choroïde  
· papillome inversé

Le papillome est une petite tumeur bénigne constituée d'axes conjonctifs bordés par des cellules épithéliales. (Wikipédia)

EN : *papilloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XF8MVSZ-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q912796>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Papilloma>

**papillome à cellules de transition**

TG : papillome  
EN : *transitional cell papilloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVG7QP6S-B>

**papillome de la cavité buccale**

TG : · papillome  
· pathologie de la cavité buccale  
EN : *oral cavity papilloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNJFKHWP-9>

**papillome de la trachée**

TG : · papillome  
· pathologie de la trachée  
EN : *tracheal papilloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V9GCSHT8-9>

**papillome du plexus choroïde**

Syn : · *papillome du plexus choroïdien*  
· *excroissance du plexus choroïde*  
TG : · gliome  
· papillome  
EN : *choroid plexus papilloma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHXD9KR4-5>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Choroid\\_plexus\\_papilloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Choroid_plexus_papilloma)

*papillome du plexus choroïdien*

→ **papillome du plexus choroïde**

**papillome inversé**

TG : papillome

La papillome inversé est une forme de papillome malpighien ou de papillome urothélial. (Wikipédia)

EN : *inverted papilloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSJSMT7-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11393885>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillome\\_invers%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Papillome_invers%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Inverted\\_papilloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Inverted_papilloma)

*papillome vénérien*

→ **condylome acuminé**

**papule**

TG : pathologie de la peau  
TS : · papule folliculaire  
· papule piezogène  
· papulose

Une papule est un élément cutané (« bouton »), plein (pas d'écoulement liquidien ou purulent au percement), de couleur rose ou rouge légèrement saillant, s'effaçant à la traction de la peau. (Wikipédia)

EN : *papule*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVVP6WW5-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Papule>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Papule>

**papule folliculaire**

TG : papule  
EN : *follicular papule*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ5Q8Q7S-J>

**papule piezogène**

TG : papule  
EN : *piezogenic papule*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3V2WDW5-6>

**papuloérythrodermie**

TG : pathologie de la peau  
EN : *papuloerythroderma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3MC6DKD-J>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papuloerythroderma\\_of\\_Ofuji](https://en.wikipedia.org/wiki/Papuloerythroderma_of_Ofuji)

**papulose**

TG : papule  
TS : · papulose à cellules claires  
· papulose atrophiante maligne  
· papulose bowénoïde  
· papulose lymphomatoïde  
EN : *papulosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1M5DJG4-1>

**papulose à cellules claires**

TG : · papulose  
· trouble de la pigmentation

EN : *clear cell papulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPVP8JJV-G>

**papulose atrophiante maligne**

Syn : *papulose de Degos*

TG : · papulose  
· pathologie de la peau

La maladie de Degos (aussi appelée papulose atrophiante maligne) est une vasculopathie extrêmement rare qui affecte le revêtement intérieur des petites et moyennes veines, ce qui entraîne l'occlusion (blocage du vaisseau) et des infarctus du tissu. (Wikipédia)

EN : *malignant atrophic papulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KL79VWJF-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Degos](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Degos)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Degos\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Degos_disease)

**papulose bowenoïde**

TG : · cancer in situ  
· papulose  
· pathologie de la peau

EN : *Bowenoid papulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0B64JG1-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q895414>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bowenoid\\_papulosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Bowenoid_papulosis)

*papulose de Degos*

→ **papulose atrophiante maligne**

**papulose lymphomatoïde**

TG : · hémato dermatie  
· papulose

La papulose lymphomatoïde est une maladie de la peau, bénigne mais récidivante. (Wikipédia)

EN : *lymphomatoid papulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RT1212V8-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Papulose\\_lymphomato%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Papulose_lymphomato%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphomatoid\\_papulosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphomatoid_papulosis)

**paracoccidioïdomycose**

Syn : *blastomycose sud-américaine*

TG : blastomycose

EN : *paracoccidioïdomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QCJSXLJR-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q247096>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paracoccidioïdomycosis>

**paragangliome**

TG : · pathologie du système nerveux autonome  
· tumeur

Un paragangliome est une tumeur du système endocrinien. C'est la forme extra-surrénalienne du phéochromocytome. (Wikipédia)

EN : *paraganglioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLPK52DR-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q581592>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Paragangliome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paraganglioma>

*paragangliome chromaffine*

→ **phéochromocytome**

**paragonimose**

Syn : · *distomatose pulmonaire*  
· *distomatose à paragonimus*  
· *distomatose des poumons*

TG : · distomatose  
· pathologie des poumons

EN : *paragonimiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRWTJ54T-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2528129>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paragonimiasis>

**parakératose**

TG : dyskératose  
TS : · dermatite péri-orale rosacée  
· parakératose infectieuse  
· parakeratosis variegata

EN : *parakeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJL9NW14-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1519657>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Parakeratosis>

**parakératose infectieuse**

TG : parakératose  
EN : *infectious parakeratosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDXTNLDT-3>

**parakeratosis variegata**

Syn : *dermatose lenticulaire réticulée*  
TG : · parakératose  
· trouble de la pigmentation

EN : *parakeratosis variegata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGQ7JFDJ-T>

**paralysie**

- TG : trouble moteur
- TS : · diplégie
  - hémiplégie
  - paralysie alternante périodique
  - paralysie de l'accommodation
  - paralysie de la convergence
  - paralysie des cordes vocales
  - paralysie des muscles respiratoires
  - paralysie du nerf moteur oculaire
  - paralysie du nerf moteur oculaire commun
  - paralysie du nerf moteur oculaire externe
  - paralysie du nerf trochléaire
  - paralysie du sommeil
  - paralysie faciale
  - paralysie générale
  - paralysie périodique
  - paralysie pseudobulbaire
  - paralysie susnucléaire
  - syndrome pseudobulbaire
  - syndrome radiculaire
  - tétraplégie
  - torticolis oculaire

La paralysie ou plégie est une perte de motricité par diminution ou perte de la contractilité d'un ou de plusieurs muscles, due à des lésions de voies nerveuses ou des muscles : si le phénomène est incomplet, on parle de parésie. Les paralysies d'origine nerveuse sont centrales ou périphériques. (Wikipédia)

EN : [paralysis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NF2196V6-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paralysis>

**paralysie alternante périodique**

- TG : paralysie
- EN : [periodic alternating paralysis](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TWHVJM7M-R>

*paralysie auriculaire*  
 → **asystolie auriculaire**

**paralysie de l'accommodation**

- Syn : *cycloplégie*
- TG : · paralysie
  - syndrome oculomoteur
- TS : syndrome de la fente sphénoïdale

La cycloplégie est une paralysie médicamenteuse de l'accommodation. (Wikipédia)

EN : [accommodation paralysis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQV7230B-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1147596>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Cyclopl%C3%A9gie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cycloplegia>

**paralysie de la convergence**

- TG : · ophtalmoplégie
  - paralysie
  - pathologie des nerfs crâniens
- EN : [convergence ophthalmoplegia](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RG3FFV83-R>

**paralysie des cordes vocales**

- TG : · paralysie
  - pathologie ORL
- TS : syndrome médiastinal
- EN : [vocal cord paralysis](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDBJ02SH-V>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vocal\\_cord\\_paresis](https://en.wikipedia.org/wiki/Vocal_cord_paresis)

**paralysie des muscles respiratoires**

- TG : · paralysie
  - pathologie des poumons
- EN : [respiratory muscle paralysis](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB4MSMLH-6>

**paralysie du nerf moteur oculaire**

- TG : · ophtalmoplégie
  - paralysie
  - pathologie des nerfs crâniens
- TS : · syndrome de l'apex orbitaire
  - syndrome de la fente sphénoïdale

Les paralysies oculomotrices peuvent être d'origine nucléaires (atteinte des noyaux oculomoteurs), tronculaires (atteinte du tronc nerveux), supra-nucléaires (atteinte des centres de commande oculomotrice volontaire et involontaire) ou internucléaires (atteinte du faisceau longitudinal médial). On en distingue deux types : - paralysie totale : ptosis, diplopie verticale, strabisme divergent, paralysie douloureuse (vers le haut, le bas et en dedans vers le nez), mydriase aréflexive, une perte de l'accommodation en vision de près ; - paralysie partielle : intrinsèque ou extrinsèque. (Wikipédia)

EN : [oculomotor nerve paralysis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8BC24XT-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1670952>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculomotor\\_nerve\\_palsy](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculomotor_nerve_palsy)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_oculomoteur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_oculomoteur)

**paralysie du nerf moteur oculaire commun**

- TG : · ophtalmoplégie
  - paralysie
  - pathologie des nerfs crâniens

Dans la paralysie du nerf III, la symptomatologie et l'examen clinique dépendent de la couche atteinte et de l'étiologie. Elle est le plus souvent unilatérale. (Wikipédia)

EN : [common oculomotor nerve paralysis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0W0RCK8-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_oculomoteur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_oculomoteur)

**paralysie du nerf moteur oculaire externe**

- TG : · paralysie
  - pathologie des nerfs crâniens
- TS : syndrome de Raeder

Pathologie du nerf abducens. Si lésion du nerf : Diplopie binoculaire horizontale (homolatérale à la lésion), strabisme convergent, déficit d'abduction de l'œil du côté atteint et attitude compensatrice par rotation de la tête du côté atteint. (Wikipédia)

EN : [abducens nerve paralysis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NB7TBQ6W-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q317977>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Abducens\\_nerve#Damage](https://en.wikipedia.org/wiki/Abducens_nerve#Damage)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_abducens](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_abducens)

**paralysie du nerf ophtalmique**

TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 TS : syndrome de l'apex orbitaire  
 EN : *ophthalmic nerve paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGJ9S32Q-B>

**paralysie du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 TS : syndrome de l'apex orbitaire  
 EN : *optic nerve paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVV8T59K-J>

**paralysie du nerf trochléaire**

TG : · ophtalmoplégie  
 · paralysie  
 · pathologie des nerfs crâniens

La défaillance du nerf trochléaire (IV) ou de son noyau se traduit cliniquement par une paralysie du muscle oblique supérieur de l'œil. (Wikipédia)

EN : *trochlear nerve paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBXH8301-D>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trochlear\\_nerve](https://en.wikipedia.org/wiki/Trochlear_nerve)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf\\_trochl%C3%A9aire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Nerf_trochl%C3%A9aire)

**paralysie du sommeil**

TG : · paralysie  
 · pathologie du système nerveux

La paralysie du sommeil est un trouble du sommeil, ou plus précisément une parasomnie selon la Classification internationale des troubles du sommeil, qui se caractérise par le fait que le sujet, sur le point de s'endormir (paralysie hypnagogique) ou de s'éveiller (paralysie hypnopompique) mais tout à fait conscient, se trouve dans l'incapacité d'effectuer tout mouvement volontaire. (Wikipédia)

EN : *sleep paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLM77K8M-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q486851>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie\\_du\\_sommeil](https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie_du_sommeil)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep\\_paralysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep_paralysis)

**paralysie faciale**

TG : · paralysie  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 · pathologie ORL  
 TS : · chéilite granulomateuse  
 · syndrome de Heerfordt  
 · syndrome de Moebius  
 · syndrome de Ramsay-Hunt  
 · syndrome des larmes de crocodile

La paralysie faciale est une atteinte de la motricité des muscles du visage. Le nerf atteint est le nerf facial correspondant à la septième paire des nerfs crâniens. (Wikipédia)

EN : *facial paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6JBXBHP-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7562539>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie\\_faciale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie_faciale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Facial\\_nerve\\_paralysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Facial_nerve_paralysis)

**paralysie générale**

TG : · paralysie  
 · pathologie du système nerveux central  
 · syphilis

La paralysie générale est le nom anciennement donné à la méningo-encéphalite de la neurosyphilis, observée au cours de la phase tertiaire de la syphilis et qui apparaît 5 à 15 ans après l'infection initiale. (Wikipédia)

EN : *neurosyphilis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPT3ZLRS-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie\\_g%C3%A9n%C3%A9rale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie_g%C3%A9n%C3%A9rale)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Neurosyphilis>

**paralysie périodique**

TG : paralysie  
 TS : paralysie périodique familiale

Les paralysies périodiques sont un groupe de maladies génétiques rares qui conduisent à une faiblesse musculaire ou une paralysie (rarement la mort) à partir de facteurs déclenchant courants tels que le froid, la chaleur, des repas riches en glucides, le jeûne, le stress, l'excitation et l'activité physique de toute nature. (Wikipédia)

EN : *periodic paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4339MQS-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1788314>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie\\_p%C3%A9riodique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie_p%C3%A9riodique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Periodic\\_paralysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Periodic_paralysis)

**paralysie périodique familiale**

Syn : · *maladie de Westphal*  
 · *paralysie périodique hypokaliémique de Westphal*

TG : · paralysie périodique  
 · pathologie du système nerveux

EN : *familial periodic paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWTG05Z0-P>

**paralysie périodique hyperkaliémique**

TG : · hyperkaliémie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie du muscle strié

La paralysie périodique hyperkaliémique (ou hyperkaliémie périodique paralytante, à l'international, HYPP), est une maladie génétique connue pour toucher l'homme et les chevaux. (Wikipédia)

EN : *hyperkalemic periodic paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCTTWJHS-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3269843>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie\\_p%C3%A9riodique\\_hyperkali%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Paralysie_p%C3%A9riodique_hyperkali%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkalemic\\_periodic\\_paralysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkalemic_periodic_paralysis)

*paralysie périodique hypokaliémique de Westphal*

→ **paralysie périodique familiale**

**paralysie pseudobulbaire**

TG : paralysie  
 TS : syndrome de démyélinisation osmotique

EN : *pseudobulbar paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ND2L8GGB-4>



**paralyse susnucléaire**

TG : paralysie  
 EN : *supranuclear paralysis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9H86XKR-J>

**paramérite**

TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 EN : *parametritis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6TFQ8T2-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q761496>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Parametritis>

**paramyotonie**

TG : myotonie  
 TS : paramyotonie congénitale  
 EN : *paramyotonia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQ0Q94XG-C>

**paramyotonie congénitale**

Syn : · *maladie d'Eulenburg*  
 · *paramyotonie congénitale d'Eulenburg*  
 TG : · maladie congénitale  
 · maladie héréditaire  
 · paramyotonie

Albert Eulenburg est le premier à décrire une maladie musculaire rare, la paramyotonie congénitale, parfois appelée en son honneur maladie d'Eulenburg. (Wikipédia)

EN : *congenital paramyotonia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VBXHRXMMW-4>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Albert\\_Eulenburg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Albert_Eulenburg)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paramyotonia\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Paramyotonia_congenita)

*paramyotonie congénitale d'Eulenburg*

→ **paramyotonie congénitale**

**paraparésie**

TG : parésie

La paraparésie (en anglais : paraparesis, du Grec : para : à côté et parésis : faiblesse) est une paralysie légère des membres inférieurs. (Wikipédia)

EN : *paraparesia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6SSDH29-S>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapar%C3%A9sie>

**paraphasie**

TG : trouble du langage

La paraphasie est un trouble du langage. (Wikipédia)

EN : *paraphasia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGQ507SP-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q512942>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Paraphasia>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paraphasia>

**paraplégie**

TG : trouble moteur  
 TS : · paraplégie médullaire  
 · paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain  
 · syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl  
 · syndrome de Sjögren et Larsson

La paraplégie est la paralysie plus ou moins complète des deux membres inférieurs et de la partie basse du tronc, portant sur tout le territoire situé plus bas que la lésion de la moelle épinière qui la provoque. (Wikipédia)

EN : *paraplegia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XM92WR98-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1049655>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapl%C3%A9gie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paraplegia>

**paraplégie médullaire**

TG : · paraplégie  
 · pathologie de la moelle épinière

EN : *medullary paraplegia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PWDHX70P-C>

**paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain**

Syn : *maladie de Strümpell-Lorrain*

TG : · maladie dégénérative  
 · maladie héréditaire  
 · paraplégie  
 · pathologie de l'encéphale  
 · pathologie de la moelle épinière

Une paraplégie spastique familiale ou maladie de Strümpell-Lorrain est un ensemble de maladies rares, de transmission génétique, qui affecte le système nerveux central. Elle se caractérise par une faiblesse musculaire très progressive atteignant les membres inférieurs s'accompagnant d'une hypertonie musculaire entraînant une raideur du membre inférieur. (Wikipédia)

EN : *hereditary spastic paraplegia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJ9T4V22-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q657516>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapl%C3%A9gie\\_spastique\\_familiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapl%C3%A9gie_spastique_familiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_spastic\\_paraplegia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_spastic_paraplegia)

**parapsoriasis**

TG : pathologie de la peau  
 TS : · parapsoriasis en gouttes  
 · parapsoriasis en plaques  
 · parapsoriasis varioliforme

Parapsoriasis est un terme désignant un certain nombre de dermatoses érythémato-squameuses ou papulo-squameuses. (Wikipédia)

EN : *parapsoriasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFZN8XL7-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2051832>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapsoriasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Parapsoriasis>

*parapsoriasis en goutte*

→ **parapsoriasis en gouttes**

**parapsoriasis en gouttes**

Syn : · *maladie de Mucha-Habermann*  
 · *parapsoriasis en goutte*  
 TG : [parapsoriasis](#)

Appelé aussi : pityriasis lichenoides, guttate parapsoriasis, il s'agit d'une dermatose inflammatoire d'origine inconnue faite d'une éruption d'éléments papulosquameux assez caractéristiques, atteignant électivement l'adolescent et l'adulte jeune. (Wikipédia)

EN : [parapsoriasis guttata](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKZH25HF-N>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parapsoriasis>

**parapsoriasis en plaques**

TG : [parapsoriasis](#)  
 EN : [patchy parapsoriasis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XD88R360-F>

**parapsoriasis varioliforme**

Syn : *parapsoriasis varioliforme de Wise*  
 TG : [parapsoriasis](#)  
 EN : [parapsoriasis varioliformis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H8NWS8WT-6>

*parapsoriasis varioliforme de Wise*  
 → [parapsoriasis varioliforme](#)

**parasitémie**

TG : [parasitose](#)  
 La parasitémie est la quantité d'un parasite présent dans le sang humain ou animal (plasmodium falciparum ou autre plasmodium paludique, dans le cas du paludisme par exemple) (Wikipédia)

EN : [parasitemia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q20NJ9B0-B>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parasit%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Parasitemia>

**parasitose**

TG : [infection](#)  
 TS : · [cheyletiellose](#)  
 · [éosinophilie pulmonaire tropicale](#)  
 · [gale](#)  
 · [helminthiase](#)  
 · [multiparasitisme](#)  
 · [myiase](#)  
 · [parasitémie](#)  
 · [parasitose de l'appareil respiratoire](#)  
 · [parasitose intestinale](#)  
 · [parasitose pulmonaire](#)  
 · [pédiculose](#)  
 · [protothécose](#)  
 · [protozoose](#)  
 · [sarcopsyllose](#)

Parasitose est un terme désignant l'ensemble des infections pouvant conduire à des maladies dues à des parasites, maladies parasitaires ou maladies parasitiques. (Wikipédia)

EN : [parasitosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLGSCCF6-T>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parasitose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parasitic\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Parasitic_disease)

**parasitose de l'appareil respiratoire**

TG : [parasitose](#)  
 EN : [parasitosis of the respiratory tract](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L28RBSRS-T>

*parasitose des poumons*  
 → [parasitose pulmonaire](#)

**parasitose intestinale**

TG : · [parasitose](#)  
 · [pathologie de l'intestin](#)  
 Les parasitoses intestinales, maladies dues à des parasites se développant dans le tube digestif, constituent un important problème de santé publique dans les pays en voie de développement. (Wikipédia)

EN : [intestinal parasitosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WT8GN32C-K>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Parasitose\\_intestinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Parasitose_intestinale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal\\_parasite\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal_parasite_infection)

**parasitose pulmonaire**

Syn : *parasitose des poumons*  
 TG : · [parasitose](#)  
 · [pathologie de l'appareil respiratoire](#)  
 EN : [pulmonary parasitosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQSZJ9M4-N>

**parasomnie**

TG : [trouble du sommeil](#)  
 Les parasomnies font partie des troubles du sommeil avec l'hypersomnie et l'hyposomnie. Ce sont des événements indésirables qui surviennent pendant le sommeil et qui impliquent souvent des comportements complexes et orientés vers un but. (Wikipédia)

EN : [parasomnia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZNRJ53-N>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parasomnie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Parasomnia>

**parasystolie**

TG : [trouble de l'excitabilité](#)  
 TS : · [parasystolie auriculaire](#)  
 · [parasystolie ventriculaire](#)  
 EN : [parasystole](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WX4TVN6D-F>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Parasystole>

**parasystolie auriculaire**

TG : [parasystolie](#)  
 EN : [atrial parasystole](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBZDT5T6-P>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Parasystole>

**parasystolie ventriculaire**

TG : [parasystolie](#)  
 EN : [ventricular parasystole](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNH7QS9Q-3>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Parasystole>

**paratuberculose**

TG : mycobactériose

La paratuberculose est une entérite touchant les ruminants et notamment les bovins et dont l'agent pathogène est une mycobactérie. (Wikipédia)

EN : *paratuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2B4CQ3F-G>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Paratuberculose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paratuberculosis>**paratyphoïde**

TG : salmonellose

TS : · paratyphoïde A  
· paratyphoïde B

La fièvre paratyphoïde, mieux connue simplement comme paratyphoïde, est une infection bactérienne causée par l'un des trois types de *Salmonella enterica enterica* (A, B ou C). (Wikipédia)

EN : *paratyphoid*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM2MDBW9-L>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Paratypho%C3%AFde>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paratyphoid\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Paratyphoid_fever)**paratyphoïde A**

TG : paratyphoïde

EN : *paratyphoid A*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HR54P15R-2>**paratyphoïde B**

TG : paratyphoïde

EN : *paratyphoid B*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCH7VB3N-W>**parauretrite**

TG : pathologie des voies urinaires

EN : *paraurethritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PD8W5T77-7>**parésie**

TG : trouble moteur

TS : · paraparésie  
· parésie gastrointestinale  
· parésie intestinale  
· syndrome de démyélinisation osmotique

Chez un être vivant, la parésie est une diminution du recrutement volontaire d'unités motrices sur un muscle agoniste lors de la contraction musculaire. (Wikipédia)

EN : *paresis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZWD4R6V-S>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Par%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paresis>**parésie gastrointestinale**TG : · parésie  
· pathologie de l'estomac  
· pathologie de l'intestinEN : *gastrointestinal paresis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1PWQX95-B>**parésie intestinale**TG : · parésie  
· pathologie de l'intestinEN : *intestinal paresis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DX6PSMX3-S>**paresthésie**

TG : trouble de la sensibilité

TS : · syndrome de la traversée thoracobrachiale  
· syndrome des jambes sans repos  
· syndrome du canal carpien  
· syndrome du canal de Guyon  
· syndrome du canal tarsien  
· syndrome du défilé costoclaviculaire  
· syndrome du lobe pariétal  
· syndrome du tunnel cubital

La paresthésie est un trouble du sens du toucher, regroupant plusieurs symptômes, dont la particularité est d'être désagréables mais non douloureux : fourmillements, picotements, engourdissements, etc. (Wikipédia)

EN : *paresthesia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT4H9PDG-7>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Paresth%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paresthesia>**parkinsonisme**Syn : *syndrome de Parkinson*

TG : pathologie du système nerveux

TS : · parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation  
· syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragileEN : *parkinsonism*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGPZTSX8-0>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Parkinsonism>**parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation**TG : · maladie héréditaire  
· parkinsonisme  
· syndrome extrapyramidalEN : *familial parkinsonian syndrome with athymhormia and hypoventilation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KHS10THT-8>**parodontite**Syn : *périodontite*

TG : parodontopathie

TS : · parodontite juvénile  
· parodontite marginale

La parodontite consiste en une inflammation du parodonte, c'est-à-dire des tissus de soutien de l'organe dentaire : la gencive, le cément, le ligament alvéolo-dentaire et l'os alvéolaire. (Wikipédia)

EN : *periodontitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DL9NN2VK-H>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parodontite>

**parodontite juvénile**TG : [parodontite](#)

Parodontite agressive (anciennement, « parodontite à progression rapide » ou « parodontite juvénile », « parodontite prépubertaire ») : selon la classification des maladies parodontales, les parodontites agressives sont systématiquement caractérisées par une perte d'attache et une destruction osseuse rapides ainsi que par une agrégation familiale. (Wikipédia)

EN : [juvenile periodontitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ4K305D-X>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parodontite>**parodontite marginale**TG : [parodontite](#)EN : [marginal periodontitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P34G4V39-4>**parodontopathie**Syn : [périodontopathie](#)TG : [stomatologie](#)

TS : [atteinte de furcation](#)

- [gingivite](#)
- [métastase gingivale](#)
- [parodontite](#)
- [parodontose](#)
- [poche parodontale](#)

On regroupe sous le terme de maladies parodontales les maladies touchant les tissus de soutien des dents. (Wikipédia)

EN : [periodontal disease](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSGWZCQ6-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1059765>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_parodontale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_parodontale)[https://en.wikipedia.org/wiki/Periodontal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Periodontal_disease)**parodontose**TG : [parodontopathie](#)EN : [periodontosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WXXJCNFR-P>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4345763><https://en.wikipedia.org/wiki/Periodontosis>**parotidite**TG : [pathologie des glandes salivaires](#)TS : [syndrome de Heerfordt](#)

La parotidite est une inflammation de l'une ou l'autre, voire des deux glandes parotides, la plus importante des glandes salivaires chez les êtres humains. (Wikipédia)

EN : [parotiditis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3LVCJDV-W>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parotidite><https://en.wikipedia.org/wiki/Parotitis>**pars planite**TG : [pathologie de l'uvée](#)EN : [pars planitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LN9KGH6C-R>**pasteurellose**TG : [bactériose](#)TS : [septicémie hémorragique](#)

La pasteurellose est une maladie infectieuse (animale ou humaine) due aux germes du genre *Pasteurella* dont le plus fréquent en pathologie humaine est *Pasteurella multocida*, (Wikipédia)

EN : [pasteurellosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BDQZQ23P-K>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2589418><https://fr.wikipedia.org/wiki/Pasteurellose><https://en.wikipedia.org/wiki/Pasteurellosis>*pathologie*→ **maladie****pathologie anorectale**TG : [pathologie de l'intestin](#)

TS : [abcès périanal](#)

- [anite](#)
- [atrésie anale](#)
- [cancer anal](#)
- [cancer anogénital](#)
- [carcinome de l'anus](#)
- [carcinome épidermoïde du canal anal](#)
- [fissure anale](#)
- [fistule anale](#)
- [fistule anorectale](#)
- [hémorroïde](#)
- [incontinence anale](#)
- [lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus](#)
- [prolapsus rectal](#)
- [rectite](#)
- [syndrome de Currarino](#)
- [tumeur du rectum](#)

EN : [anorectal disease](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RGLTD1N7-K>

**pathologie cérébrovasculaire**

- TG : · pathologie de l'encéphale
- pathologie des vaisseaux sanguins
- TS : · accident cérébrovasculaire
- anévrisme disséquant de la carotide
- anévrisme disséquant intracrânien
- anévrisme intracrânien
- angiome caverneux intracrânien
- angiome intracrânien
- angiopathie amyloïde cérébrale
- céphalée vasomotrice
- céphalée vasomotrice de Horton
- démence vasculaire
- dépression vasculaire
- embolie cérébrale
- embolie gazeuse cérébrale
- hématome intracrânien
- hémorragie cérébrale
- hémorragie du ventricule cérébral
- hémorragie intracrânienne
- hémorragie sousarachnoïdienne
- hypertension veineuse cérébrale
- insuffisance vertébrobasilaire
- ischémie de l'encéphale
- maladie de moyamoya
- malformation artérioveineuse intracrânienne
- malformation des artères intracrâniennes
- malformation des veines intracrâniennes
- migraine
- myélomalacie
- névralgie faciale de Sluder
- ramollissement cérébelleux
- ramollissement cérébral
- ramollissement du tronc cérébral
- sténose des artères intracrâniennes
- sténose des carotides
- sténose des veines intracrâniennes
- syndrome de Wallenberg
- thrombose intracrânienne

Une maladie neurovasculaire est une atteinte du système nerveux central due à une cause vasculaire, le plus souvent ischémique. (Wikipédia)

**EN :** *cerebrovascular disease*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D66SCQCQ-8>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q3010352>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_neurovasculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_neurovasculaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebrovascular\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebrovascular_disease)

**pathologie de l'abdomen**

- TG : maladie
- TS : · abcès abdominal
- appendicite séreuse
- ascite
- carcinose péritonéale
- cavitation ganglionnaire mésentérique
- distension abdominale
- éventration
- exstrophie cloacale
- fibrose péritonéale
- gastroschisis
- hémopéritoine
- hernie inguinale
- hernie ombilicale
- mésentérite liposcléreuse
- mésothéliome malin du péritoine
- métastase péritonéale
- omphalite
- omphalocèle
- pathologie rétropéritonéale
- péritonite
- pneumopéritoine
- rate accessoire
- rate mobile
- syndrome de prune belly
- syndrome du compartiment abdominal
- traumatisme abdominal
- tumeur desmoplastique à petites cellules rondes
- tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épiploon
- urgence abdominale

**EN :** *abdominal disease*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DC9D1T9J-5>

**pathologie de l'accouchement**

- TG : pathologie de la gestation
- TS : · dystocie
- embolie amniotique
- hématome rétroplacentaire
- inertie utérine
- placenta accreta
- placenta circumvallata
- placenta marginata
- placenta percreta
- placenta praevia
- présentation de l'épaule
- présentation de la face
- présentation du bregma
- présentation du front
- présentation du siège
- présentation transversale
- procidence d'un membre
- procidence du cordon ombilical
- rétention placentaire
- rupture prématurée de la membrane foetoplacentaire
- rupture utérine

**EN :** *delivery disorders*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKH08GJ7-R>

**pathologie de l'aorte**

- TG : pathologie des artères
- TS :
  - anévrisme aortique
  - anévrisme artérioveineux de l'aorte
  - anévrisme disséquant de l'aorte
  - aortite
  - coarctation aortique
  - crosse aortique à droite
  - crosse aortique double
  - maladie de Takayasu
  - malformation de l'aorte
  - média nécrose kystique de l'aorte
  - oblitération aortique
  - thrombose de l'aorte
  - traumatisme de l'aorte

L'aorte peut être le lieu de plusieurs atteintes. Elle peut être dilatée et suivant la localisation on parle d'anévrisme de l'aorte abdominale ou d'anévrisme de l'aorte ascendante. Elle peut être déchirée dans son épaisseur. On parle alors de dissection aortique, avec sa forme clinique, l'hématome de paroi. (Wikipédia)

EN : [aortic disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWTF9L0V-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Aorte#Pathologies>

**pathologie de l'appareil circulatoire**

- TG : maladie
- TS :
  - anneau vasculaire
  - arrachement du pédicule rénal
  - arrêt cardiorespiratoire
  - artériosclérose de greffe
  - cardiopathie
  - choc
  - collapsus cardiocirculatoire
  - connectivite mixte
  - démence vasculaire
  - fibroélastome papillaire
  - hyperplasie fibromusculaire
  - hypertension artérielle
  - hypertension veineuse pulmonaire
  - hypotension artérielle
  - infarctus
  - ischémie
  - lymphangite sclérosante
  - maladie de Mondor
  - maladie de moyamoya
  - maladie post-thrombotique
  - maladie veinoocclusive
  - ostéochondrite primitive de hanche
  - pathologie des vaisseaux sanguins
  - pathologie du système lymphatique
  - phlébéctasie
  - plaie du coeur
  - pyopneumopéricarde
  - shunt artérioveineux pulmonaire
  - shunt droit-gauche
  - shunt gauche-droit
  - syndrome CHARGE
  - syndrome d'Ortner
  - syndrome de Costello
  - syndrome de Lin-Gettig
  - syndrome de Watson
  - syndrome hépatopulmonaire
  - syndrome hépatorénal

- syndrome LEOPARD
- syndrome médiastinal
- syndrome métabolique
- varice de l'orbite

Une maladie cardiovasculaire, ou maladie cardioneuovasculaire, est une maladie qui concerne le cœur et la circulation sanguine. (Wikipédia)

EN : [cardiovascular disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R185SPCB-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q389735>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_cardiovasculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_cardiovasculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiovascular\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiovascular_disease)

**pathologie de l'appareil digestif**

- Syn : *pathologie du tube digestif*
- TG : maladie
- TS :
  - acrodermatitis enteropathica
  - bézoard
  - corps étranger ingéré
  - déficit en carbamoyl phosphate synthétase
  - diverticulose
  - dyspepsie
  - gastrinome
  - hématémèse
  - hernie congénitale du diaphragme
  - hernie de Bochdalek
  - hernie de la ligne blanche
  - hernie diaphragmatique
  - hernie hiatale paraoesophagienne
  - hernie mésocolique
  - hernie obturatrice
  - hernie paraduodénale
  - infection alimentaire
  - intoxication alimentaire
  - kyste entérogène
  - maladie de Wilson
  - malformation neuronale intestinale
  - melaena
  - microcôlon
  - nanisme de Smith-Lemli-Opitz
  - pathologie de l'estomac
  - pathologie de l'intestin
  - pathologie de l'oesophage
  - pathologie de la circulation portale
  - pathologie des voies biliaires
  - pathologie du foie
  - pathologie du foie et des voies biliaires
  - pathologie du pancréas
  - persistance du cloaque
  - syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba
  - syndrome de Bean
  - syndrome de Cronkhite-Canada
  - taeniase
  - trichobézoard
  - typhoïde
  - volvulus
  - vomissement

Les maladies de l'appareil digestif regroupent l'ensemble des altérations du fonctionnement du système gastro-intestinal (œsophage, estomac, duodénum, intestin grêle, gros intestin et rectum). (Wikipédia)

EN : [digestive diseases](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZ1B5W3J-8>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_l%27appareil\\_digestif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_l%27appareil_digestif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal_disease)

### pathologie de l'appareil génital

- TG : maladie  
 TS : · androblastome  
 · anomalie de la différenciation sexuelle  
 · cancer anogénital  
 · cancer urogénital  
 · dysfonctionnement sexuel  
 · gonadoblastome  
 · herpès génital  
 · hypogonadisme  
 · hypoplasie génitale  
 · maladie de Behçet  
 · pathologie de l'appareil génital femelle  
 · pathologie de l'appareil génital mâle  
 · stérilité  
 · syndrome adrénogénital  
 · syndrome CHARGE  
 · syndrome des ptérygions poplités  
 · syndrome LEOPARD  
 · syndrome WAGR

EN : *genital diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJMQSH2H-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Genital\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Genital_disease)

### pathologie de l'appareil génital femelle

- TG : pathologie de l'appareil génital  
 TS : · dyspareunie  
 · hématométrie  
 · hydrocolpos  
 · kyste ovarien  
 · mutilation génitale féminine  
 · paramérite  
 · pathologie de l'utérus  
 · pathologie de la trompe de Fallope  
 · pathologie de la vulve  
 · pathologie des annexes utérines  
 · pathologie des ovaires  
 · pathologie du col de l'utérus  
 · pathologie du cycle menstruel  
 · pathologie du vagin  
 · persistance du cloaque  
 · pseudohermaphrodisme femelle  
 · stérilité femelle  
 · syndrome d'Asherman  
 · syndrome d'hyperstimulation ovarienne  
 · syndrome de Turner  
 · vestibulite vulvaire

EN : *female genital diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7RSLTHV-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Female\\_genital\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Female_genital_disease)

### pathologie de l'appareil génital mâle

- TG : pathologie de l'appareil génital  
 TS : · éjaculation précoce  
 · hémospémie  
 · hypospadias  
 · obstruction du canal éjaculateur  
 · pathologie de l'éjaculation  
 · pathologie de l'épididyme  
 · pathologie de l'érection  
 · pathologie de la prostate  
 · pathologie du cordon spermatique  
 · pathologie du pénis  
 · pathologie du scrotum  
 · pathologie du sperme  
 · pathologie du testicule  
 · pseudohermaphrodisme mâle  
 · stérilité mâle  
 · syndrome d'Opitz G/BBB  
 · syndrome de Rubinstein et Taybi

EN : *male genital diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNPJ6J5R-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Male\\_genital\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Male_genital_disease)

### pathologie de l'appareil lacrymal

- TG : pathologie de l'oeil  
 TS : · agénésie des glandes lacrymales  
 · atrésie du point lacrymal  
 · atrophie de la glande lacrymale  
 · corps étranger de l'appareil lacrymal  
 · dacryoadénite  
 · dacryocystite  
 · épiphora  
 · hypoplasie de la glande lacrymale  
 · larmolement  
 · lithiase de la voie lacrymale  
 · malformation de l'appareil lacrymal  
 · sténose des voies lacrymales  
 · syndrome de l'oeil sec  
 · syndrome LADD  
 · tumeur de l'appareil lacrymal

EN : *lacrimal apparatus disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QZ9ZJ6GG-9>

### pathologie de l'appareil respiratoire

- TG : maladie  
 TS : · acidose respiratoire  
 · agénésie de l'artère pulmonaire  
 · alcalose respiratoire  
 · anastomose pathologique bronchopulmonaire  
 · anoxie  
 · arrêt cardiorespiratoire  
 · asphyxie  
 · atélectasie  
 · chémodectome médiastinal  
 · chondrome bronchopulmonaire  
 · coeur pulmonaire  
 · collapsus des voies respiratoires  
 · collapsus expiratoire  
 · collapsus inspiratoire  
 · connectivite mixte  
 · coqueluche

- déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase
- déficit en surfactant pulmonaire
- détresse respiratoire
- dysplasie artériohépatique
- dyspnée
- embolie pulmonaire
- fièvre des fondeurs
- hémoptysie
- hernie congénitale du diaphragme
- hernie de Bochdalek
- hernie diaphragmatique
- histiocytome du thymus
- hydropneumothorax
- hypercapnie
- hypertension artérielle pulmonaire
- hypertension veineuse pulmonaire
- hyperventilation spontanée
- hypocapnie
- hypoplasie de l'artère pulmonaire
- hypoplasie de la veine pulmonaire
- hypoxémie
- infection respiratoire
- insuffisance respiratoire
- laryngite
- laryngotrachéobronchite
- lipome bronchopulmonaire
- mal de l'altitude
- malformation adénomatoïde kystique
- malformation de l'appareil respiratoire
- malformation de l'artère pulmonaire
- malformation des vaisseaux pulmonaires
- mucoviscidose
- obstruction des voies respiratoires
- parasitose pulmonaire
- pathologie de la plèvre
- pathologie de la trachée
- pathologie des poumons
- péripneumonie
- pneumomédiastin
- pyopneumothorax
- râle sibilant
- respiration de Cheyne-Stokes
- stridor
- syndrome d'apnée du sommeil
- syndrome de détresse respiratoire de l'adulte
- syndrome de Joubert
- syndrome de Löeffler
- syndrome du cimenterre
- toux
- traumatisme de l'appareil respiratoire
- traumatisme thoracique
- tumeur de l'appareil respiratoire
- tumeur du diaphragme
- virose respiratoire
- wheezing

Une maladie respiratoire est une maladie qui touche l'appareil respiratoire ou qui provoque des troubles de la respiration. (Wikipédia)

EN : *respiratory disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0J230DC-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_respiratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_respiratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Respiratory_disease)

### pathologie de l'appareil urinaire

- TG : maladie
- TS :
- anurie
  - cancer urogénital
  - fièvre hémorragique avec syndrome rénal
  - hématurie
  - hypertension rénovasculaire
  - lithiase urinaire
  - oligurie
  - ostéodystrophie rénale
  - pathologie de l'artère rénale
  - pathologie de la prostate
  - pathologie des voies urinaires
  - pathologie du rein
  - persistance du cloaque
  - pneumaturie
  - protéinurie
  - purpura thrombocytopénique thrombotique
  - traumatisme de l'appareil urinaire
  - trouble de la miction

EN : *urinary system disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V99VDXTX-Q>

### pathologie de l'artère rénale

- TG : · pathologie de l'appareil urinaire
- pathologie des artères
- TS :
- hypertension rénovasculaire
  - origine ectopique de l'artère rénale
  - sténose de l'artère rénale

EN : *renal artery disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9DX14KH-T>

### pathologie de l'éjaculation

- TG : pathologie de l'appareil génital mâle
- EN : *ejaculation disorders*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MG902HCS-R>

### pathologie de l'encéphale

- TG : pathologie du système nerveux central
- TS :
- abcès cérébral
  - abêtalipoprotéïnémie
  - agénésie du corps calleux
  - agnosie
  - alexie
  - anarthrie
  - anencéphalie
  - aphasie
  - apraxie
  - arhinencéphalie
  - ataxie
  - atrophie multisystématisée
  - calcification intracrânienne
  - cancer du cerveau
  - cécité corticale
  - choréoathétose
  - craniopharyngiome
  - décérébration
  - démence
  - dilatation du ventricule cérébral
  - dysplasie septo-optique
  - dystrophie neuroaxonale



- encéphalite
- encéphalocèle
- encéphalomalacie
- encéphalomyélite
- encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë
- encéphalopathie
- épilepsie
- flapping tremor
- gigantisme cérébral de Sotos
- hémiasomatognosie
- homocystinurie
- hydranencéphalie
- hydrocéphalie
- hypertension intracrânienne
- hypotension intracrânienne
- infirmité motrice cérébrale
- ischémie de l'encéphale
- kuru
- kyste du septum lucidum
- leucodystrophie
- leucoencéphalite
- leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert
- leucoencéphalopathie
- lissencéphalie
- lymphome cérébral primitif
- maladie à prions
- maladie d'Alexander
- maladie d'Alpers
- maladie de Joseph
- maladie de Lhermitte et Duclos
- maladie de Schilder
- malformation de l'encéphale
- mégalencéphalie
- microcéphalie
- mutisme akinétique
- négligence spatiale
- nystagmus d'origine centrale
- oedème cérébral
- paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain
- pathologie cérébrovasculaire
- pathologie de l'épiphyse
- pathologie de l'hypophyse
- pathologie du cervelet
- pneumocéphalie
- polymicrogyrie
- porencéphalie
- sphingolipidose
- surdité d'origine centrale
- syndrome d'Arnold-Chiari
- syndrome de Balint
- syndrome de démyélinisation osmotique
- syndrome de Fahr
- syndrome de Foster-Kennedy
- syndrome de Gilles de la Tourette
- syndrome de Pallister-Hall
- syndrome de Patau
- syndrome du cortex visuel
- syndrome du lobe frontal
- syndrome du lobe limbique
- syndrome du naevus épidermique
- syndrome du tronc cérébral
- syndrome encéphalique organique

- syndrome extrapyramidal
- syndrome hémisphérique cérébral
- syndrome hypothalamique
- syndrome pseudobulbaire
- syndrome thalamique
- syndrome vestibulaire d'origine centrale
- trigonocéphalie
- tumeur du tronc cérébral
- tumeur intracrânienne

EN : *cerebral disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MF2505S3-R>

---

### pathologie de l'endocarde

TG : cardiopathie

TS : · endocardite

- fibroélastose endocardique

EN : *endocardial disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JS03GG74-C>

---

### pathologie de l'épididyme

TG : pathologie de l'appareil génital mâle

TS : · cancer de l'épididyme

- épididymite
- orchi-épididymite
- tumeur bénigne de l'épididyme
- tumeur de l'épididyme

EN : *epididymal diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WZVB81L3-9>

---

### pathologie de l'épiphyse

TG : · endocrinopathie

- pathologie de l'encéphale

TS : pinéalome

EN : *pineal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LT2DJQ0P-Q>

---

### pathologie de l'érection

Syn : *dysfonction érectile*

TG : pathologie de l'appareil génital mâle

TS : · dysfonctionnement érectile vasculogénique

- impuissance
- priapisme

EN : *erection disorders*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZDXCXP0-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erection#Erectile\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Erection#Erectile_dysfunction)

---

**pathologie de l'estomac**

- TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · achlorhydrie  
 · atrésie du pylore  
 · cancer de l'estomac  
 · cancer de la jonction oesogastrique  
 · ectasie vasculaire antrale  
 · exulceratio simplex de Dieulafoy  
 · gastrite  
 · gastroentérite  
 · hernie hiatale  
 · hyperplasie fovéolaire  
 · microgastrie  
 · parésie gastrointestinale  
 · reflux duodénogastrique  
 · sténose du pylore  
 · syndrome de dumping  
 · tumeur de l'estomac  
 · tumeur du cardia  
 · tumeur gastrointestinale  
 · ulcère gastrique  
 · ulcère gastroduodéal  
 · ulcère peptique

EN : *gastric disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BB6XXF5H-R>

**pathologie de l'hypophyse**

- TG : · endocrinopathie  
 · pathologie de l'encéphale  
 TS : · acromégalie  
 · adénome chromophile  
 · adénome hypophysaire  
 · cancer de l'hypophyse  
 · gigantisme  
 · hyperprolactinémie  
 · hypophysite  
 · hypopituitarisme  
 · nanisme hypophysaire  
 · prolactinome  
 · syndrome de croissance excessive  
 · syndrome de la selle turcique vide  
 · syndrome de Schwartz-Bartter

EN : *pituitary diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKSJCGW6-N>

**pathologie de l'hypothalamus**

- TG : pathologie du système nerveux  
 TS : · hypogonadisme hypogonadotrope  
 · insuffisance hypothalamique  
 · syndrome hypothalamique

EN : *hypothalamic diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCM3874G-S>

**pathologie de l'intestin**

- TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · amibiase intestinale  
 · amœbome  
 · appendicite  
 · balantidiase  
 · caecum mobile  
 · cancer de l'ampoule de Vater

- cancer de l'intestin
- côlon irritable
- constipation
- diarrhée
- diverticule de Meckel
- diverticulite
- duodénite
- dysenterie
- entérite
- entérocolite
- entéropathie
- fécalome
- ganglioneuromatose
- gastroentérite
- giardiase
- helminthiase intestinale
- hémorragie gastrointestinale
- hernie antérieure du diaphragme
- hernie crurale
- hernie de Richter
- hernie de Treitz
- hernie étranglée
- hypoganglionose
- iléite
- iléus
- iléus biliaire
- iléus méconial
- iléus transitoire du nouveau-né
- infarctus mésentérique
- insuffisance intestinale
- intolérance alimentaire
- invagination intestinale
- ischémie intestinale
- jéjunite
- malabsorption intestinale
- maladie de Waldmann
- mégacôlon
- occlusion intestinale
- oxyurose
- parasitose intestinale
- parésie gastrointestinale
- parésie intestinale
- pathologie anorectale
- pathologie de l'intestin grêle
- pathologie du côlon
- pathologie du rectum
- perforation intestinale
- pneumatose intestinale
- pochite
- polype intestinal
- polypose colique
- polypose juvénile
- polypose rectocolique familiale
- pseudoocclusion intestinale
- rectocolite
- shigellose
- spirochétose intestinale
- syndrome du passeur de drogue
- tuberculose intestinale
- tumeur de l'intestin grêle
- tumeur du côlon
- tumeur gastrointestinale
- ulcère duodéal
- ulcère gastroduodéal

· volvulus du côlon

EN : *intestinal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CMMD2W3S-Z>

### pathologie de l'intestin grêle

TG : pathologie de l'intestin

TS : pathologie du duodénum

EN : *disease of the small intestine*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFZXW3J9-9>

### pathologie de l'oeil

TG : maladie

TS : · anophtalmie

- arachnoïdite du chiasma optique
- ataxie optique
- ataxie téléangiectasie
- atrophie du nerf optique
- blocage de la pupille
- brûlure oculaire
- colobome
- compression du chiasma optique
- compression du nerf optique
- compression tumorale du nerf optique
- corps étranger intraoculaire
- cryptophtalmie
- cyclopie
- décoloration de la papille optique
- démyélinisation du nerf optique
- dermoarthrite histiocytaire familiale
- dysplasie septooptique
- emphysème orbitaire
- érosion cornéenne
- exorbitisme
- fossette congénitale de la papille optique
- glaucome
- hématome orbitaire
- hémorragie prémaculaire
- hémorragie sousconjonctivale
- hypertélorisme
- hypertonie oculaire
- hypotonie oculaire
- incontinentia pigmenti
- infection oculaire
- ischémie du nerf optique
- loase
- lymphome oculaire
- macrophtalmie
- maculopathie
- maladie de Behçet
- maladie de Chediak
- maladie de Kniest
- maladie de l'oeil de poisson
- mégalophtalmie
- microophtalmie
- mucocèle de l'orbite
- mucopolipose IV
- naevus blanc spongieux
- neuromyéélite optique
- neuropathie optique
- neurorétinite
- névrite optique
- nodule dysorique
- oedème de la papille optique

· onchocercose

· opacité de la cornée

· palinopsie

· papillite

· paralysie du nerf ophtalmique

· paralysie du nerf optique

· pathologie de l'appareil lacrymal

· pathologie de l'orbite de l'oeil

· pathologie de la conjonctive

· pathologie de la cornée

· pathologie de la paupière

· pathologie de la sclérotique

· pathologie de la surface oculaire

· pathologie du champ visuel

· pathologie du corps vitré

· pathologie du segment antérieur

· persistance de la membrane pupillaire

· persistance du vitré primitif

· pigmentation du cristallin

· plaie pénétrante du globe oculaire

· polychondrite atrophiante

· porphyrie érythropoïétique

· pseudopapillite

· rétinopathie

· rhinosporidiose de l'oeil

· rupture du film lacrymal

· strie angioïde

· syndrome cérébrofaciooculosquelettique

· syndrome CHARGE

· syndrome chiasmatique

· syndrome COACH

· syndrome d'Axenfeld

· syndrome d'Opitz G/BBB

· syndrome de Cockayne

· syndrome de De Bary

· syndrome de Foster-Kennedy

· syndrome de Rieger

· syndrome de Rothmund-Thomson

· syndrome de Susac

· syndrome de Weill-Marchesani

· syndrome du cortex visuel

· syndrome du naevus épidermique

· syndrome oculomoteur

· synéchie antérieure

· synéchie postérieure

· traumatisme de l'oeil

· traumatisme du nerf optique

· trouble de la motilité oculaire

· trouble de la vision

· tumeur de l'oeil

· tumeur du nerf optique

· zona ophtalmique

EN : *eye disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0CS7VBM-F>

### pathologie de l'oesophage

- TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · achalasie  
 · atrésie de l'oesophage  
 · cancer de l'oesophage  
 · cancer de la jonction oesogastrique  
 · corps étranger de l'oesophage  
 · dysphagie  
 · fistule oesopleurale  
 · fistule oesotrachéale  
 · mégaoesophage  
 · oesophagite  
 · reflux gastrooesophagien  
 · rupture oesophagienne de Boerhaave  
 · sténose oesophagienne  
 · syndrome CREST  
 · syndrome d'Allgrove  
 · syndrome de Mallory-Weiss  
 · trouble de la motricité oesophagienne  
 · tumeur de l'oesophage  
 · varices oesophagiennes

EN : *esophageal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4DS6SK9-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_disease)

---

### pathologie de l'orbite de l'oeil

- TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie du crâne  
 TS : · calcification de l'orbite  
 · corps étranger intraorbitaire  
 · énoptalmie  
 · exoptalmie  
 · fistule artérioveineuse de l'orbite  
 · syndrome oculocérébrocutané  
 · tumeur de l'orbite  
 · varice de l'orbite

EN : *orbital disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H7N386LF-K>

---

### pathologie de l'oreille

- TG : pathologie ORL  
 TS : · maladie des caissons  
 · maladie du labyrinthe  
 · microtie  
 · pathologie de l'oreille externe  
 · pathologie de l'oreille interne  
 · pathologie de l'oreille moyenne

EN : *ear disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W8SD417P-J>

---

### pathologie de l'oreille externe

- TG : pathologie de l'oreille  
 TS : · bouchon de cérumen  
 · chondrodermatite nodulaire  
 · otite externe  
 · otomycose

EN : *external ear disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2WPFQNT-5>

---

### pathologie de l'oreille interne

- TG : pathologie de l'oreille  
 TS : · fistule périlymphatique  
 · hypovalence vestibulaire  
 · labyrinthite  
 · mal des transports  
 · maladie de Ménière  
 · malformation de Mondini  
 · otospongiose  
 · surdité cochleaire  
 · syndrome vestibulaire  
 · vertige paroxystique bénin

EN : *internal ear disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SH42SFVM-6>

---

### pathologie de l'oreille moyenne

- TG : pathologie de l'oreille  
 TS : · cholestéatome  
 · mastoïdite  
 · otite moyenne  
 · perforation tympanique  
 · tympanosclérose

EN : *middle ear disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZ6GPZ93-7>

---

### pathologie de l'uretère

- TG : pathologie des voies urinaires  
 TS : · cancer de l'uretère  
 · lithiase de l'uretère  
 · mégauretère  
 · obstruction de l'uretère  
 · obstruction de la jonction pyélourétérale  
 · sténose de l'uretère  
 · tumeur de l'uretère  
 · uretère borgne  
 · uretère double  
 · uretère ectopique sous-sphinctérien  
 · uretère foetal  
 · uretère quadruple  
 · uretère r trograve  
 · uretère rétroiliaque  
 · uretère triple  
 · urétérocèle

EN : *ureteral disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W6QFJWNP-K>

---

**pathologie de l'urètre**

- TG : pathologie des voies urinaires  
 TS : · atrophie de l'urètre  
 · diverticule urétral  
 · duplication de l'urètre  
 · épispadias  
 · fibrose de l'urètre masculin  
 · hypertonie urétrale  
 · hypospadias  
 · insuffisance sphinctérienne urétrale  
 · membrane congénitale de l'urètre masculin  
 · sténose de l'urètre  
 · traumatisme de l'urètre  
 · tumeur de l'urètre  
 · urètre féminin double  
 · urètre masculin double  
 · urètre masculin triple  
 · urétrite  
 · valve de l'urètre antérieur  
 · valve de l'urètre postérieur

EN : *urethral disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVLGCDXC-2>

**pathologie de l'utérus**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · cancer de l'utérus  
 · chorioadénome destruens  
 · déciduome  
 · endométriose  
 · endométrite  
 · fistule vésicoutérine  
 · inversion utérine  
 · léiomyome de l'utérus  
 · ménorragie  
 · métrorragie  
 · rupture utérine  
 · syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser  
 · utérus bicorné  
 · utérus cloisonné  
 · utérus didelphe  
 · utérus unicorne

EN : *uterine diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SP5K49BS-5>

**pathologie de l'uvée**

- TG : pathologie du segment antérieur  
 TS : · albinisme  
 · aniridie  
 · anisocorie  
 · atrophie gyrata  
 · chorioretinite  
 · chorioretinopathie  
 · choroïdémie  
 · choroïdite  
 · choroïdopathie  
 · choroïdose  
 · cyclite  
 · décollement de la choroïde  
 · dépigmentation de l'iris  
 · effusion uvéale  
 · endophtalmie  
 · épithéliopathie postérieure pigmentaire en plaques  
 · hémorragie choroïdienne  
 · hétérochromie de l'iris  
 · iridodialyse  
 · iridoschisis  
 · iritis  
 · leucocorie  
 · mélanome malin de l'uvée  
 · membrane pupillaire  
 · néovascularisation choroïdienne  
 · ophtalmie sympathique  
 · panophtalmie  
 · pars planite  
 · pli choroïdien  
 · syndrome de Chandler  
 · syndrome de Cogan-Reese  
 · syndrome de l'iris flasque peropératoire  
 · syndrome de l'iris plateau  
 · syndrome des taches blanches multiples évanescences  
 · uvéite  
 · uvéorétinite

EN : *uvea disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZFHL4FHL-9>

### pathologie de la cavité buccale

- TG : stomatologie  
TS : · angine bulleuse hémorragique  
· angine de Ludwig  
· ankyloglossie  
· aphte buccal  
· bec de lièvre  
· cancer de la cavité buccale  
· cancer de la langue  
· chéilite  
· épulis  
· fente palatine  
· glossite  
· glossodynie  
· granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder  
· langue noire  
· lésion précancéreuse de la cavité buccale  
· leucoplasie verruqueuse proliférative  
· macroglossie  
· maladie de Riga-Fede  
· naevus blanc spongieux  
· papillomatose orale  
· papillome de la cavité buccale  
· pemphigoïde cicatricielle  
· pyostomatite  
· stomatite  
· syndrome de Juberg Hayward  
· syndrome de Laugier-Hunziker

EN : *oral cavity disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQ4DCG9H-0>

---

### pathologie de la circulation portale

- TG : · pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : · aéroportie  
· hypertension portale  
· hypertension portopulmonaire  
· syndrome de Budd-Chiari

EN : *portal circulation disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDWLQ8WX-R>

---

### pathologie de la conjonctive

- TG : pathologie de l'oeil  
TS : · blépharoconjonctivite  
· chémosis  
· concrétion de la conjonctive  
· conjonctivite  
· hémorragie conjonctivale  
· kératoconjonctivite  
· pemphigoïde cicatricielle  
· ptérygion  
· syndrome de Jadassohn-Lewandowsky  
· trachome  
· xérodermie  
· xérophtalmie

EN : *conjunctiva disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LLKM5933-5>

---

### pathologie de la cornée

- TG : pathologie de l'oeil  
TS : syndrome de Chandler  
EN : *corneal disease*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3MNH8QT-9>
- 

### pathologie de la corticosurrénale

- TG : pathologie des surrénales  
TS : · carcinome corticosurrénalien  
· hypercorticisme  
· hypoadostéronisme  
· hypocorticisme  
EN : *adrenal cortex diseases*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LT362K8S-C>
- 

### pathologie de la gestation

- TG : maladie  
TS : · accouchement prématuré  
· avortement  
· gestation ectopique  
· gestation prolongée  
· hydramnios  
· menace d'accouchement prématuré  
· oligoamnios  
· pathologie de l'accouchement  
· pathologie de la mère  
· pathologie du fœtus  
· pathologie du placenta  
· pathologie du trophoblaste  
· pemphigoïde gravidique  
· prééclampsie  
· prématurité  
· syndrome de Meadows  
· syndrome HELLP  
· vomissements gravidiques

EN : *pregnancy disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H4T28PC2-5>

---

### pathologie de la glande mammaire

- TG : maladie  
TA : pathologie du sein  
TS : · galactocèle  
· galactorrhée  
· gynécomastie  
· mastite  
· mastodynie  
· mastose  
· syndrome cubitomammaire  
· tumeur de Ehrlich  
· tumeur phyllode

EN : *mammary gland diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0N7QWJB-6>

---

**pathologie de la main**

- TG : maladie  
 TS : · brachydactylie  
 · brachymétacarpie  
 · brachyphalangie  
 · camptodactylie  
 · clinodactylie  
 · ectrodactylie  
 · extrémités en pince de homard  
 · fibrokératome digital  
 · fracture-luxation de Bennett  
 · luxation rétro lunaire  
 · maladie de Dupuytren  
 · polydactylie  
 · symphalangie  
 · syndactylie  
 · ténosynovite chronique sténosante du pouce de Quervain

EN : *disease of the hand*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJVV8QS9-J>

**pathologie de la médullosurrénale**

- TG : pathologie des surrénales  
 EN : *adrenal medulla diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDBJLT8N-Z>

**pathologie de la mère**

- TG : pathologie de la gestation  
 TS : diabète gestationnel  
 EN : *maternal diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNW6M6ZC-S>

**pathologie de la moelle épinière**

- TG : pathologie du système nerveux central  
 TS : · amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth  
 · amyotrophie de Kugelberg-Welander  
 · amyotrophie de Werdnig-Hoffmann  
 · amyotrophie médullaire  
 · angiome du canal rachidien  
 · compression de la moelle épinière  
 · dégénérescence combinée subaiguë  
 · diastématomyélie  
 · encéphalomyélite  
 · encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë  
 · hématome du canal rachidien  
 · hérédo-dégénérescence spinocérébelleuse  
 · hydromyélie  
 · ischémie de la moelle épinière  
 · maladie du neurone moteur  
 · malformation de la moelle épinière  
 · myélite  
 · myélomalacie  
 · myéloméningocèle  
 · neuromyéélite optique  
 · paraplégie médullaire  
 · paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain  
 · pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière  
 · poliomyélite antérieure  
 · syndrome d'interruption complète de la moelle épinière  
 · syndrome de Brown-Séquard  
 · syndrome de Marinesco-Sjögren  
 · syndrome du cône médullaire  
 · syndrome du filum terminale  
 · syringomyélie  
 · tabès  
 · tétraplégie médullaire  
 · traumatisme de la moelle épinière  
 · tumeur de la moelle épinière

EN : *spinal cord disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJ3NCPR7-3>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Myelopathy>

**pathologie de la moelle osseuse**

- TG : hémopathie  
 TS : · métastase de la moelle osseuse  
 · micrométastase de la moelle osseuse  
 EN : *bone marrow disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSD10PSZ-7>

**pathologie de la paupière**

TG : pathologie de l'oeil

- TS :
- agénésie de la paupière
  - ankyloblépharon
  - asynergie oculopalpebrale
  - blépharite
  - blépharochalasis
  - blépharoconjonctivite
  - blépharophimosis
  - blépharospasme
  - chalazion
  - corps étranger de la paupière
  - distichiasis
  - entropion
  - épiblépharon
  - épicanthus
  - euryblépharon
  - éversion de la paupière
  - lagophtalmie
  - oedème de la paupière
  - orgelet
  - ptosis
  - rétraction de la paupière
  - symblépharon
  - syndrome blépharo-cheilo-odontique
  - syndrome blépharonasofacial
  - syndrome d'Ascher
  - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge
  - télécanthus
  - trichiasis
  - tumeur de la paupière
  - xanthélasma

EN : *eyelid disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F5343M6M-C>

**pathologie de la peau**

TG : pathologie des phanères

- TS :
- acanthome
  - acanthose
  - acné
  - acrodermatitis enteropathica
  - acropathie ulcéromutilante
  - acropulpite
  - acrospirome
  - acrosyndrome
  - agénésie de la peau
  - agénésie du cuir chevelu
  - anétodermie
  - angiodyplasie ostéodystrophique
  - angiodyplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay
  - angiodyplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber
  - angiomatose de Rendu-Osler
  - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert
  - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe
  - angiome en touffes
  - angiome plan
  - angiome sénile
  - angiome stellaire
  - angiome tubéreux
  - aplasie cutanée congénitale

- aplasie du cuir chevelu
- ataxie télangiectasie
- atrophie blanche de Milian
- atrophie de la peau
- atrophie maculeuse varioliforme
- atrophodermie
- atrophodermie de Pasini-Pierini
- aïnhum
- blastomycose chéloïdienne
- blueberry muffin baby
- botryomycome
- bromodermie
- calcinose tumorale
- cancer de la peau
- cellulite
- chalazodermie granulomateuse
- chéilite
- chéilite granulomateuse
- chéloïde
- cheyletiellose
- chromoblastomycose
- collagénome
- collagénose perforante réactionnelle
- connectivite mixte
- cutis laxa
- cutis marmorata telangiectatica congenita
- cutis verticis gyrata
- cylindrome de Brooke Spiegler
- dépigmentation de la peau
- dermatite
- dermatofibrose
- dermatomyosite
- dermatose
- dermoarthrite histiocytaire familiale
- dermatographe
- dermatopathie restrictive
- dyskératome verruqueux
- dyskératose
- dysplasie mucoépithéliale héréditaire
- dysplasie oculoauriculovertebrale de Goldenhar
- ecthyma gangréneux
- eczéma
- élastome perforant
- élastose
- engelure
- épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn
- érysipéloïde
- érythème
- érythrasma
- érythrodermie
- érythrokératodermie
- escarre
- exanthème
- fasciite à éosinophiles
- fasciite nécrosante
- fasciite nodulaire
- fibrokératome
- fibromatose juvénile
- fibrose nodulaire sousépidermique
- fièvre vésiculeuse
- folliculite
- fracture ouverte
- furunculose
- gale



- gelure
- gérodermie ostéodysplasique
- granulome annulaire
- granulome éosinophile
- granulome facial
- granulome glutéal
- granulome réparateur à cellules géantes
- hamartome angiomateux
- hamartome fibreux juvénile
- hamartome folliculaire basaloïde
- hémangioendothéliome épithélioïde
- hématodermie
- herpès circiné
- hétéroplasie osseuse progressive
- hidroacanthome
- hyalinose cutanéomuqueuse
- hyperplasie angiolymphoïde
- hyperplasie épithéliale focale
- hypodermite
- hypodermose
- hypoplasie dermique en aires
- impétigo
- intertrigo
- kavaïsme
- kératoacanthome
- kératolyse
- kératose séborrhéique
- koïlonychie
- kraurosis
- kyste épidermoïde
- kyste pilonidal
- kyste sébacé
- kyste trichilemmal
- leishmaniose cutanée
- leishmaniose dermique post-kala-azar
- lentigo solaire
- lèpre histoïde
- lèpre indéterminée
- lèpre lépromateuse
- lésion précancéreuse de la peau
- lichen
- lichénification
- lipoatrophie
- lipoblastome
- lipodystrophie
- lipoedème
- lipogranulomatose
- livedo racemosa
- livedo réticulaire
- livedo réticulaire nécrosant
- loase
- lupus
- lymphocytome
- lymphome T cutané
- macrolipodystrophie
- mal perforant
- maladie de Behçet
- maladie de Chediak
- maladie de Dowling-Degos
- maladie de Mondor
- mamelon surnuméraire
- mastocytome
- mélanoblastose
- mélanome malin lentigineux
- miliaire cristalline
- miliaire en plaque
- miliaire profonde
- miliaire rouge
- milium
- molluscum contagiosum
- molluscum pendulum
- moniléthrix
- mucinose
- myofibromatose
- naevus
- nécrobiose
- neurofibromatose de Recklinghausen
- neurolipomatose
- neurothécome
- nodule d'Osler
- nodule des trayeurs
- nodule péripilaire
- nodule rhumatoïde
- nodule souscutané
- ochronose
- oedème aigu hémorragique
- oedème angioneurotique
- oléome
- onchocercose
- ongle en raquette
- ongle incarné
- ongle noir
- ongles cassants
- onycho-pachydermo-périostite psoriasique
- onychodysplasie
- onychodystrophie
- onycholyse
- onychomadèse
- onychomatricome
- onychomycose
- onyxis
- ostéonychodysostose
- pachydermopériostose
- pachyonychie
- panniculite
- papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud
- papule
- papuloérythrodermie
- papulose atrophiant maligne
- papulose bowénoïde
- parapsoriasis
- pathologie des glandes sudoripares
- pathologie des vaisseaux sanguins de la peau
- peau sénile
- pédiculose
- pelade
- pellagre
- pellicule du cuir chevelu
- périonyxis
- perte de substance cutanée
- pétéchie
- photosensibilité
- phrynodermie
- phytophotodermatite
- pian
- pied diabétique
- piedra

- pili annulati
- pili multigemini
- pili torti
- pilomatrixome
- pityriasis
- pityriasis rosé de Gibert
- pityriasis rubra pilaire
- pityriasis sec
- podoconiose
- progéria
- prurigo
- prurit
- pseudoainhum
- pseudoangiomatose éruptive
- pseudopelade de Brocq
- pseudoporphyrisme
- pseudoxanthome élastique
- psoriasis
- pterygium colli
- pterygium inversum unguis
- puits palmoplantaires
- purpura
- pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg
- pyodermia fistulans sinifica
- rhinophyma
- rhumatisme psoriasique
- ride
- rosacée
- sarcome de Kaposi
- scléroatrophie
- sclérodermie
- scléroedème
- scléroedème de Buschke
- séborrhée
- siliconome
- spongieuse
- spongieuse à éosinophiles
- stéatocystomatose multiple
- syndrome CINCA
- syndrome d'Adams-Oliver
- syndrome d'Ascher
- syndrome d'Ehlers-Danlos
- syndrome d'Elejalde
- syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba
- syndrome de Bean
- syndrome de Birt-Hogg-Dubé
- syndrome de Blau
- syndrome de Bloom
- syndrome de Brooke-Spiegler
- syndrome de Cockayne
- syndrome de Costello
- syndrome de Cowden
- syndrome de Cronkhite-Canada
- syndrome de De Barsy
- syndrome de Dubowitz
- syndrome de Gardner
- syndrome de Gardner et Diamond
- syndrome de Haber
- syndrome de Kasabach-Merritt
- syndrome de Menkes
- syndrome de Parry-Romberg
- syndrome de Protée
- syndrome de Rombo
- syndrome de Rothmund-Thomson
- syndrome de Rubinstein et Taybi
- syndrome de Sonozaki
- syndrome des ptérygions poplités
- syndrome DRESS
- syndrome du bébé Michelin
- syndrome H
- syndrome hyperéosinophilique
- syndrome laryngo-onycho-cutané
- syndrome LEOPARD
- syndrome POEMS
- syndrome SAPHO
- syndrome tricho-dento-osseux
- syringofibroadénome
- teigne
- tinea nigra
- tophus
- trachyonychie
- tragus accessoire
- triméthylaminurie
- trisymptôme de Gougerot
- trouble de la pigmentation
- trouble trophique
- tuberculide
- tuberculose verruqueuse
- ulcère de Buruli
- ulcère de jambe
- ulcère de Marjolin
- ulcère tropical phagédénique
- urticaire
- varicelle
- varicosité
- variole
- vascularite allergique
- vascularite leucocytoclasique
- vascularite nodulaire
- vasculite livédoïde
- vergeture
- verrue
- xanthélasma
- xanthogranulome
- xanthomatose
- xanthome
- xérodermie
- zona

EN : *skin disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7X3NL2G-F>

### pathologie de la plèvre

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TS : · adhérence pleurale  
 · aspergillose pleurale  
 · chylothorax  
 · épanchement cancéreux pleural  
 · épanchement pleural  
 · fibrothorax  
 · fistule bronchopleurale  
 · fistule oesopleurale  
 · hémithorax  
 · hydrothorax  
 · infection de la plèvre  
 · kyste hydatique de la plèvre  
 · mélanome de la plèvre  
 · mésothéliome bénin de la plèvre  
 · mésothéliome malin de la plèvre  
 · pachypleurite  
 · pleurésie  
 · pleurésie purulente  
 · pneumothorax  
 · tuberculose pleurale  
 · tumeur de la plèvre

EN : *pleural disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D54016VV-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural_disease)

### pathologie de la prostate

- TG : · pathologie de l'appareil génital mâle  
 · pathologie de l'appareil urinaire  
 TS : · adénome de la prostate  
 · cancer de la prostate  
 · ectopie de la prostate  
 · lithiase de la prostate  
 · prostatisme  
 · prostatite  
 · tumeur bénigne de la prostate  
 · tumeur de la prostate

EN : *prostate disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NSWF5KT4-T>

### pathologie de la rate

- TG : maladie  
 TS : · abcès splénique  
 · asplénie  
 · hépatosplénomégalie  
 · hypersplénisme  
 · infarctus splénique  
 · rate accessoire  
 · rate mobile  
 · splénomégalie  
 · traumatisme splénique

EN : *splenic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PGZPVRP3-Z>

### pathologie de la reproduction

- TG : maladie  
 TS : · hypofertilité  
 · stérilité

EN : *reproduction diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J647C0XV-K>

### pathologie de la sclérotique

- TG : pathologie de l'oeil  
 TS : · épisclérite  
 · sclérite  
 · scléromalacie  
 · sclérotique bleue  
 · staphylome postérieur

EN : *sclera disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM69FFVN-4>

### pathologie de la spermatogénèse

- TG : pathologie du testicule  
 TS : syndrome des cellules de Sertoli seules

EN : *spermatogenesis disorders*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNMQMS4Q-C>

### pathologie de la surface oculaire

- TG : pathologie de l'oeil

EN : *ocular surface disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BXBQ342Z-M>

### pathologie de la thyroïde

- TG : endocrinopathie  
 TS : · cancer de la thyroïde  
 · goitre  
 · hyperthyroïdisme  
 · hyperthyroïdisme dysalbuminémique familiale  
 · hyperthyroïdie  
 · hypothyroïdie  
 · nodule chaud de la thyroïde  
 · nodule froid de la thyroïde  
 · nodule thyroïdien  
 · syndrome T3 polaire  
 · thyroïde linguale  
 · thyroïdite

EN : *thyroid diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D353WF2S-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroid_disease)

### pathologie de la trachée

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TS : · aplasie trachéale  
 · cancer de la trachée  
 · collapsus trachéobronchique  
 · fistule oesotrachéale  
 · léiomyome de la trachée  
 · papillome de la trachée  
 · trachéite  
 · trachéobronchite fulgurante  
 · trachéobronchomalacie  
 · trachéobronchomégalie  
 · trachéomalacie  
 · trachéopathie chondroostéoplastique

EN : *diseases of the trachea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MP9QHTJJ-C>

### pathologie de la troisième molaire

- TG : pathologie dentaire

EN : *third molar tooth disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZRC9XBP-7>

**pathologie de la trompe de Fallope**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · cancer de la trompe de Fallope  
 · salpingite  
 · stérilité tubaire

EN : *Fallopian tube pathology*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMG2KQBS-7>

**pathologie de la veine cave**

- TG : pathologie des veines  
 TS : · compression de la veine cave  
 · duplication de la veine cave  
 · malformation de la veine cave

EN : *vena cava disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSHS04C6-3>

**pathologie de la vessie**

- TG : pathologie des voies urinaires  
 TS : · angiome de la vessie urinaire  
 · cancer de la vessie  
 · cystite  
 · cystocèle  
 · distension vésicale  
 · extrophie vésicale  
 · fistule vésicoutérine  
 · fistule vésicovaginale  
 · hernie de la vessie urinaire  
 · inflammation périvésicale  
 · lésion d'ischémie reperfusion vésicale  
 · lipomatose périvésicale  
 · lithiase de la vessie urinaire  
 · mégavessie  
 · obstruction du col vésical  
 · pathologie du col vésical  
 · reflux vésicourétéral  
 · rétraction de la vessie urinaire  
 · traumatisme de la vessie urinaire  
 · tumeur de la vessie urinaire  
 · tumeur maligne vesicale  
 · vessie double  
 · vessie hyperactive  
 · vessie hypoactive  
 · vessie neurogène

EN : *bladder disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FL24ZB6X-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary\\_bladder\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary_bladder_disease)

**pathologie de la vulve**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · cancer de la vulve  
 · kraurosis vulvaire  
 · vulvite  
 · vulvodynie

EN : *vulvar diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQ9Z8V4W-F>

**pathologie dentaire**

- TG : stomatologie  
 TS : · anodontie  
 · béance antérieure  
 · carie dentaire  
 · concrescence dentaire  
 · dent incluse  
 · dent retenue  
 · dysharmonie dentofaciale  
 · dysplasie chondroectodermique  
 · dysplasie dentaire  
 · dysplasie ectodermique  
 · dysplasie oculodentodigitale  
 · édentation  
 · érosion dentaire  
 · hypominéralisation  
 · incontinentia pigmenti  
 · kyste radiculodentaire  
 · malocclusion  
 · odontome  
 · oligodontie  
 · pathologie de la troisième molaire  
 · plaque dentaire  
 · pulpite  
 · syndrome blépharo-cheilo-odontique  
 · syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge  
 · syndrome LADD  
 · tartre dentaire

EN : *dental disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKWN94WB-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth\\_pathology](https://en.wikipedia.org/wiki/Tooth_pathology)

**pathologie des annexes utérines**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle

EN : *adnexal diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H835Q8N7-S>

**pathologie des artères**

- TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
 TS : · agénésie de l'artère pulmonaire  
 · anévrisme artériel  
 · anévrisme artérioveineux  
 · anévrisme de l'artère bronchique  
 · anévrisme de l'artère pulmonaire  
 · anévrisme de l'artère rénale  
 · anévrisme disséquant artériel  
 · anévrisme disséquant de la carotide  
 · artère sciatique primitive  
 · artériopathie  
 · artériopathie oblitérante des membres inférieurs  
 · artérite  
 · athérosclérose  
 · atrésie de l'artère pulmonaire  
 · cardiopathie coronaire  
 · compression artérielle  
 · contracture de Volkmann  
 · dolichoméga artère  
 · dysplasie artériohépatique  
 · embolie artérielle  
 · faux anévrisme  
 · faux anévrisme artériel  
 · faux anévrisme de l'aorte

- hypoplasie de l'artère pulmonaire
- malformation de l'artère pulmonaire
- malformation des artères
- média nécrose kystique des artères
- oblitération d'une artère intracrânienne
- oblitération de l'artère ciliaire postérieure
- oblitération des artères
- occlusion des artères
- pathologie de l'aorte
- pathologie de l'artère rénale
- périartérite
- phlegmatia coerulea dolens
- sclérose de Mönckeberg
- sténose des artères
- sténose des artères intracrâniennes
- sténose des carotides
- syndrome CADASIL
- syndrome de l'artère poplitée piégée
- syndrome des loges musculaires
- thrombose des artères
- traumatisme des artères
- vol sousclavier

EN : *arterial disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMFZ2H3D-5>

### pathologie des bronches

TG : pathologie des poumons

- TS :
- adénome bronchopulmonaire
  - anévrysme de l'artère bronchique
  - angiome bronchique
  - apudome bronchopulmonaire
  - aspergillose bronchique
  - blastome bronchopulmonaire
  - bronche trachéale
  - bronchectasie
  - bronchiolite
  - bronchite
  - bronchoalvéolite
  - bronchocèle
  - bronchomalacie
  - bronchopneumopathie obstructive
  - bronchospasme
  - cancer du poumon
  - collapsus trachéobronchique
  - corps étranger des bronches
  - cylindrome bronchique
  - dysplasie bronchopulmonaire
  - fistule bronchopleurale
  - hamartochondrome bronchopulmonaire
  - hamartome bronchopulmonaire
  - hémangiopéricytome bronchopulmonaire
  - histiocytome bronchopulmonaire
  - léiomyomatose diffuse bronchopulmonaire
  - léiomyome bronchopulmonaire
  - lithiase bronchique
  - lymphangiopéricytome bronchopulmonaire
  - lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire
  - malformation artérioveineuse des bronches
  - obstruction bronchique
  - oncocytome bronchique
  - poumon en miroir
  - trachéobronchite fulgurante
  - trachéobronchomalacie
  - trachéobronchomégalie

- trachéopathie chondroostéoplastique
- traumatisme bronchique
- tuberculose bronchique
- tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire
- tumeur bronchopulmonaire
- tumeur carcinoïde bronchopulmonaire
- tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire
- tumeur glomique bronchopulmonaire
- tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire

EN : *bronchus disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPPMSB1J-0>

### pathologie des capillaires sanguins

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

- TS :
- livedo racemosa
  - livedo réticulaire
  - livedo réticulaire nécrosant
  - microanévrysme de la rétine
  - purpura

EN : *capillary vessel disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFC3Z3QR-Q>

### pathologie des glandes salivaires

TG : stomatologie

- TS :
- aptyalisme
  - cancer de la glande parotide
  - cancer de la glande salivaire
  - cystadénolymphome papillaire
  - grenouillette
  - hyposialie
  - lacune de Stafne
  - oreillons
  - parotidite
  - sialadénite
  - sialadénome papillifère
  - sialodochite
  - sialodochite fibrineuse
  - sialorrhée
  - syndrome du nerf auriculotemporal
  - tumeur bénigne de la glande salivaire

EN : *salivary glands disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GN8X48F7-H>

**pathologie des glandes sudoripares**

- TG : pathologie de la peau  
 TS : · acrospirome eccrine  
 · anhidrose  
 · bromhidrose  
 · carcinome des glandes sudoripares  
 · chromhidrose  
 · dyshidrose  
 · dysplasie ectodermique  
 · hidradénite eccrine neutrophilique  
 · hidradénite eccrine palmoplantaire  
 · hidradénocarcinome  
 · hidradénome  
 · hidrosadénite  
 · hyperhidrose  
 · maladie de Fox-Fordyce  
 · porocarcinome eccrine  
 · porome eccrine  
 · spiradénome eccrine  
 · syndrome cubitomammaire  
 · syringome

EN : [sweat gland disease](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPDVRDSX-5)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPDVRDSX-5>

**pathologie des lysosomes**

- TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 · maladie métabolique  
 TS : · aspartylglucosaminurie  
 · céroïde lipofuscinose neuronale  
 · cystinose  
 · leucodystrophie métachromatique  
 · sphingolipidose

EN : [lysosomal storage disease](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPL8R9P9-Z)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPL8R9P9-Z>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lysosomal\\_storage\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Lysosomal_storage_disease)

**pathologie des maxillaires**

- TG : stomatologie  
 TS : · adamantinome  
 · cancer du maxillaire  
 · dysostose mandibulofaciale  
 · dysplasie fibreuse des maxillaires  
 · dysplasie fibreuse mandibulaire  
 · dysplasie frontométaphysaire  
 · dysplasie maxillonasale  
 · fibrome odontogène  
 · kyste radiculodentaire  
 · myxome odontogène  
 · syndrome d'Hallermann-Streif-François  
 · syndrome de la première fente branchiale  
 · syndrome temporomaxillaire  
 · syngnathie

EN : [maxillary disease](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3NDDTV7-2)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3NDDTV7-2>

**pathologie des muqueuses**

- TG : maladie  
 TS : · dysplasie mucoépithéliale héréditaire  
 · ectodermose érosive pluriorificielle  
 · leucoplasie  
 · pemphigoïde cicatricielle  
 · prurit muqueux  
 · syndrome oculourétrosynovial

EN : [mucosa disease](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLP1P90R-H)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLP1P90R-H>

**pathologie des nerfs crâniens**

- TG : pathologie du système nerveux central  
 TS : · arachnoïdite du chiasma optique  
 · atrophie du nerf optique  
 · compression du chiasma optique  
 · compression du nerf optique  
 · compression tumorale du nerf optique  
 · démyélinisation du nerf optique  
 · dysplasie septooptique  
 · dysversion papillaire  
 · granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder  
 · ischémie du nerf optique  
 · malformation des nerfs crâniens  
 · neuromyérite optique  
 · névrite optique  
 · oedème de la papille optique  
 · ophtalmoplégie douloureuse  
 · paralysie de la convergence  
 · paralysie du nerf moteur oculaire  
 · paralysie du nerf moteur oculaire commun  
 · paralysie du nerf moteur oculaire externe  
 · paralysie du nerf ophtalmique  
 · paralysie du nerf optique  
 · paralysie du nerf trochléaire  
 · paralysie faciale  
 · pseudopapillite  
 · syndrome chiasmatique  
 · syndrome de Foster-Kennedy  
 · syndrome du nerf auriculotemporal  
 · syndrome du nerf vestibulaire  
 · traumatisme du nerf optique  
 · tumeur du nerf optique

EN : [cranial nerve disease](http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T84PSXTH-0)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T84PSXTH-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cranial\\_nerve\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cranial_nerve_disease)

*pathologie des nerfs périphériques*

→ **pathologie du système nerveux périphérique**

### pathologie des ongles

- TG : pathologie des phanères  
 TS : · anonychie  
 · doigt hippocratique  
 · dysplasie chondroectodermique  
 · koïlonychie  
 · leuconychie  
 · mélanonychie  
 · ongle en raquette  
 · ongle incarné  
 · ongle noir  
 · ongles cassants  
 · onycho-pachydermo-périostite psoriasique  
 · onychodysplasie  
 · onychodystrophie  
 · onychogrypose  
 · onycholyse  
 · onychomadèse  
 · onychomatricome  
 · onychomycose  
 · onychoschizie  
 · onyx  
 · ostéonychodysostose  
 · pachyonychie  
 · pachyonychie de Jackson-Lawler  
 · pterygium inversum unguis  
 · pterygium unguis  
 · rétronychie  
 · syndrome des ongles jaunes  
 · trachyonychie

EN : [nail disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D182KPQF-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nail\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Nail_disease)

### pathologie des ovaires

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · arrhénoblastome  
 · cancer de l'ovaire  
 · dysgerminome  
 · folliculome  
 · folliculothécome  
 · insuffisance ovarienne  
 · lutéome  
 · ovaire polykystique  
 · ovarite  
 · syndrome de Demons-Meigs  
 · torsion de l'ovaire  
 · tumeur de l'ovaire

EN : [ovarian diseases](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWV0P5BP-L>

### pathologie des parathyroïdes

- TG : endocrinopathie  
 TS : · adénome des parathyroïdes  
 · cancer de la parathyroïde  
 · hyperparathyroïdie  
 · hypoparathyroïdie  
 · immunodéficit héréditaire DiGeorge

EN : [parathyroid diseases](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CSQ8H9NX-N>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Parathyroid_disease)

### pathologie des peroxysomes

- TG : · maladie héréditaire  
 · maladie métabolique  
 TS : · acatalasémie  
 · adrénoleucodystrophie  
 · chondrodysplasie ponctuée  
 · syndrome de Zellweger

EN : [peroxisomal disorders](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZG9NH0MB-2>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Peroxisomal\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Peroxisomal_disorder)

### pathologie des phanères

- TG : maladie  
 TS : · alopecie  
 · cheveu cassant  
 · cheveu crépu  
 · cheveu emmêlé  
 · cheveu hélicoïdal  
 · cheveu incoiffable  
 · cheveu laineux  
 · dysplasie rhinotrichophalangienne  
 · hirsutisme  
 · hypertrichose  
 · hypotrichose  
 · kystes éruptifs à duvets  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie des ongles  
 · poil incarné  
 · syndrome de Björnstad  
 · syndrome de Comèl-Netherton  
 · trichilemmome  
 · trichoblastome  
 · trichodisque  
 · trichoépithéliome  
 · trichofolliculome  
 · tricholemmome  
 · trichomalacie  
 · trichomégalie  
 · trichomyose axillaire  
 · trichorrhéxie noueuse  
 · trichothiodystrophie  
 · trichotillomanie

EN : [skin appendages disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8V26HKD-C>

### pathologie des poumons

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TS : · abcès du poumon  
 · actinomycose pulmonaire  
 · agénésie du poumon  
 · allesschériase pulmonaire  
 · amibiase pulmonaire  
 · anévrysme congénital de l'artère pulmonaire  
 · anévrysme de l'artère pulmonaire  
 · aplasie pulmonaire  
 · aspergillome pulmonaire  
 · aspergillose pulmonaire  
 · atélectasie pulmonaire  
 · atrésie de l'artère pulmonaire  
 · atrésie de la veine pulmonaire  
 · blastomycose pulmonaire  
 · cancer à cellules alvéolaires

- éosinophilie pulmonaire
- fibrose pulmonaire
- filariose pulmonaire
- fistule artérioveineuse pulmonaire
- gangrène pulmonaire
- granulome à plasmocytes du poumon
- hémosidérose pulmonaire idiopathique
- histoplasmose du poumon
- infection pulmonaire
- kyste aérien du poumon
- kyste hydatique du poumon
- lobe pulmonaire surnuméraire
- lymphangiectasie pulmonaire
- lymphangiomatose pulmonaire
- mal de l'altitude
- maladie à coronavirus 2019
- maladie des membranes hyalines
- maladie des silos
- malformation des poumons
- microlithiase alvéolaire pulmonaire
- mycétome pulmonaire
- mycobactériose pulmonaire
- mycose pulmonaire
- myiase pulmonaire
- nécrose d'un lobe pulmonaire
- nécrose pulmonaire
- nocardiose pulmonaire
- nodule solitaire pulmonaire
- obstruction bronchiolaire
- oedème aigu du poumon
- oedème pulmonaire
- ornithose
- paragonimose
- paralysie des muscles respiratoires
- pathologie des bronches
- phycomycose pulmonaire
- pneumatocèle pulmonaire
- pneumoconiose
- pneumocystose
- pneumonie
- pneumopathie
- poumon détruit
- poumon en fer à cheval
- poumon polykystique
- poumon surnuméraire
- protéinose alvéolaire pulmonaire
- pseudokyste du poumon
- pseudotumeur inflammatoire pulmonaire
- schistosomiase pulmonaire
- séquestration pulmonaire
- syndrome de Swyer-James-Macleod
- syndrome hyperéosinophilique
- syndrome oculo-respiratoire
- syndrome respiratoire aigu sévère
- syndrome respiratoire du Moyen-Orient
- syndrome thoracique aigu
- tératome pulmonaire
- toxoplasmose pulmonaire
- tuberculome pulmonaire
- tuberculose miliaire du poumon
- tuberculose pulmonaire
- virose pulmonaire

EN : *lung disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP0514Z1-M>

## pathologie des sinus de la face

TG : pathologie ORL

- TS :
- cancer nasosinusal
  - chordome des fosses nasales
  - dysplasie frontométaphysaire
  - mucocèle de l'orbite
  - polype d'un sinus de la face
  - sinusite
  - syndrome du sinus silencieux

EN : *paranasal sinus disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS1082N4-N>

## pathologie des surrénales

TG : endocrinopathie

- TS :
- cancer de la surrénale
  - insuffisance surrénalienne
  - pathologie de la corticosurrénale
  - pathologie de la médullosurrénale
  - syndrome adrénogénital
  - tumeur de la surrénale

EN : *adrenal gland diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MKTM4DKQ-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal\\_gland\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal_gland_disorder)

*pathologie des vaisseaux lymphatiques*

→ **pathologie du système lymphatique**

## pathologie des vaisseaux sanguins

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

- TS :
- acrosyndrome
  - anastomose pathologique bronchopulmonaire
  - anévrysme
  - angiectasie
  - angioblastome
  - angiodermite
  - angiodysplasie
  - angiome caverneux
  - angiomyolipome
  - angiomyome
  - angiopathie
  - angiosarcome
  - athérosclérose
  - boucle vasculaire rétinienne
  - bouffée vasomotrice
  - chorioangiome
  - contusion
  - crise vasoocclusive
  - cutis marmorata telangiectatica congenita
  - dysfonction endothéliale
  - dysfonctionnement érectile vasculogénique
  - dystrophie sympathique réflexe
  - ectasie vasculaire antrale
  - embolie
  - exulceratio simplex de Dieulafoy
  - fistule aortopulmonaire congénitale
  - fistule artérioveineuse pulmonaire
  - fistule artérioveineuse rénale
  - hémangioendothéliome
  - hémangiopéricytome
  - hémorragie
  - hyperplasie angiolymphoïde



- hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose
- lésion d'ischémie reperfusion hépatique
- lésion d'ischémie reperfusion rénale
- lésion d'ischémie reperfusion vésicale
- macroanévrisme
- malformation artérioveineuse
- malformation artérioveineuse des bronches
- malformation des vaisseaux pulmonaires
- microanévrisme
- microangiopathie
- néovascularisation
- néphroangiosclérose
- nodule dysorique
- oblitération d'un vaisseau sanguin de la rétine
- obstruction de l'aqueduc de Sylvius
- pathologie cérébrovasculaire
- pathologie de la circulation portale
- pathologie des artères
- pathologie des capillaires sanguins
- pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière
- pathologie des vaisseaux sanguins de la peau
- pathologie des vaisseaux sanguins du rein
- pathologie des veines
- persistance de la circulation foetale
- rétinopathie vasculaire
- rhinite spasmodique angiospastique
- séquestration pulmonaire
- sphingolipidose héréditaire de Fabry
- syndrome d'Eales
- syndrome de Cockett
- syndrome de fuite vasculaire
- syndrome de Mallory-Weiss
- syndrome de Susac
- syndrome du cimenterre
- télangiectasie
- thrombose
- tortuosité des vaisseaux rétinien
- transposition des gros vaisseaux
- tronc artériel
- tumeur glomique
- vascularite

EN : [vascular disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P159JSTJ-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Vascular_disease)

### pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière

- TG : · pathologie de la moelle épinière  
· pathologie des vaisseaux sanguins

EN : [vascular lesions of the spinal cord](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGKCBRV6-T>

### pathologie des vaisseaux sanguins de la peau

- TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des vaisseaux sanguins
- TS : · ecchymose  
· purpura thrombocytopénique thrombotique  
· syndrome des doigts rouges

EN : [vascular disorders of the skin](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F58HWGJW-S>

### pathologie des vaisseaux sanguins du rein

- TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· pathologie du rein

EN : [vascular renal disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHNXDQHT-S>

### pathologie des veines

- TG : pathologie des vaisseaux sanguins
- TS : · agénésie du sinus coronaire  
· anévrisme artérioveineux  
· atrésie de la veine pulmonaire  
· hémorroïde  
· hypoplasie de la veine pulmonaire  
· insuffisance veineuse  
· malformation des veines  
· oblitération d'une veine intracrânienne  
· oblitération de la veine cave  
· oblitération des veines  
· pathologie de la veine cave  
· phlegmatia coerulea dolens  
· pyléphlébite  
· retour veineux pulmonaire anormal  
· sténose des veines  
· sténose des veines intracrâniennes  
· syndrome de Budd-Chiari  
· syndrome de la veine ovarienne  
· thrombose de la veine humérale  
· thrombose profonde  
· thrombose superficielle  
· thrombose veineuse  
· traumatisme des veines  
· varice  
· varicosité  
· veinite

EN : [venous disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBJ0XGM0-Q>

### pathologie des voies biliaires

- TG : pathologie de l'appareil digestif
- TS : · angiocholite  
· atrésie des voies biliaires  
· calcul oublié des voies biliaires  
· cancer de la vésicule biliaire  
· cancer des voies biliaires  
· cholangiome  
· cholécystite  
· cholédochocèle  
· cholostase  
· cirrhose biliaire  
· hémobilie  
· hydrocholécyste  
· ictère héréditaire de Rotor  
· iléus biliaire  
· lithiase cholédocienne  
· lithiase des voies biliaires  
· obstruction des voies biliaires  
· reflux biliaire  
· syndrome postcholécystectomie  
· tumeur des voies biliaires

EN : [biliary tract disease](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R4P5R5R0-0>

### pathologie des voies urinaires

- TG : pathologie de l'appareil urinaire  
 TS : · agénésie des voies urinaires  
 · colique néphrétique  
 · fistule des voies urinaires  
 · hydrocalicose  
 · hydronéphrose  
 · incontinence urinaire  
 · infection urinaire  
 · membrane congénitale de l'uretère  
 · obstruction de l'urètre masculin  
 · obstruction des voies urinaires  
 · obstruction du bas appareil urinaire  
 · paraurérite  
 · pathologie de l'uretère  
 · pathologie de l'urètre  
 · pathologie de la vessie  
 · périurétérite  
 · persistance de l'ouraque  
 · sténose des voies urinaires  
 · traumatisme de l'uretère  
 · traumatisme des voies urinaires  
 · troubles urinaires du bas appareil  
 · tumeur de l'ouraque  
 · tumeur des voies urinaires

EN : *urinary tract disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GR7057PZ-K>

pathologie des îlots de Langerhans

→ [pathologie du pancréas endocrine](#)

### pathologie du cervelet

- TG : pathologie de l'encéphale  
 TS : · ataxie cérébelleuse  
 · cérébellite  
 · hémorragie du cervelet  
 · hérédodégénérescence spinocérébelleuse  
 · ramollissement cérébelleux  
 · syndrome cérébelleux  
 · syndrome COACH  
 · syndrome de Hertwig-Magendie  
 · tumeur du cervelet

EN : *cerebellar disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTW24CC0-J>

### pathologie du champ visuel

- TG : pathologie de l'oeil  
 TS : · déficit du champ visuel  
 · hémianopsie  
 · migraine ophtalmique  
 · quadranopsie  
 · scotome

EN : *visual field disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B20X0SC6-5>

### pathologie du col de l'utérus

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · adénose vaginale  
 · béance du col de l'utérus  
 · cancer du col de l'utérus  
 · cervicite

EN : *uterine cervix diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LFB6NPZS-Z>

### pathologie du col vésical

TG : pathologie de la vessie

EN : *bladder neck disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GD2HJN8P-L>

### pathologie du côlon

TG : pathologie de l'intestin

- TS : · adénome colorectal  
 · adénome festonné  
 · cancer colorectal  
 · colite  
 · diverticulose  
 · dolichocôlon  
 · lésion précancéreuse du côlon  
 · maladie de Hirschsprung  
 · polype colique  
 · syndrome de Chilaiditi  
 · syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme

EN : *colonic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQZBTVM9-B>

### pathologie du cordon spermatique

TG : pathologie de l'appareil génital mâle

TS : torsion du testicule

EN : *spermatic cord disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WX53G410-1>

### pathologie du corps vitré

TG : pathologie de l'oeil

- TS : · bride vitrénne  
 · décollement du corps vitré  
 · dégénérescence du corps vitré  
 · dystrophie vitréorétinienne  
 · hémorragie du corps vitré  
 · hémorragie expulsive du corps vitré  
 · hernie du corps vitré  
 · hyalite astéroïde  
 · rétraction du corps vitré  
 · synchisis étincelant  
 · syndrome de Jaffe  
 · vitréorétinopathie  
 · vitréorétinopathie exsudative familiale  
 · vitréorétinopathie proliférante

EN : *vitreous body disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLS7QHN5-5>

### pathologie du crâne

- TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · acrocéphalosyndactylie  
 · céphalématome  
 · crâne bifide  
 · crâne en trèfle  
 · craniosynostose  
 · déformation du crâne  
 · dysostose fronto-facio-nasale  
 · emphysème orbitaire  
 · encéphalocèle  
 · hyperostose frontale interne  
 · malformation du crâne  
 · mastoïdite  
 · pathologie de l'orbite de l'oeil  
 · syndrome de Potter  
 · tumeur de la base du crâne  
 · tumeur du crâne

EN : *skull disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KF0JLX5Q-6>

### pathologie du cristallin

- TG : pathologie du segment antérieur  
 TS : · aphaquie  
 · cataracte  
 · corps lentillaire du cristallin  
 · exfoliation du cristallin  
 · lenticône antérieur  
 · lenticône postérieur  
 · luxation du cristallin  
 · opacité du cristallin  
 · pseudoexfoliation du cristallin  
 · pseudophakie  
 · sphérophakie

EN : *lens disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCNFNP8J-Q>

### pathologie du cycle menstruel

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · aménorrhée  
 · anovulation  
 · dysménorrhée  
 · ménopause précoce  
 · ménorragie  
 · oligoménorrhée  
 · retard d'ovulation  
 · spanioménorrhée  
 · syndrome prémenstruel  
 · triade de la femme sportive

EN : *menstruation disorders*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R76WVTG4-3>

### pathologie du duodénum

- TG : pathologie de l'intestin grêle  
 TS : traumatisme duodénal

EN : *duodenal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TK0T2753-0>

### pathologie du fœtus

- TG : pathologie de la gestation  
 TS : · anasarque foetoplacentaire  
 · chorioamniotite  
 · hypotrophie foetale  
 · isoimmunisation foetomaternelle  
 · macrosomie  
 · résorption embryonnaire  
 · résorption foetale  
 · souffrance foetale  
 · syndrome alcoolique foetal  
 · syndrome de transfusion foeto-foetale

EN : *fetal diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTX8B7HR-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal_disease)

### pathologie du foie

- TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · abcès hépatique  
 · amibiase hépatique  
 · cancer du foie  
 · cholangiome  
 · cholestase intrahépatique  
 · cirrhose  
 · dysplasie artériohépatique  
 · fibrose hépatique  
 · foie polykystique  
 · hépatite  
 · hépatomégalie  
 · hépatosplénomégalie  
 · hyperplasie nodulaire régénérative  
 · ictère héréditaire de Rotor  
 · insuffisance hépatique  
 · ischémie du foie  
 · lésion d'ischémie reperfusion hépatique  
 · maladie polykystique hépatorénale  
 · pélioïse  
 · périhépatite  
 · protoporphyrie érythropoïétique  
 · stéatohépatite  
 · stéatohépatite non alcoolique  
 · stéatose hépatique  
 · syndrome COACH  
 · traumatisme hépatique  
 · tumeur bénigne du foie  
 · tumeur du foie  
 · tyrosinémie héréditaire de type I

Une hépatopathie, du grec hepar (foie) et pathos (maladie), est une pathologie affectant le foie. (Wikipédia)

EN : *hepatic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZTTV47J-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patopathie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_disease)

### pathologie du foie et des voies biliaires

- TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · colique hépatique  
 · maladie de Caroli

EN : *hepatobiliary disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZC86G7G-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/List\\_of\\_hepato-biliary\\_diseases](https://en.wikipedia.org/wiki/List_of_hepato-biliary_diseases)

**pathologie du larynx**

- TG : pathologie ORL  
 TS : · aphonie fonctionnelle  
 · cancer de la glotte  
 · cancer du larynx  
 · dysphonie  
 · épiglottite  
 · fatigue vocale  
 · laryngite  
 · laryngocèle  
 · laryngomalacie  
 · tuberculose laryngée

EN : *larynx disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3NXFLW-X>

**pathologie du médiastin**

- TG : maladie  
 TS : · abcès médiastinal  
 · adénopathie médiastinale  
 · angiomatose médiastinale  
 · carcinome du thymus  
 · chémodectome médiastinal  
 · choriocarcinome médiastinal  
 · hémomédiastin  
 · hyperplasie du thymus  
 · kyste bronchogénique  
 · kyste hydatique du médiastin  
 · kyste médiastinal  
 · kyste thymique  
 · lipomatose du médiastin  
 · lymphangiome kystique médiastinal  
 · lymphangiopéricytome médiastinal  
 · lymphome du médiastin  
 · malformation du thymus  
 · masse médiastinale  
 · médiastinite  
 · pneumomédiastin  
 · réticulosarcome du médiastin  
 · séminome du médiastin  
 · syndrome médiastinal  
 · tératome thymique  
 · thymome  
 · tumeur du médiastin  
 · tumeur neurogène du médiastin

EN : *mediastinal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZL82LNGP-3>

**pathologie du muscle lisse**

- TG : maladie  
 TS : · léiomyome  
 · léiomyosarcome

EN : *smooth muscle disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2NTQJ2R-K>

**pathologie du muscle strié**

Syn : *pathologie musculaire*

- TG : maladie  
 TS : · amyotrophie  
 · connectivite mixte  
 · contracture de Volkmann  
 · contracture musculaire  
 · crampe  
 · dermatomyosite  
 · dystonie  
 · fibromatosis colli  
 · fibromyalgie  
 · ischémie du muscle strié  
 · myalgie  
 · myofasciite  
 · myoglobininurie  
 · myokymie du muscle oculaire  
 · myopathie  
 · myosite  
 · paralysie périodique hyperkaliémique  
 · rétraction musculaire  
 · rhabdomyolyse  
 · rhabdomyome  
 · rhabdomyosarcome  
 · spasme du muscle oculaire  
 · syndrome de l'homme raide  
 · syndrome de Mazabraud  
 · syndrome de Poland  
 · syndrome de prune belly  
 · syndrome des loges musculaires  
 · trismus  
 · trouble du tonus  
 · trouble musculosquelettique

EN : *striated muscle disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L40PLXZ2-K>

*pathologie du myocarde*

→ **cardiomyopathie**

**pathologie du nez**

- TG : pathologie ORL  
 TS : · cancer du nez  
 · cancer nasosinusal  
 · collapsus narinaire  
 · déformation du nez  
 · dysplasie maxillonasale  
 · épistaxis  
 · lymphome T/NK nasal  
 · mélanome malin des fosses nasales  
 · obstruction nasale  
 · polype antrochoanal de Killian  
 · polype nasal  
 · polypose nasosinusienne  
 · rhinite  
 · rhinopharyngite  
 · rhinophyma  
 · rhinorrhée  
 · rhinosclérome

EN : *nose disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2302B8C-2>

**pathologie du nourrisson**

TG : maladie  
 TS : granulome glutéal infantile  
 EN : *infant disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MF2X1KD3-L>

---

**pathologie du nouveau-né**

TG : maladie  
 TS : · blueberry muffin baby  
 · dysplasie bronchopulmonaire  
 · fibroplasie rétrodentale  
 · iléus méconial  
 · iléus transitoire du nouveau-né  
 · jumeau siamois  
 · maladie des membranes hyalines  
 · poids de naissance faible  
 · poids de naissance très faible  
 · prématurité  
 · syndrome alcoolique foetal

EN : *newborn diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N4B2TJBS-9>

---

**pathologie du pancréas**

TG : pathologie de l'appareil digestif  
 TS : · cancer du pancréas  
 · glucagonome  
 · insuffisance pancréatique exocrine  
 · kyste pancréatique  
 · mucoviscidose  
 · pancréas aberrant  
 · pancréas annulaire  
 · pancréas divisum  
 · pancréatite  
 · pathologie du pancréas endocrine  
 · pseudokyste du pancréas  
 · syndrome de Zollinger et Ellison  
 · tumeur du pancréas  
 · tumeur intracanalair papillaire mucineuse

EN : *pancreatic disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X96KNRVJ-N>

---

**pathologie du pancréas endocrine**

Syn : *pathologie des îlots de Langerhans*  
 TG : pathologie du pancréas  
 TS : · insulinome  
 · insulite

EN : *endocrine pancreatic diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTSVQV3D-R>

---

**pathologie du parent**

TG : maladie  
 EN : *parent pathology*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HVMT3KJR-7>

---

**pathologie du pénis**

TG : pathologie de l'appareil génital mâle  
 TS : · balanite  
 · cancer du pénis  
 · courbure pénienne  
 · kraurosis du pénis  
 · lymphangite sclérosante  
 · maladie de La Peyronie  
 · phimosis  
 · tumeur bénigne du pénis  
 · tumeur du pénis

EN : *penile diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X7X2KM5K-S>

---

**pathologie du péricarde**

TG : cardiopathie  
 TS : · agénésie du péricarde  
 · chylopéricarde  
 · épanchement cancéreux péricardique  
 · épanchement péricardique  
 · frottement péricardique  
 · hémopéricarde  
 · kyste coelomique pleuropéricardique  
 · péricardite  
 · pneumopéricarde

EN : *pericardial disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CL766GZT-9>

---

**pathologie du pharynx**

TG : pathologie ORL  
 TS : · amygdalite  
 · angine  
 · angine bulleuse hémorragique  
 · cancer de l'amygdale palatine  
 · cancer de l'hypopharynx  
 · cancer de l'oropharynx  
 · cancer du pharynx  
 · carcinome du pharynx  
 · hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx  
 · incompétence vélopharyngée  
 · pharyngite  
 · rhinopharyngite  
 · tumeur de l'oropharynx

EN : *pharynx disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HT90VKX4-D>

---

**pathologie du pied**

- TG : maladie  
 TS : · aïnhum  
 · brachymétatarsie  
 · extrémités en pince de homard  
 · fibromatose de l'aponévrose plantaire  
 · fracture de Jones  
 · hallux rigidus  
 · hallux valgus  
 · maladie de Freiberg  
 · métatarsalgie de Morton  
 · pied bot  
 · pied bot varus équin  
 · pied convexe  
 · pied court  
 · pied creux  
 · pied diabétique  
 · pied équin  
 · pied pince de homard  
 · pied plat  
 · pied talus  
 · pied tombant  
 · pied valgus  
 · pied valgus convexe  
 · pied varus  
 · podoconiose  
 · symphalangie

EN : *disease of the foot*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRC7GZ87-9>

**pathologie du placenta**

- TG : pathologie de la gestation  
 TS : · chorioangiome  
 · choriocarcinome placentaire  
 · hématome rétroplacentaire  
 · insuffisance placentaire  
 · maladie trophoblastique gestationnelle  
 · mole hydatiforme  
 · placenta accreta  
 · placenta circumvallata  
 · placenta marginata  
 · placenta percreta  
 · placenta praevia  
 · placentite  
 · syndrome des brides amniotiques

EN : *placenta diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKW4WFMT-Z>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Placental\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Placental_disease)

**pathologie du postpartum**

- TG : maladie  
 TS : syndrome de Sheehan  
 EN : *puerperal disorders*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B86G5NWF-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Puerperal\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Puerperal_disorder)

**pathologie du rachis**

- TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · brachyolmie  
 · camptocormie  
 · canal lombaire étroit  
 · cervicalgie  
 · cyphose  
 · dégénérescence discale  
 · dysplasie spondyloépiphytaire  
 · hernie discale  
 · hyperostose ankylosante vertébrale  
 · lordose  
 · maladie de Scheuermann  
 · métastase rachidienne  
 · platyspondylie  
 · rachialgie  
 · scoliose  
 · spina bifida  
 · spondylarthrite  
 · spondylodiscite  
 · spondylolisthésis  
 · spondylolyse  
 · syndrome de Currarino  
 · syndrome de Klippel-Feil  
 · syndrome de Vater  
 · syndrome oculovertébral  
 · traumatisme du rachis cervical  
 · tuberculose vertébrale  
 · tumeur bénigne du rachis  
 · tumeur maligne du rachis

EN : *spine disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QD194ZFW-J>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_disease)

**pathologie du rectum**

- TG : pathologie de l'intestin  
 TS : · adénome colorectal  
 · cancer colorectal  
 · cancer du rectum  
 · fistule rectovaginale  
 · hémorragie rectale  
 · rectocèle  
 · tumeur maligne rectale

EN : *rectal disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6FBWTC8-0>

**pathologie du rein**

- Syn : *néphropathie*  
 TG : pathologie de l'appareil urinaire  
 TS : · agénésie des voies urinaires  
 · agénésie du rein  
 · anévrysme de l'artère rénale  
 · arrachement du pédicule rénal  
 · bassinot extrarénal  
 · calice extrarénal  
 · cancer du rein  
 · diabète insipide néphrogénique  
 · duplication du bassinot  
 · dysgénésie tubulaire rénale  
 · dysplasie rénale  
 · ectopie de la papille rénale  
 · ectopie rénale croisée

- fibrose rénale
- fistule artérioveineuse rénale
- fusion rénale
- hémangiopéricytome malin du rein
- hématome périrénal
- hydronéphrose
- hyperplasie corticale rénale congénitale
- hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose
- hypertension artérielle néphrogénique
- hypodysplasie rénale
- hypoplasie du rein
- hypoplasie segmentaire du rein
- infarctus du rein
- insuffisance rénale
- ischémie du rein
- kyste du rein
- kyste multiloculaire du rein
- kyste pyélogénique
- lésion d'ischémie reperfusion rénale
- lésion rénale aiguë
- lithiase du bassinet
- lithiase du calice
- lithiase du rein
- malacoplasie du rein
- maladie polykystique hépatorénale
- malrotation du rein
- mégacalice du rein
- nécrose corticale rénale
- nécrose papillaire rénale
- néphrite
- néphroangiosclérose
- néphroblastomatose
- néphrocalcinose
- néphrome mésoblastique
- néphropathie chronique
- néphropathie diabétique
- néphropathie endémique
- néphropathie glomérulaire
- néphropathie interstitielle
- néphropathie tubulointerstitielle
- néphropathie xanthogranulomateuse
- néphrosialidose
- obstruction de la jonction pyélorétérale
- pathologie des vaisseaux sanguins du rein
- pyélectasie
- pyélite
- pyonéphrose
- rein double
- rein en éponge
- rein en fer à cheval
- rein multikystique
- rein polykystique
- rein unique
- rupture du rein
- sténose de l'artère rénale
- syndrome de Birt-Hogg-Dubé
- syndrome de Fechtner
- syndrome de Fraley
- syndrome de Galloway
- traumatisme du bassinet
- traumatisme du rein
- tubulopathie
- tumeur bénigne du rein

- tumeur de la capsule rénale
- tumeur de la loge rénale
- tumeur du bassinet
- tumeur du calice
- tumeur du rein
- tumeur du sinus rénal
- tumeur neuroendocrine du rein
- tyrosinémie héréditaire de type I
- varice de la papille rénale
- veine rénale gauche circumaortique
- veine rénale rétroaortique

Une néphropathie est une affection du rein en général, qu'il s'agisse d'un trouble fonctionnel ou lié à des lésions organiques du rein. (Wikipédia)

**EN :** *kidney disease*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1KXDZ6M-D>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9phropathie>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney_disease)

---

### pathologie du scrotum

**TG :** pathologie de l'appareil génital mâle

**EN :** *scrotal diseases*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDX1841G-6>

---

### pathologie du segment antérieur

**TG :** pathologie de l'oeil

**TS :** · athalamie

· hyphéma

· hypopyon

· invasion épithéliale de la chambre antérieure

· kératopathie

· pathologie de l'uvée

· pathologie du cristallin

· segmentite antérieure

**EN :** *anterior segment disease*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1QBD0HD-M>

---

### pathologie du sein

**TG :** maladie

**TA :** pathologie de la glande mammaire

**TS :** · cancer du sein

· fibroadénome du sein

· tumeur bénigne du sein

· tumeur du sein

**EN :** *breast disease*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4DQ9RWC-F>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Breast\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Breast_disease)

---

### pathologie du sperme

**TG :** pathologie de l'appareil génital mâle

**TS :** · asthénospermie

· azoospermie

· oligospermie

**EN :** *semen disorder*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S379T14L-0>

**pathologie du système lymphatique**

Syn : *pathologie des vaisseaux lymphatiques*

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

- TS :
- adénopathie
  - filariose lymphatique
  - hyperplasie lymphoïde
  - infarctus splénique
  - lymphangiectasie
  - lymphangioendothéliome
  - lymphangiokératome
  - lymphangiomatose
  - lymphangiopéricytome
  - lymphangiosarcome
  - lymphangite
  - lymphocèle
  - lymphoedème
  - lymphogranulomatose
  - malformation lymphatique
  - podoconiose
  - syndrome de Hennekam

EN : *lymphatic disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G2ZSD47D-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphatic\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphatic_disease)

**pathologie du système nerveux**

TG : maladie

- TS :
- abcès du canal rachidien
  - acidurie glutarique type 1
  - allodynie
  - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert
  - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe
  - aréflexie
  - cécité héréditaire de Norrie
  - céroïde lipofuscinose neuronale
  - confusion
  - craniosynostose
  - déficit en carbamoyl phosphate synthétase
  - déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase
  - démyélinisation
  - épidurite
  - exencéphalie
  - gangliogliome
  - ganglioneuroblastome
  - ganglioneuromatose
  - ganglioneurome
  - hématome extradural
  - hématome sousdural
  - hérédodégénérescence
  - hétérotopie neuronale
  - hyperglycinémie
  - hyperphénylalaninémie
  - hypoguesie
  - hypomélanose de Ito
  - incontinentia pigmenti
  - lathyrisme
  - lentiginose centofaciale de Touraine
  - leucinose
  - lipomatose encéphalo-crânio-cutanée
  - lipomucopolysaccharidose
  - mal de l'altitude
  - maladie de Segawa

- maladie de Wilson
- maladie des caissons
- maladie due aux vibrations
- malformation neuronale intestinale
- mélanoblastose
- mélanoblastose neurocutanée
- mélanose neurocutanée
- mucopolidose IV
- myopathie mitochondriale
- nanisme de Smith-Lemli-Opitz
- nanisme thanatophore
- neurinome
- neurocristopathie
- neuroépithéliome
- neurofibromatose
- neurofibrosarcome
- neuromyélie
- neuropathie
- névralgie du trijumeau
- névrome
- paralysie du sommeil
- paralysie périodique familiale
- parkinsonisme
- pathologie de l'hypothalamus
- pathologie du système nerveux autonome
- pathologie du système nerveux central
- pathologie du système nerveux périphérique
- pathologie neuromusculaire
- phacomatose de Bourneville
- phénylcétonurie
- pied diabétique
- polyneuropathie amyloïde familiale de type 1
- purpura thrombocytopenique thrombotique
- rage
- rétinoblastome
- spongioblastome
- surdité rétrocochléaire
- syndrome cérébrocostomandibulaire
- syndrome cérébrofaciooculosquelettique
- syndrome CHARGE
- syndrome CINCA
- syndrome d'apnée du sommeil
- syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba
- syndrome de Behr
- syndrome de Cockayne
- syndrome de De Barsy
- syndrome de Juberg Hayward
- syndrome de Nimègue
- syndrome de Parry-Romberg
- syndrome de Rubinstein et Taybi
- syndrome de Susac
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone
- syndrome hyperéosinophilique
- traumatisme crânien
- trouble de l'équilibre
- trouble neurologique
- zona

EN : *nervous system diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFVJ6MCG-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nervous\\_system\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Nervous_system_disease)



### pathologie du système nerveux autonome

Syn : *syndrome dysautonomique*

TG : pathologie du système nerveux

- TS :
- aganglionose
  - asthénie neurocirculatoire
  - dysautonomie cholinergique
  - dysautonomie familiale
  - dystonie neurovégétative
  - dystrophie sympathique réflexe
  - hypoganglionose
  - hypotension artérielle orthostatique
  - maladie de Raynaud
  - paragangliome
  - pathologie du système nerveux sympathique
  - syncope vasovagale
  - syndrome de Claude Bernard-Horner
  - syndrome de Raynaud
  - syndrome de Shy-Drager
  - syndrome du sinus carotidien
  - syndrome hypothalamique
  - syndrome LASH
  - syndrome malin des neuroleptiques
  - syndrome sérotoninergique
  - trouble de la motricité oesophagienne
  - trouble vasomoteur

EN : *diseases of the autonomic nervous system*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRC0QJSQ-V>

### pathologie du système nerveux central

TG : pathologie du système nerveux

- TS :
- angiomatose cérébellorétinienne de von Hippel-Lindau
  - anomalie de fermeture du tube neural
  - gliome
  - illusion visuelle
  - kyste arachnoïdien
  - kyste sous-épendymaire
  - maladie de moyamoya
  - méningiome
  - méningite
  - méningoencéphalite
  - meningoradiculite
  - myélinolyse centropontine
  - neurocytome
  - neurofibrome
  - paralysie générale
  - pathologie de l'encéphale
  - pathologie de la moelle épinière
  - pathologie des nerfs crâniens
  - sclérose en plaques
  - syndrome d'Elejalde
  - syndrome de Galloway
  - syndrome de McLeod
  - syndrome de Shy-Drager
  - uvéoméningoencéphalite de Harada
  - ventriculite
  - xanthomatose cérébrotendineuse

EN : *central nervous system diseases*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JC70JX65-Z>

### pathologie du système nerveux périphérique

Syn : · *neuropathie périphérique*

· *pathologie des nerfs périphériques*

TG : pathologie du système nerveux

- TS :
- acropathie ulcéromutilante
  - causalgie
  - compression nerveuse
  - maladie de Refsum
  - méralgie paresthésique
  - métatarsalgie
  - neuropathie motrice multifocale
  - névralgie cervicobrachiale
  - névralgie crurale
  - névralgie sciatique
  - névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner
  - névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas
  - polyneuropathie périphérique
  - polyradiculonévrite
  - syndrome canalaire
  - syndrome du plexus brachial
  - syndrome radiculaire

EN : *peripheral nerve disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9PS5R8B-J>

### pathologie du système nerveux sympathique

TG : pathologie du système nerveux autonome

TS : neuroblastome

EN : *sympathetic nervous system disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S2MK00D9-9>

### pathologie du système ostéoarticulaire

TG : maladie

- TS :
- acromégalie
  - acropathie ulcéromutilante
  - alcaptonurie
  - angiodyplasie ostéodystrophique
  - angiodyplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay
  - angiodyplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber
  - aponévrosite
  - apophysite
  - arachnodactylie
  - arrachement du tendon
  - arthralgie
  - arthropathie
  - aïnhum
  - brachydactylie
  - brachymétacarpie
  - brachymétatarsie
  - brachyphalangie
  - cal vicieux
  - camptodactylie
  - chondroblastome malin
  - chondrome
  - chondropathie
  - chordome
  - clinodactylie
  - collapsus carpien évolué
  - connectivite mixte
  - côte cervicale
  - côte surnuméraire

- dactylite
- déformation de l'os
- déhiscence de la paroi thoracique
- dysgénésie costale
- dysostose
- dysplasie osseuse
- dystrophie sympathique réflexe
- ectrodactylie
- entorse
- épaule douloureuse
- épiphysiolyse
- extrémités en pince de homard
- fibrochondrogénèse
- fibromatose juvénile
- fibrome chondromyxoïde
- fibrome ossifiant
- fibromyalgie
- fièvre méditerranéenne familiale
- fissure congénitale du sternum
- fracture
- genu recurvatum
- genu valgum
- genu varum
- gérodermie ostéodysplasique
- granulome éosinophile de l'os
- hallux rigidus
- hallux valgus
- hanche à ressort
- hémangiome synovial
- hétéroplasie osseuse progressive
- hyperlaxité
- hyperostose
- hyperphosphatasie
- inégalité de longueur des membres inférieurs
- kyste hydatique de la paroi thoracique
- kyste mucoïde sous-périosté
- kyste osseux
- kyste osseux anévrysmal
- kyste radiculodentaire
- lacune de Stafne
- luxation congénitale de hanche
- luxation rétrolunaire
- macrodactylie
- maladie de Erdheim-Chester
- maladie de Freiberg
- maladie de Paget osseuse
- malformation des os
- métastase osseuse
- métatarsalgie
- mucopolysaccharidose II
- mucopolysaccharidose
- myxome odontogène
- nodule rhumatoïde
- ochronose
- onycho-pachydermo-périostite psoriasique
- ostéite
- ostéoblastome
- ostéoblastome bénin
- ostéochondrite
- ostéochondrodysplasie
- ostéochondromatose
- ostéochondrome
- ostéodynne
- ostéodysplasie
- ostéodystrophie
- ostéodystrophie rénale
- ostéolyse
- ostéomalacie
- ostéome
- ostéonécrose
- ostéopathie
- ostéopénie
- ostéophyte
- ostéoporose
- ostéosarcome
- pathologie du crâne
- pathologie du rachis
- pathologie juxtaarticulaire
- périostite
- perte de substance osseuse
- phocomélie
- pied bot
- pied bot varus équin
- pied convexe
- pied court
- pied creux
- pied équin
- pied pince de homard
- pied plat
- pied talus
- pied tombant
- pied valgus
- pied valgus convexe
- pied varus
- polyarthrite
- pseudarthrose
- purpura rhumatoïde
- rachitisme
- retard d'ossification
- retard de consolidation
- réticulosarcome de Parker et Jackson
- rhumatisme
- sarcome d'Ewing
- sirénomélie
- syndrome cérébrofaciooculosquelettique
- syndrome CINCA
- syndrome cubitomammaire
- syndrome d'Adams-Oliver
- syndrome d'Ehlers-Danlos
- syndrome de Bartsocas Papas
- syndrome de Cockayne
- syndrome de Cohen
- syndrome de croissance excessive
- syndrome de De Barsy
- syndrome de Gardner
- syndrome de Juberg Hayward
- syndrome de la traversée thoracobrachiale
- syndrome de Potocki-Shaffer
- syndrome de Rieger
- syndrome de Rubinstein et Taybi
- syndrome de Sonozaki
- syndrome de Weill-Marchesani
- syndrome des brides amniotiques
- syndrome du canal carpien
- syndrome du canal de Guyon
- syndrome du canal tarsien
- syndrome du défilé costoclaviculaire
- syndrome du naevus épidermique

- syndrome du naevus sébacé linéaire
- syndrome Kabuki
- syndrome PCC
- syndrome SAPHO
- syndrome tricho-dento-osseux
- synostose
- synostose costale
- synostose du tarse
- synostose radiocubitale
- synovialome
- synoviosarcome
- talalgie
- tendinopathie
- thorax en carène
- thorax en entonnoir
- traumatisme thoracique
- triade de la femme sportive
- trouble de la marche
- tuberculose osseuse
- tumeur à cellules géantes d'une côte
- tumeur bénigne des os
- tumeur de la paroi thoracique
- tumeur de Nora
- tumeur maligne osseuse
- tumeur osseuse
- urticaire familiale au froid

EN : *diseases of the osteoarticular system*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSFBPL4W-S>

### pathologie du testicule

- TG : pathologie de l'appareil génital mâle  
 TS : · cancer du testicule
- cryptorchidie
  - hydrocèle
  - orchi-épididymite
  - orchite
  - pathologie de la spermatogenèse
  - séminome du testicule
  - torsion du testicule
  - tumeur bénigne du testicule
  - tumeur germinale du testicule
  - tumeur maligne testiculaire
  - tumeur testiculaire
  - tumeur testiculaire à cellules de Leydig
  - varicocèle

EN : *testicular diseases*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3260R9B-8>

### pathologie du thymus

- TG : maladie  
 TS : · carcinome du thymus
- immunodéficit héréditaire DiGeorge
  - kyste thymique
  - syndrome de Nezelof
  - thymome
  - tumeur épithéliale thymique

EN : *thymus pathology*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGM9DBCZ-9>

### pathologie du tissu adipeux

- TG : maladie  
 TS : · adiponécrose
- angiomyolipome
  - cellulite
  - cytotéatonécrose
  - hypodermite
  - lipoatrophie
  - lipodystrophie
  - lipoedème
  - lipogranulomatose
  - lipomatose
  - lipome
  - liposarcome
  - neurolipomatose
  - panniculite

EN : *adipose tissue disorders*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3DT2SCC-1>

### pathologie du tissu conjonctif

- Syn : *collagénose*  
 TG : · maladie
- maladie de système
- TS : · angiomyxome
- collagénose perforante réactionnelle
  - connectivite mixte
  - dermatomyosite
  - fasciite
  - fibrose
  - histiocytofibrome malin
  - histiocytome
  - lupus érythémateux
  - néphrite lupique
  - pathologie du tissu élastique
  - phlegmon
  - sclérodermie
  - scléroedème
  - scléroedème de Buschke
  - syndrome de la peau cartonnée
  - syndrome de Larsen
  - syndrome de Parry-Romberg
  - syndrome lupus-like

Les connectivites ou collagénoses (en anglais, connective tissue disease ou CTD) sont un groupe de maladies internes qui ont en commun une atteinte diffuse, inflammatoire et chronique, du tissu conjonctif. (Wikipédia)

EN : *connective tissue disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPVHHT7H-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1779300>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Connectivite>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Connective\\_tissue\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Connective_tissue_disease)

**pathologie du tissu élastique**

- TG : pathologie du tissu conjonctif  
 TS : · acrokératose papuleuse inversée  
 · anéodermie  
 · cutis laxa  
 · élastose  
 · pseudoxanthome élastique  
 · syndrome d'Ehlers-Danlos  
 · syndrome de Marfan

EN : [elastic tissue disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9MPDBJW-6>

**pathologie du trophoblaste**

- TG : pathologie de la gestation  
 TS : · choriocarcinome placentaire  
 · maladie trophoblastique gestationnelle  
 · mole hydatiforme  
 · tumeur du site d'implantation

EN : [trophoblaste pathology](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGCF9N1T-T>

*pathologie du tube digestif*

→ **pathologie de l'appareil digestif**

**pathologie du vagin**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 TS : · adénose vaginale  
 · fistule rectovaginale  
 · fistule vésicovaginale  
 · hémocolpos  
 · leucorrhée  
 · syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser  
 · vaginite  
 · vaginose bactérienne

EN : [vaginal diseases](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVC661R6-4>

**pathologie juxtaarticulaire**

- TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : · arrachement du ligament  
 · bursite  
 · conflit sousacromial  
 · conflit souscoracoïdien  
 · enthésopathie  
 · épicondylite  
 · fibromatose de l'aponévrose plantaire  
 · kyste synovial  
 · maladie de Dupuytren  
 · ostéochondromatose synoviale  
 · périarthrite  
 · rupture de la coiffe des rotateurs  
 · rupture des ligaments  
 · rupture tendineuse  
 · synovite  
 · tendinite  
 · ténosynovite

EN : [juxtaarticular disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFNVK8FN-R>

*pathologie mitochondriale*

→ **cytopathie mitochondriale**

*pathologie musculaire*

→ **pathologie du muscle strié**

**pathologie neuromusculaire**

- TG : pathologie du système nerveux  
 TS : · amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth  
 · amyotrophie de Kugelberg-Welander  
 · amyotrophie de Werdnig-Hoffmann  
 · amyotrophie médullaire  
 · amyotrophie neurogène  
 · botulisme  
 · dystrophie musculaire  
 · hypertonie  
 · maladie de Kennedy  
 · myasthénie  
 · myokymie  
 · myopathie par disproportion des fibres musculaires  
 · myotonie  
 · neuromyopathie  
 · syndrome de McLeod  
 · tétanie

Une maladie neuromusculaire est une maladie qui affecte le fonctionnement du muscle et donc la motricité, soit directement en raison d'une atteinte des fibres musculaires elles-mêmes, soit indirectement par l'intermédiaire d'une atteinte des autres constituants de l'unité motrice. (Wikipédia)

EN : [neuromuscular diseases](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C29PDH2C-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_neuromusculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_neuromusculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuromuscular\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuromuscular_disease)

**pathologie ORL**

- TG : maladie  
 TS : · agueusie  
 · aphonie  
 · cancer de la tête et du cou  
 · cholestéatome  
 · collapsus inspiratoire  
 · dysfonction des cordes vocales  
 · dysphagie  
 · dysphonie  
 · dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar  
 · dystrophie musculaire oculopharyngée  
 · fistule préauriculaire  
 · granulome de la ligne médiane  
 · hydrocs endolymphatique  
 · hypoexcitabilité vestibulaire  
 · hypogueusie  
 · kératite interstitielle de Cogan  
 · kyste branchial  
 · kyste du tractus thyroïdienne  
 · laryngotrachéobronchite  
 · lymphoépithéliome  
 · mucite  
 · myringite  
 · neurinome de l'acoustique  
 · nez bifide

- nez en selle
- obstruction du canal lacrymonasal
- otalgie
- otite
- otorrhée
- paralysie des cordes vocales
- paralysie faciale
- pathologie de l'oreille
- pathologie des sinus de la face
- pathologie du larynx
- pathologie du nez
- pathologie du pharynx
- pneumosinus
- polychondrite atrophiante
- reflux pharyngolaryngé
- rhinoentomophthoromycose
- sulcus glottidis
- syndrome blépharonasofacial
- syndrome CHARGE
- syndrome d'Opitz G/BBB
- syndrome d'Ortner
- syndrome de Cockayne
- syndrome de Parry-Romberg
- syndrome de Susac
- syndrome du nerf vestibulaire
- syndrome laryngo-onycho-cutané
- syndrome LEOPARD
- tragus accessoire
- trouble de l'audition
- trouble de l'équilibre
- trouble de l'odorat

EN : *ENT disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8B6KLHH-M>

### pathologie rétropéritonéale

TG : pathologie de l'abdomen

- hématome rétropéritonéal
- sarcome rétropéritonéal

EN : *retroperitoneal disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM5844MZ-C>

*pause ventriculaire*

→ **asystolie ventriculaire**

### peau sénile

TG : pathologie de la peau

EN : *senile skin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q3P9WLS1-6>

### pédiculose

Syn : *ptiriase*

- parasitose
- pathologie de la peau

La pédiculose du cuir chevelu est une parasitose externe contagieuse due aux poux de tête. (Wikipédia)

EN : *pediculosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K1897CM6-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9diculose\\_du\\_cuir\\_chevelu](https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9diculose_du_cuir_chevelu)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pediculosis>

### pédophilie

- trouble du comportement sexuel
- trouble du comportement social

La pédophilie est un trouble psychique caractérisé par l'attirance sexuelle persistante d'un adulte ou d'un adolescent envers les enfants (habituellement prépubères ou au début de leur puberté,). (Wikipédia)

EN : *pedophilia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFB76WBG-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8388>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9dophilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pedophilia>

### pelade

TG : pathologie de la peau

TS : pelade décalvante

La pelade est une maladie entraînant la perte des cheveux et/ou des poils sur des zones délimitées. La cause de cette maladie reste inconnue mais un mécanisme auto-immun qui conduit à une attaque du système pileux par le système immunitaire serait responsable de l'atteinte. (Wikipédia)

EN : *alopecia areata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGDHF3TH-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5075435>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Alop%C3%A9cie#Pelade>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia\\_areata](https://en.wikipedia.org/wiki/Alopecia_areata)

### pelade décalvante

TG : pelade

EN : *alopecia decalvans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BF8C1CW6-Q>

### péliose

- angiomatose
- pathologie du foie

EN : *peliosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G9Z42W0H-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Peliosis\\_hepatis](https://en.wikipedia.org/wiki/Peliosis_hepatis)

### pellagre

- carence vitaminique
- pathologie de la peau

La pellagre est une maladie due à la malnutrition qui se manifeste par trois catégories de symptômes : dermatite, diarrhée et — dans les cas les plus graves — démence. (Wikipédia)

EN : *pellagra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQDKV5C9-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q221441>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pellagre>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pellagra>

### pellicule du cuir chevelu

TG : pathologie de la peau

Les pellicules sont des squames de peau, et plus précisément des cellules superficielles du cuir chevelu ayant desquamé, mais d'une taille inhabituellement grande, plus épaisses, ou plus nombreuses que les cellules normales. (Wikipédia)

EN : *dandruff*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5JL9G5L-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pellicule\\_\(dermatologie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pellicule_(dermatologie))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Dandruff>

*pemphigoïde*

→ **pemphigoïde bulleuse**

### pemphigoïde bulleuse

Syn : *pemphigoïde*

TG : · dermatose bulleuse  
· maladie auto-immune

La pemphigoïde bulleuse (PB) est une maladie rare. Il s'agit d'une des affections dermatologiques, dites « dermatoses bulleuses », qui sont des affections subépidermales non-contagieuses caractérisées par des lésions de la peau, en grandes plaques rouges (plaques érythémateuses) garnies de « bulles » (dans ce cas : cloques de couleur jaunâtre épaisses). (Wikipédia)

EN : *bullous pemphigoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XTK0GVN3-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1004647>  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q881811>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigo%C3%AFde\\_bulleuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigo%C3%AFde_bulleuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bullous\\_pemphigoid](https://en.wikipedia.org/wiki/Bullous_pemphigoid)

### pemphigoïde cicatricielle

Syn : *dermatite bulleuse mucosynéchiante atrophiante*

TG : · dermatose bulleuse  
· maladie auto-immune  
· pathologie de la cavité buccale  
· pathologie de la conjonctive  
· pathologie des muqueuses

La pemphigoïde cicatricielle est une dermatose auto-immune chronique, rare, touchant le plus souvent plusieurs muqueuses à la fois, et caractérisée par l'apparition de cloques subépithéliales (entre derme et épiderme), des lésions érosives de la peau ou de certaines muqueuses.. (Wikipédia)

EN : *scarring pemphigoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RWK6XK0Q-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigo%C3%AFde\\_cicatricielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigo%C3%AFde_cicatricielle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cicatricial\\_pemphigoid](https://en.wikipedia.org/wiki/Cicatricial_pemphigoid)

### pemphigoïde gravidique

TG : · dermatose bulleuse  
· maladie auto-immune  
· pathologie de la gestation

EN : *herpes gestationis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FVWRBWWL-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8280>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational\\_pemphigoid](https://en.wikipedia.org/wiki/Gestational_pemphigoid)

### pemphigoïde juvénile

TG : dermatose bulleuse

EN : *juvenile pemphigoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNLPF561-C>

### pemphigus

TG : · dermatose bulleuse  
· maladie auto-immune

TS : · pemphigus chronique bénin familial  
· pemphigus érythémateux  
· pemphigus foliacé  
· pemphigus herpétiforme  
· pemphigus végétant  
· pemphigus vulgaire

Le Pemphigus est un groupe de maladies dermatologiques de type maladies bulleuses et auto-immunes. Il s'attaque aux muqueuses et à la peau. (Wikipédia)

EN : *pemphigus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7D0MSFB-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1483214>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus>

*pemphigus bénin*

→ **pemphigus chronique bénin familial**

### pemphigus chronique bénin familial

Syn : · *pemphigus bénin*  
· *maladie de Hailey-Hailey*

TG : · maladie héréditaire  
· pemphigus

La maladie de Hailey-Hailey, ou pemphigus bénin chronique familial, est une maladie de peau caractérisée par de petites vésicules qui apparaissent principalement aux endroits du corps exposés à la transpiration et au frottement : aisselles, aine, plis des bras et des jambes, cou etc. (Wikipédia)

EN : *Hailey-Hailey disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZ8P4KQX-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q863861>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Hailey-Hailey](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Hailey-Hailey)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hailey%E2%80%93Hailey\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hailey%E2%80%93Hailey_disease)

### pemphigus érythémateux

TG : pemphigus

EN : *pemphigus erythematous*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CR95B3DS-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus\\_erythematous](https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus_erythematous)

### pemphigus foliacé

TG : pemphigus

EN : *pemphigus foliaceus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WN4XG6P7-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus\\_foliaceus](https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus_foliaceus)

### pemphigus herpétiforme

TG : pemphigus

EN : *pemphigus herpetiformis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V836MFKP-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus\\_herpetiformis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus_herpetiformis)

### pemphigus végétant

TG : pemphigus

EN : *pemphigus vegetans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJJ24FDD-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus\\_vegetans](https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus_vegetans)

**pemphigus vulgaire**

TG : pemphigus

Le Pemphigus vulgaire ou Pemphigus profond. Celui-ci concerne 75 % des personnes atteintes de Pemphigus. Les desmogléines reconnues par les anticorps dans ce cas sont les desmogléines 3 et parfois 1. Il peut attaquer les muqueuses et la peau selon son type. (Wikipédia)

EN : *pemphigus vulgaris*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZ8WCB9R-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3899001>[https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus\\_vulgaris](https://en.wikipedia.org/wiki/Pemphigus_vulgaris)<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pemphigus>**pénicilliose**

TG : mycose

La pénicilliose (ou pénicilliose) est une infection mycotique à *Penicillium marneffi*. (Wikipédia)

EN : *penicilliosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNVXXVDC-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3080319><https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9nicilliose><https://en.wikipedia.org/wiki/Talaromycosis>**perforation cornéenne**

Syn : perforation de la cornée

TG : kératopathie

EN : *corneal perforation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z25ZVNGH-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5171111>[https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal\\_perforation](https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal_perforation)*perforation de l'intestin*→ **perforation intestinale***perforation de la cornée*→ **perforation cornéenne***perforation du tympan*→ **perforation tympanique****perforation intestinale**

Syn : perforation de l'intestin

TG : pathologie de l'intestin

La perforation gastro-intestinale est la formation d'un trou dans la paroi gastro-intestinale que cela soit au niveau de l'œsophage, de l'estomac, de l'intestin grêle ou du gros intestin. La cause de cette perforation peut être une agression au couteau, mais également un accident médical ou encore elle peut être d'origine bactérienne ou encore une péritonite. (Wikipédia)

EN : *intestinal perforation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F680V789-M>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Perforation\\_gastro-intestinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Perforation_gastro-intestinale)[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal\\_perforation](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal_perforation)*perforation septale*→ **communication interventriculaire****perforation tympanique**

Syn : perforation du tympan

TG : pathologie de l'oreille moyenne

EN : *tympanum perforation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJJ47QDP-4>*periadenitis mucosa necrotica recurrens*→ **aphte nécrosant****périartérite**

TG : pathologie des artères

TS : périartérite noueuse

EN : *periarteritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9624H5B-N>**périartérite noueuse**

TG : · maladie de système

· périartérite

· vascularite

TS : périartérite noueuse rénale

La périartérite noueuse (PAN) (ou polyartérite noueuse ou maladie de Kussmaul-Maier) est une maladie auto-immune responsable d'une vascularite nécrosante atteignant les artères de moyen calibre. (Wikipédia)

EN : *periarteritis nodosa*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9DBF2W3-H>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9riart%C3%A9rite\\_noueuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9riart%C3%A9rite_noueuse)[https://en.wikipedia.org/wiki/Polyarteritis\\_nodosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Polyarteritis_nodosa)*périartérite noueuse infantile du Japon*→ **maladie de Kawasaki****périartérite noueuse rénale**

TG : périartérite noueuse

EN : *periarteritis nodosa kidney*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7HMMW54Q-8>**périarthrite**

TG : pathologie juxtaarticulaire

EN : *periarthopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSMZMJG1-7>**péricardite**

TG : pathologie du péricarde

TS : · péricardite constrictive

· péricardite purulente

· syndrome postinfarctus du myocarde

Une péricardite est une inflammation du péricarde, le sac fibro-séreux translucide qui entoure le cœur. (Wikipédia)

EN : *pericarditis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DX3SHMHQ-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q501561><https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9ricardite><https://en.wikipedia.org/wiki/Pericarditis>

### péricardite constrictive

TG : péricardite

Une péricardite constrictive est une péricardite caractérisée par un épaississement des feuillets constituant le péricarde, gênant ainsi l'expansion des cavités et leur remplissage. (Wikipédia)

EN : *pericardial constriction*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6JS1S09-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9ricardite\\_constrictive](https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9ricardite_constrictive)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Constrictive\\_pericarditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Constrictive_pericarditis)

### péricardite purulente

TG : · bactériose  
 · péricardite

EN : *bacterial pericarditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G1VRRNZF-8>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pericarditis#Infectious>

### périhépatite

TG : · inflammation  
 · pathologie du foie  
 TS : périhépatite constrictive

Le syndrome de Fitz-Hugh-Curtis ou périhépatite est une péritonite se localisant sur l'hypocondre droit. (Wikipédia)

EN : *perihepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RNH36W98-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Fitz-Hugh-Curtis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Fitz-Hugh-Curtis)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Perihepatitis>

### périhépatite constrictive

Syn : *périhépatite encapsulante*

TG : périhépatite

EN : *Curshmann disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5393315-5>

*périhépatite encapsulante*

→ **périhépatite constrictive**

### période de Luciani-Wenckebach

Syn : *phénomène de Luciani-Wenckebach*

TG : bloc cardiaque

Bloc atrio-ventriculaire du 2e degré. Certaines ondes P ne sont pas suivies par un complexe QRS. Il en existe deux types : Mobitz 1 (ou de type Lucciani-Wenckebach) comportant un allongement progressif de l'espace PR jusqu'à ce qu'une onde P ne soit pas suivie d'un complexe QRS (« onde P bloquée »)... (Wikipédia)

EN : *Wenckebach phenomenon*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q15MN0VS-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc\\_atrio-ventriculaire#Bloc\\_atrio-ventriculaire\\_du\\_2e\\_degr%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Bloc_atrio-ventriculaire#Bloc_atrio-ventriculaire_du_2e_degr%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Second-degree\\_atrioventricular\\_block](https://en.wikipedia.org/wiki/Second-degree_atrioventricular_block)

*périodontite*

→ **parodontite**

*périodontopathie*

→ **parodontopathie**

### périonyxis

TG : pathologie de la peau

Paronychie ou périonyxis : inflammation des replis latéraux qui bordent la tablette unguéale. (Wikipédia)

EN : *perionyxis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZBZXR4-J>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Paronychia>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ongle#Pathologie>

### périostite

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

La périostite est une inflammation à caractère dégénératif affectant le périoste. (Wikipédia)

EN : *periostitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3G08HKV-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1480377>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9riostite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Periostitis>

### péripleurpneumonie

TG : pathologie de l'appareil respiratoire  
 TA : inflammation  
 TS : · péripleurpneumonie contagieuse bovine  
 · péripleurpneumonie contagieuse caprine

EN : *peripleurpneumonitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M49NPPS2-9>

### péripleurpneumonie contagieuse bovine

TG : · mycoplasmoses  
 · péripleurpneumonie

La pleuropneumonie contagieuse bovine, ou péripleurpneumonie contagieuse bovine (PPCB), est une grave maladie bactérienne affectant les poumons des bœufs, des bisons, des zébus et des yacks. (Wikipédia)

EN : *contagious bovine pleuropneumonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWJ11NNN-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleuropneumonie\\_contagieuse\\_bovine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleuropneumonie_contagieuse_bovine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Contagious\\_bovine\\_pleuropneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Contagious_bovine_pleuropneumonia)

### péripleurpneumonie contagieuse caprine

TG : · mycoplasmoses  
 · péripleurpneumonie

La pleuropneumonie contagieuse caprine est une maladie grave de la chèvre due à *Mycoplasma capricolum* subspecies *capripneumoniae*. (Wikipédia)

EN : *contagious caprine pleuropneumonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K36MWN4J-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleuropneumonie\\_contagieuse\\_caprine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleuropneumonie_contagieuse_caprine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Contagious\\_caprine\\_pleuropneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Contagious_caprine_pleuropneumonia)



**péritonite**

TG : pathologie de l'abdomen  
 TS : péritonite encapsulante

La péritonite est l'inflammation du péritoine. La péritonite est une infection assez grave qui peut déboucher sur la mort si elle n'est pas traitée, car la surface péritonéale est interne ; les conséquences locales et générales sont donc très rapides. (Wikipédia)

EN : *peritonitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBS849H4-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q223102>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9ritonite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Peritonitis>

**péritonite encapsulante**

TG : péritonite

EN : *peritonitis fibroplastica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q4ZBRCSD-2>

**périurétérite**

TG : pathologie des voies urinaires

EN : *periureteritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KK15CB37-V>

**perlèche**

TG : chéilite

La perlèche ou chéilite angulaire est une lésion cutanée inflammatoire parfois douloureuse, localisée au pli de la commissure des lèvres. (Wikipédia)

EN : *perleche*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TTBPHC64-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Perl%C3%A8che>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Angular\\_cheilitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Angular_cheilitis)

**persistance de l'ouraque**

TG : · malformation  
 · pathologie des voies urinaires

EN : *persistence of the urachus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5Z15209-J>

**persistance de la circulation foetale**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
 TS : ostium secundum

EN : *persistent of the fetal circulation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L04KVBLB-G>

**persistance de la membrane pupillaire**

TG : pathologie de l'oeil

EN : *persistence of the pupillary membrane*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGBR5JXW-Q>

**persistance du canal artériel**

TG : · cardiopathie  
 · malformation

La persistance du canal artériel est un état pathologique résultant de l'absence de fermeture physiologique du canal artériel à la naissance. (Wikipédia)

EN : *persistence of ductus arteriosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BWS7VMD8-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Persistance\\_du\\_canal\\_art%C3%A9riel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Persistance_du_canal_art%C3%A9riel)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Patent\\_ductus\\_arteriosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Patent_ductus_arteriosus)

**persistance du cloaque**

TG : · malformation  
 · pathologie de l'appareil digestif  
 · pathologie de l'appareil génital femelle  
 · pathologie de l'appareil urinaire

EN : *cloacal persistence*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNL7FMRL-J>

**persistance du vitré primitif**

TG : pathologie de l'oeil

EN : *persistence of the primary vitreous body*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTGG5ZLX-Z>

**persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale**

TG : thalassémie  $\beta$

EN : *hereditary persistence of fetal hemoglobin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQ64ZPLG-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary\\_persistence\\_of\\_fetal\\_hemoglobin](https://en.wikipedia.org/wiki/Hereditary_persistence_of_fetal_hemoglobin)

**personnalité antisociale**

TG : trouble de la personnalité

Le trouble de la personnalité antisociale est un trouble de la personnalité caractérisé par une tendance générale à l'indifférence vis-à-vis des normes sociales, des émotions et/ou des droits d'autrui ainsi que par un comportement impulsif. (Wikipédia)

EN : *antisocial personality*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G2FLKR9T-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_antisociale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_antisociale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Antisocial\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Antisocial_personality_disorder)

**personnalité borderline**

TG : trouble de la personnalité

Le trouble de la personnalité borderline (TPB), ou trouble de la personnalité limite (TPL), est un trouble de la personnalité caractérisé par une impulsivité majeure et une instabilité marquée des émotions, des relations interpersonnelles et de l'image de soi. (Wikipédia)

EN : *borderline*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNKMFPXJ-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_borderline](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_borderline)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Borderline\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Borderline_personality_disorder)

### personnalité dépendante

TG : [trouble de la personnalité](#)

Le trouble de la personnalité dépendante (TPD ; anciennement connu sous le terme de trouble de la personnalité asthénique) est un trouble de la personnalité caractérisé par une dépendance psychologique persistante aux autres individus. (Wikipédia)

EN : [dependent personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X63PZ3K9-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_d%C3%A9pendante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_d%C3%A9pendante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dependent\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Dependent_personality_disorder)

### personnalité évitante

TG : [trouble de la personnalité](#)

Le trouble de la personnalité évitante (ou trouble de la personnalité anxieuse) est un trouble de la personnalité caractérisé par un sentiment de mauvaise adaptation, d'une très forte sensibilité aux situations négatives et à l'évitement d'activités ou relations humaines. (Wikipédia)

EN : [avoidant personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNNNBZC4-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_%C3%A9vitante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_%C3%A9vitante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Avoidant\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Avoidant_personality_disorder)

### personnalité hypomaniaque

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [hypomaniac personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JN2X6DH6-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypomanie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypomania>

### personnalité hystérique

Syn : *personnalité hystrionique*

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [hysterical personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V2DM375S-6>

*personnalité hystrionique*

→ [personnalité hystérique](#)

*personnalité multiple*

→ [trouble dissociatif de l'identité](#)

### personnalité narcissique

TG : [trouble de la personnalité](#)

Le trouble de la personnalité narcissique est un trouble de la personnalité dans lequel un individu se manifeste par le besoin excessif d'être admiré et par un manque d'empathie. (Wikipédia)

EN : [narcissistic personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRVJXNVK-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_narcissique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_narcissique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Narcissistic\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Narcissistic_personality_disorder)

### personnalité obsessionnelle

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [obsessional personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L29V80LL-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Obsessive%E2%80%93compulsive\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Obsessive%E2%80%93compulsive_personality_disorder)

### personnalité paranoïde

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [paranoid personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNC2T5P6-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Paranoid\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Paranoid_personality_disorder)

### personnalité prémorbide

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [premorbid personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FXKZXF6V-G>

### personnalité psychopathique

Syn : *caractère psychopathique*

TG : [trouble de la personnalité](#)

La psychopathie, des mots grecs : psyche, ψυχή (« esprit, âme ») et pathos, πάθος (« souffrance, changement accidentel »), est un trouble de la personnalité, caractérisé par un comportement antisocial, un manque de remords et un manque de « comportements humains », généralement associé dans la culture populaire à un mode de vie criminel et instable — bien que cette notion recouvre des types de personnalités bien intégrés dans la société voire considérés comme des modèles. (Wikipédia)

EN : [psychopathic personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PDGN3VNR-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Psychopathy>

### personnalité psychotique

TG : [trouble de la personnalité](#)

EN : [psychotic personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3MG120G-1>

### personnalité schizotypique

TG : [trouble de la personnalité](#)

Le trouble de la personnalité schizotypique (TPS), ou simplement trouble schizotypique, est un trouble de la personnalité caractérisé par une anxiété sociale importante, de la paranoïa, un besoin d'isolement social, accompagné de pensées ou de comportements tels les maniérismes vocaux, un style vestimentaire atypique, ou encore des délires. (Wikipédia)

EN : [schizotypal personality](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TRD3P9LF-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_schizotypique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_schizotypique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Schizotypal\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Schizotypal_personality_disorder)

**personnalité schizoïde**

TG : trouble de la personnalité

Le trouble de la personnalité schizoïde est un trouble de la personnalité caractérisé par un manque d'intérêt pour les relations sociales. (Wikipédia)

EN : *schizoid personality*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPD9VGDB-S>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9\\_schizo%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9_schizo%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Schizoid\\_personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Schizoid_personality_disorder)

perte d'autonomie

→ **handicap****perte de connaissance**

TG : trouble de la conscience

La perte de connaissance ou perte de conscience (ou inconscience ou évanouissement dans le langage courant) désigne en médecine une perte de contact avec le monde extérieur. (Wikipédia)

EN : *faint*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6G6QM1N-9>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Perte\\_de\\_connaissance](https://fr.wikipedia.org/wiki/Perte_de_connaissance)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Unconsciousness>

perte de l'audition

→ **surdité****perte de substance**

TG : traumatisme

TS : · perte de substance cutanée  
· perte de substance des parties molles  
· perte de substance osseuse  
· ulcérationEN : *substance loss*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P09V5H8F-7>**perte de substance cutanée**TG : · pathologie de la peau  
· perte de substanceEN : *skin defect*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3PK9GP3-4>**perte de substance des parties molles**

TG : perte de substance

EN : *soft tissue defect*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJPPMCQJ-P>**perte de substance osseuse**TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· perte de substanceEN : *bone defect*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCBJ4R19-7>**perversion**

TG : trouble psychiatrique

TS : · perversion narcissique  
· perversion sexuelle

Une perversion désigne, dans un sens général, une inclination à des conduites considérées comme « déviantes » par rapport aux règles et croyances morales d'une société. (Wikipédia)

EN : *perversion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WP6BC54G-Q>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Perversion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Perversion>**perversion narcissique**

TG : perversion

En psychanalyse, la perversion narcissique constitue à la fois une pathologie relationnelle et un mécanisme de défense qui consiste en une survalorisation de soi-même aux dépens d'autrui qui a été théorisé par Paul-Claude Racamier. (Wikipédia)

EN : *narcissistic perversion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJ6B48P1-V>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Perversion\\_narcissique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Perversion_narcissique)**perversion sexuelle**

TG : perversion

Une paraphilie, (du grec para- [παρά], « auprès de, à côté de » et -philia [φιλία], « amour ») est une attirance ou pratique sexuelle qui diffère des actes traditionnellement considérés comme « normaux ». (Wikipédia)

EN : *sexual perversion*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GD1JDP3B-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Paraphilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paraphilia>**peste**

TG : yersiniose

TS : · peste bovine  
· peste bubonique

La peste est une zoonose, c'est-à-dire une maladie commune à l'homme et à l'animal. Elle est causée par le bacille *Yersinia pestis*, découvert par Alexandre Yersin de l'Institut Pasteur en 1894. Ce bacille est aussi responsable de pathologies pulmonaires de moindre gravité chez certains petits mammifères et animaux de compagnie (on parle dans ce cas de peste sauvage). (Wikipédia)

EN : *plague*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNNSTDRR-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q133780>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Peste>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Plague\\_\(disease\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Plague_(disease))**peste bovine**TG : · peste  
· virose

La peste bovine est une maladie virale infectieuse des bovins domestiques et de certains bovins sauvages causée par le Rinderpest virus. (Wikipédia)

EN : *cattle plague*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XTBCLDQX-2>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Peste\\_bovine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Peste_bovine)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rinderpest>

**peste bubonique**

TG : peste

La peste bubonique est la forme la plus fréquente de peste en milieu naturel. Elle fait le plus souvent suite à l'infection par la morsure de puces infectées provenant d'un rat ou autre petit mammifère, mais elle peut également se faire par l'exposition à des liquides biologiques d'un animal mort infecté par la peste. (Wikipédia)

EN : *bubonic plague*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQJFLV3F-V>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q217519>
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Peste\\_bubonique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Peste_bubonique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bubonic\\_plague](https://en.wikipedia.org/wiki/Bubonic_plague)
**pétéchie**

TG : pathologie de la peau

Une pétéchie est une petite tache cutanée de couleur rouge à violacée, ne blanchissant pas sous la pression. (Wikipédia)

EN : *petechia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTRHW5BF-7>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1412657>
<https://fr.wikipedia.org/wiki/P%C3%A9t%C3%A9chie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Petechia>
**petit mal**

TG : épilepsie

L'absence épileptique ou Petit mal est une forme d'épilepsie généralisée idiopathique qui produit dans le cerveau des décharges électriques anormales et répétitives provenant du cortex cérébral et entraînant un dysfonctionnement du système nerveux central. (Wikipédia)

EN : *petit mal*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C66Q0GN8-W>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Absence\\_%C3%A9pileptique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Absence_%C3%A9pileptique)
[https://en.wikipedia.org/wiki/Absence\\_seizure](https://en.wikipedia.org/wiki/Absence_seizure)

*petit poumon hyperclair unilatéral acquis*

→ **syndrome de Swyer-James-Macleod****phacomatose**

TG : maladie congénitale

TS : · angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau

- neurofibromatose
- phacomatose de Bourneville
- phacomatose pigmentokératosique
- phacomatose pigmentovasculaire
- syndrome de Protée

Une phacomatose (du grec "Phakos" = lentille) est une maladie impliquant une anomalie de développement du tissu ectodermique lors de l'histogénèse (phase précédant l'organogénèse) et ce, par atteinte des cellules du blastème primitif. (Wikipédia)

EN : *phacomatosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1SL09TN-7>
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Phacomatose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phakomatosis>
**phacomatose de Bourneville**Syn : · sclérose tubéreuse de Bourneville  
· maladie de BournevilleTG : · maladie héréditaire  
· pathologie du système nerveux  
· phacomatose  
· tumeur

La sclérose tubéreuse de Bourneville (ou STB) est une maladie autosomique dominante faisant partie des phacomatoses. Elle se manifeste par le développement de tumeurs bénignes dans de nombreux organes (c'est pour cela qu'elle est dite « multisystémique »). Elle comporte des manifestations cutanées, cardiaques, cérébrales et rénales. La pénétrance est incomplète, le phénotype à la naissance est donc difficilement prévisible. (Wikipédia)

EN : *Bourneville syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KD24XNHG-0>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose\\_tub%C3%A9reuse\\_de\\_Bourneville](https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose_tub%C3%A9reuse_de_Bourneville)
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberous\\_sclerosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberous_sclerosis)

*phacomatose pigmento-vasculaire*

→ **phacomatose pigmentovasculaire****phacomatose pigmentokératosique**Syn : *phacomatosis pigmentokeratolica*TG : · phacomatose  
· trouble de la pigmentationEN : *phacomatosis pigmentokeratolica*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB8XSHGP-8>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Phakomatosis\\_pigmentokeratolica](https://en.wikipedia.org/wiki/Phakomatosis_pigmentokeratolica)**phacomatose pigmentovasculaire**Syn : *phacomatose pigmento-vasculaire*TG : · phacomatose  
· trouble de la pigmentationEN : *phakomatosis pigmentovascularis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LV15KLGQ-N>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Phakomatosis\\_pigmentovascularis](https://en.wikipedia.org/wiki/Phakomatosis_pigmentovascularis)

*phacomatosis pigmentokeratolica*

→ **phacomatose pigmentokératosique****phaeohyphomycose**Syn : *phaeosporotrichose*

TG : mycose

Une Phaeohyphomycose ou phaéohyphomycose est une mycose chronique causée par diverses levures et moisissures opportunistes, de couleur noire ou sombre (aussi dénommées « champignons noirs » ou phaéohyphomycètes), provenant généralement du sol. (Wikipédia)

EN : *phaeohyphomycosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZB356JK9-5>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2089599>
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Phaeohyphomycose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phaeohyphomycosis>

*phaeosporotrichose*

→ **phaeohyphomycose**

**phanère**

TG : anatomie  
TS : poil

Les phanères (nom masculin, issu du grec φανερός, phanerós « visible, apparent ») sont des productions tégumentaires issues de l'ectoderme et caractérisées par un taux élevé de kératinisation. (Wikipédia)

EN : *skin appendage*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0BJBPHD-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phan%C3%A8re>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Skin\\_appendage](https://en.wikipedia.org/wiki/Skin_appendage)

**pharyngite**

TG : pathologie du pharynx  
TS : · syndrome de fatigue chronique  
· syndrome des bâtiments malsains

La pharyngite est une inflammation du pharynx. On parle de pharyngo-amygdalite lorsqu'il y a une inflammation des amygdales associée. (Wikipédia)

EN : *pharyngitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SC86R0TF-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2085267>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pharyngite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pharyngitis>

*phénomène de Luciani-Wenckebach*

→ **période de Luciani-Wenckebach**

**phénylcétonurie**

TG : · aminoacidopathie  
· pathologie du système nerveux

La phénylcétonurie est une maladie génétique rare, liée à un déficit en phénylalanine hydroxylase, entraînant l'accumulation de phénylalanine dans le sang et le cerveau. (Wikipédia)

EN : *phenylketonuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTP7G9S9-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q194041>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ph%C3%A9nylc%C3%A9tonurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phenylketonuria>

**phéochromocytome**

Syn : *paragangliome chromaffine*  
TG : · endocrinopathie  
· tumeur sécrétante

Un phéochromocytome est une affection tumorale parfois maligne. Cette tumeur se développe à partir des cellules chromaffines de la médullo-surrénale. (Wikipédia)

EN : *pheochromocytoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMLB1G99-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ph%C3%A9ochromocytome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pheochromocytoma>

**phimosis**

TG : pathologie du pénis

Le phimosis est une affection du pénis ou du clitoris. Lors de l'érection, le prépuce du pénis ou le capuchon du clitoris ne peut se rétracter derrière le gland du pénis ou du clitoris. (Wikipédia)

EN : *fimosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H33L2M5B-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phimosis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phimosis>

**phlébectasie**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

EN : *phlebectasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TBGDQN6D-R>

*phlébectasie orbitaire*

→ **varice de l'orbite**

*phlébothrombose*

→ **thrombose veineuse**

**phlegmatia coerulea dolens**

TG : · pathologie des artères  
· pathologie des veines  
· thrombose

La phlébite bleue, aussi appelée Phlegmatia coerulea dolens, est une forme grave de phlébite des membres inférieurs, associant les signes veineux avec une ischémie aiguë de membre. (Wikipédia)

EN : *phlegmatia coerulea dolens*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WFPPFHQWZ-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Phlébite\\_bleue](https://fr.wikipedia.org/wiki/Phlébite_bleue)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Phlegmasia\\_cerulea\\_dolens](https://en.wikipedia.org/wiki/Phlegmasia_cerulea_dolens)

**phlegmon**

TG : · inflammation  
· pathologie du tissu conjonctif

Un phlegmon est une infection sans collection, à l'inverse de l'abcès qui est collecté. Le mot « phlegmon » est issu du grec phlégō signifiant je brûle. (Wikipédia)

EN : *phlegmon*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP09PKG9-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phlegmon>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phlegmon>

**phobie**

TG : trouble anxieux  
TS : · acrophobie  
· agoraphobie  
· phobie sociale

Une phobie (du grec ancien φόβος / phóbos, frayer, crainte ou répulsion) est une peur démesurée et dépendant d'un ressenti plutôt que de causes rationnelles, d'un objet ou d'une situation précise. (Wikipédia)

EN : *phobia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S99VPR7L-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q175854>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Phobie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Phobia>

**phobie sociale**

TG : [phobie](#)

La phobie sociale (PS), ou anxiété sociale, est une forme de troubles anxieux définie récemment (1980 aux USA) et classée actuellement parmi les troubles psychiatriques les plus fréquents. (Wikipédia)

EN : [social phobia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZXMZ7V4-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q281928>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Phobie\\_sociale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Phobie_sociale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Social\\_anxiety\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Social_anxiety_disorder)

**phocomélie**

TG : [malformation](#)

[pathologie du système ostéoarticulaire](#)

TS : [tétraphocomélie](#)

La phocomélie (du grec φώκη (phókê), phoque et μέλος (mélos, membre) est une malformation par phénocopie (une anomalie du développement) durant la grossesse aboutissant à un individu ectromélien (arrêt de développement d'un ou de plusieurs membres) se caractérisant par une atrophie des membres aboutissant en quelque sorte à l'implantation directe des mains et des pieds sur le tronc. (Wikipédia)

EN : [phocomelia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZRVC1BW-Q>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phocom%C3%A9lie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Phocomelia>

**phosphène**

TG : [trouble de la vision](#)

TS : [syndrome des taches blanches multiples évanescents](#)

Un phosphène est un phénomène qui se traduit par la sensation de voir une lumière ou par l'apparition de taches dans le champ visuel, y compris les yeux fermés. (Wikipédia)

EN : [phosphene](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2J2N0N4-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Phosph%C3%A8ne>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Phosphene>

**photoallergie**

TG : [allergie](#)

[photosensibilité](#)

La photosensibilisation est une sensibilisation de la peau, surtout ses parties peu pigmentées, qui a une réaction anormale à la lumière solaire à la suite de l'absorption de certains végétaux ou substances appelés photosensibilisants. (Wikipédia)

EN : [photoallergy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRZWDHL0-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Photosensibilisation>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Photodermatitis>

**photodermatose**

Syn : [dermatose actinique](#)  
[lucite](#)

TG : [photosensibilité](#)

TS : [hydroa vacciniiforme](#)

[kératose actinique](#)

[kératose sénile](#)

[lucite polymorphe](#)

[porokératose actinique](#)

[prurigo actinique familial](#)

[réticulose actinique](#)

[urticaire solaire](#)

[xeroderma pigmentosum](#)

Les photodermatoses, ou dermatose photoallergique ou trouble photoallergique, sont un groupe d'affections de la peau survenant dans les suites d'une exposition solaire en raison d'une sensibilité anormalement élevée à la lumière. (Wikipédia)

EN : [photodermatosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXK52SV2-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2986815>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Photodermatose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Photodermatosis>

**photosensibilité**

TG : [pathologie de la peau](#)

TS : [chéilite actinique](#)

[photoallergie](#)

[photodermatose](#)

[phototoxicité](#)

[porphyrie](#)

[protoporphyrine](#)

[syndrome de Kindler](#)

EN : [photosensitivity](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G79TR6M4-P>

**phototoxicité**

TG : [photosensibilité](#)

EN : [phototoxicity](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJ22XZ6M-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2088972>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Phototoxicity>

**phrynodermie**

TG : [pathologie de la peau](#)

EN : [phrynoderma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1TCL654-Z>

*phthiriose*

→ [pédiculose](#)

**phycomycose**

TG : [mycose](#)

TS : [basidiobolomycose](#)

[entomophthoromycose](#)

[phycomycose pulmonaire](#)

[rhinoentomophthoromycose](#)

EN : [phycomycosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRZFW5NM-3>

### phycomycose pulmonaire

TG : · pathologie des poumons  
· phycomycose

EN : *lung phycomycosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V7FHF9CQ-1>

### phytophotodermatite

TG : pathologie de la peau  
TS : dermite des prés d'Oppenheim

EN : *phytophotodermatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZ0TFDK4-Q>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Phytophotodermatitis>

### pian

TG : · pathologie de la peau  
· tréponématose

Le « pian » est une maladie infectieuse chronique, c'est la plus fréquente du groupe des tréponématoses endémiques (pian, béjel, pinta). Depuis 2007, elle fait partie de la liste OMS des 17 maladies tropicales négligées. C'est une maladie strictement humaine (pas de réservoir animal). (Wikipédia)

EN : *yaws*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1NS6X5K-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q76973>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pian\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pian_(m%C3%A9decine))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Yaws>

### pica

TG : trouble du comportement alimentaire

Le pica est un trouble du comportement alimentaire caractérisé par l'ingestion durable (plus d'un mois) de substances non nutritives et non comestibles : terre, craie, sable, papier, plastique, céruse, cendre de cigarette, etc. Son nom vient du latin pica, la pie, cet oiseau étant réputé pour avoir ce comportement. (Wikipédia)

EN : *pica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P98KSNCF-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pica\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pica_(maladie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pica\\_\(disorder\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Pica_(disorder))

### pied bot

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *clubfoot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSVS3BQ9-C>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Clubfoot>

### pied bot varus équin

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le pied bot varus équin (également orthographié pied-bot) est une déformation congénitale très fréquente qui touche une à deux naissances sur 1 000 en France. (Wikipédia)

EN : *talipes equinovarus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTNNX19L-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied\\_bot](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied_bot)

### pied convexe

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *convex foot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZ59K8MP-L>

### pied court

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *brachypedy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQH1WLJD-G>

### pied creux

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Contrairement au pied plat, qui se veut souple et affaissé, le pied creux est courbé en arc et peu flexible. Ce problème se caractérise par une courbure accentuée du pied à l'arche plantaire. (Wikipédia)

EN : *pes cavus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS7Z3KR8-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied\\_creux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied_creux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pes\\_cavus](https://en.wikipedia.org/wiki/Pes_cavus)

*pied de Madura*

→ **mycétome**

### pied diabétique

TG : · diabète  
· pathologie de la peau  
· pathologie du pied  
· pathologie du système nerveux

EN : *diabetic foot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X2NJGRQH-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q52856>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic\\_foot](https://en.wikipedia.org/wiki/Diabetic_foot)

### pied équin

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *tip foot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMPHLR3B-T>

### pied pince de homard

TG : · malformation  
· pathologie du pied  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *cleft foot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XR8JKPWD-X>

**pied plat**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

Le pied plat (latin : pes planus) est une condition physique chez l'être humain caractérisée par un affaissement du pied en charge et une défaillance de la propulsion lors de la marche. (Wikipédia)

EN : *flat foot*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDHPFM43-K>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied\\_plat](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pied_plat)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Flat\\_foot](https://en.wikipedia.org/wiki/Flat_foot)

**pied talus**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *talipes calcaneus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRNB500G-S>

**pied tombant**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *foot drop*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHSQ60XX-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Foot\\_drop](https://en.wikipedia.org/wiki/Foot_drop)

**pied valgus**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *pes adductus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5GVPG7J-W>

**pied valgus convexe**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *talipes calvovalgus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XGDLHKGS-1>

**pied varus**

- TG : · malformation  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *cross varus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDG89WP4-K>

**piedra**

- TG : · mycose  
 · pathologie de la peau

EN : *piedra*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHTWD67L-N>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q10863066>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Piedra>

**piétin**

- TG : bactériose

le piétin est le nom de deux maladies sans rapport, l'une concernant les animaux et l'autre les végétaux. (Wikipédia)

EN : *foot rot*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VV7SJB1L-7>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pi%C3%A9tin>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Foot\\_rot](https://en.wikipedia.org/wiki/Foot_rot)

**pigmentation du cristallin**

- TG : pathologie de l'oeil  
 EN : *lens pigmentation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6M2H0VB-L>

**pigmentation maculeuse éruptive idiopathique**

- TG : trouble de la pigmentation  
 EN : *idiopathic eruptive macular pigmentation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F3RJCD13-B>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic\\_eruptive\\_macular\\_pigmentation](https://en.wikipedia.org/wiki/Idiopathic_eruptive_macular_pigmentation)

**pili annulati**

- TG : · malformation  
 · pathologie de la peau  
 EN : *pili annulati*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVR1HGR2-X>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pili\\_annulati](https://en.wikipedia.org/wiki/Pili_annulati)

**pili multigemini**

- TG : pathologie de la peau  
 EN : *pili multigemini*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QNW7LSZN-L>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pili\\_multigemini](https://en.wikipedia.org/wiki/Pili_multigemini)

**pili torti**

- TG : · malformation  
 · pathologie de la peau  
 EN : *pili torti*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCKFTQMN-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pili\\_torti](https://en.wikipedia.org/wiki/Pili_torti)

*pilomatricome*

→ **pilomatricome**

**pilomatricome**

- Syn : · *pilomatricome*  
 · *épithélioma calcifié de Malherbe*  
 · *tumeur de Malherbe*

- TG : · pathologie de la peau  
 · tumeur bénigne

Le pilomatricome (ou "pilomatricome", ou "épithéliome calcifié de Malherbe") est une tumeur bénigne cutanée d'origine annexielle folliculaire. (Wikipédia)

EN : *benign calcifying epithelioma of Malherbe*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QTTB6M84-Z>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pilomatricome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pilomatricoma>



**pinéalome**

TG : · endocrinopathie  
· gliome  
· pathologie de l'épiphyse

EN : *pinealoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DX2WR0NQ-F>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pinealoma>

**pinta**

Syn : *caraté*

TG : tréponématose

La Pinta ou « caraté » est une tréponématose, une maladie tropicale chronique de la peau causée par le spirochète *Treponema carateum*. Elle atteint les enfants et adolescents des régions tropicales et forestières d'Amérique Centrale et d'Amérique du Sud. (Wikipédia)

EN : *pinta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4QDGP0W-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pinta\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pinta_(maladie))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pinta\\_\(disease\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Pinta_(disease))

**piroplasmose**

TG : protozoose

EN : *piroplasmosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNMF5CMW-J>

**pityriasis**

TG : pathologie de la peau

TS : pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu

Le pityriasis est un groupe de dermatoses qui provoquent une desquamation de la peau. Le terme dérive du grec *πιτυρίασις* « dartre farineux » lui-même issue de *πίτυρον* 'son, partie la plus grossière du blé moulu ). (Wikipédia)

EN : *pityriasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2J73353-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis>

**pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu**

TG : pityriasis

EN : *pityriasis lichenoides et varioliformis acuta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB05P3W6-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_lichenoides\\_et\\_varioliformis\\_acuta](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_lichenoides_et_varioliformis_acuta)

**pityriasis rosé de Gibert**

TG : · maladie présumée virale  
· pathologie de la peau

Le pityriasis rosé de Gibert est une dermatose fréquente, bénigne, d'apparition aiguë, caractérisée par une dermatose érythémato-squameuse. (Wikipédia)

EN : *pityriasis rosea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VW3TVTBL-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1125160>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_ros%C3%A9\\_de\\_Gibert](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_ros%C3%A9_de_Gibert)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_rosea](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_rosea)

**pityriasis rotunda**

TG : hyperkératose

EN : *pityriasis rotunda*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DGLW9DKS-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_rotunda](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_rotunda)

**pityriasis rubra pilaire**

TG : pathologie de la peau

Le pityriasis rubra pilaire, dit PRP, également connu sous le nom de maladie de Devergie, est une dermatose érythémato-squameuse rare. (Wikipédia)

EN : *pityriasis rubra pilaris*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5TH3ZZ2-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q766856>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_rubra\\_pilaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_rubra_pilaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_rubra\\_pilaris](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_rubra_pilaris)

**pityriasis sec**

TG : pathologie de la peau

EN : *pityriasis capitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D9376HXX-9>

**pityriasis versicolor**

TG : · mycose  
· trouble de la pigmentation

Le Pityriasis versicolor, du latin « versicolor » (qui change de couleur, qui se nuance de différentes couleurs) est une mycose superficielle. (Wikipédia)

EN : *pityriasis versicolor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M0FZQ674-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_versicolor](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_versicolor)

**placenta accreta**

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie du placenta

Le placenta accreta est une insertion du placenta (fait de villosités) dans le myomètre ayant pour conséquence un risque élevé de complications lors de l'accouchement (hémorragie de la délivrance) (Wikipédia)

EN : *placenta accreta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BS9H43ML-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Placenta\\_accreta](https://fr.wikipedia.org/wiki/Placenta_accreta)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Placenta\\_accreta](https://en.wikipedia.org/wiki/Placenta_accreta)

**placenta circumvallata**

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie du placenta

EN : *placenta circumvallata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVN875V-5>

**placenta marginata**

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie du placenta

EN : *placenta marginata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W4G3FW1N-3>

**placenta percreta**

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie du placenta

EN : *placenta percreta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNFFD7XZ-G>

**placenta praevia**

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie du placenta

Le placenta praevia est une localisation anormale du placenta qui peut être responsable d'hémorragies sévères au cours du troisième trimestre de la grossesse. (Wikipédia)

EN : *placenta previa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTGNW0H7-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Placenta\\_praevia](https://fr.wikipedia.org/wiki/Placenta_praevia)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Placenta\\_praevia](https://en.wikipedia.org/wiki/Placenta_praevia)

**placentite**

TG : pathologie du placenta

EN : *placentalitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D28B7TW4-6>

**plagiocéphalie**

TG : déformation du crâne

La plagiocéphalie (du grec plagios = oblique et kephalè = tête) est un signe clinique rhumatologique se traduisant par un aplatissement unilatéral de la voûte crânienne. (Wikipédia)

EN : *plagiocephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH8S5PJQ-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2546232>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Plagioc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Plagiocephaly>

**plaie**

TG : traumatisme

Une plaie est une interruption de la continuité des tissus. Il y a une plaie quand la peau ou la muqueuse est éraflée, coupée ou arrachée. (Wikipédia)

EN : *wound*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P25S7GC8-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Plaie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Wound>

**plaie chirurgicale**

TG : traumatisme

Une plaie opératoire est définie comme étant une ouverture de la peau après une intervention chirurgicale. (Wikipédia)

EN : *surgical wound*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5QFK4VD-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Plaie\\_op%C3%A9ratoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Plaie_op%C3%A9ratoire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Postoperative\\_wounds](https://en.wikipedia.org/wiki/Postoperative_wounds)

**plaie du coeur**

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· traumatisme

EN : *heart wound*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSXXBQG6-R>

**plaie pénétrante**

TG : traumatisme  
TS : plaie pénétrante du globe oculaire

EN : *penetrating injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PW8C7TLX-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Penetrating\\_trauma](https://en.wikipedia.org/wiki/Penetrating_trauma)

*plaie pénétrante de l'oeil*

→ **plaie pénétrante du globe oculaire**

**plaie pénétrante du globe oculaire**

Syn : *plaie pénétrante de l'oeil*

TG : · pathologie de l'oeil  
· plaie pénétrante

EN : *penetrating wound of eyeball*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G62JDPD2-Q>

**plante**

TG : organisme  
TS : kava

Les plantes (Plantae) sont des organismes photosynthétiques et autotrophes, caractérisés par des cellules végétales. (Wikipédia)

EN : *plant*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q43G2D5G-S>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Plante>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Plant>

**plaque d'athérosclérose**

TG : athérosclérose

L'athérome correspond à un remaniement réversible de l'intima des artères de gros et moyen calibre (aorte et ses branches, artères coronaires, artères cérébrales, artères des membres inférieurs) par accumulation segmentaire de lipides, glucides complexes, sang et produits sanguins, tissus adipeux, dépôts calcaires et autres minéraux. (Wikipédia)

EN : *atherosclerotic plaque*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRJBWJ81-N>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Atheroma>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ath%C3%A9roscl%C3%A9rose>

**plaque dentaire**

TG : pathologie dentaire

La plaque dentaire bactérienne est une substance blanchâtre qui se dépose à la surface de la dent. Elle est essentiellement constituée de protéines salivaires, d'aliments (sucres et acide), de bactéries et des toxines sécrétées par ces dernières. (Wikipédia)

EN : *dental plaque*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTNH5MB6-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Plaquette\\_dentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Plaquette_dentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dental\\_plaque](https://en.wikipedia.org/wiki/Dental_plaque)

*plaquette sanguine*

→ **thrombocyte**

**plasmocytome**

- TG : · hémopathie maligne  
· syndrome lymphoprolifératif

Un plasmocytome ou plasmacytome, est une tumeur maligne développée à partir de plasmocytes, cellules représentant le stade final de différenciation des lymphocytes B, productrices d'anticorps et d'immunoglobulines. (Wikipédia)

- EN : *plasmacytoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H61LL2GV-0>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2090167>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Plasmocytome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Plasmacytoma>

**plasmocytose**

- TG : hémopathie  
EN : *plasmacytosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1Q7B161-L>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Plasmacytosis>

**platyspondylie**

- TG : · malformation  
· pathologie du rachis  
TS : · maladie de Kniest  
· syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen  
· syndrome de Stickler  
EN : *platyspondylia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9RJVC7W-R>

**pleurésie**

- TG : pathologie de la plèvre  
TS : · pleurésie bactérienne  
· pleurésie purulente  
· pleurésie virale  
· syndrome postinfarctus du myocarde

La pleurésie est une inflammation aiguë ou chronique de la plèvre, avec ou sans épanchement. Une pleurésie sans épanchement s'appelle « pleurésie sèche » ou « pleurite ». (Wikipédia)

- EN : *pleurisy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHDRFJB5-0>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q55998>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleur%C3%A9sie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pleurisy>

**pleurésie bactérienne**

- TG : pleurésie  
EN : *bacterial pleurisy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GB6SFQM3-Q>

**pleurésie purulente**

- Syn : · *pyothorax*  
· *empyème du thorax*  
· *empyème pleural*  
· *empyème de la plèvre*  
TG : · bactériose  
· empyème  
· pathologie de la plèvre  
· pleurésie

Une pleurésie purulente, ou empyème pleural, est une infection bactérienne aiguë de la cavité pleurale, survenant souvent à la suite d'une pneumopathie. (Wikipédia)

- EN : *empyema thoracis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HS3X0NMG-9>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q200781>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleur%C3%A9sie\\_purulente](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pleur%C3%A9sie_purulente)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural\\_empyema](https://en.wikipedia.org/wiki/Pleural_empyema)

**pleurésie virale**

- TG : pleurésie  
EN : *viral pleurisy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LW04DBC8-M>

**pli choroidien**

- TG : pathologie de l'uvée  
EN : *choroidal fold*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VC8J43HW-H>

**pli rétinien**

- TG : rétinopathie  
EN : *retinal fold*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XG215JGD-P>

**pneumatocèle**

- TG : maladie  
TS : pneumatocèle pulmonaire  
EN : *pneumatocele*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2488GSQ-3>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumatocele>

*pneumatocèle du poumon*

→ **pneumatocèle pulmonaire**

**pneumatocèle pulmonaire**

- Syn : *pneumatocèle du poumon*  
TG : · pathologie des poumons  
· pneumatocèle  
EN : *pulmonary pneumatocele*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FSR2WKJ8-C>

**pneumatose intestinale**

- TG : pathologie de l'intestin  
EN : *pneumatosis intestinalis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JJ78VKWS-S>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumatosis\\_intestinalis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumatosis_intestinalis)

*pneumatoxis cystoides vesicalis*

→ [cystite emphysémateuse](#)

### pneumaturie

TG : pathologie de l'appareil urinaire

La pneumaturie désigne la présence d'air dans l'urine, ce qui est toujours anormal. (Wikipédia)

EN : [pneumaturia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MR21W3W3-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumaturie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumaturia>

### pneumocéphalie

TG : pathologie de l'encéphale

Le pneumocéphale, appelé aussi pneumocéphalie ou pneumencéphalie, correspond à la présence de gaz dans ou autour de l'encéphale à la suite d'une brèche ostéo-méningée. (Wikipédia)

EN : [pneumocephalus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PP0HRZJZ-6>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumoc%C3%A9phale>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumocephalus>

### pneumococcie

TG : streptococcie

EN : [pneumococcal infection](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QFRW2VPJ-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumococcal\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumococcal_infection)

### pneumoconiose

TG : pathologie des poumons

TS : · anthracose

- asbestose
- béryllose
- byssinose
- sidérose
- silicose

La pneumoconiose est un ensemble de maladies pulmonaires caractérisées par des altérations causées par l'inhalation et la fixation dans le poumon de particules solides. (Wikipédia)

EN : [pneumoconiosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VM6776JD-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q651223>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumoconiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumoconiosis>

### pneumocystose

Syn : *pneumonie à Pneumocystis carinii*

TG : · mycose

- pathologie des poumons

La pneumocystose ou pneumonie à pneumocystis est une forme de pneumopathie causée par le micro-organisme *Pneumocystis jirovecii* (anciennement appelé *Pneumocystis carinii*). (Wikipédia)

EN : [Pneumocystis carinii pneumonia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z12R7GRW-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7205993>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumocystose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumocystis\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumocystis_pneumonia)

### pneumomédiastin

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
 · pathologie du médiastin

TS : pneumomédiastin spontané

EN : [pneumomediastinum](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0MZF89H-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumomediastinum>

### pneumomédiastin spontané

TG : pneumomédiastin

EN : [spontaneous pneumomediastinum](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPVR1SK7-K>

### pneumonie

TG : pathologie des poumons

TS : · maladie des légionnaires

- pneumonie bactérienne
- pneumonie interstitielle desquamative
- pneumonie interstitielle lipoïdique
- pneumonie interstitielle lymphoïde
- pneumonie virale

EN : [pneumonia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GG9V3K64-4>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumonia>

*pneumonie à Pneumocystis carinii*

→ [pneumocystose](#)

### pneumonie bactérienne

TG : pneumonie

EN : [bacterial pneumonia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B674N4Z8-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3776920>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bacterial\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Bacterial_pneumonia)

*pneumonie de Wuhan*

→ [maladie à coronavirus 2019](#)

### pneumonie interstitielle desquamative

TG : pneumonie

EN : [desquamative interstitial pneumonitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H32T523S-K>

### pneumonie interstitielle lipoïdique

TG : pneumonie

EN : [lipoid interstitial pneumonitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J5VCKZMN-B>

### pneumonie interstitielle lymphoïde

TG : pneumonie

EN : [lymphoid interstitial pneumonitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NW5GL1H3-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocytic\\_interstitial\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Lymphocytic_interstitial_pneumonia)

**pneumonie virale**TG : [pneumonie](#)EN : [viral pneumonia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4N5VQMW-X>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Viral\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Viral_pneumonia)**pneumopathie**TG : [pathologie des poumons](#)TS : [choc septique par pneumopathie](#)[pneumopathie d'aspiration](#)[pneumopathie interstitielle](#)

Une pneumopathie est une maladie du parenchyme pulmonaire. Étymologiquement, il s'agit d'une maladie (-pathie) des poumons (pneumo-). (Wikipédia)

EN : [pneumopathy](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCD2K2Q1-N>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie>**pneumopathie d'aspiration**Syn : [syndrome de Mendelson](#)[bronchopneumopathie de déglutition](#)TG : [pneumopathie](#)TS : [pneumopathie d'aspiration du méconium](#)[stéatose pulmonaire](#)

Une pneumopathie d'inhalation est une affection respiratoire liée à la pénétration dans les voies aériennes du contenu gastrique ou d'une autre substance étrangère qui va produire une obstruction et/ou une inflammation pulmonaire d'origine chimique. (Wikipédia)

EN : [aspiration pneumonia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DR3RH4LB-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q677449>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27inhalation](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27inhalation)[https://en.wikipedia.org/wiki/Aspiration\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Aspiration_pneumonia)**pneumopathie d'aspiration du méconium**Syn : [pneumopathie d'aspiration du méconium du nouveau-né](#)[pneumopathie d'inhalation de liquide méconial](#)TG : [pneumopathie d'aspiration](#)

L'inhalation in utero de méconium par le fœtus est associée à une détresse fœtale (hypoxie fœtale). L'aspiration obstétrique de méconium dans le pharynx peut être pratiquée avant la première respiration au moyen d'un cathéter. (Wikipédia)

EN : [meconium aspiration pneumonia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H14FVW74-4>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Meconium\\_aspiration\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Meconium_aspiration_syndrome)<https://fr.wikipedia.org/wiki/M%C3%A9conium>

*pneumopathie d'aspiration du méconium du nouveau-né*

→ [pneumopathie d'aspiration du méconium](#)

*pneumopathie d'inhalation de liquide méconial*

→ [pneumopathie d'aspiration du méconium](#)

**pneumopathie interstitielle**Syn : [alvéolite fibrosante](#)TG : [pneumopathie](#)TS : [bagassose](#)[fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich](#)[granulomatose de Wegener](#)[granulome éosinophile du poumon](#)[maladie des humidificateurs](#)[poumon de fermier](#)[poumon de l'écorceur d'érable](#)[poumon de l'éleveur d'oiseaux](#)[poumon du champignoniste](#)[poumon du laveur de fromage](#)[poumon du malteur](#)[poumon du minotier](#)[poumon du torrificateur de café](#)[poumon du vigneron](#)[subérose](#)[syndrome de Goodpasture](#)[syndrome des antisynthétases](#)

Les pneumopathies interstitielles désignent un groupe hétérogène d'affections du tissu pulmonaire pouvant évoluer vers une insuffisance respiratoire ou une fibrose pulmonaire, par atteinte de la structure alvéolaire. (Wikipédia)

EN : [interstitial pneumonitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0B5B2R1-4>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_interstitielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_interstitielle)[https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial\\_lung\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Interstitial_lung_disease)

*pneumopathie organisée cryptogénique*

→ [bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique](#)

**pneumopéricarde**TG : [épanchement](#)[pathologie du péricarde](#)EN : [pneumopericardium](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PXDTTW85-V>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumopericardium>**pneumopéritoine**TG : [épanchement](#)[pathologie de l'abdomen](#)

Dans le domaine de la gastro-entérologie, un pneumopéritoine (pneumopéritoine gynécologique, pneumopéritoine pathologique, pneumopéritoine provoqué, pneumopéritonite) correspond à l'entrée d'air ou de gaz dans la cavité de l'abdomen (cavité péritonéale). (Wikipédia)

EN : [pneumoperitoneum](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TGTS9R12-B>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q163469><https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumop%C3%A9ritoine><https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumoperitoneum>**pneumosinus**TG : [pathologie ORL](#)EN : [pneumosinus](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKGBLLC6-4>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumosinus\\_dilatans](https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumosinus_dilatans)

**pneumothorax**

TG : pathologie de la plèvre  
 TS : · hémopneumothorax  
 · hydropneumothorax

Un pneumothorax est une affection de la plèvre, mettant en communication l'espace pleural et l'atmosphère (accolement de la plèvre pariétale et viscérale, on parle de séreuse, elles tapissent respectivement la cage thoracique et les poumons). (Wikipédia)

EN : *pneumothorax*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MSXWVWGN-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q203601>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumothorax>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pneumothorax>

**poche parodontale**

Syn : *poche périodontale*  
 TG : parodontopathie

La poche parodontale est un espace qui se crée entre la dent et la gencive lors de la maladie parodontale. (Wikipédia)

EN : *parodontal socket*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZ0D5V5X-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Poche\\_parodontale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Poche_parodontale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gingival\\_and\\_periodontal\\_pocket](https://en.wikipedia.org/wiki/Gingival_and_periodontal_pocket)

*poche périodontale*

→ **poche parodontale**

**pochite**

TG : pathologie de l'intestin

La pouchite est une inflammation de la poche constituée après une anastomose iléo-anale. (Wikipédia)

EN : *pouchitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQH7HQRV-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3392956>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pouchite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pouchitis>

**podoconiose**

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie du pied  
 · pathologie du système lymphatique

EN : *podoconiosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW3S93NN-C>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Podoconiosis>

**poids de naissance extrêmement faible**

TG : prématurité  
 EN : *extremely low birthweight*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PGVKNQBW-R>

**poids de naissance faible**

TG : · pathologie du nouveau-né  
 · prématurité  
 EN : *low birth weight*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZHBSL24D-P>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Low\\_birth\\_weight](https://en.wikipedia.org/wiki/Low_birth_weight)

**poids de naissance très faible**

TG : · pathologie du nouveau-né  
 · prématurité  
 EN : *very low birthweight*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPRBJR94-F>

**poil**

TG : phanère  
 TA : · hirsutisme  
 · syndrome du cheveu anagène caduc

Le poil est à la fois une production filiforme de l'épiderme et l'un des plus petits organes, couvrant partiellement ou intégralement la surface de nombreux êtres vivants végétaux et animaux. (Wikipédia)

EN : *hair*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JWNM6WBP-6>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Poil>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hair>

**poil incarné**

TG : pathologie des phanères  
 EN : *ingrowing hair*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1C8BT1X-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ingrown\\_hair](https://en.wikipedia.org/wiki/Ingrown_hair)

**poliomyélite antérieure**

Syn : *poliomyélite antérieure aiguë*  
 TG : · pathologie de la moelle épinière  
 · virose

La poliomyélite, également appelée paralysie spinale infantile ou simplement polio, est une maladie infectieuse aiguë et contagieuse spécifiquement humaine causée par le poliovirus sauvage. L'infection, transmise par voie digestive, est le plus souvent asymptomatique ou s'exprime par des symptômes le plus souvent bénins et non spécifiques. La poliomyélite antérieure aiguë proprement dite est l'atteinte de la moelle spinale. (Wikipédia)

EN : *acute anterior poliomyelitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB03SJKN-5>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Polio>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Poliomy%C3%A9lite>

*poliomyélite antérieure aiguë*

→ **poliomyélite antérieure**

**pollakiurie**

TG : trouble de la miction

On appelle pollakiurie une fréquence excessive des mictions; Il s'agit donc d'un symptôme clinique, et non d'une pathologie. (Wikipédia)

EN : *pollakiuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTS8KHQT-M>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pollakiurie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Frequent\\_urination](https://en.wikipedia.org/wiki/Frequent_urination)

**polyadénomatosose endocrinienne**

Syn : *néoplasie endocrine multiple*

- TG : · cancer  
· endocrinopathie  
· maladie héréditaire

Les néoplasies endocriniennes multiples (NEM) sont des pathologies syndromiques regroupant plusieurs maladies ou caractéristiques. Comme leur nom l'indique, il s'agit d'affections cancéreuses graves. (Wikipédia)

EN : *multiple endocrine neoplasia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T61T6GTF-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1553018>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie\\_endocrinienne\\_multiple](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie_endocrinienne_multiple)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_endocrine\\_neoplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_endocrine_neoplasia)

**polyadénomatosose endocrinienne de type I**

- TG : · endocrinopathie  
· maladie héréditaire  
· tumeur bénigne

La néoplasie endocrinienne multiple type 1 ou NEM1 ou syndrome de Wermer est une maladie génétique impliquant plus de 20 tumeurs endocrines et non-endocrines. (Wikipédia)

EN : *multiple endocrine neoplasia type I*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL0VPXFQ-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie\\_endocrinienne\\_multiple\\_type\\_1](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie_endocrinienne_multiple_type_1)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_endocrine\\_neoplasia\\_type\\_1](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_endocrine_neoplasia_type_1)

**polyadénomatosose endocrinienne de type II**

- TG : · cancer  
· endocrinopathie  
· maladie héréditaire

La néoplasie endocrinienne multiple de type 2 est la forme héréditaire du cancer médullaire de la thyroïde. Il existe trois sous types en fonction de l'association des cancers endocriniens. (Wikipédia)

EN : *multiple endocrine neoplasia type II*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGHF6WV3-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie\\_endocrinienne\\_multiple#N%C3%A9oplasie\\_endocrinienne\\_multiple\\_de\\_type\\_2](https://fr.wikipedia.org/wiki/N%C3%A9oplasie_endocrinienne_multiple#N%C3%A9oplasie_endocrinienne_multiple_de_type_2)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_endocrine\\_neoplasia\\_type\\_2](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_endocrine_neoplasia_type_2)

**polyadénomatosose endocrinienne de type III**

- TG : · endocrinopathie  
· maladie héréditaire  
· tumeur

EN : *multiple endocrine neoplasia type III*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DRV5RGX9-R>

**polyalgie**

- TG : algie  
TS : syndrome sec oculaire et buccal

EN : *polyalgia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDR44370-3>

**polyangéite microscopique**

- TG : · maladie de système  
· vascularite

EN : *microscopic polyangiitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P26PCQKN-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Microscopic\\_polyangiitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Microscopic_polyangiitis)

**polyarthrite**

- TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : · polyarthrite inflammatoire  
· polyarthrite rhumatoïde  
· polyarthrite rhumatoïde de Felty  
· syndrome des antisynthétases

EN : *polyarthritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NDZMG7HH-4>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Polyarthritis>

**polyarthrite inflammatoire**

- TG : polyarthrite  
EN : *inflammatory polyarthritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R942QJM0-B>

**polyarthrite rhumatoïde**

- TG : · maladie autoimmune  
· polyarthrite  
· rhumatisme inflammatoire

La polyarthrite rhumatoïde (PR) est la cause la plus fréquente des polyarthrites chroniques. C'est une maladie dégénérative inflammatoire chronique, caractérisée par une atteinte articulaire souvent bilatérale et symétrique, évoluant par poussées vers la déformation et la destruction des articulations atteintes. (Wikipédia)

EN : *rheumatoid arthritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX4GBJD1-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q187255>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyarthrite\\_rhumato%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyarthrite_rhumato%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatoid\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatoid_arthritis)

**polyarthrite rhumatoïde de Felty**

- Syn : · *maladie de Chauffard-Still*  
· *syndrome de Felty*

- TG : · polyarthrite  
· rhumatisme inflammatoire

Le syndrome de Felty est un syndrome défini par la triade : - polyarthrite rhumatoïde ; - splénomégalie : augmentation de volume de la rate ; - neutropénie : baisse des polynucléaires neutrophiles. (Wikipédia)

EN : *Felty syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GHC044DK-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Felty](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Felty)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Felty%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Felty%27s_syndrome)

**polychondrite atrophiante**

- TG : · chondropathie  
· maladie de système  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie ORL

La polychondrite atrophiante, aussi désignée polychondrite chronique atrophiante ou polychondrite récidivante, est une connectivite rare, caractérisée par l'inflammation récidivante des cartilages (tels nez, oreilles, larynx, trachée) et évoluant par poussées entrecoupées d'accalmies. (Wikipédia)

EN : [relapsing polychondritis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2840WQQ-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q187656>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Polychondrite\\_atrophiante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polychondrite_atrophiante)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Relapsing\\_polychondritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Relapsing_polychondritis)

**polydactylie**

- TG : · dysostose  
· malformation  
· pathologie de la main
- TS : · dysplasie chondroectodermique  
· syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl  
· syndrome de Meckel  
· syndrome de Mohr  
· syndrome de Pallister-Hall  
· syndrome de Patau  
· syndrome de Saldino-Noonan  
· syndrome hydrolethalus

La polydactylie (du grec « poly » : « nombreux » et « dactyle » : « doigts ») se définit comme la présence d'un ou plusieurs doigts supplémentaire(s) au niveau de la main ou d'un ou plusieurs orteils au niveau du pied. (Wikipédia)

EN : [polydactyly](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTQ66C9Q-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q371520>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Polydactylie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polydactyly>

**polydipsie**

Syn : *hyperdipsie*

TG : [trouble du comportement alimentaire](#)

La polydipsie est un symptôme rencontré le plus souvent en endocrinologie et caractérisé par une soif excessive avec augmentation de l'absorption de liquide, causée par la polyurie dans le cas du diabète, qu'il soit de type insipide (par diminution de la sécrétion de la HAD) ou sucré (augmentation de l'osmolarité due à l'augmentation de la concentration en glucose), ou dans certains cas de diabète sucré, par un dérèglement du centre hypothalamique de la soif. (Wikipédia)

EN : [polydipsia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR438GQC-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polydipsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polydipsia>

*polydystrophie cérébrale infantile*

→ **maladie d'Alpers**

**polyendocrinopathie autoimmune type 1**

- TG : · endocrinopathie  
· maladie autoimmune  
· maladie héréditaire

Les polyendocrinopathies auto-immune de type 1, 2 et 3 sont un groupe rare hétérogène de maladies auto-immunes liées, mais sans être limitées, à plusieurs organes endocriniens. (Wikipédia)

EN : [APECED syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJW9T491-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune\\_polyendocrine\\_syndrome\\_type\\_1](https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune_polyendocrine_syndrome_type_1)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyendocrinopathie\\_auto-immune](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyendocrinopathie_auto-immune)

**polyglobulie**

- TG : [hémopathie](#)
- TS : · [polyglobulie vraie](#)  
· [syndrome de Pickwick](#)

La polyglobulie est une anomalie de la production des globules rouges (ou érythropoïèse) définie par l'augmentation de l'hématocrite (pourcentage des globules rouges par rapport au volume total sanguin). (Wikipédia)

EN : [polycythemia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RT3QV33L-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q933716>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyglobulie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polycythemia>

**polyglobulie vraie**

- TG : · [polyglobulie](#)  
· [syndrome myéloprolifératif](#)

La maladie de Vaquez ou polyglobulie essentielle ou polycythemia vera ou rubra est un syndrome myéloprolifératif, caractérisé par une polyglobulie (augmentation importante du nombre de globules rouges) et une augmentation du volume globulaire total. (Wikipédia)

EN : [polycythemia vera](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV1TXKPW-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q948318>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Vaquez](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Vaquez)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Polycythemia\\_vera](https://en.wikipedia.org/wiki/Polycythemia_vera)

**polymicrogyrie**

- TG : · [malformation](#)  
· [pathologie de l'encéphale](#)

La polymicrogyrie est principalement une anomalie de l'organisation corticale des neurones probablement par un trouble de la migration des neurones à l'origine des dernières couches cellulaires du cortex cérébral : le cortex cérébral est plus épais avec de multiples circonvolutions. (Wikipédia)

EN : [polymicrogyria](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNSMQN4Z-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2991265>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Polymicrogyrie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polymicrogyria>

*polymyosite*

→ **dermatomyosite**



**polyneuropathie amyloïde familiale de type 1**

TG : · maladie métabolique  
 · pathologie du système nerveux  
 · polyneuropathie périphérique

L'amylose de la (ou à) transthyrétine ou amyloïdose de la transthyrétine, est une amyloïdose, maladie systémique caractérisée par une atteinte du système nerveux, des reins, des yeux et du cœur. (Wikipédia)

EN : [familial amyloidotic polyneuropathy type 1](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNL526RR-H>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Amylose\\_de\\_la\\_transthyr%C3%A9tine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Amylose_de_la_transthyr%C3%A9tine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_amyloid\\_polyneuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_amyloid_polyneuropathy)

**polyneuropathie chronique inflammatoire démyélinisante**

TG : polyneuropathie périphérique

La polyradiculonévrite chronique ou polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC) est une maladie auto-immune touchant le système nerveux périphérique. Cette maladie est classée sous la dénomination plus générale de neuropathie périphérique. (Wikipédia)

EN : [chronic inflammatory demyelinating neuropathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BW5T2G79-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyradiculon%C3%A9vrite\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyradiculon%C3%A9vrite_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_inflammatory\\_demyelinating\\_polyneuropathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_inflammatory_demyelinating_polyneuropathy)

polyneuropathie de réanimation

→ [neuromyopathie de réanimation](#)

**polyneuropathie périphérique**

TG : pathologie du système nerveux périphérique  
 TS : · neuromyopathie de réanimation  
 · polyneuropathie amyloïde familiale de type 1  
 · polyneuropathie chronique inflammatoire démyélinisante  
 · polyneuropathie périphérique sensitivomotrice  
 · syndrome POEMS

Le terme polyneuropathie est couramment confondu avec deux autres termes. Le premier est « neuropathie périphérique ». Il regroupe de manière moins précise toutes les atteintes du système nerveux périphérique. Ceci inclut les atteintes radiculaires (ex. : hernie discale) et les mononeuropathies (atteinte d'un seul nerf) en plus des polyneuropathies. Il est aussi confondu avec « neuropathie ». Celle-ci se réfère encore plus largement à un désordre des systèmes nerveux périphérique et central. Il s'agit d'une maladie peu fréquente dont les données épidémiologiques sont rares. Certains scientifiques approximent la prévalence à 40 malades sur 100 000 personnes. La polyneuropathie est donc un cas particulier de neuropathie périphérique. Il s'agit d'un processus homogène d'atteintes multiples de nerfs périphériques, dont les distaux en particulier. Il existe deux types de polyneuropathie. La première touche la myéline et la seconde les axones. (Wikipédia)

EN : [polyneuropathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L115LG3M-0>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1502312>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyneuropathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polyneuropathy>

**polyneuropathie périphérique sensitivomotrice**

TG : polyneuropathie périphérique  
 EN : [sensorimotor peripheral polyneuropathy](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR1FNPL6-9>

**polypathologie**

TG : maladie

Co-occurrence de plusieurs problèmes de santé chroniques.

EN : [polypathology](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDZ3Q3V-L>

**polype**

TG : maladie  
 TS : · polype adénomateux  
 · polype antrochoanal de Killian  
 · polype colique  
 · polype d'un sinus de la face  
 · polype fibreux  
 · polype nasal

Un polype est une croissance anormale de tissus en saillie (adénome), ou tumeur bénigne, se développant sur les muqueuses. Certains sont plats (polypes sessiles), d'autres possèdent un pied plus ou moins long (polypes pédiculés). (Wikipédia)

EN : [polyp](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BW6FWJQN-M>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype_(m%C3%A9decine))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Polyp\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Polyp_(medicine))

**polype adénomateux**

TG : polype

Les polypes adénomateux colorectaux (ou adénomes colorectaux) sont des polypes qui se développent sur la muqueuse du côlon et qui comportent un risque élevé de cancer. Le polype adénomateux est considéré comme pré-malin, c'est-à-dire susceptible de se transformer en cancer du côlon. (Wikipédia)

EN : [adenomatous polyp](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J4Z1L644-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Polyp\\_\(medicine\)#Adenomatous\\_polyps](https://en.wikipedia.org/wiki/Polyp_(medicine)#Adenomatous_polyps)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype_(m%C3%A9decine))

**polype antrochoanal de Killian**

TG : · pathologie du nez  
 · polype

EN : [Killian's polyp](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8SPM6PK-X>

**polype colique**

TG : · pathologie du côlon  
 · polype

Le polype colorectal ou polype colique est un polype du côlon et du rectum. Il s'agit d'un terme de description macroscopique qui renvoie à plusieurs types de tumeurs très différentes dans leur physiopathologie et leur pronostic médical. (Wikipédia)

EN : [colon polyp](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8V1HSZV-N>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype\\_colorectal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype_colorectal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal\\_polyp](https://en.wikipedia.org/wiki/Colorectal_polyp)

**polype d'un sinus de la face**

TG : · pathologie des sinus de la face  
· polype

EN : *sinus polyp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J8KQR5F6-5>

**polype fibreux**

TG : polype

EN : *fibrous polyp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM35TKJ8-F>

**polype intestinal**

TG : · pathologie de l'intestin  
· tumeur bénigne

TS : syndrome de Peutz-Jeghers

EN : *intestinal polyp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7N7NM9B-Q>

**polype nasal**

Syn : *polypes du nez*

TG : · pathologie du nez  
· polype

Les polypes nasaux sont des masses polypoïdales issus principalement de la muqueuse du nez et des sinus paranasaux. Ces excroissances accompagnent souvent la rhinite allergique. (Wikipédia)

EN : *nasal polyp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H9BRNVQ5-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nasal\\_polyp](https://en.wikipedia.org/wiki/Nasal_polyp)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype\\_\(m%C3%A9decine\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polype_(m%C3%A9decine))

*polypes du nez*

→ **polype nasal**

**polypose**

TG : maladie

TS : · polypose colique  
· polypose juvénile  
· polypose nasosinusienne  
· polypose rectocolique familiale  
· syndrome de Cronkhite-Canada  
· syndrome de Peutz-Jeghers

EN : *polyposis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR916NMJ-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polypose>

*polypose adénomateuse familiale*

→ **polypose rectocolique familiale**

**polypose colique**

Syn : *polypose du côlon*

TG : · pathologie de l'intestin  
· polypose  
· tumeur bénigne

TS : syndrome de Gardner

EN : *intestinal polyposis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJMFMHML-N>

*polypose du côlon*

→ **polypose colique**

*polypose du nez*

→ **polypose nasosinusienne**

**polypose juvénile**

TG : · pathologie de l'intestin  
· polypose

EN : *multiple juvenile polyposis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C18Q9ZLH-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile\\_polyposis\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile_polyposis_syndrome)

*polypose nasale*

→ **polypose nasosinusienne**

**polypose nasosinusienne**

Syn : · *polypose du nez*

· *polypose nasale*

TG : · pathologie du nez  
· polypose

TS : syndrome de Fernand Widal

La polypose naso-sinusienne (PNS) est une maladie affectant les sinus de la face. C'est une maladie inflammatoire chronique. (Wikipédia)

EN : *nasal polyposis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J49GQWS0-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polypose\\_naso-sinusienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polypose_naso-sinusienne)

**polypose rectocolique familiale**

Syn : *polypose adénomateuse familiale*

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de l'intestin  
· polypose

La polypose adénomateuse familiale (PAF) ou polypose rectocolique familiale est une maladie héréditaire à transmission autosomique dominante, prédisposant au cancer du côlon. (Wikipédia)

EN : *familial adenomatous polyposis coli*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQD1VXL1-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polypose\\_ad%C3%A9nomateuse\\_familiale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polypose_ad%C3%A9nomateuse_familiale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_adenomatous\\_polyposis](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_adenomatous_polyposis)

**polyradiculonévrite**

TG : pathologie du système nerveux périphérique

TS : · polyradiculonévrite de Fisher  
· polyradiculonévrite de Guillain-Barré

Le terme de polyradiculonévrite peut s'appliquer à deux types d'affections dysimmunes du système nerveux périphérique : la polyradiculonévrite aiguë ou syndrome de Guillain-Barré ; la polyradiculonévrite chronique : ou polyradiculoneuropathie inflammatoire chronique démyélinisante. (Wikipédia)

EN : *polyradiculoneuritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MC63F696-F>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyradiculon%C3%A9vrite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polyradiculoneuropathy>

### polyradiculonévrite de Fisher

Syn : *syndrome de Fisher*  
 TG : · maladie inflammatoire  
 · ophtalmoplégie  
 · polyradiculonévrite

Le syndrome de Miller-Fisher, ou syndrome de Fisher, ou SMF, est une variante du syndrome de Guillain-Barré, caractérisée par : un manque de coordination des mouvements volontaires (ataxie) ; une absence de réflexes (aréflexie) ; une paralysie des muscles moteurs des yeux (ophtalmoplégie) entraînant principalement une vision double (diplopie). (Wikipédia)

EN : [Fisher syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LPVX9W85-F>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Miller-Fisher](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Miller-Fisher)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Guillain%E2%80%93Barr%C3%A9\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Guillain%E2%80%93Barr%C3%A9_syndrome)

### polyradiculonévrite de Guillain-Barré

Syn : *syndrome de Guillain-Barré*  
 TG : · maladie inflammatoire  
 · polyradiculonévrite

Le syndrome de Guillain-Barré (SGB) ou de Guillain-Barré-Strohl est une maladie auto-immune inflammatoire du système nerveux périphérique. Elle se manifeste brutalement par une parésie (Perte partielle des capacités motrices d'une partie du corps), qui prédomine en proximal des muscles. (Wikipédia)

EN : [Guillain-Barré syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C621Q43S-N>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Guillain-Barr%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Guillain-Barr%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Guillain%E2%80%93Barr%C3%A9\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Guillain%E2%80%93Barr%C3%A9_syndrome)

*polysérite familiale récidivante*

→ [fièvre méditerranéenne familiale](#)

### polytoxicomanie

TG : toxicomanie

La polyconsommation est un mode de consommation de substances psychotropes, légales ou non, qui consiste à associer différents substances souvent afin d'en renforcer ou modifier les effets. (Wikipédia)

EN : [polydrug addiction](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDFV2ZP2-W>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyconsommation>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Poly\\_drug\\_use](https://en.wikipedia.org/wiki/Poly_drug_use)

### polytraumatisme

TG : traumatisme

En médecine d'urgence, un polytraumatisé est une victime ayant subi plusieurs traumatismes (plaie, fracture, brûlure...) dont au moins un met en danger les fonctions vitales (ventilation pulmonaire, circulation sanguine, système nerveux). (Wikipédia)

EN : [multiple injury](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9TVL6MM-X>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polytraumatis%C3%A9>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polytrauma>

### polyurie

TG : trouble de la miction  
 TS : polyurie nocturne

La polyurie est un symptôme ou une maladie caractérisée par des urines abondantes, fréquemment rencontrée dans le cas du diabète insipide et du diabète sucré. (Wikipédia)

EN : [polyuria](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QVC89XPX-3>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Polyurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Polyuria>

### polyurie nocturne

TG : polyurie  
 EN : [nocturnal polyuria](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N4CHGGZ9-B>

### porencéphalie

TG : pathologie de l'encéphale  
 TS : syndrome oculocérébrocutané

La porencéphalie est un désordre céphalique rare impliquant une encéphalomalacie. Il s'agit d'un désordre neurologique du système nerveux central caractérisé par des kystes ou des cavités dans un des hémisphères cérébraux. (Wikipédia)

EN : [porencephalia](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RQL78TZP-N>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Porenc%C3%A9phalie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Porencephaly>

*porocarcinome*

→ [porocarcinome eccrine](#)

### porocarcinome eccrine

Syn : *porocarcinome*  
 TG : · cancer de la peau  
 · pathologie des glandes sudoripares  
 EN : [eccrine porocarcinoma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MS0N2KC3-0>

### porocéphalose

TG : helminthiase  
 EN : [porocephalosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLDWPM3T-J>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Porocephaliasis>

### porokératose

TG : hyperkératose  
 TS : · porokératose actinique  
 · porokératose de Mibelli  
 · porokératose palmoplantaire  
 · porokératose palmoplantaire et disséminée

EN : [porokeratosis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9KHBKTV-W>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Porokeratosis>

**porokératose actinique**

TG : · maladie héréditaire  
· photodermatose  
· porokératose

EN : *actinic porokeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZK7F993P-4>

**porokératose de Mibelli**

TG : · maladie héréditaire  
· porokératose

TS : porokératose linéaire

EN : *Mibelli porokeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q653J5H2-Q>

**porokératose linéaire**

TG : porokératose de Mibelli

EN : *linear porokeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VW33T879-5>

*porokératose palmo-plantaire*

→ **porokératose palmoplantaire**

**porokératose palmoplantaire**

Syn : *porokératose palmo-plantaire*

TG : · dyskératose  
· porokératose

EN : *palmoplantar porokeratosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQ65K5C6-N>

**porokératose palmoplantaire et disséminée**

TG : porokératose

EN : *porokeratosis palmaris, plantaris et disseminata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q19VJ9KH-L>

**porome ecchrine**

TG : · pathologie des glandes sudoripares  
· tumeur bénigne

EN : *eccrine poroma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DMBLM0D0-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Poroma>

**porphyria variegata**

TG : porphyrie

EN : *porphyria variegata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SWJS6HTJ-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Variagate\\_porphyria](https://en.wikipedia.org/wiki/Variagate_porphyria)

**porphyrie**

TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· photosensibilité

TS : · coproporphyrine  
· porphyria variegata  
· porphyrie aiguë intermittente  
· porphyrie cutanée tardive  
· porphyrie érythropoïétique

La porphyrie est une affection caractérisée par la présence, dans l'organisme, de quantités massives de porphyrines, molécules précurseurs de l'hème (partie non-protéique de l'hémoglobine). (Wikipédia)

EN : *porphyria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2B6QNR7-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q271759>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Porphyrie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Porphyria>

**porphyrie aiguë intermittente**

TG : porphyrie

La porphyrie aiguë intermittente est la plus fréquente des porphyries hépatiques. C'est une forme sévère de porphyrie hépatique. (Wikipédia)

EN : *acute intermittent porphyria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6BKCZ0Z-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q424247>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Porphyrie\\_aigu](https://fr.wikipedia.org/wiki/Porphyrie_aigu%C3%AB_intermittente)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_intermittent\\_porphyria](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_intermittent_porphyria)

**porphyrie congénitale de Günther**

TG : porphyrie érythropoïétique

La porphyrie érythropoïétique congénitale (PEC) ou maladie de Günther est une forme rare et complexe de porphyrie. C'est une maladie génétique de transmission autosomique récessive. Elle est due à un déficit en uroporphyrinogène III synthase (UROS), une enzyme jouant un rôle dans la synthèse de l'hème. (Wikipédia)

EN : *Günther congenital porphyria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC4GPN98-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Porphyrie\\_%C3%A9rythropo](https://fr.wikipedia.org/wiki/Porphyrie_%C3%A9rythropo%C3%AF%C3%A9tique_cong%C3%A9nitale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gunther\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Gunther_disease)

**porphyrie cutanée tardive**

TG : porphyrie

EN : *porphyria cutanea tarda*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1X79J43-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1479497>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Porphyria\\_cutanea\\_tarda](https://en.wikipedia.org/wiki/Porphyria_cutanea_tarda)

**porphyrie érythropoïétique**

Syn : *porphyrie hématopoïétique*

TG : · dermatose bulleuse  
· hémopathie  
· pathologie de l'oeil  
· porphyrie

TS : porphyrie congénitale de Günther

EN : *erythropoietic porphyria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZG89BD4-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Erythropoietic\\_porphyria](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythropoietic_porphyria)

porphyrie hématopoïétique

→ **porphyrie érythroïdétique**

### pouls alternant

TG : trouble du rythme cardiaque

EN : *pulsus alternans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVJ62VWR-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pulsus\\_alternans](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulsus_alternans)

poumon clair unilatéral acquis

→ **syndrome de Swyer-James-Macleod**

### poumon de fermier

Syn : · syndrome de Ramazzini  
· maladie des batteurs en grange

TG : · allergie  
· maladie professionnelle  
· pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] la maladie du poumon de fermier, provoquée par des moisissures (*Lichtemia corymbifera*, *Eurotium amstelodami*, *Walleimia sebi*) ou des actinomycètes thermophiles (*Saccharopolyspora rectivirgula* = *Micropolyspora faeni*). (Wikipédia)

EN : *farmer lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3ZKF6VG-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Farmer%27s\\_lung](https://en.wikipedia.org/wiki/Farmer%27s_lung)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)

### poumon de l'écorceur d'érable

Syn : *maladie de l'écorceur d'érable*

TG : · allergie  
· maladie professionnelle  
· pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] la maladie des écorceurs d'érable, provoquée par *cryptostroma corticale*, une moisissure située sous l'écorce d'érable. (Wikipédia)

EN : *maple bark stripper lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLV0C8KL-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptostroma\\_corticale](https://en.wikipedia.org/wiki/Cryptostroma_corticale)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)

### poumon de l'éleveur d'oiseaux

TG : · allergie  
· maladie professionnelle  
· pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : la maladie des éleveurs d'oiseaux, le poumon de l'oiseleur ou le poumon du colombophile est l'un des types les plus fréquents de pneumopathie d'hypersensibilité. C'est une maladie immuno-allergique liée à l'inhalation chronique de protéines aviaires présentes dans les poussières de fientes séchées et parfois dans les plumes de certains oiseaux (oies). Les alvéoles pulmonaires deviennent inflammatoires et des micro-nodules se forment. (Wikipédia)

EN : *bird breeder lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNXGQNJTK>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bird\\_fancier%27s\\_lung](https://en.wikipedia.org/wiki/Bird_fancier%27s_lung)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)

poumon de l'ensileur

→ **maladie des silos**

poumon des malteurs

→ **poumon du malteur**

### poumon détruit

TG : pathologie des poumons

EN : *destroyed lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z776JB8G-6>

### poumon du champignoniste

Syn : *maladie du champignoniste*

TG : · allergie  
· maladie professionnelle  
· pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] la maladie des champignonistes, provoquée par des actinomycètes thermophiles. L'exposition provient de compost de champignons. (Wikipédia)

EN : *mushroom worker lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VT58N8FK-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon du laveur de fromage**

Syn : *maladie du laveur de fromage*

- TG : · allergie  
 · maladie professionnelle  
 · pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] la maladie des fromagers ou des laveurs de fromage, provoquée par *Penicillium casei* ou *P. roqueforti*. L'exposition provient des moisissures de fromages. (Wikipédia)

EN : *cheese worker lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSBS21BZ-S>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon du malteur**

Syn : · *poumon des malteurs*  
 · *maladie des malteurs*

- TG : · allergie  
 · maladie professionnelle  
 · pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] le poumon des ouvriers du malt, provoqué par *Aspergillus clavatus* et *A. fumigatus*. L'exposition provient de l'orge moisie. (Wikipédia)

EN : *malt worker lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGNGM2VX-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon du minotier**

Syn : *maladie du minotier*

- TG : · allergie  
 · maladie professionnelle  
 · pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] le poumon des minotiers, provoqué par les charançons qui peuvent contaminer le blé. L'antigène présumé responsable est le *sitophilus granarius*. L'exposition survient chez les grainetiers et les minotiers. (Wikipédia)

EN : *miller lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NTX9K6LJ-T>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon du torréfacteur de café**

- TG : · allergie  
 · maladie professionnelle  
 · pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] la maladie des torréfacteurs de café, provoquée par les poussières de café vert (antigène inconnu). (Wikipédia)

EN : *coffee torrefactor lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V94C9XNZ-T>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon du vigneron**

- TG : · allergie  
 · maladie professionnelle  
 · pneumopathie interstitielle

Les pneumopathies d'hypersensibilité (PHS) peuvent aussi être désignées sous de nombreux noms différents, en fonction de l'antigène responsable. Citons notamment : [...] le poumon des vignerons, provoqué par la moisissure *botrytis cinerea* provenant du raisin. (Wikipédia)

EN : *vine grower lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLL9K3LK-7>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie\\_d%27hypersensibilit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pneumopathie_d%27hypersensibilit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity\\_pneumonitis#Types](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersensitivity_pneumonitis#Types)

**poumon en fer à cheval**

- TG : · malformation  
 · pathologie des poumons

EN : *horseshoe lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZJJSXGCL-N>

**poumon en miroir**

- TG : · malformation  
 · pathologie des bronches

EN : *bronchial isomerism*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G9SXQ007-Q>

*poumon évanescent*

→ **dystrophie pulmonaire progressive**

*poumon humidificateur*

→ **maladie des humidificateurs**

**poumon polykystique**

- TG : · kyste aérien  
 · pathologie des poumons

EN : *polycystic lung*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RXXGCGPJ-3>

**poumon surnuméraire**

TG : · malformation  
· pathologie des poumons

EN : *supernumerary lung*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z70SHQ5L-H>

**poïkilodermie**

TG : trouble de la pigmentation  
TS : syndrome de Rothmund-Thomson

La poïkilodermie est une lésion complexe associant atrophie, érythème, télangiectasies et pigmentation réticulée, ce qui lui donne un aspect bigarré (ex. (Wikipédia))

EN : *poikiloderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRJN6QLS-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1307866>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Po%C3%AFkilodermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Poikiloderma>

*poïkilodermie congénitale de Rothmund*

→ **syndrome de Rothmund-Thomson**

*poïkilodermie congénitale de Thomson*

→ **syndrome de Rothmund-Thomson**

*poïkilodermie de Kindler*

→ **syndrome de Kindler**

**PR court**

Syn : · syndrome de Lown-Ganong-Levine  
· syndrome de Clerc, Robert-Lévy et Cristesco

TG : syndrome de préexcitation ventriculaire

EN : *short PR interval*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDKXGGVZ-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/PR\\_interval](https://en.wikipedia.org/wiki/PR_interval)

*précordialgie*

→ **douleur thoracique**

**prééclampsie**

Syn : *toxémie gravidique*

TG : · hypertension artérielle  
· pathologie de la gestation

TS : éclampsie

La pré-éclampsie (appelée aussi toxémie gravidique) est une hypertension artérielle gravidique (HTA) qui apparaît dans la deuxième moitié de la grossesse (après 20 semaines d'aménorrhée), associée à une protéinurie. (Wikipédia)

EN : *preeclampsia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L5V78T5S-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9-%C3%A9clampsie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pre-eclampsia>

**prématurité**

TG : · pathologie de la gestation  
· pathologie du nouveau-né

TS : · poids de naissance extrêmement faible  
· poids de naissance faible  
· poids de naissance très faible  
· syndrome de Wilson et Mikity

La prématurité est une naissance avant le terme normal. (Wikipédia)

EN : *prematurity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDZKF7XX-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enfant\\_pr%C3%A9matur%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enfant_pr%C3%A9matur%C3%A9)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Premature>

**presbyacousie**

TG : trouble de l'audition

La presbyacousie, du mot grec presbys πρέσβυς qui signifie « vieil homme » ou « ancien » et d'akousis ἄκουσις (« ouïe »), est un phénomène plus ou moins marqué selon les individus et qui résulte du vieillissement. (Wikipédia)

EN : *presbycusis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LG9SS9PP-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Presbyacousie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Presbycusis>

**presbytie**

TG : trouble de la réfraction oculaire

La presbytie, du mot grec presbys πρέσβυς, qui signifie « vieil homme » ou « ancien », est un trouble de la vision qui rend difficile la focalisation de la vision pour lire ou effectuer un travail de près. (Wikipédia)

EN : *presbyopia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JVX40SXH-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q319595>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Presbytie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Presbyopia>

**présentation de l'épaule**

TG : pathologie de l'accouchement

La présentation de l'épaule est un terme obstétrical pour désigner une présentation du fœtus dans laquelle l'épaule se présente au niveau du détroit supérieur. (Wikipédia)

EN : *shoulder presentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZHW9H9T-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation\\_de\\_l%27%C3%A9paule](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation_de_l%27%C3%A9paule)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Shoulder\\_presentation](https://en.wikipedia.org/wiki/Shoulder_presentation)

**présentation de la face**

TG : pathologie de l'accouchement

La présentation de la face est une présentation permettant sous certaines conditions un accouchement normal. (Wikipédia)

EN : *face presentation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKP2PF57-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation\\_de\\_la\\_face](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation_de_la_face)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cephalic\\_presentation](https://en.wikipedia.org/wiki/Cephalic_presentation)

### présentation du bregma

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

Lors d'un accouchement, le front et le bregma sont des présentations de la tête fœtale à l'entrée du bassin maternel avec une flexion variable : peu fléchie pour un bregma, droite (attitude « militaire ») pour un front. (Wikipédia)

EN : [bregma presentation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MN2VCGG5-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentations\\_du\\_front\\_et\\_du\\_bregma](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentations_du_front_et_du_bregma)

---

### présentation du front

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

Lors d'un accouchement, le front et le bregma sont des présentations de la tête fœtale à l'entrée du bassin maternel avec une flexion variable : peu fléchie pour un bregma, droite (attitude « militaire ») pour un front. (Wikipédia)

EN : [brow presentation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V8DMGZ2N-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentations\\_du\\_front\\_et\\_du\\_bregma](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentations_du_front_et_du_bregma)

---

### présentation du siège

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

Les présentations podaliques sont plus communément appelées « présentations du siège ». Lors de l'accouchement, un nouveau-né se présente à l'entrée du bassin maternel la partie inférieure de son corps. (Wikipédia)

EN : [breech presentation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCRVCNNZ-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation\\_podalique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation_podalique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Breech\\_birth](https://en.wikipedia.org/wiki/Breech_birth)

---

### présentation transversale

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

La présentation transverse désigne une position du fœtus au cours d'une grossesse lorsque ni la tête, ni les fesses de l'enfant ne se présentent à l'entrée du bassin maternel ou détroit supérieur. Ce terme ne s'emploie que lorsque la poche des eaux est intacte. Lorsque la poche des eaux est rompue, on parle de présentation de l'épaule. (Wikipédia)

EN : [transverse presentation](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNG9RVRB-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation\\_transverse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pr%C3%A9sentation_transverse)

---

### priapisme

TG : [pathologie de l'érection](#)

Le priapisme (du grec *πριαπισμός*, « érection ») est une situation pénible et dangereuse dans laquelle le pénis après l'érection ne retrouve pas sa flaccidité normale au bout de quatre heures, même en l'absence de toute stimulation physique ou psychologique. (Wikipédia)

EN : [priapism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4M6Q1PX-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q156590>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Priapisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Priapism>

---

*primo-infection*

→ [primoinfection](#)

---

### primoinfection

Syn : [primo-infection](#)

TG : [infection](#)

EN : [primary infection](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0LCLK5Q-2>

---

### prionopathie sensible à la protéinase

TG : [trouble du comportement](#)

EN : [proteïnase-sensitive prionopathy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BRL6N6X1-8>

---

### proboscis

TG : [malformation](#)

[stomatologie](#)

EN : [proboscis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDDJB1VG-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Proboscis>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Proboscis\\_\(anomaly\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Proboscis_(anomaly))

---

### prociidence d'un membre

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

EN : [prolapse of a member](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBKBSX8S-8>

---

### prociidence du cordon ombilical

TG : [pathologie de l'accouchement](#)

La prociidence du cordon, en obstétrique, est la descente du cordon ombilical avant le fœtus lors de l'accouchement. (Wikipédia)

EN : [cord prolapse](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX16CQ3F-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Prociidence\\_du\\_cordon](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prociidence_du_cordon)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Umbilical\\_cord\\_prolapse](https://en.wikipedia.org/wiki/Umbilical_cord_prolapse)

---

### progéria

TG : [nanisme](#)

[pathologie de la peau](#)

TS : [acrogéria](#)

[syndrome de Werner](#)

La progéria, ou syndrome de Hutchinson-Gilford, est une maladie génétique extrêmement rare qui provoque des changements physiques qui ressemblent fort à une sénescence accélérée de ceux qui en sont atteints (vieillessement accéléré dès la première ou la deuxième année). (Wikipédia)

EN : [progeria](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B75N2X4K-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q213098>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Prog%C3%A9ria>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Progeria>

---



**prognathisme**

TG : · malformation  
· stomatologie

Le prognathisme (du grec pro, « avant » et gnathos, « mâchoire ») est une configuration faciale selon laquelle une des deux mâchoires est plus saillante que l'autre (prognathisme mandibulaire ou maxillaire) vue de profil par rapport à la verticale du front et du nez. (Wikipédia)

**EN :** *prognathism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HKHRMC14-V>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Prognathisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prognathism>

*prognome mélanique*

→ **tumeur neuroectodermique mélanique**

**prolactinome**

TG : · adénome  
· pathologie de l'hypophyse  
· tumeur sécrétante

Le prolactinome est une tumeur bénigne (adénome) de l'hypophyse (sécrétant de la prolactine). Il en résulte un excès de prolactine qui peut être ajusté par exemple par la bromocriptine (agoniste de la dopamine). (Wikipédia)

**EN :** *prolactinoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F171GQQT-V>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q954831>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Prolactinome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prolactinoma>

**prolapsus**

TG : maladie  
**EN :** *prolapsus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TV833SR2-Z>

**prolapsus de la valve sigmoïde**

TG : cardiopathie valvulaire  
**EN :** *aortic valve prolapse*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCKV8NVC-T>

*prolapsus de la valvule tricuspide*

→ **prolapsus tricuspide**

*prolapsus mitral*

→ **prolapsus valvulaire mitral**

**prolapsus rectal**

TG : pathologie anorectale

Le prolapsus rectal est une pathologie causée par des distensions du rectum et induisant une difficulté à contrôler les défécations, et pouvant aller jusqu'à l'incontinence anale. (Wikipédia)

**EN :** *rectal prolapse*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WWZXKHC2-8>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2062483>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Prolapsus\\_rectal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prolapsus_rectal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rectal\\_prolapse](https://en.wikipedia.org/wiki/Rectal_prolapse)

**prolapsus tricuspide**

*Syn :* *prolapsus de la valvule tricuspide*  
TG : cardiopathie valvulaire  
**EN :** *tricuspid valve prolapse*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TMFGV2K6-K>

**prolapsus valvulaire mitral**

*Syn :* *prolapsus mitral*  
TG : cardiopathie valvulaire

Le prolapsus mitral (ou prolapsus de la valve mitrale ou ballonisation de la valve mitrale) est un trouble, habituellement bénin, du fonctionnement de la valve mitrale et pouvant être responsable d'une insuffisance mitrale plus ou moins importante. (Wikipédia)

**EN :** *mitral valve prolapse*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZ37CBR2-7>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q735652>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Prolapsus\\_mitral](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prolapsus_mitral)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral\\_valve\\_prolapse](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral_valve_prolapse)

*prolifération intraoculaire vitréorétinienne*

→ **vitréorétinopathie proliférante**

*prolifération périrétinienne massive*

→ **vitréorétinopathie proliférante**

**prosopagnosie**

TG : agnosie visuelle

La prosopagnosie est un trouble de la reconnaissance des visages. C'est une agnosie visuelle spécifique rendant difficile ou impossible l'identification ou la mémorisation des visages humains. (Wikipédia)

**EN :** *prosopagnosia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0PMW3PQ-T>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q244438>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Prosopagnosie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prosopagnosia>

*prostate ectopique*

→ **ectopie de la prostate**

**prostatisme**

TG : pathologie de la prostate  
**EN :** *prostatism*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1D2Q7TW-D>

**prostatite**

TG : · inflammation  
· pathologie de la prostate  
TS : prostatite granulomateuse

Une prostatite est une inflammation de la prostate. Elle peut être chronique ou aiguë. Une prostatite infectieuse peut être décelée avec le test de Meares et Stamey. (Wikipédia)

**EN :** *prostatitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZM1VXP5B-H>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q372752>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Prostatite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prostatitis>

**prostatite granulomateuse**

TG : prostatite  
 EN : *granulomatous prostatitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C7VVSX2SJK>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5596833>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous\\_prostatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Granulomatous_prostatitis)

**protanomalie**

TG : dyschromatopsie  
 Présence d'une mutation du pigment de la vision du rouge ; la sensibilité à cette couleur est diminuée. (Wikipédia)

EN : *protanomaly*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BRH10C8X-1>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Daltonisme>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Color\\_blindness](https://en.wikipedia.org/wiki/Color_blindness)

**protanopie**

TG : dyschromatopsie  
 Absence des récepteurs rétinaux au rouge ; cette couleur est indétectable par le sujet. (Wikipédia)

EN : *protanopia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGKT67JB-Q>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Daltonisme>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Color\\_blindness](https://en.wikipedia.org/wiki/Color_blindness)

**protéinose alvéolaire pulmonaire**

Syn : · *protéinose des alvéoles pulmonaires*  
 · *lipoprotéinose alvéolaire*  
 TG : **pathologie des poumons**  
 La protéinose alvéolaire pulmonaire est une maladie rare consistant en l'accumulation de lipoprotéines dans les alvéole pulmonaires. (Wikipédia)

EN : *pulmonary alveolar proteinosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JT7HB2W0-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q448698>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Prot%C3%A9inose\\_alv%C3%A9olaire\\_pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prot%C3%A9inose_alv%C3%A9olaire_pulmonaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_alveolar\\_proteinosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_alveolar_proteinosis)

*protéinose des alvéoles pulmonaires*  
 → **protéinose alvéolaire pulmonaire**

**protéinurie**

TG : pathologie de l'appareil urinaire  
 TS : · microalbuminurie  
 · protéinurie d'effort isolée  
 · protéinurie orthostatique isolée  
 Une protéinurie est la présence de protéines dans l'urine, qu'elle soit physiologique ou pathologique. (Wikipédia)

EN : *proteinuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JD4C86JT-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q570197>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Prot%C3%A9inurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Proteinuria>

**protéinurie d'effort isolée**

TG : protéinurie  
 EN : *stress proteinuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LM35JX0F-K>

**protéinurie orthostatique isolée**

TG : protéinurie  
 Elle est présente surtout chez la personne jeune, la protéinurie ne survenant alors que lors d'une position debout prolongée. Le diagnostic est suspecté lorsque la protéinurie du matin (urines de la nuit) est très sensiblement inférieure à celle mesurée sur un échantillon prélevé le soir. Elle n'a aucune conséquence ou complication. (Wikipédia)  
 EN : *postural proteinuria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H382RTT2-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Prot%C3%A9inurie#Prot%C3%A9inurie\\_orthostatique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Prot%C3%A9inurie#Prot%C3%A9inurie_orthostatique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Orthostatic\\_albuminuria](https://en.wikipedia.org/wiki/Orthostatic_albuminuria)

**protoporphyrurie**

TG : · enzymopathie  
 · insuffisance hépatique  
 · photosensibilité  
 TS : **protoporphyrurie érythropoïétique**  
 EN : *protoporphyruria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0BXS7Z7-C>

**protoporphyrurie érythropoïétique**

TG : · enzymopathie  
 · maladie héréditaire  
 · maladie métabolique  
 · pathologie du foie  
 · protoporphyrurie  
 La protoporphyrurie érythropoïétique est une maladie génétique rare qui consiste en une production excessive, à partir de la moelle osseuse, de protoporphyrine qui vient s'accumuler dans diverses parties de l'organisme, en particulier dans les globules rouge du sang, dans le foie et dans la peau, laquelle devient hypersensible à la lumière. (Wikipédia)

EN : *erythropoietic protoporphyria*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GF8SW923-W>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1759600>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Protoporphyrurie\\_%C3%A9rythropo%C3%AF%C3%A9tique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Protoporphyrurie_%C3%A9rythropo%C3%AF%C3%A9tique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Erythropoietic\\_protoporphyruria](https://en.wikipedia.org/wiki/Erythropoietic_protoporphyruria)

**protothécose**

TG : parasitose  
 EN : *protothecosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KX3M8P4Q-L>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Protothecosis>

**protozoose**

- TG : parasitose  
 TS : · amibiase  
 · babésiose  
 · balantidiase  
 · coccidiose  
 · cryptobiose  
 · cryptosporidiose  
 · giardiase  
 · hexamitiase  
 · histomoniasse  
 · leishmaniose  
 · leucocytozoonose  
 · microsporidiose  
 · myxoboliose  
 · myxosporidiose  
 · nosémose  
 · paludisme  
 · piroplasmose  
 · sarcosporidiose  
 · spironucléose  
 · toxoplasmose  
 · trichomoniasse  
 · trypanosomiase

**EN :** *protozoal disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K2N9PKLS-D>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Protozoan\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Protozoan_infection)**prurigo**

- TG : pathologie de la peau  
 TS : · prurigo actinique familial  
 · prurigo de Besnier  
 · prurigo mélanotique  
 · prurigo nodulaire  
 · prurigo pigmentaire  
 · prurigo strophulus

Un prurigo est un prurit intense de la peau avec des papules érythémateuses et vésiculeuses avec lésions de grattage. (Wikipédia)

**EN :** *prurigo*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K667PJZC-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3408668><https://fr.wikipedia.org/wiki/Prurigo><https://en.wikipedia.org/wiki/Prurigo>**prurigo actinique familial**

- TG : · photodermatose  
 · prurigo

**EN :** *actinic prurigo*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBT6VRRJ-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4676885>[https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic\\_prurigo](https://en.wikipedia.org/wiki/Actinic_prurigo)**prurigo de Besnier**

- TG : · atopie  
 · prurigo

**EN :** *Besnier prurigo*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQWPDQMQ-H>**prurigo mélanotique**

- TG : · hyperpigmentation  
 · prurigo

**EN :** *melanotic prurigo*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S0KVQ0KL-D>**prurigo nodulaire**

- TG : prurigo

**EN :** *nodular prurigo*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MCK4K78R-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Prurigo\\_nodularis](https://en.wikipedia.org/wiki/Prurigo_nodularis)**prurigo pigmentaire**

- TG : · prurigo  
 · trouble de la pigmentation

**EN :** *prurigo pigmentosa*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LNG9DKV7-V>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Prurigo\\_pigmentosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Prurigo_pigmentosa)**prurigo strophulus**

- TG : prurigo

**EN :** *prurigo strophulus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M52WN5ZR-0>**prurit**

- TG : pathologie de la peau  
 TS : · prurit de la peau  
 · prurit de la vulve  
 · prurit muqueux

Le prurit (du latin : pruritus) est un symptôme fréquent (notamment en dermatologie) qui recouvre une sensation de démangeaison de la peau, le plus souvent en rapport avec des lésions dermatologiques (parfois aussi sans cause connue : c'est le prurit « sine materia »). (Wikipédia)

**EN :** *pruritus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QWSG0MQ8-V>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Prurit><https://en.wikipedia.org/wiki/Itch>**prurit anal**

- TG : prurit de la peau

**EN :** *anal itching*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3CP9X0G-B>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pruritus\\_ani](https://en.wikipedia.org/wiki/Pruritus_ani)*prurit cutané*→ **prurit de la peau****prurit de la peau***Syn :* *prurit cutané*

- TG : prurit

- TS : prurit anal

**EN :** *itching skin*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXMXN5P0-9>

**prurit de la vulve**

Syn : *prurit vulvaire*  
 TG : prurit  
 EN : *pruritus vulvae*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KH4GCK3J-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pruritus\\_vulvae](https://en.wikipedia.org/wiki/Pruritus_vulvae)

*prurit des muqueuses*  
 → **prurit muqueux**

**prurit muqueux**

Syn : *prurit des muqueuses*  
 TG : · pathologie des muqueuses  
 · prurit  
 EN : *mucosal pruritus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F06P7570-M>

*prurit vulvaire*  
 → **prurit de la vulve**

**pseudarthrose**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire  
 TS : pseudarthrose congénitale des os longs

Une pseudarthrose est une « fausse » articulation d'un os à l'endroit d'une fracture résultant de la cicatrisation indépendante des pièces de la fracture. (Wikipédia)

EN : *pseudoarthrosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G0G0VCL2-4>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudarthrose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Nonunion>

**pseudarthrose congénitale des os longs**

TG : pseudarthrose  
 EN : *congenital pseudoarthrosis of long bones*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H966QXMD-D>

*pseudo maladie de Hurler*  
 → **mucoïdose III**

*pseudo-démence*  
 → **pseudodémence**

*pseudo-Kaposi*  
 → **acroangiodermatite**

*pseudo-myxome péritonéal*  
 → **maladie gélatineuse du péritoine**

*pseudo-occlusion de l'intestin*  
 → **pseudoocclusion intestinale**

*pseudo-occlusion intestinale*  
 → **pseudoocclusion intestinale**

*pseudoachondroplasie*  
 → **dysplasie pseudoachondroplasique**

**pseudoainhum**

TG : pathologie de la peau  
 EN : *pseudoainhum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLWWQ4BG-W>

*pseudoanévrisme de l'aorte*  
 → **faux anévrisme de l'aorte**

*pseudoanévrisme*  
 → **faux anévrisme**

*pseudoanévrisme de l'aorte*  
 → **faux anévrisme de l'aorte**

**pseudoangiomatose éruptive**

TG : pathologie de la peau  
 EN : *eruptive pseudoangiomatosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZG4151L8-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eruptive\\_pseudoangiomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Eruptive_pseudoangiomatosis)

**pseudochromidrose**

TG : · hyperkératose  
 · trouble de la pigmentation  
 EN : *pseudochromidrosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFPGB2TK-6>

**pseudodémence**

Syn : *pseudo-démence*  
 TG : trouble psychiatrique

Une dépression chez la personne âgée peut mimer un syndrome démentiel (on parle alors de « pseudo-démence du sujet âgé »), ou l'accompagner. (Wikipédia)

EN : *pseudodementia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J79Z1T4K-D>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9mence#Diff%C3%A9rentiel>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudodementia>

**pseudoexfoliation du cristallin**

Syn : *syndrome pseudoexfoliatif*  
 TG : pathologie du cristallin  
 EN : *lens pseudoexfoliation*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFWC692Q-3>

*pseudogoutte*  
 → **chondrocalcinose**

**pseudohermaphrodisme**

- TG : · anomalie de la différenciation sexuelle  
· endocrinopathie  
· maladie congénitale
- TS : · pseudohermaphrodisme femelle  
· pseudohermaphrodisme mâle

Les pseudohermaphrodismes se distinguent par des atypicités de la différenciation sexuelle. Il ne faut pas les confondre avec l'hermaphrodisme qui voit cohabiter chez un même individu les deux types d'organes génitaux (masculin et féminin). (Wikipédia)

**EN :** *pseudohermaphroditism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M6VFZLR3-Z>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2273662>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudohermaphrodisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohermaphroditism>

**pseudohermaphrodisme femelle**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil génital femelle  
· pseudohermaphrodisme

La présence de signes virils avec une hypertrophie du clitoris est constatée (chez sujet XX). (Wikipédia)

**EN :** *female pseudohermaphroditism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JPX59NT5-2>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudohermaphrodisme#Pseudohermaphrodisme\\_f%C3%A9minin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudohermaphrodisme#Pseudohermaphrodisme_f%C3%A9minin)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohermaphroditism>

**pseudohermaphrodisme mâle**

- Syn :* *testicule féminisant*
- TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil génital mâle  
· pseudohermaphrodisme

Le syndrome d'insensibilité aux androgènes (IA ou SIA), qu'on appelle aussi syndrome du testicule féminisant (STF) ou encore pseudohermaphrodisme masculin, est un trouble de la différenciation sexuelle en rapport avec une absence ou une anomalie de fonctionnement des récepteurs tissulaires aux androgènes. (Wikipédia)

**EN :** *male pseudohermaphroditism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HB82KTNF-6>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27insensibilit%C3%A9\\_aux\\_androg%C3%A8nes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27insensibilit%C3%A9_aux_androg%C3%A8nes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Androgen\\_insensitivity\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Androgen_insensitivity_syndrome)

**pseudohyperkaliémie**

- TG : trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

Les fausses hyperkaliémies sont dues à des transferts de potassium depuis le milieu intracellulaire vers le plasma qui se produisent au cours du prélèvement ou après celui-ci, conduisant à surestimer la kaliémie réelle du patient. (Wikipédia)

**EN :** *pseudohyperkalaemia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3TRTRFRF-X>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperkali%C3%A9mie#Diagnostic\\_diff%C3%A9rentiel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperkali%C3%A9mie#Diagnostic_diff%C3%A9rentiel)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperkalemia#Definitions>

**pseudohyperparathyroïdie**

- TG : endocrinopathie

Ce phénomène peut survenir dans le cadre d'un syndrome paranéoplasique, lorsque les cellules cancéreuses sécrètent des substances PTH-like. (Wikipédia)

**EN :** *pseudohyperparathyroidism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L4XXZJ37-0>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hyperparathyro%C3%Afdie>

**pseudohypoaldostéronisme**

- TG : · résistance des tissus cibles  
· tubulopathie
- TS : · pseudohypoaldostéronisme de type 1  
· pseudohypoaldostéronisme de type 2

**EN :** *pseudohypoaldosteronism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B1JKP801-M>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q200745>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohypoaldosteronism>

**pseudohypoaldostéronisme de type 1**

- TG : pseudohypoaldostéronisme
- EN :** *pseudohypoaldosteronism type 1*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW5NXZ1P-N>
- EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohypoaldosteronism>

**pseudohypoaldostéronisme de type 2**

- TG : pseudohypoaldostéronisme
- EN :** *pseudohypoaldosteronism type 2*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFPN9TCP-M>
- EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohypoaldosteronism>

**pseudohypoparathyroïdie**

- TG : · endocrinopathie  
· maladie héréditaire
- TS : syndrome d'Albright

Une pseudohypoparathyroïdie donne un tableau identique avec hypocalcémie mais le taux sanguin de parathormone est élevé. Ce syndrome est secondaire à une résistance à cette dernière. (Wikipédia)

**EN :** *pseudohypoparathyroidism*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQ6VT558-G>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q819207>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypoparathyro%C3%Afdie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudohypoparathyroidism>

*pseudokaposi*

→ **acroangiodermatite**

**pseudokyste**

- TG : · pseudotumeur  
· tumeur bénigne

**EN :** *pseudocyst*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZSGXJWL-X>  
**EQ :** <https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudocyst>

**pseudokyste du pancréas**

Syn : *pseudokyste pancréatique*

TG : · pathologie du pancréas  
· pseudotumeur  
· tumeur bénigne

EN : *pancreas pseudocyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HX934T59-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic\\_pseudocyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic_pseudocyst)

**pseudokyste du poumon**

TG : · pathologie des poumons  
· pseudotumeur  
· tumeur bénigne

EN : *lung pseudocyst*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJPGCL3M-2>

*pseudokyste pancréatique*

→ **pseudokyste du pancréas**

**pseudolymphome**

TG : · hémopathie maligne  
· syndrome lymphoprolifératif

TS : réticulose actinique

EN : *pseudolymphoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV3FR5X4-V>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudolymphoma>

*pseudomyasthénie*

→ **pseudomyasthénie de Lambert-Eaton**

**pseudomyasthénie de Lambert-Eaton**

Syn : · *pseudomyasthénie*  
· *syndrome de Lambert-Eaton*

TG : · myasthénie  
· syndrome paranéoplasique

Décrit en 1956, le syndrome de Lambert-Eaton (SLE) représente, avec le botulisme, le modèle des dysfonctionnements de la jonction neuromusculaire de type présynaptique, par opposition aux désordres de type postsynaptiques dont le type le plus répandu est la myasthénie auto-immune. (Wikipédia)

EN : *Lambert-Eaton syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRJJH6MGH-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_myasth%C3%A9nique\\_de\\_Lambert-Eaton](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_myasth%C3%A9nique_de_Lambert-Eaton)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lambert%E2%80%93Eaton\\_myasthenic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lambert%E2%80%93Eaton_myasthenic_syndrome)

*pseudoocclusion de l'intestin*

→ **pseudoocclusion intestinale**

**pseudoocclusion intestinale**

Syn : · *pseudoocclusion de l'intestin*  
· *pseudo-occlusion intestinale*  
· *pseudo-occlusion de l'intestin*

TG : pathologie de l'intestin

TS : syndrome d'Ogilvie

EN : *intestinal pseudoocclusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7ZMXTH4-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal\\_pseudo-obstruction](https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal_pseudo-obstruction)

**pseudoedème**

TG : maladie

EN : *pseudoedema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F40Z8FPN-Q>

**pseudopapillite**

TG : · pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens

EN : *pseudopapillitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M1HMZ1X0-9>

**pseudopelade de Brocq**

TG : pathologie de la peau

La pseudo-pelade de Brocq est une forme cicatricielle non spécifique d'alopécie du cuir chevelu que l'on retrouve généralement chez l'adulte, décrite et étudiée par le dermatologue français Louis-Anne-Jean Brocq,. (Wikipédia)

EN : *pseudopelade of Brocq*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GVXSX3D7-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo-pelade\\_de\\_Brocq](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo-pelade_de_Brocq)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudopelade\\_of\\_Brocq](https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudopelade_of_Brocq)

**pseudophakie**

Syn : *pseudophaquie*

TG : pathologie du cristallin

EN : *pseudophakia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KL9TDPF4-9>

*pseudophaquie*

→ **pseudophakie**

*pseudopolyarthrite*

→ **pseudopolyarthrite rhizomélique**

**pseudopolyarthrite rhizomélique**

Syn : *pseudopolyarthrite*

TG : **rhumatisme inflammatoire**

La pseudo-polyarthrite rhizomélique (PPR), aussi nommée syndrome de Forestier-Certonciny, est un syndrome clinique débutant progressivement chez les patients de plus de 50 ans qui associe classiquement : (Wikipédia)

EN : *polymyalgia rheumatica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGL4CN1Z-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1752891>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo-polyarthrite\\_rhizom%C3%A9lique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudo-polyarthrite_rhizom%C3%A9lique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Polymyalgia\\_rheumatica](https://en.wikipedia.org/wiki/Polymyalgia_rheumatica)

*pseudopolydystrophie*

→ **mucopolidose III**

**pseudoporphyrie**

TG : pathologie de la peau

EN : *pseudoporphyria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLNNBMBX-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2246688>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudoporphyria>

**pseudopuberté**

TG : endocrinopathie

On appelle puberté précoce périphérique ou pseudopuberté précoce un développement sexuel secondaire induit par des stéroïdes sexuels provenant d'autres sources anormales : tumeurs gonadiques ou surrénaliennes, hyperplasie congénitale des surrénales, etc. (Wikipédia)

EN : [pseudopuberty](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2QVNWSR-X>**pseudosarcome**TG : · pseudotumeur  
· sarcomeEN : [pseudosarcoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4KZR3TF-H>**pseudotuberculose**

TG : yersiniose

EN : [pseudotuberculosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CCP10JPH-F>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Yersinia\\_pseudotuberculosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Yersinia_pseudotuberculosis)**pseudotumeur**

TG : tumeur

TS : · fibromatose  
· hamartome  
· mycétome  
· pseudokyste  
· pseudokyste du pancréas  
· pseudokyste du poumon  
· pseudosarcome  
· pseudotumeur inflammatoire  
· pseudoxanthome  
· tuberculome  
· xanthogranulomeEN : [pseudotumor](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JGNJC1SB-W>**pseudotumeur inflammatoire**

TG : pseudotumeur

TS : · amoebome  
· pseudotumeur inflammatoire pulmonaireEN : [inflammatory pseudotumor](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFFQTX4F-T>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16882760>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Inflammatory\\_pseudotumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Inflammatory_pseudotumor)**pseudotumeur inflammatoire pulmonaire**TG : · pathologie des poumons  
· pseudotumeur inflammatoireEN : [pulmonary inflammatory pseudotumor](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V4JPCT7Z-Q>**pseudoxanthome**TG : pseudotumeur  
TS : pseudoxanthome élastiqueEN : [pseudoxanthoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F758PT6S-R>**pseudoxanthome élastique**Syn : · maladie de Groenblad-Strandberg  
· élastorrhexie systématiséeTG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du tissu élastique  
· pseudoxanthome

Le pseudoxanthome élastique (PXE), ou syndrome de Grönblad-Strandberg, syndrome de Touraine de type I, est une maladie génétique du tissu conjonctif atteignant la peau, les yeux, le système cardiovasculaire et le tractus digestif par fragmentation et minéralisation des fibres élastiques. (Wikipédia)

EN : [pseudoxanthoma elasticum](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQWVFPJK-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1052391>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudoxanthome\\_%C3%A9lastique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pseudoxanthome_%C3%A9lastique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudoxanthoma\\_elasticum](https://en.wikipedia.org/wiki/Pseudoxanthoma_elasticum)

psittacose

→ **ornithose****psoriasis**TG : pathologie de la peau  
TS : · psoriasis guttata  
· psoriasis pustuleux

Le psoriasis est une maladie inflammatoire systémique et chronique à médiation immunitaire, affectant principalement la peau mais aussi d'autres organes (articulations, système cardiovasculaire, muqueuses...). (Wikipédia)

EN : [psoriasis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SW444TZ2-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q179945>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Psoriasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Psoriasis>**psoriasis guttata**

TG : psoriasis

Le psoriasis en gouttes (ou psoriasis guttata), comme son nom l'indique, se caractérise par un éparpillement de petites gouttes de psoriasis sur tout le corps. (Wikipédia)

EN : [psoriasis guttata](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZ8DFL6L-5>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Guttate\\_psoriasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Guttate_psoriasis)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Psoriasis>**psoriasis pustuleux**TG : · dermatose pustuleuse  
· psoriasis

Cette dermatose beaucoup moins fréquente concerne environ 10 % des psoriasis. Elle fut longtemps considérée comme distinct du psoriasis en raison de ses manifestations cliniques différentes et de l'impossibilité à trouver un dénominateur génétique commun, notamment le PSOR1 auquel il est étranger. (Wikipédia)

EN : [pustular psoriasis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0S06SLQ-T>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pustular\\_psoriasis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pustular_psoriasis)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Psoriasis>

psychonévrose

→ [névrose](#)

## psychopathologie

TG : maladie

TS : · aboulie

- addiction
- apathie
- apotemnophilie
- autodépréciation
- confusion
- délire
- dysharmonie évolutive
- état prépsychotique
- hyperventilation spontanée
- névrodermite
- syndrome d'aliénation parentale
- toxicomanie
- trichotillomanie
- trouble psychiatrique

La psychopathologie (des mots grecs : psukhê, « âme » et pathos, maladie) est l'étude scientifique et clinique des troubles psychiques (ou troubles mentaux) par la psychologie ou la psychiatrie. (Wikipédia)

EN : [psychopathology](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MB9KPGZZ-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychopathologie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Psychopathology>

## psychose

TG : trouble psychiatrique

TS : · automatisme mental

- bouffée délirante
- dépression psychotique
- névrose hystérique
- psychose affective
- psychose alcoolique
- psychose confusionnelle
- psychose délirante
- psychose hallucinatoire
- psychose paranoïaque
- psychose puerpérale
- psychose schizoaffective
- psychose toxique
- schizophrénie
- symptôme négatif
- symptôme positif
- syndrome déficitaire
- trouble schizophréniforme

La psychose est un terme générique en psychiatrie désignant un trouble ou une condition anormale de l'esprit, évoquant le plus souvent une ou des obsessions avec pour résultat une « perte de contact avec la réalité ». (Wikipédia)

EN : [psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2DZ5VKN-1>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Psychosis>

## psychose affective

TG : psychose

EN : [affective psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LBKSC5X2-2>

## psychose alcoolique

TG : psychose

Certaines substances (légales ou illégales) sont impliquées dans la cause, le développement, et/ou la précipitation d'états psychotiques et/ou de troubles mentaux chez les consommateurs. Ceux-ci peuvent faire suite à une intoxication, durant une période prolongée d'utilisation, ou de sevrage. Des individus souffrant de psychose induite par une substance ont un risque élevé de pensées suicidaires comparé à ceux souffrant de maladie psychotique primaire. (Wikipédia)

EN : [alcoholic psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MH2C7SKX-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Long-term\\_effects\\_of\\_alcohol\\_consumption#Mental\\_health\\_effects](https://en.wikipedia.org/wiki/Long-term_effects_of_alcohol_consumption#Mental_health_effects)  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose#Substances>

## psychose confusionnelle

TG : psychose

Des états de confusions avec délire, comme avec onirisme, peuvent se voir dans l'évolution de la schizophrénie, ou les psychoses du post-partum. (Wikipédia)

EN : [confusion psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJR65RGJ-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_confusionnel#Psychiatriques](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_confusionnel#Psychiatriques)

## psychose délirante

TG : · délire

· psychose

TS : folie à deux

La psychose peut impliquer des délires, certains d'entre eux étant de nature paranoïaque. Un délire désigne une fausse perception, ou croyance, que l'individu maintient sans aucune logique, et cette croyance peut être difficile à changer. Les thèmes récurrents de ces délires impliquent la persécution (dans laquelle l'individu croit à tort qu'un mal lui est fait), la mégalomanie (dans laquelle l'individu pense posséder des pouvoirs hors du commun), etc. (Wikipédia)

EN : [delusion psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XXN093KC-S>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose#Substances>

## psychose hallucinatoire

TG : psychose

La psychose hallucinatoire chronique (ou PHC) est une affection psychiatrique. Il s'agit d'un délire chronique survenant à un âge avancé. (Wikipédia)

EN : [hallucinatory psychosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L7CML4V-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose\\_hallucinatoire\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose_hallucinatoire_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_hallucinatory\\_psychosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_hallucinatory_psychosis)

psychose hystérique

→ [névrose hystérique](#)



*psychose maniacodépressive*

→ **trouble bipolaire**

## psychose paranoïaque

TG : **psychose**

La paranoïa (du grec παράνοια, paranoïa ; des mots παρά (para) : à côté de, et νόος (noos) : l'esprit), dans cette langue et à l'origine, dans la poésie grecque, indique simplement quelque chose qui est contre l'entendement. (Wikipédia)

EN : **paranoiac psychosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z895GKF7-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Parano%C3%Afa>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Paranoia>

## psychose puerpérale

TG : **psychose**

La psychose post-partum (ou psychose périnatale, ou encore psychose puerpérale, du latin : puer, « l'enfant » et parere, « enfanter ») est un terme recouvrant plusieurs troubles mentaux caractérisés par l'apparition soudaine de symptômes psychotiques chez la mère dans les tout premiers mois après la naissance d'un enfant. (Wikipédia)

EN : **puerperal psychosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C81WJ6D2-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose\\_post-partum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Psychose_post-partum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Postpartum\\_psychosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Postpartum_psychosis)

## psychose schizo-affective

TG : **psychose**

Le trouble schizo-affectif, schizophrénie dysthymique ou la psychose aiguë schizo-affective, est un terme psychiatrique désignant un trouble mental associant des symptômes d'un trouble bipolaire (caractérisé par plusieurs épisodes dépressifs ou la présence simultanée d'épisodes dépressifs et de manie) et des symptômes d'une schizophrénie. (Wikipédia)

EN : **schizoaffective psychosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JX15W0Z5-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_schizo-affectif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_schizo-affectif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Schizoaffective\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Schizoaffective_disorder)

## psychose toxique

TG : **psychose**

EN : **toxic psychosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RL6SDB10-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Substance-induced\\_psychosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Substance-induced_psychosis)

## ptérygion

TG : **pathologie de la conjonctive**

TS : **syndrome de Bartsocas Papas**

Le ptérygion est une invasion cornéenne issue de la conjonctive limbique. C'est une lésion bénigne de la conjonctive, membrane superficielle qui tapisse la surface de l'œil. (Wikipédia)

EN : **pterygium**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NR9PFFSD-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1862972>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pt%C3%A9rygion>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pterygium>

## pterygium colli

TG : **malformation**

**pathologie de la peau**

Le pterygium colli est une malformation congénitale où le cou du sujet paraît court, large et bridé, quasi « palmé ». (Wikipédia)

EN : **pterygium colli**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNP690N6-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pterygium\\_colli](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pterygium_colli)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Webbed\\_neck](https://en.wikipedia.org/wiki/Webbed_neck)

## pterygium inversum unguis

TG : **malformation**

**pathologie de la peau**

**pathologie des ongles**

EN : **pterygium inversum unguis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KD9R2HDZ-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pterygium\\_inversum\\_unguis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pterygium_inversum_unguis)

## pterygium unguis

TG : **malformation**

**pathologie des ongles**

EN : **pterygium unguis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLT6FF95-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pterygium\\_unguis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pterygium_unguis)

## ptose

TG : **déformation**

TS : **syndrome de la fente sphénoïdale**

La ptôse ou ptose (du grec ptôsis, chute ) est un terme générique désignant la position anormalement basse d'un organe ou d'une partie d'organe, ou sa descente consécutive au relâchement des muscles ou des ligaments assurant sa fixation. (Wikipédia)

EN : **prolapse**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8397H38-0>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pt%C3%B4se>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Prolapse>

## ptosis

TG : **pathologie de la paupière**

TS : **dystrophie musculaire oculopharyngée**

**ptosis congénital de Marcus-Gunn**

**syndrome de Claude Bernard-Horner**

Le ptosis, ou ptôse palpébrale ou encore blépharoptose, est la chute de la paupière supérieure, résultant d'un déficit du muscle releveur de la paupière supérieure (levator palpebrae) ou d'une désinsertion de ce muscle et de son aponévrose. (Wikipédia)

EN : **ptosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5Z02HLM-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q622427>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ptosis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ptosis>

## ptosis congénital de Marcus-Gunn

Syn : **syndrome de Marcus-Gunn**

TG : **maladie congénitale**

**ptosis**

**syndrome oculomoteur**

EN : **Marcus-Gunn ptosis**

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZHS7RK9T-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Marcus\\_Gunn\\_phenomenon](https://en.wikipedia.org/wiki/Marcus_Gunn_phenomenon)

### puberté précoce

TG : endocrinopathie  
 TS : syndrome d'Albright

La puberté précoce est caractérisée par l'apparition des caractères sexuels secondaires avant l'âge de sept ou huit ans chez la fille et de dix ans chez le garçon. (Wikipédia)

EN : [precocious puberty](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DP00LHWS-H>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pubert%C3%A9\\_pr%C3%A9coce](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pubert%C3%A9_pr%C3%A9coce)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Precocious\\_puberty](https://en.wikipedia.org/wiki/Precocious_puberty)

*puberté retardée*

→ [retard pubertaire](#)

### puits palmoplantaires

TG : pathologie de la peau  
 TS : syndrome du naevus basocellulaire

EN : [palmopantar pits](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX34RCVF-0>

### pulpite

TG : pathologie dentaire

La pulpite est l'inflammation de la pulpe dentaire. (Wikipédia)

EN : [pulpitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNC08M75-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q932843>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Pulpite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pulpitis>

### purpura

TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie des capillaires sanguins  
 TS : · dermatite pigmentaire progressive  
 · dermatite purpurique pigmentée  
 · purpura de Waldenström  
 · purpura en cocarde  
 · purpura fulminans  
 · purpura rhumatoïde  
 · purpura sénile de Bateman  
 · purpura thrombocytopénique immun  
 · purpura thrombocytopénique thrombotique  
 · purpura vasculaire

Le purpura est une lésion hémorragique de la peau ou des muqueuses, de couleur rouge à pourpre, ne s'effaçant pas à la vitropression, due à une extravasation de sang dans le derme. (Wikipédia)

EN : [purpura](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK9Q453L-1>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q935293>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Purpura>

### purpura de Waldenström

Syn : *purpura hyperglobulinémique de Waldenström*

TG : · immunoglobulinémie  
 · purpura

EN : [hypergammaglobulinemic purpura](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HXDDLGSP-5>

### purpura en cocarde

TG : purpura  
 EN : [acute hemorrhagic purpura](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H233Q42C-6>

### purpura fulminans

TG : purpura  
 TS : syndrome de Waterhouse-Friderichsen

Le purpura fulminans est une forme grave, parfois mortelle, de sepsis sévère, touchant plus fréquemment les enfants et les adolescents. (Wikipédia)

EN : [purpura fulminans](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHFSB5V3-T>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3410985>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura\\_fulminans](https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura_fulminans)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Purpura\\_fulminans](https://en.wikipedia.org/wiki/Purpura_fulminans)

*purpura hyperglobulinémique de Waldenström*

→ [purpura de Waldenström](#)

### purpura rhumatoïde

Syn : *syndrome de Henoch-Schönlein*  
 TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · purpura

Le purpura rhumatoïde, ou maladie de Henoch-Schönlein, est une vascularite (maladie inflammatoire des vaisseaux sanguins) que l'on rencontre préférentiellement chez l'enfant. (Wikipédia)

EN : [Henoch-Schönlein purpura](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PM0962WQ-Q>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura\\_rhumato%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura_rhumato%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Henoch%E2%80%93Sch%C3%B6nlein\\_purpura](https://en.wikipedia.org/wiki/Henoch%E2%80%93Sch%C3%B6nlein_purpura)

### purpura sénile de Bateman

TG : purpura  
 EN : [Bateman disease](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MXD2JKVT-R>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Purpura>

### purpura thrombocytopénique immun

Syn : *purpura thrombopénique idiopathique*  
 TG : · hémopathie  
 · maladie autoimmune  
 · purpura  
 · thrombopénie

Le purpura thrombopénique immunologique (PTI) anciennement purpura thrombopénique idiopathique, est dû à une destruction périphérique des plaquettes dans le cadre d'un processus auto-immun médié par des autoanticorps (AAC). (Wikipédia)

EN : [immune thrombocytopenic purpura](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BWXDNX5K-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura\\_thrombop%C3%A9nique\\_immunologique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura_thrombop%C3%A9nique_immunologique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Immune\\_thrombocytopenic\\_purpura](https://en.wikipedia.org/wiki/Immune_thrombocytopenic_purpura)

**purpura thrombocytopénique thrombotique**

Syn : *microangiopathie thrombohémolytique de Moschowitz*

TG : · anémie hémolytique  
· coagulopathie  
· pathologie de l'appareil urinaire  
· pathologie des vaisseaux sanguins de la peau  
· pathologie du système nerveux  
· purpura

Le purpura thrombotique thrombocytopénique (PTT) ou maladie de Moschowitz est une forme grave de microangiopathie thrombotique caractérisée par une anémie hémolytique par microangiopathie, une thrombopénie périphérique, des signes neurologiques centraux, une fièvre et éventuellement une atteinte rénale. (Wikipédia)

EN : *thrombotic thrombocytopenic purpura*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2DCWJM4-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1426491>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura\\_thrombotique\\_thrombocyt%C3%A9nique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura_thrombotique_thrombocyt%C3%A9nique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombotic\\_thrombocytopenic\\_purpura](https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombotic_thrombocytopenic_purpura)

*purpura thrombopénique idiopathique*

→ **purpura thrombocytopénique immun**

**purpura vasculaire**

TG : purpura

Le purpura a deux mécanismes d'apparition. Le premier est d'ordre hématologique, c'est-à-dire qu'un problème de coagulation (en lien avec les plaquettes) permet la sortie de sang des capillaires sanguins, comme dans la thrombopénie et les autres thrombopathies. Le second mécanisme est d'ordre vasculaire, c'est-à-dire que l'intégrité de la paroi des vaisseaux ou des capillaires sanguins est altérée, ce qui permet une sortie de sang dans le derme, tel que dans la vascularite où l'inflammation de la paroi vasculaire la rend perméable. (Wikipédia)

EN : *vascular purpura*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H5DK9ML6-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Purpura#Vasculaire>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nonthrombocytopenic\\_purpura](https://en.wikipedia.org/wiki/Nonthrombocytopenic_purpura)

**pustulose**

TG : dermatose pustuleuse  
TS : · pustulose exanthématique aiguë généralisée  
· pustulose palmoplantaire  
· pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg

EN : *pustulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQ52Z760-9>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pustulosis>

**pustulose exanthématique aiguë généralisée**

TG : pustulose

La pustulose exanthématique aiguë généralisée est une réaction dermatologique qui apparaît après la prise d'un médicament et qui se caractérise par des pustules. (Wikipédia)

EN : *acute generalized exanthematous pustulosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHSBC1C6-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pustulose\\_exanth%C3%A9matique\\_aigu%C3%AB\\_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pustulose_exanth%C3%A9matique_aigu%C3%AB_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_generalized\\_exanthematous\\_pustulosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_generalized_exanthematous_pustulosis)

*pustulose palmaire et plantaire*

→ **pustulose palmoplantaire**

*pustulose palmo-plantaire*

→ **pustulose palmoplantaire**

**pustulose palmoplantaire**

Syn : · *pustulose palmo-plantaire*  
· *pustulose palmaire et plantaire*

TG : pustulose

La pustulose palmo-plantaire est une forme rare de psoriasis, pouvant s'associer à une atteinte articulaire sternale ou sterno-claviculaire (syndrome SAPHO). (Wikipédia)

EN : *palmoplantaris pustulosus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZM1FN9N3-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pustulose\\_palmo-plantaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pustulose_palmo-plantaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pustulosis\\_palmaris\\_et\\_plantaris](https://en.wikipedia.org/wiki/Pustulosis_palmaris_et_plantaris)

**pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg**

Syn : · *syndrome de Kaposi-Juliusberg*  
· *éruption varicelliforme Kaposi*

TG : · pathologie de la peau  
· pustulose  
· virose

Le syndrome de Kaposi-Juliusberg est une maladie due à la contamination par le virus de l'herpès d'un nourrisson atteint d'un eczéma étendu. Il se caractérise par des pustules souvent hémorragiques s'étendant rapidement du visage à l'ensemble du corps sur les lésions d'eczéma préexistantes. (Wikipédia)

EN : *Kaposi-Juliusberg syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WGGDDN63-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Kaposi-Juliusberg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Kaposi-Juliusberg)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eczema\\_herpeticum](https://en.wikipedia.org/wiki/Eczema_herpeticum)

**pyncnodysostose**

TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· ostéochondrodysplasie

La pyncnodysostose, appelée également pyncnose, est une maladie génétique lysosomale due à une dégénérescence du noyau cellulaire, caractérisée par une condensation de la chromatine. (Wikipédia)

EN : *pyknodysostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDR2MLWZ-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyncnodysostose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pyknodysostosis>

**pyélectasie**

TG : pathologie du rein

EN : *pyelectasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLJCB68Q-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pyelectasis>

**pyélite**

TG : pathologie du rein

EN : *pyelitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T37CNXGV-B>

### pyélonéphrite

TG : [néphropathie interstitielle ascendante](#)  
 TS : [néphropathie xanthogranulomateuse](#)  
       · [pyélonéphrite emphysémateuse](#)

La pyélonéphrite aiguë (PNA, du grec πυελοσ, « bassin », et νεφριτις, « maladie des reins ») est une infection urinaire d'origine majoritairement bactérienne touchant le parenchyme d'un des reins et le bassinot sous-jacent. (Wikipédia)

EN : [pyelonephritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJJ8SN58-H>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q506652>  
       · [https://fr.wikipedia.org/wiki/Py%C3%A9lon%C3%A9phrite\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/Py%C3%A9lon%C3%A9phrite_aigu%C3%AB)  
       · <https://en.wikipedia.org/wiki/Pyelonephritis>

### pyélonéphrite emphysémateuse

TG : [bactériose](#)  
       · [pyélonéphrite](#)

EN : [emphysematous pyelonephritis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGF9M070-6>

*pygopage*

→ [jumeau pygopage](#)

### pyléphlébite

Syn : [thrombose portale](#)  
       · [thrombose portale cruorique](#)  
 TG : [pathologie des veines](#)

La thrombose de la veine porte (ou thrombose portale) est une maladie caractérisée par l'occlusion de la veine porte par un thrombus (caillot). (Wikipédia)

EN : [pylephlebitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H7S2JS8W-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose\\_de\\_la\\_veine\\_porte](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose_de_la_veine_porte)  
       · <https://en.wikipedia.org/wiki/Pylephlebitis>

*pyoderma gangrenosum*

→ [pyodermite phagédénique](#)

### pyodermia fistulans sinifica

TG : [pathologie de la peau](#)  
 EN : [pyodermia fistulans sinifica](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDWHJ3ZV-Z>

### pyodermite

TG : [dermatite](#)  
 TS : [pyodermite phagédénique](#)  
       · [pyodermite végétante](#)

Maladie cutanée purulente, la pyodermite peut être aiguë ou chronique, locale ou diffuse. La pyodermite est étymologiquement une infection de la peau. (Wikipédia)

EN : [pyoderma](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLMFTPM-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2119633>  
       · <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyodermite>  
       · <https://en.wikipedia.org/wiki/Pyoderma>

### pyodermite phagédénique

Syn : [pyoderma gangrenosum](#)  
       · [idiophagédénisme](#)  
 TG : [dermatose neutrophilique](#)  
       · [pyodermite](#)

Pyoderma gangrenosum (ou phagédénisme géométrique) est une maladie qui provoque la nécrose des tissus, ce qui provoque des ulcères profonds, généralement sur les jambes. (Wikipédia)

EN : [pyoderma gangrenosum](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F6G4B5HV-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1526459>  
       · [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyoderma\\_gangrenosum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyoderma_gangrenosum)  
       · [https://en.wikipedia.org/wiki/Pyoderma\\_gangrenosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Pyoderma_gangrenosum)

### pyodermite végétante

TG : [bactériose](#)  
       · [pyodermite](#)

La pyodermite végétante de Hallopeau a été décrite initialement par Hallopeau comme une pyodermite végétante. (Wikipédia)

EN : [pyoderma vegetans](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRSNTNN4-1>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyodermite\\_v%C3%A9g%C3%A9tante\\_de\\_Hallopeau](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyodermite_v%C3%A9g%C3%A9tante_de_Hallopeau)  
       · [https://en.wikipedia.org/wiki/Blastomycosis-like\\_pyoderma](https://en.wikipedia.org/wiki/Blastomycosis-like_pyoderma)

### pyonéphrose

TG : [bactériose](#)  
       · [pathologie du rein](#)  
 EN : [pyonephrosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5S2VZX8-K>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Pyonephrosis>

### pyopneumopéricarde

TG : [pathologie de l'appareil circulatoire](#)  
 EN : [pyopneumopericardium](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X29R60F6-N>

### pyopneumothorax

TG : [pathologie de l'appareil respiratoire](#)  
 EN : [pyopneumothorax](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XBFGJ35K-Q>

### pyostomatite

TG : [pathologie de la cavité buccale](#)  
 TS : [pyostomatite végétante](#)  
 EN : [pyostomatitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM1NH1SR-4>

### pyostomatite végétante

TG : [pyostomatite](#)  
       · [stomatologie](#)  
 EN : [pyostomatitis vegetans](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBN3RK2S-H>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pyostomatitis\\_vegetans](https://en.wikipedia.org/wiki/Pyostomatitis_vegetans)

*pyothorax*

→ [pleurésie purulente](#)

**pyromanie**TG : [trouble du contrôle des impulsions](#)

La pyromanie est une impulsion caractérisée par une fascination extrême pour le feu chez l'individu. Dans les cas les plus graves, cette monomanie se traduit par des pulsions qui poussent le patient à provoquer lui-même des incendies comme exutoire à un excès de tension qui provoque soulagement et gratification. (Wikipédia)

EN : [firesetting](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z67Z9B6F-9>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Pyromanie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Pyromania>

---

**pyropoikilocytose héréditaire**TG : [· anomalie de la membrane érythrocytaire](#)  
[· maladie héréditaire](#)

L'elliptocytose est une affection hématologique rare caractérisée par des anomalies du cytosquelette des hématies qui prennent une forme d'ellipse. (Wikipédia)

EN : [piropoikilocytosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QM458V2K-L>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Elliptocytose\\_h%C3%A9r%C3%A9ditaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Elliptocytose_h%C3%A9r%C3%A9ditaire)

# Q

---

## QT long

TG : [bloc cardiaque](#)

TS : [syndrome de Jervell et Lange-Nielsen](#)

Le syndrome du QT long est un syndrome phénotypiquement et génétiquement hétérogène qui se caractérise par un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme de surface associé à un risque élevé de torsades de pointe ou de fibrillation ventriculaire pouvant entraîner syncope et mort subite. (Wikipédia)

EN : [prolonged QT interval](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T74CW6LG-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_QT\\_long](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_QT_long)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Long\\_QT\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Long_QT_syndrome)

---

## quadranopsie

TG : [pathologie du champ visuel](#)

Une hémianopsie est une perte ou une diminution de la vue dans une moitié du champ visuel d'un œil ou des deux yeux. Lorsque cette perte n'intéresse qu'un quart et non la moitié d'un champ visuel, on parle alors de quadranopsie. (Wikipédia)

EN : [quadrantic hemianopsia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5M36DN4-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Quadrantanopia>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9mianopsie>

---

## R

**rachialgie**

- TG : · algie  
· pathologie du rachis
- TS : · coccygodinie  
· lombalgie  
· syndrome de déficience posturale

Un mal de dos ou une rachialgie désigne toute douleur siégeant au niveau du rachis ou à proximité de celui-ci, quelles que soient l'origine, la nature et l'intensité de la douleur. (Wikipédia)

**EN :** *rachialgia*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZT9P80N-R>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal\\_de\\_dos](https://fr.wikipedia.org/wiki/Mal_de_dos)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Back\\_pain](https://en.wikipedia.org/wiki/Back_pain)

**rachitisme**

- TG : · carence vitaminique  
· pathologie du système ostéoarticulaire
- TS : · rachitisme vitaminodépendant  
· rachitisme vitaminorésistant

Le rachitisme est une maladie de la croissance et de l'ossification observée chez le nourrisson et le jeune enfant. (Wikipédia)

**EN :** *rickets*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N03GVX9Q-Q>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q183392>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rachitisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rickets>

**rachitisme hypophosphatémique**

- TG : · maladie héréditaire  
· rachitisme vitaminorésistant  
· tubulopathie

Le rachitisme vitamino-résistant hypophosphatémique, aussi dit hypophosphatémie liée à l'X ou XLH (de l'anglais X-linked hypophosphatemia) est une maladie génétique à transmission dominante liée à l'X. (Wikipédia)

**EN :** *hypophosphatemic rickets*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBD14MNL-G>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Rachitisme\\_vitamino-r%C3%A9sistant\\_hypophosphat%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rachitisme_vitamino-r%C3%A9sistant_hypophosphat%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/X-linked\\_hypophosphatemia](https://en.wikipedia.org/wiki/X-linked_hypophosphatemia)

**rachitisme vitaminodépendant**

- TG : · maladie métabolique  
· rachitisme

**EN :** *vitamin D-dependent rickets*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F248T5T7-W>

**rachitisme vitaminorésistant**

- TG : · maladie métabolique  
· rachitisme
- TS : rachitisme hypophosphatémique
- EN :** *vitamin-resistant rickets*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FRXLBGVG-F>

**radiodermite**

- TG : · dermatite  
· radiolésion

La radiodermite est une maladie due à une exposition trop importante à des radiations. Elle est caractérisée par des lésions cutanées induites par les radiations ionisantes. (Wikipédia)

**EN :** *radiodermatitis*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XB1S3ZCS-5>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Radiodermite>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Radiation\\_burn](https://en.wikipedia.org/wiki/Radiation_burn)

**radiolésion**

- TG : maladie  
TS : radiodermite

Le syndrome d'irradiation aiguë ou syndrome aigu d'irradiation (SAI) (ou fièvre des radiations, ou encore, anciennement, maladie des rayons) désigne un ensemble de symptômes potentiellement mortels qui résultent d'une exposition ponctuelle des tissus biologiques d'une partie importante du corps à une forte dose de rayonnements ionisants (rayons X, rayonnements alpha, beta ou gamma, ou encore flux de neutrons). (Wikipédia)

**EN :** *radiation injury*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTV5MKH8-Q>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27irradiation\\_aigu%C3%AB](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27irradiation_aigu%C3%AB)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_radiation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_radiation_syndrome)

**rage**

- TG : · pathologie du système nerveux  
· virose

La rage est une encéphalite virale grave touchant principalement les mammifères. (Wikipédia)

**EN :** *rabies*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZM2HPL0-N>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q39222>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Rage\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rage_(maladie))  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rabies>

**rôle**

- TG : symptôme
- EN :** *rale*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6QW5R17-B>

**rôle sibilant**

- TG : pathologie de l'appareil respiratoire
- EN :** *whistling rale*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VKCH5VM8-P>

**ramollissement cérébelleux**

- TG : · pathologie cérébrovasculaire
- pathologie du cervelet

Infarctus cérébelleux. Il représente un risque vital majeur : l'œdème consécutif à la nécrose peut entraîner une compression du 4e ventricule cérébral (risque d'hypertension intra-crânienne) et une compression du tronc cérébral (avec trouble de la commande central de la respiration et décès par asphyxie). L'infarctus cérébelleux se manifeste initialement par un syndrome cérébelleux statique et cinétique, des nausées et vomissements, vertiges, céphalées postérieures. (Wikipédia)

EN : [cerebellar infarction](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PN56R5K9-J>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident\\_isch%C3%A9mique\\_constitu%C3%A9#Infarctus\\_c%C3%A9r%C3%A9belleux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Accident_isch%C3%A9mique_constitu%C3%A9#Infarctus_c%C3%A9r%C3%A9belleux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebellar\\_stroke\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebellar_stroke_syndrome)

**ramollissement cérébral**

- TG : pathologie cérébrovasculaire
- TS : · lacune cérébrale
- leucomalacie périventriculaire

L'infarctus cérébral, appelé aussi accident ischémique cérébral, est un type d'accident vasculaire cérébral. C'est un déficit neurologique soudain d'origine vasculaire causé par un infarctus au niveau du cerveau. (Wikipédia)

EN : [cerebral infarction](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTG0B8XN-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1209150>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Infarctus\\_c%C3%A9r%C3%A9bral](https://fr.wikipedia.org/wiki/Infarctus_c%C3%A9r%C3%A9bral)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral\\_infarction](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebral_infarction)

**ramollissement du tronc cérébral**

- TG : pathologie cérébrovasculaire
- EN : [brain stem infarction](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNG0C5V4-D>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brainstem\\_stroke\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Brainstem_stroke_syndrome)

**rate accessoire**

- TG : · pathologie de l'abdomen
- pathologie de la rate

Les rates surnuméraires, dites accessoires, sont fréquentes, retrouvées dans plus de 10 % des cas des scanners abdominaux. (Wikipédia)

EN : [accessory spleen](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S26KRKTF-B>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rate>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Accessory\\_spleen](https://en.wikipedia.org/wiki/Accessory_spleen)

**rate mobile**

- TG : · pathologie de l'abdomen
- pathologie de la rate
- EN : [wandering spleen](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG0HW1G3-F>
- EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Wandering\\_spleen](https://en.wikipedia.org/wiki/Wandering_spleen)

réaction du greffon contre l'hôte

→ **maladie du greffon contre l'hôte**

**réaction lépreuse**

- TG : lèpre
- TS : érythème noueux lépreux
- EN : [leprosy reaction](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBLFSTNF-Q>

**recrutement auditif**

- TG : trouble de l'audition
- EN : [auditory recruitment](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQ08RPMS-X>

**recrutement vestibulaire**

- TG : trouble de l'audition
- EN : [vestibular recruitment](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SWJFZBH0-8>

**rectite**

- TG : pathologie anorectale

La « rectite » est le terme désignant les maladies se manifestant au niveau du rectum avec un processus inflammatoire et/ou infectieux aboutissant à d'éventuels ulcères, fistules et nécroses (dans les formes graves). (Wikipédia)

EN : [proctitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MFCBMD3-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q941770>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rectite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Proctitis>

**rectocèle**

- TG : pathologie du rectum
- EN : [rectocele](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDJTJWJM5-R>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Rectocele>

**rectocolite**

- TG : · maladie inflammatoire
- pathologie de l'intestin
- TS : rectocolite ulcérohémorragique
- EN : [rectocolitis](#)
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HM2N9BLC-8>

**rectocolite ulcérohémorragique**

- Syn : *colite ulcéreuse*
- TG : rectocolite

La rectocolite hémorragique (RCH) ou colite ulcéreuse est une maladie inflammatoire chronique intestinale (MICI) qui affecte l'extrémité distale du tube digestif, c'est-à-dire le côlon et le rectum qui est toujours touché. (Wikipédia)

EN : [ulcerative colitis](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLM0LLRT-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1477>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Rectocolite\\_h%C3%A9morrhagique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rectocolite_h%C3%A9morrhagique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ulcerative\\_colitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Ulcerative_colitis)

rectorragie

→ **hémorragie rectale**



### réentrée

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *reentry*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMCGGRXF-S>

### reflux biliaire

TG : pathologie des voies biliaires

EN : *bile reflux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB4ZP350-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary\\_reflux](https://en.wikipedia.org/wiki/Biliary_reflux)

### reflux duodéno-gastrique

TG : pathologie de l'estomac

EN : *duodenogastric reflux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W36BXQ8P-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4170873>

### reflux gastro-œsophagien

TG : pathologie de l'œsophage

Le reflux gastro-œsophagien est défini par le passage dans l'œsophage d'une partie du contenu gastrique, acide. (Wikipédia)

EN : *gastroesophageal reflux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKXTQ7PR-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Reflux\\_gastro-%C5%93sophagien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Reflux_gastro-%C5%93sophagien)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastroesophageal\\_reflux\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastroesophageal_reflux_disease)

### reflux pharyngolaryngé

TG : pathologie ORL

EN : *laryngopharyngeal reflux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM7QK7K7-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngopharyngeal\\_reflux](https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngopharyngeal_reflux)

### reflux vésicourétéral

TG : pathologie de la vessie

Le reflux vésico-urétéral (RVU) se définit par le passage, à contre-courant, de l'urine vésicale dans l'uretère et le rein (voies urinaires supérieures). (Wikipédia)

EN : *vesicoureteral reflux*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZP6DCRH0-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1550521>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Reflux\\_v%C3%A9sico-ur%C3%A9tal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Reflux_v%C3%A9sico-ur%C3%A9tal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vesicoureteral\\_reflux](https://en.wikipedia.org/wiki/Vesicoureteral_reflux)

### rein double

TG : · malformation

· pathologie du rein

EN : *double kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8RV0PQN-J>

### rein en éponge

Syn : *maladie de Cacchi et Ricci*

TG : · malformation

· pathologie du rein

La maladie de Cacchi-Ricci, ou « rein en éponge », est une maladie congénitale rénale. Elle se révèle par des coliques néphrétiques en raison de la présence de calculs rénaux fréquemment associée ou par des épisodes infectieux urinaires. (Wikipédia)

EN : *sponge kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX5622LZ-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Cacchi-Ricci](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Cacchi-Ricci)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Medullary\\_sponge\\_kidney](https://en.wikipedia.org/wiki/Medullary_sponge_kidney)

### rein en fer à cheval

TG : · malformation

· pathologie du rein

Le rein en fer à cheval correspond à la fusion des deux reins le plus souvent au niveau de leur pôle inférieur l'ensemble prenant une forme de U d'où cette appellation. (Wikipédia)

EN : *horseshoe kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KX8CNPTC-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Rein\\_en\\_fer\\_%C3%A0\\_cheval](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rein_en_fer_%C3%A0_cheval)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Horseshoe\\_kidney](https://en.wikipedia.org/wiki/Horseshoe_kidney)

### rein multikystique

TG : · kyste

· malformation

· pathologie du rein

EN : *multicystic kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQ7MMGH6-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Multicystic\\_dysplastic\\_kidney](https://en.wikipedia.org/wiki/Multicystic_dysplastic_kidney)

### rein polykystique

TG : · kyste

· maladie héréditaire

· pathologie du rein

TS : · syndrome de Meckel

· syndrome de Zellweger

La polykystose rénale type dominant (PKD) est la plus fréquente des maladies héréditaires monogéniques du rein. Elle se caractérise par l'apparition lente et progressive de kystes principalement au niveau des reins. (Wikipédia)

EN : *polycystic kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z70D31CR-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Polykystose\\_r%C3%A9nale\\_type\\_dominant](https://fr.wikipedia.org/wiki/Polykystose_r%C3%A9nale_type_dominant)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic\\_kidney\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Polycystic_kidney_disease)

### rein unique

TG : · malformation

· pathologie du rein

EN : *solitary kidney*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R290TZMR-B>

### réinfection

TG : infection

EN : *reinfection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRLDG3LK-B>

**reprise retardée de la fonction du greffon**

Syn : *retard de fonctionnement du greffon*

TG : **maladie**

EN : *delayed graft function*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TW14JN6J-L>

---

**réseau de Chiari**

TG : **cardiopathie congénitale**

EN : *Chiari network*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6CZQM17-N>

---

**résistance à la protéine C activée**

TG : **coagulopathie**

EN : *activated protein C resistance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZDCP5R5G-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Activated\\_protein\\_C\\_resistance](https://en.wikipedia.org/wiki/Activated_protein_C_resistance)

---

**résistance des tissus cibles**

Syn : *résistance du tissu cible*

TG : **endocrinopathie**

TS : · **insulinorésistance**

· **pseudohypoaldostéronisme**

EN : *target tissue resistance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNM51WCR-L>

---

*résistance du tissu cible*

→ **résistance des tissus cibles**

---

*résistance insuline*

→ **insulinorésistance**

---

*résorption de l'embryon*

→ **résorption embryonnaire**

---

*résorption du fœtus*

→ **résorption foetale**

---

**résorption embryonnaire**

Syn : *résorption de l'embryon*

TG : **pathologie du fœtus**

EN : *embryo resorption*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GKH63H23-N>

---

**résorption foetale**

Syn : *résorption du fœtus*

TG : **pathologie du fœtus**

EN : *fetal resorption*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTJ0GR8B-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal\\_resorption](https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal_resorption)

---

**respiration de Cheyne-Stokes**

TG : **pathologie de l'appareil respiratoire**

La respiration de Cheyne-Stokes (RCS) est un rythme respiratoire périodique anormal caractérisé par l'alternance régulière de périodes d'apnée et d'hyperpnée (respiration d'amplitude augmentée) : on note une augmentation progressive en crescendo du volume courant, suivie d'un decrescendo de la ventilation puis d'une apnée ou d'une hypopnée. (Wikipédia)

EN : *Cheyne-Stokes breathing*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KZNPKRKP-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Respiration\\_de\\_Cheyne-Stokes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Respiration_de_Cheyne-Stokes)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cheyne-Stokes\\_breathing](https://en.wikipedia.org/wiki/Cheyne-Stokes_breathing)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cheyne-Stokes\\_breathing](https://en.wikipedia.org/wiki/Cheyne-Stokes_breathing)

---

**retard d'éruption dentaire**

TG : **stomatologie**

EN : *disturbances of tooth eruption*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DTVWPGBT-K>

---

**retard d'ossification**

TG : **pathologie du système ostéoarticulaire**

EN : *late ossification*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZCXFKLTW-P>

---

**retard d'ovulation**

TG : **pathologie du cycle menstruel**

EN : *delayed ovulation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VG01SF0B-6>

---

**retard de consolidation**

TG : **pathologie du système ostéoarticulaire**

EN : *delayed union*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBMXRZPM-M>

---

*retard de croissance intrautérin*

→ **hypotrophie foetale**

---

*retard de fonctionnement du greffon*

→ **reprise retardée de la fonction du greffon**

---

**retard de langage**

TG : **trouble du langage**

EN : *language retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z26Q6JLQ-W>

---

**retard de lecture**

TG : **trouble de la lecture**

EN : *reading retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0GX79VS-2>

---

**retard moteur**

TG : **trouble moteur**

EN : *motor retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VXTDK05B-H>

---

**retard psychomoteur**

- TG : trouble de la psychomotricité  
 TS : · syndrome d'Angelman  
 · syndrome de Joubert  
 · syndrome de Marinesco-Sjögren  
 · syndrome de Patau  
 · syndrome de Rett  
 · syndrome de Walker et Warburg  
 · syndrome Kabuki

EN : *psychomotor retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TT4GBZDF-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Psychomotor\\_retardation](https://en.wikipedia.org/wiki/Psychomotor_retardation)

**retard pubertaire**

Syn : *puberté retardée*

TG : endocrinopathie

TS : syndrome de Klinefelter

Elle est définie par l'absence d'augmentation de la taille des testicules au-delà de 14 ans ou de développement mammaire chez la fille au-delà de 13 ans (Wikipédia)

EN : *delayed puberty*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPH8ZCRP-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pubert%C3%A9#Pubert%C3%A9\\_retard%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pubert%C3%A9#Pubert%C3%A9_retard%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Delayed\\_puberty](https://en.wikipedia.org/wiki/Delayed_puberty)

*retard statural*

→ **retard staturopondéral**

**retard staturopondéral**

Syn : *retard statural*

TG : trouble du développement

- TS : · syndrome de Dubowitz  
 · syndrome de Marinesco-Sjögren  
 · syndrome de Mauriac  
 · syndrome de Pitt-Rogers-Danks  
 · syndrome de Smith-Magenis  
 · syndrome de Watson  
 · syndrome diencéphalique

Un retard de croissance staturo-pondérale est un terme médical désignant une croissance insuffisante sur le plan de la taille et/ou du poids, durant la phase de développement de l'enfant. (Wikipédia)

EN : *growth retardation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHC1KLXN-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Retard\\_de\\_croissance\\_staturo-pond%C3%A9rale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Retard_de_croissance_staturo-pond%C3%A9rale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Failure\\_to\\_thrive](https://en.wikipedia.org/wiki/Failure_to_thrive)

**rétention d'un oeuf mort**

TG : avortement

EN : *intrauterine retention of dead fetus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZVSTHK-K>

**rétention placentaire**

TG : pathologie de l'accouchement

La rétention placentaire est une complication de la délivrance, troisième phase de l'accouchement, où tout ou partie du placenta reste en place (dans l'utérus) au bout d'un certain délai. (Wikipédia)

EN : *retention of placental fragments*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVCG4BKH-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tention\\_placentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tention_placentaire)

**rétention urinaire**

TG : trouble de la miction

La rétention aiguë d'urine est l'incapacité soudaine pour un individu d'émettre des urines alors qu'il a la vessie pleine. (Wikipédia)

EN : *urinary retention*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RC8KX9GC-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tention\\_aigu%C3%AB\\_d%27urine](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tention_aigu%C3%AB_d%27urine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary\\_retention](https://en.wikipedia.org/wiki/Urinary_retention)

**réticulohistiocytose multicentrique**

Syn : *dermoarthrite lipoïde*

TG : hémopathie

EN : *multicentric reticulohistiocytosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LS7H13G3-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q15731494>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multicentric\\_reticulohistiocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Multicentric_reticulohistiocytosis)

*réticulolymphosarcome*

→ **lymphome lymphocytyque**

**réticulosarcome**

Syn : *lymphome réticulaire diffus*

TG : · lymphome à grandes cellules

· sarcome

- TS : · réticulosarcome bronchopulmonaire  
 · réticulosarcome de Parker et Jackson  
 · réticulosarcome du médiastin

EN : *reticulosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTBC4RDH-N>

**réticulosarcome bronchopulmonaire**

TG : · cancer du poumon

· réticulosarcome

EN : *bronchopulmonar reticulosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNCJNVBD-1>

*réticulosarcome d'Ewing*

→ **sarcome d'Ewing**

**réticulosarcome de Parker et Jackson**

Syn : *lymphome de Parker-Jackson*

TG : · lymphome

· pathologie du système ostéoarticulaire

· réticulosarcome

EN : *Parker-Jackson reticulosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2R45H67-Q>

**réticulosarcome du médiastin**

TG : · pathologie du médiastin  
 · réticulosarcome  
 EN : *mediastinal reticulosarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MX3ZPD9P-8>

**réticulose**

TG : · hémopathie  
 TS : lymphocytome  
 EN : *reticulosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRLFWDV-1>

**réticulose actinique**

TG : · photodermatose  
 · pseudolymphome  
 EN : *actinic reticuloid*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DLJ6181Z-Q>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_actinic\\_dermatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_actinic_dermatitis)

**réticulose familiale lymphohistiocytaire**

Syn : *lymphohistiocytose familiale*  
 TG : hémopathie  
 EN : *familial histiocytic reticulosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQLNM2CT-5>

**réticulose histiocytaire maligne**

TG : hémopathie maligne  
 EN : *malignant histiocytosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBPZ38JC-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q164952>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant\\_histiocytosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant_histiocytosis)

*réticulose lymphocytaire bénigne*

→ **lymphocytome**

*réticulose X*

→ **histiocytose langerhansienne**

**rétinite**

TG : rétinopathie  
 TS : · rétinite à Cytomegalovirus  
 · rétinite nécrosante aiguë  
 · rétinite pigmentaire  
 EN : *retinitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T791KD5G-G>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Retinitis>

**rétinite à Cytomegalovirus**

TG : · rétinite  
 · virose  
 EN : *Cytomegalovirus retinitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3S3R9K6-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4271835>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cytomegalovirus\\_retinitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cytomegalovirus_retinitis)

**rétinite nécrosante aiguë**

TG : rétinite  
 EN : *acute necrotizing retinitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6Z1130S-Z>

**rétinite pigmentaire**

TG : · maladie héréditaire  
 · rétinite  
 TS : · dystrophie des cônes et des bâtonnets  
 · syndrome d'Usher  
 · syndrome de Kearns et Sayre  
 · syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl

Les rétinites pigmentaires sont un ensemble de maladies génétiques de l'œil. Le nom de retinitis pigmentosa aurait été proposé en 1855 par le Néerlandais Franz Donders. (Wikipédia)

EN : *retinitis pigmentosa*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZ8NKM7M-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q847057>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinite\\_pigmentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinite_pigmentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Retinitis\\_pigmentosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinitis_pigmentosa)

**rétinoblastome**

TG : · cancer  
 · pathologie du système nerveux  
 · rétinopathie

Le rétinoblastome est une tumeur maligne de la rétine, rare (un enfant sur 15.000 à 20.000 est touché xxxx) et d'origine génétique, apparaissant habituellement avant l'âge de 5 ans. (Wikipédia)

EN : *retinoblastoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CBDRW8LV-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q500695>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinoblastome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Retinoblastoma>

**rétinochoroïdite**

TG : · rétinopathie  
 · uvéite  
 TS : syndrome des taches blanches multiples évanescences  
 EN : *retinochoroiditis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX40ZT5W-W>

*rétinol*

→ **vitamine A**

**rétinopathie**

TG : pathologie de l'oeil  
 TS : · amaurose congénitale de Leber  
 · angiomatose cérébellorétinienne de von Hippel-Lindau  
 · angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats  
 · atrophie gyrata  
 · boucle vasculaire rétinienne  
 · cécité héréditaire de Norrie  
 · chorio-rétinite  
 · chorio-rétinopathie  
 · choroïdémie  
 · déchirure de la rétine  
 · décollement de la rétine  
 · décollement disciforme de la macula

- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de la Léventine
- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de Stargardt
- dégénérescence chorio-rétinienne maculaire de Darris et Coppez
- dégénérescence chorio-rétinienne pigmentaire périveineuse
- dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre
- dégénérescence maculaire
- dégénérescence rétinienne
- dégénérescence rétinienne en flocons de neige
- dégénérescence vitréorétinienne de Wagner
- dialyse rétinienne
- druses de la rétine
- dysplasie rétinienne
- dystrophie de la macula
- épithéliopathie
- épithéliopathie postérieure pigmentaire en plaques
- étoile maculaire
- exsudat rétinien
- fibroplasie rétrolentale
- fundus albipunctatus
- hémorragie de la rétine
- infiltrat de la rétine
- ischémie de la rétine
- maculopathie en oeil de boeuf
- membrane épipapillaire
- membrane épirétinienne
- membrane pré-rétinienne
- microanévrisme de la rétine
- nécrose rétinienne aiguë
- néovascularisation de la rétine
- oedème de la rétine
- oedème maculaire cystoïde
- oedème maculaire d'Irvine-Gass
- pli rétinien
- rétinite
- rétinoblastome
- rétinoblastome
- rétinoblastome
- rétinopathie de Purtscher
- rétinopathie en tache
- rétinopathie pigmentaire
- rétinopathie ponctuée albescente
- rétinopathie vasculaire
- rétinopathie vasculaire
- rétinopathie vasculaire
- strie angioïde de la rétine
- syndrome d'Eales
- syndrome de Jaffe
- syndrome des taches blanches multiples évanescents
- thrombose de la veine centrale de la rétine
- tortuosité des vaisseaux rétiens
- trou maculaire
- trou rétinien
- uvéorétinite
- vascularite de la rétine
- vitréorétinopathie
- vitréorétinopathie exsudative familiale
- vitréorétinopathie proliférante

La rétinopathie est un terme qui désigne toutes les affections qui touchent la rétine. On l'emploie parfois par opposition au terme rétinite pour désigner celles qui ne sont pas de nature infectieuse. (Wikipédia)

EN : *retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LFCRK960-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinopathie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Retinopathy>

### rétinopathie cristalline de Bietti

TG : · dégénérescence rétinienne  
 · maladie héréditaire

EN : *Bietti crystalline retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJP86JDT-L>

### rétinopathie de Purtscher

Syn : *maladie de Purtscher*

TG : rétinopathie

EN : *Purtscher retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P89K47LW-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Purtscher%27s\\_retinopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Purtscher%27s_retinopathy)

*rétinopathie des prématurés*

→ **fibroplasie rétrolentale**

### rétinopathie en tache

TG : rétinopathie

EN : *fleck retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SB9RNG6Q-T>

### rétinopathie pigmentaire

TG : · maladie héréditaire  
 · rétinopathie

TS : rétinopathie pigmentaire en secteur

EN : *pigmentary retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FP8QQPSH-1>

### rétinopathie pigmentaire en secteur

TG : rétinopathie pigmentaire

EN : *focal pigment proliferation retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMSZ62SZ-2>

### rétinopathie ponctuée albescente

TG : · maladie héréditaire  
 · rétinopathie

EN : *retinitis punctata albescens*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NJGR5JGK-1>

*rétinopathie séreuse centrale*

→ **choriorétinite séreuse centrale**

### rétinopathie vasculaire

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
 · rétinopathie

EN : *vascular retinopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JN7205HP-X>

**rétinoschisis**

TG : rétinopathie  
 TS : rétinopathie idiopathique juvénile  
 EN : *retinoschisis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NDTG6J44-1>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Retinoschisis>

**rétinoschisis idiopathique juvénile**

TG : · maladie héréditaire  
 · rétinopathie

Le rétinopathie juvénile lié à l'X est une maladie génétique atteignant les yeux et se traduisant par une perte progressive de la vision. (Wikipédia)

EN : *juvenile retinoschisis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DJJXC0KJ-V>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinopathie\\_idiopathique\\_ju%C3%A9nile\\_li%C3%A9\\_%C3%A0\\_l%27X](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tinopathie_idiopathique_ju%C3%A9nile_li%C3%A9_%C3%A0_l%27X)

**retour veineux pulmonaire anormal**

TG : · cardiopathie  
 · maladie congénitale  
 · pathologie des veines

Le retour veineux pulmonaire anormal désigne l'ensemble des malformations congénitales du cœur intéressant les anomalies de connexion des veines pulmonaires à l'oreillette gauche. (Wikipédia)

EN : *anomalous pulmonary venous drainage*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4VXH81W-X>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Retour\\_veineux\\_pulmonaire\\_anormal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Retour_veineux_pulmonaire_anormal)

**rétraction de la paupière**

Syn : *rétraction palpébrale*  
 TG : pathologie de la paupière  
 EN : *rétraction palpébrale*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BXF57T5S-W>

**rétraction de la vessie urinaire**

TG : pathologie de la vessie  
 EN : *bladder retraction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ9NDK0G-C>

**rétraction du corps vitré**

TG : pathologie du corps vitré  
 EN : *vitreous retraction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFG9SWB7-F>

**rétraction musculaire**

TG : pathologie du muscle strié  
 EN : *muscular retraction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKD4PMFH-0>

*rétraction palpébrale*

→ **rétraction de la paupière**

*rétrécissement aortique*

→ **sténose aortique**

*rétrécissement aortique sousorificiel*

→ **sténose aortique sousvalvulaire**

*rétrécissement aortique sousvalvulaire*

→ **sténose aortique sousvalvulaire**

*rétrécissement de la valvule pulmonaire*

→ **sténose pulmonaire**

**rétrécissement mitral**

TG : cardiopathie valvulaire  
 TS : syndrome de Lutembacher

Le rétrécissement mitral (ou sténose mitrale) est une maladie de l'appareil circulatoire caractérisée par un rétrécissement ou un épaississement du tissu constituant la valve mitrale, située dans le cœur gauche. (Wikipédia)

EN : *mitral stenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNFQWGGT-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tr%C3%A9cissement\\_mitral](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tr%C3%A9cissement_mitral)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral\\_valve\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Mitral_valve_stenosis)

*rétrécissement pulmonaire*

→ **sténose pulmonaire**

*rétrécissement pulmonaire sousvalvulaire*

→ **sténose pulmonaire sousvalvulaire**

*rétrécissement pulmonaire susvalvulaire*

→ **sténose pulmonaire susvalvulaire**

**rétrécissement tricuspide**

TG : cardiopathie valvulaire

Le rétrécissement tricuspide est un rétrécissement de la valvule tricuspide, qui est située entre l'oreillette et le ventricule droit. (Wikipédia)

EN : *tricuspid stenosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBGWVXMS-7>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tr%C3%A9cissement\\_tricuspide](https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9tr%C3%A9cissement_tricuspide)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tricuspid\\_valve\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tricuspid_valve_stenosis)

*rétrécissement aortique susvalvulaire*

→ **sténose aortique susvalvulaire**

**rétrognathisme**

Syn : *classe II d'Angle*

TG : · malformation  
· stomatologie

TS : syndrome de Pierre Robin

Le rétrognathisme (venant du latin *retro*, en arrière et du grec ancien γνάθος / gnathos, mâchoire) est une déformation de la mâchoire qui semble rejetée en arrière quand elle est observée de profil. (Wikipédia)

EN : *retrognathism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K4TLN16V-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1901516>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/R%C3%A9trognathisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Retrognathism>

**rétronychie**

TG : pathologie des ongles

EN : *retronychia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KZJ8TST3-R>

**rhabdomyolyse**

TG : pathologie du muscle strié

TS : syndrome malin des neuroleptiques

En médecine, la rhabdomyolyse (du grec : rhabdo- : « rayé » myo- : « muscle » et -lysis : « destruction ») désigne une situation dans laquelle des cellules des muscles squelettiques, se dégradant rapidement, libèrent leur contenu dans la circulation sanguine. (Wikipédia)

EN : *rhabdomyolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X0DRS4G9-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyolyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyolysis>

**rhabdomyome**

TG : · pathologie du muscle strié  
· tumeur bénigne

Les rhabdomyomes (du grec : rhabdo- : « rayé » myo- : « muscle » et ome- : « tumeur ») sont des tumeurs bénignes des fibres musculaires striées : myocarde, plus rarement muscle strié squelettique. (Wikipédia)

EN : *rhabdomyoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0SFCN4X-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyoma>

**rhabdomyosarcome**

Syn : *botryosarcome*

TG : · pathologie du muscle strié  
· sarcome

TS : · rhabdomyosarcome alvéolaire  
· rhabdomyosarcome embryonnaire  
· rhabdomyosarcome polymorphe

Un rhabdomyosarcome est une tumeur maligne développée à partir du tissu musculaire strié squelettique. (Wikipédia)

EN : *rhabdomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSHBJ7XP-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1898141>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyosarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhabdomyosarcoma>

**rhabdomyosarcome alvéolaire**

TG : rhabdomyosarcome

EN : *alveolar rhabdomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ3XCBF3-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4737958>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alveolar\\_rhabdomyosarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Alveolar_rhabdomyosarcoma)

**rhabdomyosarcome embryonnaire**

Syn : *sarcome botryoïde*

TG : rhabdomyosarcome

EN : *embryonal rhabdomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T0NTHP9X-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5370233>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Embryonal\\_rhabdomyosarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Embryonal_rhabdomyosarcoma)

**rhabdomyosarcome polymorphe**

TG : rhabdomyosarcome

EN : *pleomorphic rhabdomyosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFDPMS8Q-3>

**rhinite**

TG : pathologie du nez

TS : · rhinite atrophique  
· rhinite hypertrophique  
· rhinite nécrosante  
· rhinite spasmodique angiospastique  
· syndrome de Fernand Vidal

Une rhinite est le terme médical décrivant l'irritation et l'inflammation (aiguë ou chronique) des muqueuses de la cavité nasale. (Wikipédia)

EN : *rhinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGHL79R1-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q114085>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhinite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhinitis>

**rhinite atrophique**

TG : rhinite

EN : *atrophic rhinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QWTC5DHG-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2544887>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_atrophic\\_rhinitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_atrophic_rhinitis)

**rhinite hypertrophique**

TG : rhinite

EN : *hypertrophic rhinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MS29449L-0>

**rhinite nécrosante**

TG : rhinite

EN : *necrotizing rhinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J3MCG19V-N>

**rhinite spasmodique angiospastique**

Syn : *rhinite vasomotrice*

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· rhinite

EN : *vasomotor rhinitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WD0P6S94-G>

*rhinite vasomotrice*

→ [rhinite spasmodique angiospastique](#)

### rhinoentomophthoromycose

TG : · pathologie ORL  
· phycomycose

EN : [rhinoentomophthoromycosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMLTRVPC-5>

*rhinolalie*

→ [incompétence vélopharyngée](#)

### rhinopharyngite

Syn : *rhume banal*

TG : · pathologie du nez  
· pathologie du pharynx  
· virose

La rhinopharyngite (ou nasopharyngite, communément nommée rhume banal) est une infection fréquente et généralement bénigne des voies aériennes supérieures (cavité nasale et pharynx) par un virus, principalement les picornaviridés (dont les rhinovirus), les adénovirus ou les coronavirus. (Wikipédia)

EN : [rhinopharyngitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLRWMMW8-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12125>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhume>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Common\\_cold](https://en.wikipedia.org/wiki/Common_cold)

### rhinophyma

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du nez

Rhinophyma est un terme générique décrivant un nez très large, bulboux et sanguin. (Wikipédia)

EN : [rhinophyma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GPCJTRHP-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2533616>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhinophyma>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhinophyma>

### rhinorrhée

TG : [pathologie du nez](#)

La rhinorrhée est un écoulement nasal. Ce terme médical désigne la morve. (Wikipédia)

EN : [rhinorrhea](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCW61FZ5-S>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhinorrh%C3%A9e>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhinorrhea>

### rhinosclérome

TG : · bactériose  
· pathologie du nez

EN : [rhinoscleroma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QWMJTRPS-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5763722>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhinoscleroma>

### rhinosporidiose

TG : [mycose](#)

TS : [rhinosporidiose de l'oeil](#)

EN : [rhinosporidiosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLJ86F47-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4845643>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Rhinosporidiosis>

### rhinosporidiose de l'oeil

Syn : *oculosporidiose*

TG : · pathologie de l'oeil  
· rhinosporidiose

EN : [eye rhinosporidiosis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ8G53D0-P>

### rhombencéphalite

TG : [encéphalite](#)

EN : [rhombencephalitis](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XPW6SP1R-D>

### rhumatisme

TG : [pathologie du système ostéoarticulaire](#)

TS : · [rhumatisme à hydroxy-apatite](#)

· [rhumatisme articulaire aigu](#)

· [rhumatisme extraarticulaire](#)

· [rhumatisme fibroblastique](#)

· [rhumatisme inflammatoire](#)

· [rhumatisme palindromique](#)

· [rhumatisme psoriasique](#)

Rhumatisme est un terme non-spécifique pour désigner un problème médical affectant les articulations et les tissus conjonctifs. (Wikipédia)

EN : [rheumatism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXBT6HFP-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhumatisme>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatism>

*rhumatisme à apatites*

→ [rhumatisme à hydroxy-apatite](#)

### rhumatisme à hydroxy-apatite

Syn : · *rhumatisme à hydroxy-apatites*

· *maladie des dépôts d'hydroxyapatite de calcium*

· *rhumatisme à apatites*

· *rhumatisme à hydroxyapatites*

· *rhumatisme à hydroxyapatite*

TG : · [arthropathie microcristalline](#)

· [rhumatisme](#)

EN : [hydroxy-apatite rheumatism](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C62HWBFP-3>

*rhumatisme à hydroxy-apatites*

→ [rhumatisme à hydroxy-apatite](#)

*rhumatisme à hydroxyapatite*

→ [rhumatisme à hydroxy-apatite](#)



*rhumatisme à hydroxyapatites*

→ **rhumatisme à hydroxy-apatite**

### rhumatisme articulaire aigu

Syn : *maladie de Bouillaud*

TG : · rhumatisme  
· streptococcie

TS : arthrite de Jaccoud

Le rhumatisme articulaire aigu (RAA), ou maladie de Bouillaud, est une complication inflammatoire retardée des infections des voies aériennes supérieures par le Streptocoque β-hémolytique du groupe A. (Wikipédia)

EN : *rheumatic fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DV6RLFLV-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q753904>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhumatisme\\_articulaire\\_aigu](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhumatisme_articulaire_aigu)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatic\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Rheumatic_fever)

### rhumatisme extraarticulaire

TG : rhumatisme

EN : *non-articular rheumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M5Q1TP1D-3>

### rhumatisme fibroblastique

TG : rhumatisme

EN : *fibroblastic rheumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ9GF9ZP-W>

### rhumatisme inflammatoire

TG : rhumatisme

TS : · arthrite chronique juvénile  
· arthrite inflammatoire  
· polyarthrite rhumatoïde  
· polyarthrite rhumatoïde de Felty  
· pseudopolyarthrite rhizomélique  
· rhumatisme inflammatoire chronique de Still  
· spondylarthropathie  
· syndrome de Wissler-Fanconi  
· synovite villonodulaire pigmentée

EN : *inflammatory joint disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L06W9NN7-T>

### rhumatisme inflammatoire chronique de Still

Syn : *maladie de Still*

TG : rhumatisme inflammatoire

EN : *Still disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VLSTR95H-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic-onset\\_juvenile\\_idiopathic\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic-onset_juvenile_idiopathic_arthritis)

*rhumatisme neurotrophique du membre supérieur*

→ **syndrome épaule-main**

### rhumatisme palindromique

TG : rhumatisme

EN : *palindromic rheumatism of Hench*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S1QKJQHV-T>

### rhumatisme psoriasique

TG : · pathologie de la peau  
· rhumatisme  
· spondylarthropathie

Le rhumatisme psoriasique est une complication du psoriasis, consistant à une atteinte inflammatoires de certaines articulations ou tendons, de mécanisme immunologique. (Wikipédia)

EN : *psoriatic arthritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J03P9RS5-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q511097>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhumatisme\\_psoriasique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rhumatisme_psoriasique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Psoriatic\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Psoriatic_arthritis)

*rhume banal*

→ **rhinopharyngite**

### riboflavine

Syn : · vitamine B2  
· vitamine G  
· C17-H20-N4-O6

TG : vitamine

TA : ariboflavinose

La vitamine B2, correspondant à la riboflavine, ou lactoflavine, est une vitamine hydrosoluble nécessaire à la synthèse de la flavine adénine dinucléotide (FAD) et de la flavine mononucléotide (FMN), deux cofacteurs essentiels aux flavoprotéines. (Wikipédia)

EN : *riboflavin*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJ5WD5MM-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Riboflavine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Riboflavin>

### rickettsialose

TG : bactériose

TS : · épérythrozoonose  
· fièvre à trématode de l'Elokomin  
· rickettsiose

EN : *rickettsialosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXB8D655-5>

**rickettsiose**

- TG : rickettsialose  
 TS : · ehrlichiose  
 · fièvre à tiques africaine  
 · fièvre boutonneuse  
 · fièvre de Hyuga  
 · fièvre des tranchées  
 · fièvre exanthématique sud-africaine  
 · fièvre maculeuse brésilienne  
 · fièvre pourprée  
 · fièvre Q  
 · fièvre vésiculeuse  
 · typhus à tique d'Asie du Nord  
 · typhus à tiques du Queensland  
 · typhus des broussailles  
 · typhus épidémique  
 · typhus murin

Les rickettsioses sont un groupe de maladies infectieuses dues aux rickettsies (*Rickettsia*), un genre de bactéries de la famille de Rickettsiaceae. (Wikipédia)

EN : *rickettsial infection*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BP997D77-W>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Rickettsiose>

**ride**

TG : pathologie de la peau

Une ride est un pli dans la surface d'un objet solide, généralement constitué d'une mince couche plus rigide à la surface d'un substrat plus mou. (Wikipédia)

EN : *wrinkle*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SXTP75M2-3>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ride>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Wrinkle>

**rosacée**

TG : pathologie de la peau

La rosacée est une affection cutanée, souvent appelée couperose. (Wikipédia)

EN : *rosacea*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JB8K0H44-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q831530>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rosac%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rosacea>

*roséole infantile*

→ **exanthème subit**

**rougeole**

TG : virose

La rougeole (également appelée parfois première maladie,) est une infection virale éruptive aiguë. Elle atteint essentiellement les enfants à partir de l'âge de 5-6 mois et les jeunes adultes. (Wikipédia)

EN : *measles*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XMGV9HBZ-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q79793>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rougeole>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Measles>

*rouget humain*

→ **érysipéloïde**

**rubéole**

TG : virose

La rubéole (ou 3e maladie) est une maladie virale épidémique, d'incubation voisine de 13 à 20 jours. C'est une maladie généralement bénigne qui touche essentiellement les enfants mais qui peut provoquer de graves malformations congénitales lorsque les femmes sont infectées au début de leur grossesse. (Wikipédia)

EN : *rubella*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X1F438S5-V>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q155857>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Rub%C3%A9ole>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Rubella>

**rupture de la coiffe des rotateurs**

TG : pathologie juxtaarticulaire

La rupture de la coiffe des rotateurs est une déchirure du tendon ou du corps des muscles rotateurs de l'épaule. (Wikipédia)

EN : *rotator cuff rupture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTRZTCDD-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Rupture\\_de\\_la\\_coiffe\\_des\\_rotateurs](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rupture_de_la_coiffe_des_rotateurs)

**rupture des ligaments**

TG : · pathologie juxtaarticulaire  
 · traumatisme

EN : *ligament rupture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F2GFBSBF-7>

**rupture du film lacrymal**

TG : pathologie de l'oeil  
 EN : *tear film break-up*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TVDSQQJ6-C>

**rupture du rein**

Syn : *rupture rénale*  
 TG : · pathologie du rein  
 · traumatisme  
 EN : *kidney rupture*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VS6SJSWC-Z>

**rupture oesophagienne de Boerhaave**

Syn : *syndrome de Boerhaave*  
 TG : pathologie de l'oesophage  
 EN : *Boerhaave syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R272RFM6-B>

**rupture prématurée de la membrane foetoplacentaire**

TG : pathologie de l'accouchement  
 EN : *premature rupture of membrane*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZ7DSJ6N-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Prelabor\\_rupture\\_of\\_membranes](https://en.wikipedia.org/wiki/Prelabor_rupture_of_membranes)

*rupture rénale*

→ **rupture du rein**

*rupture septale*

→ **communication interventriculaire**

---

### rupture tendineuse

TG : · pathologie juxtaarticulaire  
· traumatisme

EN : *tendon rupture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LDC5BNJR-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tendon\\_rupture](https://en.wikipedia.org/wiki/Tendon_rupture)

---

### rupture utérine

TG : · pathologie de l'accouchement  
· pathologie de l'utérus

La rupture utérine est une complication potentiellement catastrophique de l'accouchement qui affecte l'intégrité de la paroi myométrique. (Wikipédia)

EN : *uterine rupture*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-THFTFGL0-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Rupture\\_ut%C3%A9rine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Rupture_ut%C3%A9rine)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_rupture](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_rupture)

---

### rythme auriculaire gauche

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *left atrial rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5KK393R-9>

---

### rythme cardiaque ectopique

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *ectopic cardiac rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3DHB1X-Q>

---

### rythme du sinus coronaire

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *coronary sinus rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCDKCNHF-L>

---

*rythme idioventriculaire*

→ **rythme ventriculaire**

---

*rythme jonctionnel*

→ **rythme nodal**

---

### rythme nodal

Syn : *rythme jonctionnel*

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *junctional rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPLRMQGC-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional\\_rhythm](https://en.wikipedia.org/wiki/Junctional_rhythm)

---

### rythme réciproque

TG : · trouble de l'excitabilité  
· trouble de la conduction

EN : *reciprocal rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB2RRSVM-8>

---

### rythme ventriculaire

Syn : · *rythme idioventriculaire*

· *tachycardie ventriculaire lente*

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *idioventricular rhythm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CGN29SLC-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Idioventricular\\_rhythm](https://en.wikipedia.org/wiki/Idioventricular_rhythm)

---

## S

sacro-iléite

→ **sacro-iliite****sacro-iliite**Syn : · sacro-iléite  
· sacroiliite

TG : arthrite

La sacro-iliite est une inflammation de l'articulation sacro-iliaque qui se situe entre le sacrum et les os iliaques. (Wikipédia)

EN : *sacro-iliitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JQBTV59Q-M>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Sacro-iliite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sacroiliitis>

sacroiliite

→ **sacro-iliite****salmonellose**

TG : bactériose

TS : · paratyphoïde  
· typhose aviaire  
· typhoïde

La salmonellose est une infection bactérienne due aux entérobactéries de type Salmonella, responsables de fièvres typhique ou para-typhique (maladies à déclaration obligatoire), de gastro-entérites, de toxi-infections alimentaires. (Wikipédia)

EN : *salmonellosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKJ7RBMF-S>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q326648>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Salmonellose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Salmonellosis>**salpingite**

TG : pathologie de la trompe de Fallope

La salpingite {du grec σάλπιγξ (sálpingx) « trompette droite »} est une inflammation d'une, ou plus souvent des deux trompes de Fallope. (Wikipédia)

EN : *salpingitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T2T781CK-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q359892>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Salpingite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Salpingitis>**sarcome**

TG : cancer

TS : · angiosarcome  
· carcinosarcome  
· chlorome  
· chondrosarcome  
· dermatofibrosarcome  
· léiomyosarcome  
· lymphome lymphocytaire  
· lymphosarcome  
· myofibrosarcome

- neurofibrosarcome
- ostéosarcome
- pseudosarcome
- réticulosarcome
- rhabdomyosarcome
- sarcome 180
- sarcome à cellules claires
- sarcome à cellules de Kupffer
- sarcome à cellules géantes
- sarcome alvéolaire
- sarcome améloblastique
- sarcome ascitique I
- sarcome C 45
- sarcome chordoïde
- sarcome d'Ewing
- sarcome de Harvey
- sarcome de Jensen
- sarcome de Kaposi
- sarcome de l'utérus
- sarcome de Moloney
- sarcome de Rous
- sarcome de Yoshida
- sarcome des tissus mous
- sarcome épithélioïde
- sarcome fusocellulaire
- sarcome immunoblastique
- sarcome IMR 1
- sarcome KHT
- sarcome RD 13
- sarcome rétropéritonéal
- xanthofibrosarcome

Un sarcome est une tumeur maligne qui se forme aux dépens du tissu conjonctif ou des tissus qui en dérivent comme le tissu cartilagineux ou le tissu osseux. (Wikipédia)

EN : *sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5HNFWS9-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q223911>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sarcoma>**sarcome 180**

TG : sarcome

EN : *sarcoma 180*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QR363166-2>**sarcome à cellules claires**

TG : sarcome

EN : *clear cell sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZT76KDCW-4>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Clear-cell\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Clear-cell_sarcoma)**sarcome à cellules de Kupffer**

TG : sarcome

EN : *Kupffer cell sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C1L8N9L3-F>**sarcome à cellules géantes**

TG : sarcome

EN : *giant cell sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-STCDNJJDH-H>

**sarcome alvéolaire**

TG : sarcome  
 EN : *alveolar sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W82KWLX1-S>

**sarcome améloblastique**

TG : sarcome  
 EN : *ameloblastic sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V23XDSRH-6>

**sarcome ascitique I**

TG : sarcome  
 EN : *ascitic sarcoma I*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PP9PN5L7-6>

*sarcome botryoïde*

→ **rhabdomyosarcome embryonnaire**

**sarcome C 45**

TG : sarcome  
 EN : *sarcoma C 45*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TLM7ZJBS-M>

**sarcome chordoïde**

TG : sarcome  
 EN : *chordoid sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z95BJNKL-T>

**sarcome d'Ewing**

Syn : *réticulosarcome d'Ewing*  
 TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · sarcome

Le sarcome d'Ewing est une forme de cancer des os qui touche principalement les enfants et les jeunes adultes (la moyenne d'âge est de 13 ans). (Wikipédia)

EN : *Ewing sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CSL21DL2-B>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome\\_d%27Ewing](https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome_d%27Ewing)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ewing%27s\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Ewing%27s_sarcoma)

**sarcome de Harvey**

TG : · sarcome  
 · virose  
 EN : *Harvey sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6TBQTPR-G>

**sarcome de Jensen**

TG : sarcome  
 EN : *Jensen sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBZ2NJ2X-3>

**sarcome de Kaposi**

Syn : *maladie de Kaposi*  
 TG : · pathologie de la peau  
 · sarcome  
 · virose

La maladie de Kaposi est une tumeur liée à l'infection par l'herpèsvirus humain type 8. Cette maladie tient son nom du dermatologue hongrois Moritz Kaposi, enseignant à l'Université de Vienne, qui l'a décrite pour la première fois en 1872. (Wikipédia)

EN : *Kaposi sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXG0XJ3D-R>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Kaposi](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Kaposi)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kaposi%27s\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Kaposi%27s_sarcoma)

**sarcome de l'utérus**

TG : · cancer de l'utérus  
 · sarcome  
 EN : *uterus sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSX0DFK7-B>

**sarcome de Moloney**

TG : · sarcome  
 · virose  
 EN : *Moloney sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z0BCV8C7-S>

**sarcome de Rous**

TG : · sarcome  
 · virose  
 EN : *Rous sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNMZMJRW-L>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rous\\_sarcoma\\_virus](https://en.wikipedia.org/wiki/Rous_sarcoma_virus)

**sarcome de Yoshida**

TG : sarcome  
 EN : *Yoshida sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R6QR66BT-M>

*sarcome des parties molles*

→ **sarcome des tissus mous**

**sarcome des tissus mous**

Syn : *sarcome des parties molles*  
 TG : sarcome

Les sarcomes des tissus mous regroupent l'ensemble des tumeurs malignes développées aux dépens du tissu conjonctif de soutien extra-squelettique, comme les tissus adipeux, musculaire, vasculaire, fibreux et du système nerveux périphérique. (Wikipédia)

EN : *soft tissue sarcoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D941GDH2-9>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome\\_des\\_tissus\\_mous](https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarcome_des_tissus_mous)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Soft-tissue\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Soft-tissue_sarcoma)

**sarcome épithélioïde**

TG : sarcome

EN : *epithelioid sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PB9FF9KG-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5383708>[https://en.wikipedia.org/wiki/Epithelioid\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Epithelioid_sarcoma)**sarcome fusocellulaire**

TG : sarcome

EN : *spindle cell sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP5J2C78-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18975788>[https://en.wikipedia.org/wiki/Spindle\\_cell\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Spindle_cell_sarcoma)

sarcome granulocytaire

→ **chlorome****sarcome immunoblastique**

TG : · lymphome malin

· sarcome

EN : *immunoblastic sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QFWW2558-J>**sarcome IMR 1**

TG : sarcome

EN : *sarcoma IMR 1*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RDMNHDZH-S>**sarcome KHT**

TG : sarcome

EN : *sarcoma KHT*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R46SZJMG-1>

sarcome ostéogénique

→ **ostéosarcome****sarcome RD 13**

TG : sarcome

EN : *sarcoma RD 13*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZ5PQMDJ-F>**sarcome rétropéritonéal**

TG : · pathologie rétropéritonéale

· sarcome

EN : *retroperitoneal sarcoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X31T5G1K-Z>**sarcopsyllose**

TG : parasitose

La tungose ou sarcopsyllose est une maladie de la peau parasitaire causée par la puce-chique (*Tunga penetrans*). (Wikipédia)

EN : *tungiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX0M9M95-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2028074><https://fr.wikipedia.org/wiki/Tungose><https://en.wikipedia.org/wiki/Tungiasis>**sarcosporidiose**

TG : protozoose

EN : *sarcosporidiosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SK5D4VPL-L>**sarcoïdose**Syn : *maladie de Besnier-Boeck-Schaumann*

TG : maladie de système

TS : syndrome de Löfgren

La sarcoïdose ou maladie de Besnier-Boeck-Schaumann (communément dénommée BBS) ou lymphogranulomatose bénigne est une maladie inflammatoire systémique de cause inconnue. (Wikipédia)

EN : *sarcoidosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXMTKZBL-J>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q193894><https://fr.wikipedia.org/wiki/Sarco%C3%AFdose><https://en.wikipedia.org/wiki/Sarcoidosis>**saturnisme**

TG : intoxication

Le saturnisme est la maladie correspondant à une intoxication aiguë ou chronique par le plomb. Ce nom fait référence à la planète Saturne, symbole du plomb en alchimie, et à la divinité Saturne qui, selon la mythologie, mange ses enfants, d'où l'analogie avec la coupellation par le plomb qui, lorsqu'on le fond avec de l'or ou de l'argent impurs, oxyde les métaux étrangers (les mange), ne laissant que les métaux précieux purs. (Wikipédia)

EN : *saturnism*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8376BJX-C>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Saturnisme>[https://en.wikipedia.org/wiki/Lead\\_poisoning](https://en.wikipedia.org/wiki/Lead_poisoning)**sautillement oculaire**

TG : mouvement oculaire anormal

EN : *ocular bobbing*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRRM8Q54-W>

scalp

→ **cuir chevelu****scarlatine**

TG : streptococcie

La scarlatine (emprunté au latin *scarlatina febris*, « fièvre écarlate ») ou deuxième maladie est une maladie infectieuse de la peau due à la bactérie *Streptococcus pyogenes*. (Wikipédia)

EN : *scarlet fever*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P5X3Q6XW-T>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q180266><https://fr.wikipedia.org/wiki/Scarlatine>[https://en.wikipedia.org/wiki/Scarlet\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Scarlet_fever)

**schistosomiase**Syn : *bilharziose*

TG : trématodose

TS : · schistosomiase pulmonaire  
· syndrome de Katayama

La bilharziose ou schistosomiase est une maladie parasitaire due à un ver hématoophage, le schistosome. (Wikipédia)

EN : *schistosomiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZXWK86KD-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q221159><https://fr.wikipedia.org/wiki/Bilharziose><https://en.wikipedia.org/wiki/Schistosomiasis>**schistosomiase pulmonaire**

TG : · pathologie des poumons

· schistosomiase

EN : *pulmonary schistosomiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VN9D7L9C-H>**schizophrénie**

TG : psychose

TS : · schizophrénie catatonique  
· schizophrénie hébéphrénique  
· schizophrénie héboïdophrénique  
· schizophrénie paranoïde

La schizophrénie est un trouble mental sévère et chronique appartenant à la classe des troubles psychotiques. (Wikipédia)

EN : *schizophrenia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHNLT1J1-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q41112><https://fr.wikipedia.org/wiki/Schizophr%C3%A9nie><https://en.wikipedia.org/wiki/Schizophrenia>**schizophrénie catatonique**

TG : schizophrénie

EN : *catatonic schizophrenia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H32WXKKK-2>**schizophrénie hébéphrénique**

TG : schizophrénie

La schizophrénie hébéphrénique, ou hébéphrénie, est une forme de schizophrénie. (Wikipédia)

EN : *hebephrenic schizophrenia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2G5TMXM-3>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Schizophr%C3%A9nie\\_h%C3%A9b%C3%A9phr%C3%A9nique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Schizophr%C3%A9nie_h%C3%A9b%C3%A9phr%C3%A9nique)[https://en.wikipedia.org/wiki/Disorganized\\_schizophrenia](https://en.wikipedia.org/wiki/Disorganized_schizophrenia)**schizophrénie héboïdophrénique**

TG : schizophrénie

EN : *heboidophrenic schizophrenia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P4BSZ90B-G>**schizophrénie paranoïde**

TG : schizophrénie

La schizophrénie paranoïde est un sous-type de schizophrénie tel que défini dans le Manuel diagnostique et statistique des troubles mentaux, le DSM-IV du code 295.30. Il est le type le plus commun de schizophrénie.. (Wikipédia)

EN : *paranoid schizophrenia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TLWHKH1R-X>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2606101>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Schizophr%C3%A9nie\\_paran%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Schizophr%C3%A9nie_paran%C3%AFde)[https://en.wikipedia.org/wiki/Paranoid\\_schizophrenia](https://en.wikipedia.org/wiki/Paranoid_schizophrenia)

schwannome

→ **neurinome**

schwannome de l'acoustique

→ **neurinome de l'acoustique**

sciatique

→ **névralgie sciatique****sclérite**

TG : pathologie de la sclérotique

TS : · sclérite nécrogranulomateuse  
· sclérite oedémateuse

Une sclérite désigne un élément durci par le processus de sclérisation (appelé aussi sclérotinisation). (Wikipédia)

EN : *scleritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJNHLMD1-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q511000><https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rite><https://en.wikipedia.org/wiki/Scleritis>**sclérite nécrogranulomateuse**

Syn : · sclérite nodulaire nécrosante

· scléromalacie perforante

TG : sclérite

EN : *scleromalacia perforans*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M29KH4JC-W>

sclérite nodulaire nécrosante

→ **sclérite nécrogranulomateuse****sclérite oedémateuse**

TG : sclérite

EN : *edematous scleritis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X98KR5ZB-V>**scléroatrophie**

TG : pathologie de la peau

EN : *scleroatrophy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3420FB2-S>

**sclérocornée**

TG : · kératopathie  
· malformation

TS : syndrome de MIDAS

EN : *sclerocornea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P22G5PPZ-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7434154>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sclerocornea>

**sclérodermie**

TG : · maladie auto-immune  
· maladie de système  
· pathologie de la peau  
· pathologie du tissu conjonctif

TS : · sclérodermie circonscrite  
· syndrome CREST

Les sclérodermies sont un « groupe hétérogène de maladies du tissu conjonctif d'étiologie inconnue qui ont en commun une induration et un changement d'aspect de la peau ». (Wikipédia)

EN : *scleroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHT3DQ10-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q958797>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rodermie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scleroderma>

**sclérodermie circonscrite**

TG : sclérodermie

TS : · sclérodermie en bande  
· sclérodermie en goutte  
· sclérodermie en plaque

EN : *circumscribed scleroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SHV7H8HF-D>

**sclérodermie en bande**

TG : sclérodermie circonscrite

EN : *linear scleroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GS057V3H-S>

**sclérodermie en goutte**

TG : sclérodermie circonscrite

EN : *scleroderma guttata*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPJ6ZQG6-P>

**sclérodermie en plaque**

TG : sclérodermie circonscrite

EN : *morphea scleroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V8CC86PG-4>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Morphea>

**scléroedème**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du tissu conjonctif

EN : *scleredema*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZXGKRG8-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7434137>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scleredema>

**scléroedème de Buschke**

TG : · maladie métabolique  
· pathologie de la peau  
· pathologie du tissu conjonctif

EN : *scleredema of Buschke*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S20F6PN1-S>

**scléromalacie**

Syn : *scléromalacie paralimbique*

TG : pathologie de la sclérotique

EN : *scleromalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5B6S2TH-4>

*scléromalacie paralimbique*

→ **scléromalacie**

*scléromalacie perforante*

→ **sclérite nécrogranulomateuse**

*scléromyxoedème*

→ **mucinoïde scléropapuleuse**

*scléromyxoedème des insuffisants rénaux*

→ **dermopathie fibrosante néphrogénique**

*sclérose cérébrale diffuse*

→ **maladie de Schilder**

**sclérose de Mönckeberg**

TG : · calcinose  
· pathologie des artères

EN : *Mönckeberg's arteriosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQVJNPHL-B>

**sclérose en plaques**

TG : · maladie auto-immune  
· maladie inflammatoire  
· pathologie du système nerveux central

La sclérose en plaques (SEP) est une maladie auto-immune qui touche des individus génétiquement prédisposés mais qui semble déclenchée par des éléments environnementaux qui agissent comme des facteurs de dérégulation de l'immunité, d'inflammation et de dégénérescence des nerfs. (Wikipédia)

EN : *multiple sclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CMKGFRG8-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8277>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose\\_en\\_plaques](https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose_en_plaques)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_sclerosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_sclerosis)



**sclérose latérale amyotrophique**

Syn : *maladie de Charcot*

TG : · maladie dégénérative  
· maladie du neurone moteur

La sclérose latérale amyotrophique, ou SLA, également appelée, dans le monde francophone (sauf au Québec), maladie de Charcot, est une maladie neurodégénérative des motoneurons de l'adulte. (Wikipédia)

EN : *amyotrophic lateral sclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNR8FPDM-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q206901>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose\\_lat%C3%A9rale\\_amyotrophique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rose_lat%C3%A9rale_amyotrophique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Amyotrophic\\_lateral\\_sclerosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Amyotrophic_lateral_sclerosis)

*sclérose tubéreuse de Bourneville*

→ **phacomatose de Bourneville**

**sclérostéose**

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· syndactylie

La sclérostéose est la forme la plus grave de la mutation du gène SOST situé sur le locus q12-q21 du chromosome 17 codant la sclérostine. (Wikipédia)

EN : *sclerosteosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X8PGNTR2-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3475955>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Scl%C3%A9rost%C3%A9ose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sclerosteosis>

**sclérotique bleue**

TG : pathologie de la sclérotique

EN : *blue sclera*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2TZ7S2B-K>

**scoliose**

TG : · déformation  
· pathologie du rachis

TS : · cyphoscoliose  
· dysostose spondylocostale

La scoliose est une déviation sinieuse de la colonne vertébrale dans les trois plans de l'espace : inclinaison dans le plan frontal, rotation des vertèbres dans le plan horizontal et inversion des courbures dans le plan sagittal. (Wikipédia)

EN : *scoliosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJK77LZL-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q174857>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Scoliose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scoliosis>

**scorbut**

Syn : *maladie de Barlow*

TG : carence en vitamine C  
TA : acide ascorbique

Le scorbut (prononciation /skɔʁby/ en France, /skɔʁby/ au Québec) est une maladie due à une carence en vitamine C (acide ascorbique) qui se traduit chez l'être humain, dans sa forme grave, par un déchaussement des dents et la purulence des gencives, des hémorragies, puis la mort. (Wikipédia)

EN : *scurvy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BW5W83T8-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Scorbut>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scurvy>

**scotome**

TG : pathologie du champ visuel  
TS : syndrome des taches blanches multiples évanescences

Le scotome correspond à une tache aveugle dans le champ visuel. (Wikipédia)

EN : *scotoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKH7X84T-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q950591>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Scotome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Scotoma>

*scotome de neutralisation*

→ **scotome de suppression**

**scotome de suppression**

Syn : · *scotome de neutralisation*  
· *scotome fonctionnel de suppression*

TG : · strabisme  
· trouble de la vision

EN : *suppression scotoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB1V6ZJW-K>

*scotome fonctionnel de suppression*

→ **scotome de suppression**

**séborrhée**

TG : pathologie de la peau  
TS : dermatite séborrhéique

La séborrhée est la sécrétion excessive de sébum (matière grasse) par les glandes sébacées de la peau. (Wikipédia)

EN : *seborrhea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DFMFLKS3-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9borrh%C3%A9e>

*sécheresse de l'oeil*

→ **syndrome de l'oeil sec**

*sécheresse oculaire*

→ **syndrome de l'oeil sec**

**second cancer**

TG : cancer

EN : *second cancer*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WV523THG-4>**segmentite antérieure**

TG : pathologie du segment antérieur

EN : *anterior segmentitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q15RT4N1-8>**séminome**

TG : cancer

TS : · dysgerminome

· dysgerminome extragénital

· goniome

· séminome du médiastin

· séminome du testicule

Un séminome est un cancer (tumeur maligne) constitué par la prolifération anarchique de cellules dérivées des cellules germinales : les cellules de la reproduction, présentes dans le testicule ou l'ovaire. (Wikipédia)

EN : *seminoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQRSZ36M-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1786953><https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9minome><https://en.wikipedia.org/wiki/Seminoma>**séminome du médiastin**

TG : · pathologie du médiastin

· séminome

EN : *mediastinal seminoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5MJWC8W-P>**séminome du testicule**Syn : *séminome testiculaire*

TG : · pathologie du testicule

· séminome

EN : *testicular seminoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQ8142V7-R>*séminome testiculaire*→ **séminome du testicule****sensibilité chimique multiple**

TG : hypersensibilité

EN : *multiple chemical sensitivity*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XGP0LQTB-V>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q674461>[https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_chemical\\_sensitivity](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_chemical_sensitivity)**septicémie**

TG : infection

TS : · septicémie hémorragique

· syndrome de Waterhouse-Friderichsen

EN : *septicemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N31CBH16-X>**septicémie hémorragique**

TG : · pasteurellose

· septicémie

EN : *hemorrhagic septicemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPNWLRV8-H>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hemorrhagic\\_septicemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemorrhagic_septicemia)**séquestration pulmonaire**

TG : · malformation

· pathologie des poumons

· pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · séquestration pulmonaire extralobaire

· séquestration pulmonaire intralobaire

EN : *pulmonary sequestration*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GTS6L0XS-8>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_sequestration](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_sequestration)**séquestration pulmonaire extralobaire**

TG : séquestration pulmonaire

EN : *extralobar pulmonary sequestration*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G5S24L5R-1>**séquestration pulmonaire intralobaire**

TG : séquestration pulmonaire

EN : *intralobar pulmonary sequestration*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ML0QJQ8T-C>**sérome**

TG : inflammation

EN : *seroma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZNZZ9Z4-4>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Seroma>**shigellose**

TG : · bactériose

· pathologie de l'intestin

La shigellose est une maladie infectieuse d'origine bactérienne. Elle est causée par l'un des divers types de la bactérie *Shigella*, nommée ainsi en l'honneur du bactériologiste japonais Kiyoshi Shiga qui l'a découverte en 1897. La shigellose est caractérisée par une gastro-entérite aiguë, dont les selles sont habituellement accompagnées de sang et de mucus, causés par des abcès des parois intestinales, provoqués par l'envahissement de ces bactéries. (Wikipédia)

EN : *shigellosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTKBR06Q-B>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Shigellose><https://en.wikipedia.org/wiki/Shigellosis>**shunt artérioveineux pulmonaire**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

EN : *pulmonary arteriovenous shunt*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8FQZ77N-L>**shunt droit-gauche**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire

TS : shunt droit-gauche pulmonaire

EN : *right-to-left shunt*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V4BKC917-4>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Right-to-left\\_shunt](https://en.wikipedia.org/wiki/Right-to-left_shunt)

**shunt droit-gauche pulmonaire**

TG : shunt droit-gauche  
 EN : *pulmonary right-to-left shunt*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQHJDWCL-F>

**shunt gauche-droit**

TG : pathologie de l'appareil circulatoire  
 EN : *left-to-right shunt*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BM5TX32B-T>

**sialadénite**

TG : pathologie des glandes salivaires  
 La sialadénite est l'inflammation des glandes salivaires. (Wikipédia)

EN : *sialadenitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HP3599XQ-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2002586>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Sialad%C3%A9nite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sialadenitis>

**sialadénome papillifère**

TG : · adénome  
 · pathologie des glandes salivaires  
 EN : *sialadenoma papilliferum*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKNNRH70-M>

*sialidose*

→ **lipomucopolysaccharidose**

**sialoblastome**

TG : · adénome  
 · cancer de la glande salivaire  
 EN : *sialoblastoma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LFN86XDR-2>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Sialoblastoma>

**sialodochite**

TG : pathologie des glandes salivaires  
 EN : *sialodochitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FB1J9913-N>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Sialodochitis>

**sialodochite fibrineuse**

TG : pathologie des glandes salivaires  
 EN : *sialodochitis fibrinosa*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QNVV1RRQ-4>

**sialorrhée**

TG : pathologie des glandes salivaires  
 L'hypersialorrhée, appelée aussi hypersialie, hypersalivation ou ptyalisme (du grec ptyalismos « crachat »), est un terme de médecine caractérisant la sécrétion surabondante de la salive et du fluide muqueux buccal. (Wikipédia)

EN : *sialorrhea*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NW7BQRHJ-J>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Hypersialorrh%C3%A9e>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Hypersalivation>

**SIDA**

Syn : *syndrome d'immunodéficit acquis*  
 TG : · immunodéficit  
 · maladie sexuellement transmissible  
 · virose

Le syndrome d'immunodéficience acquise, plus connu sous son acronyme sida, est un ensemble de symptômes consécutifs à la destruction de cellules du système immunitaire par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH). (Wikipédia)

EN : *AIDS*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M90N26KT-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12199>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27immunod%C3%A9ficience\\_acquise](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27immunod%C3%A9ficience_acquise)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/HIV/AIDS>

**sidéropénie**

TG : maladie métabolique  
 TS : anémie ferriprive

La sidéropénie est une maladie qui se caractérise par un manque de fer dans tout l'organisme. (Wikipédia)

EN : *sideropenia*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J96QZPNL-5>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Sid%C3%A9rop%C3%A9nie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Iron\\_deficiency](https://en.wikipedia.org/wiki/Iron_deficiency)

**sidérose**

TG : · maladie professionnelle  
 · pneumoconiose

La sidérose peut désigner un minéral, aussi appelé sidérite. (Wikipédia)

EN : *siderosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TSC2DR6Q-N>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1413860>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Sid%C3%A9rose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Siderosis>

**signe d'Argyll-Robertson**

TG : syndrome oculomoteur

Le signe d'Argyll Robertson, (ou Pupille d'Argyll Robertson) est une abolition du réflexe photomoteur (contraction des pupilles à la lumière), avec conservation de la réaction d'accommodation (contraction des pupilles en même temps que les muscles du cristallin lors de la mise au point focale à la distance). (Wikipédia)

EN : *Argyll-Robertson sign*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B39V04VZ-H>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Signe\\_d%27Argyll\\_Robertson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Signe_d%27Argyll_Robertson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Argyll\\_Robertson\\_pupil](https://en.wikipedia.org/wiki/Argyll_Robertson_pupil)

*signe de Graefe*

→ **asynergie oculopalpebrale**

**signe neurologique mineur**

TG : trouble neurologique  
 EN : *neurological soft sign*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSQ2L769-R>

**siliconome**TG : [pathologie de la peau](#)EN : [siliconoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJXZBNH3-9>**silicose**TG : [maladie professionnelle](#)  
[pneumoconiose](#)

La silicose est une maladie pulmonaire provoquée par l'inhalation de particules de poussières de silice (silice cristalline) dans les mines, les carrières, les percements de tunnel ou les chantiers du bâtiment et des travaux publics, (sablage, grenailage, cassage, meulage ou sciage de bétons, mortiers, taille ou découpe de pierres siliceuses, brique... (Wikipédia)

EN : [silicosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SK24NW9P-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q653318><https://fr.wikipedia.org/wiki/Silicose><https://en.wikipedia.org/wiki/Silicosis>*sinus pilonidal*→ [kyste pilonidal](#)**sinusite**TG : [pathologie des sinus de la face](#)TS : [syndrome du cil immobile](#)

Une sinusite est une inflammation d'un ou de plusieurs des quatre types de sinus (maxillaire, frontal, sphénoïdal ou ethmoïdal) que comporte le corps humain. (Wikipédia)

EN : [sinusitis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7B2408T-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q183344><https://fr.wikipedia.org/wiki/Sinusite><https://en.wikipedia.org/wiki/Sinusitis>**sirénomélie**TG : [agénésie](#)  
[pathologie du système ostéoarticulaire](#)

La sirénomélie (ou le syndrome de la sirène) est une maladie fœtale rare qui se caractérise par une fusion des membres inférieurs comparable à une queue de poisson. (Wikipédia)

EN : [sirenomelus](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SP57NHRL-4>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Sir%C3%A9nom%C3%A9lie><https://en.wikipedia.org/wiki/Sirenomelia>**site fragile**TG : [fragilité chromosomique](#)EN : [fragile site](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NPMTDL9S-D>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal\\_fragile\\_site](https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal_fragile_site)*situs ambigu*→ [situs ambiguus](#)**situs ambiguus**Syn : [situs ambigu](#)[situs indéterminé](#)TG : [malformation](#)EN : [situs ambiguous](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XR1DB8K5-Q>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Situs\\_ambiguus](https://en.wikipedia.org/wiki/Situs_ambiguus)*situs indéterminé*→ [situs ambiguus](#)**situs inversus**Syn : [syndrome d'hétérotaxie](#)TG : [malformation](#)

Situs inversus (également appelé situs transversus ou oppositus) est un terme de médecine désignant une anomalie congénitale dans laquelle les principaux viscères et organes sont inversés dans une position en miroir par rapport à leur disposition normale. (Wikipédia)

EN : [situs inversus](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X0DL4WMZ-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1456383>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Situs\\_inversus](https://fr.wikipedia.org/wiki/Situs_inversus)[https://en.wikipedia.org/wiki/Situs\\_inversus](https://en.wikipedia.org/wiki/Situs_inversus)**somatisation**TG : [trouble somatoforme](#)

La somatisation désigne, en médecine, en psychologie, en psychiatrie ou en psychanalyse une traduction physique d'un problème ou d'un conflit psychique ou un trouble somatoforme. (Wikipédia)

EN : [somatization](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV6TSV9H-M>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Somatization><https://en.wikipedia.org/wiki/Somatization>**somatostatinome**TG : [endocrinopathie](#)  
[tumeur sécrétante](#)EN : [somatostatinoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T49KH6LX-M>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1736456><https://en.wikipedia.org/wiki/Somatostatinoma>**somnambulisme**TG : [trouble du sommeil](#)

Le somnambulisme (du mot latin signifiant « se promener en dormant ») est un trouble du sommeil appartenant à la famille des parasomnies. (Wikipédia)

EN : [somnambulism](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W3HL9CCM-B>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Somnambulisme><https://en.wikipedia.org/wiki/Sleepwalking>

**souffrance foetale**TG : [pathologie du foetus](#)

La souffrance foetale n'est pas, comme le laisse croire l'expression, une douleur du fœtus mais une diminution de son oxygénation ou hypoxie foetale. (Wikipédia)

EN : [fetal distress](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSWQK31V-J>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Souffrance\\_f%C5%93tale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Souffrance_f%C5%93tale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal\\_distress](https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal_distress)**sousépendymome**TG : [épendymome](#)EN : [subependymoma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QLH1R1TT-3>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Subependymoma>**spanioménorrhée**TG : [pathologie du cycle menstruel](#)  
[symptôme](#)

La spanioménorrhée est la diminution de la fréquence des cycles menstruels. (Wikipédia)

EN : [spaniomenorrhœa](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQNHFZ6-G>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Spaniom%C3%A9norrrh%C3%A9>**sparganose**TG : [cestodose](#)

La sparganose est une infection parasitaire causée par des cestodes (vers plats) du genre Diphyllbothrium ou par les larves pléroceroïdes du genre Spirometra, notamment S. (Wikipédia)

EN : [sparganosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDP3J1LC-N>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q842169>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Sparganose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sparganosis>**spasme coronarien**TG : [cardiopathie coronaire](#)EN : [coronary artery spasm](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDWLB0CM-0>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary\\_vasospasm](https://en.wikipedia.org/wiki/Coronary_vasospasm)

*spasme de torsion de Ziehen–Oppenheim*

→ [dystonie musculaire déformante](#)

*spasme des muscles oculaires*

→ [spasme du muscle oculaire](#)**spasme du muscle oculaire**Syn : [spasme des muscles oculaires](#)TG : [pathologie du muscle strié](#)  
[strabisme](#)EN : [ocular muscle spasm](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6JBFGVQ-W>**spasme du sanglot**TG : [symptôme](#)

Les spasmes du sanglot sont fréquents chez les enfants en bas âge (environ 6 mois à 3 ans). (Wikipédia)

EN : [breath holding spell](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TWQGLRCM-X>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Spasme\\_du\\_sanglot](https://fr.wikipedia.org/wiki/Spasme_du_sanglot)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Breath-holding\\_spell](https://en.wikipedia.org/wiki/Breath-holding_spell)**spasme en flexion**Syn : [hypsarythmie](#)  
[syndrome de West](#)TG : [épilepsie](#)TS : [syndrome d'Angelman](#)EN : [West syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J71FMRFJ-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1041258>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epileptic\\_spasms](https://en.wikipedia.org/wiki/Epileptic_spasms)

*spasmophilie*

→ [tétanie](#)

*spasticité*

→ [hypertonie spastique](#)**sphérophaquie**TG : [pathologie du cristallin](#)EN : [spherophakia](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MN0XPC9T-5>**sphingolipidose**TG : [enzymopathie](#)  
[lipoïdose](#)  
[pathologie de l'encéphale](#)  
[pathologie des lysosomes](#)TS : [adrénoleucodystrophie](#)  
[gangliosidose](#)  
[leucodystrophie métachromatique](#)  
[maladie de Farber](#)  
[maladie de Gaucher](#)  
[maladie de Krabbe](#)  
[maladie de Niemann-Pick](#)  
[sphingolipidose héréditaire de Fabry](#)EN : [sphingolipidosis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7XJ1KPX-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2309612>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sphingolipidoses>**sphingolipidose héréditaire de Fabry**Syn : [maladie de Fabry](#)  
[angiokératose diffuse de Fabry](#)TG : [pathologie des vaisseaux sanguins](#)  
[sphingolipidose](#)EN : [Fabry disease](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W28521LG-Z>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q615645>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fabry\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Fabry_disease)

**spingolipidose héréditaire de Sandhoff**

Syn : gangliosidose à GM2 de type 2

TG : gangliosidose

EN : *Sandhoff disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N9BQ3S0B-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q917227>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Sandhoff\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Sandhoff_disease)

**spina bifida**

TG : · malformation

· pathologie du rachis

TS : spina bifida occulta

Le spina bifida (du latin signifiant « épine fendue en deux ») est une malformation liée à un défaut de fermeture du tube neural (système nerveux primitif - défaut de fermeture du neuropore postérieur) durant la quatrième semaine de la vie embryonnaire. (Wikipédia)

EN : *spina bifida*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQFM0216-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q844717>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Spina\\_bifida](https://fr.wikipedia.org/wiki/Spina_bifida)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Spina\\_bifida](https://en.wikipedia.org/wiki/Spina_bifida)

**spina bifida occulta**

TG : spina bifida

EN : *spina bifida occulta*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVLKS5LJ-N>

**spiradénome eccrine**

TG : · adénome

· pathologie des glandes sudoripares

EN : *eccrine spiradenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FBH195NS-9>

**spirochétose**

TG : bactériose

TS : · borréliose

· leptospirose

· spirochétose intestinale

· tréponématose

La spirochétose est une maladie infectieuse causée par des spirochètes, des bactéries de forme hélicoïdale. (Wikipédia)

EN : *spirochaetosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FM8PCHCK-7>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Spiroch%C3%A9tose>

**spirochétose intestinale**

TG : · pathologie de l'intestin

· spirochétose

EN : *intestinal spirochetosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1WB3167-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12244913>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal\\_spirochetosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Intestinal_spirochetosis)

**spironucléose**

TG : protozoose

EN : *spironucleosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMVQ6LQH-F>

**splénomégalie**

TG : · hypertrophie

· pathologie de la rate

TS : splénomégalie tropicale

On appelle splénomégalie (SMG) une augmentation de volume (« -mégalie ») de la rate (« spléno- »). Ceci est repérable à la palpation ou à l'échographie. (Wikipédia)

EN : *splenomegaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S1V26M7J-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1129121>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Spl%C3%A9nom%C3%A9galie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Splenomegaly>

**splénomégalie myéloïde**

TG : syndrome myéloprolifératif

La splénomégalie myéloïde ou myélobiose primitive avec métaplasie myéloïde est un syndrome myéloprolifératif caractérisé par un envahissement de la moelle osseuse par du tissu fibreux collagène. (Wikipédia)

EN : *myelofibrosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3G4X43R-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1752571>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Spl%C3%A9nom%C3%A9galie\\_my%C3%A9lo%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Spl%C3%A9nom%C3%A9galie_my%C3%A9lo%C3%AFde)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Myelofibrosis>

**splénomégalie tropicale**

TG : · maladie tropicale

· splénomégalie

EN : *tropical splenomegaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3QCDG5W-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical\\_splenomegaly\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical_splenomegaly_syndrome)

**spondylarthrite**

TG : · arthrite

· pathologie du rachis

TS : spondylarthrite ankylosante

Les spondyloarthrites, désignées sous le sigle SpA, (anciennement appelées les spondylarthropathies) sont des rhumatismes inflammatoires partageant des caractéristiques communes comme des facteurs génétiques et l'atteinte privilégiée de l'enthèse. (Wikipédia)

EN : *spondylarthritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXF00J7X-V>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondyloarthrite>

**spondylarthrite ankylosante**

TG : · spondylarthrite

· spondylarthropathie

La spondylarthrite ankylosante est une spondyloarthrite (maladie inflammatoire de la colonne vertébrale) atteignant surtout le bassin (sacro-iliaque et hanches notamment) et la colonne vertébrale. (Wikipédia)

EN : *ankylosing spondylitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TR2P4FVD-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q52849>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondylarthrite\\_ankylosante](https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondylarthrite_ankylosante)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ankylosing\\_spondylitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Ankylosing_spondylitis)

**spondylarthropathie**

TG : rhumatisme inflammatoire  
 TS : · rhumatisme psoriasique  
 · spondylarthrite ankylosante  
 · syndrome oculourétrorétnovial

EN : *spondylarthropathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWK1W3CM-7>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Spondyloarthropathy>

*spondylite tuberculeuse*

→ **tuberculose vertébrale**

**spondylodiscite**

TG : pathologie du rachis

La spondylodiscite, également appelée discospondylite désigne l'infection d'un disque intervertébral et des corps vertébraux adjacents. (Wikipédia)

EN : *spondylitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ35CHG6-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2165411>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondylodiscite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Spondylitis>

*spondylodiscite tuberculeuse*

→ **tuberculose vertébrale**

**spondylolisthésis**

TG : pathologie du rachis

La spondylolisthésis (du grec ancien σπόνδυλος, vertèbre, et ὀλίσθησις, action de glisser) désigne une affection du squelette humain, caractérisée par le glissement d'une vertèbre en avant de la vertèbre située en dessous d'elle (antéspondylolisthésis) ou en arrière (rétrolisthésis). (Wikipédia)

EN : *spondylolisthesis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z90MT0BS-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q973524>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondylolisth%C3%A9sis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Spondylolisthesis>

**spondylolyse**

TG : pathologie du rachis

La spondylolyse est une perte de continuité de l'isthme articulaire (pars interarticularis), situé entre les deux apophyses articulaires supérieure et inférieure de l'arc vertébral postérieur. Elle survient le plus souvent au niveau d'un étage vertébral lombaire bas, habituellement le dernier étage mobile. Elle peut être unilatérale ou bilatérale, induisant alors une micro mobilité ou une mobilité de l'arc postérieur. Elle peut être aiguë, traumatique, correspondant à un trait de fracture vrai, ou chronique, sans notion de vrai traumatisme. La perte de continuité s'organise alors sous la forme d'un tissu fibreux ou plus rarement pseudo kystique plus ou moins hypertrophique dit « nodule de Gill », qui peut être agressif pour les racines nerveuses au contact. La lyse peut survenir dans l'enfance, mais aussi à l'âge adulte. (Wikipédia)

EN : *spondylolysis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQ4DBWLP-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2000072>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Spondylolyse>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Spondylolysis>

*spondylose hyperostotique*

→ **hyperostose ankylosante vertébrale**

**spongioblastome**

TG : · pathologie du système nerveux  
 · tumeur

EN : *spongioblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PG9FP1MC-B>

**spongiose**

TG : pathologie de la peau  
 TA : oedème

La spongiose résulte d'un mécanisme entraînant la dissociation des cellules de l'épiderme, et s'accompagnant d'une production de liquide, qui forme des vésicules et qui s'écoule en dehors après rupture de celles-ci. (Wikipédia)

EN : *spongiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2530VSB-W>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Spongiose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Spongiosis>

**spongiose à éosinophiles**

TG : pathologie de la peau

EN : *eosinophilic spongiosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3WW07FB-F>

**sporotrichose**

TG : mycose

La sporotrichose est une maladie mycotique rare appartenant à la famille des levures et due à la présence dans l'organisme d'une moisissure toxique et parasite, *Sporothrix schenckii*. (Wikipédia)

EN : *sporotrichosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHPQ175M-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q767327>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Sporotrichose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Sporotrichosis>

**sprue tropicale**

TG : malabsorption intestinale

La sprue tropicale est un syndrome de malabsorption intestinale avec des anomalies histologiques de l'intestin grêle et associant au moins deux éléments biologiques suivants : (Wikipédia)

EN : *tropical sprue*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2VNHL7-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q585911>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Sprue\\_tropicale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Sprue_tropicale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical\\_sprue](https://en.wikipedia.org/wiki/Tropical_sprue)

SRAS

→ **syndrome respiratoire aigu sévère**

SRAS Coronavirus

→ **SRAS-CoV**

SRAS Virus

→ **SRAS-CoV**

SRAS-Coronavirus

→ [SRAS-CoV](#)**SRAS-CoV**

Syn : · coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère

- SRAS Virus
- SRAS Coronavirus
- SRAS-Coronavirus
- coronavirus du SRAS
- virus du SRAS
- SRAS-CoV1
- coronavirus associé au syndrome respiratoire aigu sévère
- coronavirus associé au syndrome respiratoire aigu et sévère

TG : · bétacoronavirus  
 · coronavirus émergent  
 · coronavirus humain

TA : syndrome respiratoire aigu sévère

Le coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère ou SARS-CoV (parfois SARS-CoV-1 pour bien le différencier du SARS-CoV-2 apparu en 2019), est le coronavirus responsable de l'épidémie de syndrome respiratoire aigu sévère (SRAS) qui a sévi de 2002 à 2004. (Wikipédia)

EN : [SARS-CoV](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X4QRJFV6-D>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/SARS-CoV>[https://en.wikipedia.org/wiki/](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_acute_respiratory_syndrome_coronavirus)[Severe\\_acute\\_respiratory\\_syndrome\\_coronavirus](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_acute_respiratory_syndrome_coronavirus)**SRAS-CoV-2**

Syn : · SRAS-CoV2

- nouveau coronavirus (2019-nCoV)
- nouveau coronavirus 2019
- nCoV-2019
- 2019-nCoV
- coronavirus du syndrome respiratoire aigu sévère 2
- coronavirus (2019-nCoV)
- coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère
- Syndrome Respiratoire Aigu Sévère-CoronaVirus-2
- virus de la COVID-19
- coronavirus de Wuhan

TG : · bétacoronavirus  
 · coronavirus émergent  
 · coronavirus humain

TA : maladie à coronavirus 2019

SARS-CoV-2 (acronyme anglais de severe acute respiratory syndrome coronavirus 2) est le sigle officiel du coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère. Il est parfois partiellement francisé en SRAS-CoV-2. Ce coronavirus, découvert en décembre 2019 dans la ville de Wuhan (province de Hubei, en Chine), est une nouvelle souche de l'espèce de coronavirus SARSr-CoV. (Wikipédia)

EN : [SARS-CoV-2](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSM4ZC16-N>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/](https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronavirus_2_du_syndrome_respiratoire_aigu_s%C3%A9v%C3%A8re)[Coronavirus\\_2\\_du\\_syndrome\\_respiratoire\\_aigu\\_s%C3%A9v%C3%A8re](https://fr.wikipedia.org/wiki/Coronavirus_2_du_syndrome_respiratoire_aigu_s%C3%A9v%C3%A8re)[https://en.wikipedia.org/wiki/](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_acute_respiratory_syndrome_coronavirus_2)[Severe\\_acute\\_respiratory\\_syndrome\\_coronavirus\\_2](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_acute_respiratory_syndrome_coronavirus_2)

SRAS-CoV1

→ [SRAS-CoV](#)

SRAS-CoV2

→ [SRAS-CoV-2](#)

stade végétatif

→ [état végétatif](#)**staphylococcie**

TG : bactériose

TS : · furonculose

- syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson
- syndrome du choc toxique

EN : [staphylococcal infection](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NDJCP47G-6>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Staphylococcal\\_infection](https://en.wikipedia.org/wiki/Staphylococcal_infection)

staphylome antérieur

→ [staphylome cornéen](#)**staphylome cornéen**

Syn : · staphylome antérieur

- staphylome de la cornée

TG : kératopathie

EN : [corneal staphyloma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3CGT4S1-T>

staphylome de la cornée

→ [staphylome cornéen](#)

staphylome myopique

→ [staphylome postérieur](#)**staphylome postérieur**Syn : *staphylome myopique*

TG : pathologie de la sclérotique

EN : [posterior staphyloma](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXP8FT3M-J>**stase urinaire**

TG : trouble de la miction

EN : [urinary stasis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D55ZGBFL-8>

stéato-hépatite non alcoolique

→ [stéatohépatite non alcoolique](#)



**stéatocystomatose multiple**

TG : · kyste  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

EN : *steatocystoma multiplex*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RR65K06J-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Steatocystoma\\_multiplex](https://en.wikipedia.org/wiki/Steatocystoma_multiplex)

**stéatohépatite**

TG : pathologie du foie

EN : *steatohepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P0S3PBR6-Z>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Steatohepatitis>

**stéatohépatite non alcoolique**

Syn : *stéato-hépatite non alcoolique*

TG : pathologie du foie

EN : *non-alcoholic steatohepatitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBQV2JGJ-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1546498>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Non-alcoholic\\_fatty\\_liver\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Non-alcoholic_fatty_liver_disease)

**stéatorrhée**

TG : · malabsorption intestinale  
· symptôme

La stéatorrhée se définit par la quantité anormalement élevée des graisses (lipides) dans les selles. (Wikipédia)

EN : *steatorrhea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQC1ZV34-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9atorrh%C3%A9>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Steatorrhea>

*stéatose du foie*

→ **stéatose hépatique**

**stéatose hépatique**

Syn : *stéatose du foie*

TG : pathologie du foie

TS : syndrome de Reye

La stéatose hépatique est une lésion du foie correspondant à la surcharge de graisse dans le cytoplasme des hépatocytes. (Wikipédia)

EN : *fatty liver*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W19VB2T9-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9atose\\_h%C3%A9patique](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9atose_h%C3%A9patique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fatty\\_liver\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Fatty_liver_disease)

**stéatose pulmonaire**

TG : pneumopathie d'aspiration

EN : *lipid pneumonia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8SFGBCR-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3824458>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lipid\\_pneumonia](https://en.wikipedia.org/wiki/Lipid_pneumonia)

**sténose aortique**

Syn : *rétrécissement aortique*

TG : valvulopathie aortique

TS : · sténose aortique sousvalvulaire

· sténose aortique susvalvulaire

Une sténose aortique ou rétrécissement de la valve aortique est une maladie de la valve aortique. (Wikipédia)

EN : *aortic stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QR52DDTJ-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose\\_aortique](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose_aortique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Aortic_stenosis)

*sténose aortique sousorificielle*

→ **sténose aortique sousvalvulaire**

**sténose aortique sousvalvulaire**

Syn : · *rétrécissement aortique sousvalvulaire*

· *sténose aortique sousorificielle*

· *rétrécissement aortique sousorificiel*

TG : sténose aortique

EN : *subvalvular aortic stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4RXPTVQ-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7632441>

**sténose aortique susvalvulaire**

Syn : *rétrécissement aortique susvalvulaire*

TG : sténose aortique

EN : *supravalvular aortic stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H6PP84HK-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16874615>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Supravalvular\\_aortic\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Supravalvular_aortic_stenosis)

**sténose de l'artère rénale**

TG : · pathologie de l'artère rénale  
· pathologie du rein

La sténose de l'artère rénale est définie par le rétrécissement du calibre de l'artère rénale. Elle peut être uni- ou bilatérale. (Wikipédia)

EN : *renal artery stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FX0V6SD0-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose\\_de\\_l'art%C3%A8re\\_r%C3%A9nale](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose_de_l'art%C3%A8re_r%C3%A9nale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Renal\\_artery\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Renal_artery_stenosis)

*sténose de l'oesophage*

→ **sténose oesophagienne**

**sténose de l'uretère**

TG : pathologie de l'uretère

EN : *ureteral stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V7FPKH7G-M>

**sténose de l'urètre**

TG : pathologie de l'urètre

EN : *urethral stenosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPCSJNTC-H>

**sténose de la valvule pulmonaire**

TG : cardiopathie valvulaire

TS : syndrome de Watson

EN : *pulmonary valve stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GHGG4L60-D>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q579527>[https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary\\_valve\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonary_valve_stenosis)**sténose des artères**

TG : pathologie des artères

TS : syndrome du marteau hypothénar

EN : *artery stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPNTZN1S-1>**sténose des artères intracrâniennes**

TG : · pathologie cérébrovasculaire

· pathologie des artères

EN : *intracranial artery stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HCDVCTBF-J>**sténose des carotides**

TG : · pathologie cérébrovasculaire

· pathologie des artères

EN : *carotid stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNR9MD96-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Carotid\\_artery\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Carotid_artery_stenosis)**sténose des veines**Syn : *sténose veineuse*

TG : pathologie des veines

EN : *vein stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WXFL13Q8-H>**sténose des veines intracrâniennes**

TG : · pathologie cérébrovasculaire

· pathologie des veines

EN : *intracranial vein stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKPZPXPO-W>**sténose des voies lacrymales**Syn : *sténose du canal lacrymal*

TG : pathologie de l'appareil lacrymal

EN : *lacrimal duct stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MC1MCM00-2>**sténose des voies urinaires**

TG : pathologie des voies urinaires

EN : *urinary tract stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q08WWQV9-H>*sténose du canal lacrymal*→ **sténose des voies lacrymales****sténose du pylore**

TG : pathologie de l'estomac

TS : sténose hypertrophique du pylore

La sténose du pylore est une maladie du nourrisson. Elle touche le muscle du pylore, situé dans la partie basse de l'estomac : le muscle augmente de volume (alors appelé l'olive pylorique), créant un obstacle pour la vidange gastrique. (Wikipédia)

EN : *pyloric stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGQ8L2RN-Q>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1027995>[https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose\\_du\\_pylore](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9nose_du_pylore)[https://en.wikipedia.org/wiki/Pyloric\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pyloric_stenosis)**sténose hypertrophique du pylore**

TG : sténose du pylore

EN : *hypertrophic pyloric stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LL3T2P2Q-9>*sténose isthmique congénitale de l'aorte*→ **coarctation aortique****sténose musculaire idiopathique du ventricule gauche**

TG : cardiomyopathie

EN : *left ventricle idiopathic muscular stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDN56WCB-W>**sténose oesophagienne**Syn : *sténose de l'oesophage*

TG : pathologie de l'oesophage

EN : *esophageal stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QGNR5DD1-1>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_stricture](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_stricture)**sténose pulmonaire**Syn : · *rétrécissement pulmonaire*· *rétrécissement de la valvule pulmonaire*

TG : valvulopathie pulmonaire

TS : · sténose pulmonaire sousvalvulaire

· sténose pulmonaire susvalvulaire

· syndrome de Keutel

EN : *pulmonary stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK5V29PH-J>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonic\\_stenosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pulmonic_stenosis)*sténose pulmonaire et taches café au lait*→ **syndrome de Watson****sténose pulmonaire sousvalvulaire**Syn : *rétrécissement pulmonaire sousvalvulaire*

TG : sténose pulmonaire

EN : *subvalvular pulmonary stenosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQLS0BB6-Z>

**sténose pulmonaire susvalvulaire**

*Syn* : *rétrécissement pulmonaire susvalvulaire*

*TG* : *sténose pulmonaire*

*EN* : *supravalvular pulmonary stenosis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N2WFT6WG-M>

---

*sténose trachéale expiratoire*

→ **collapsus trachéobronchique**

---

*sténose veineuse*

→ **sténose des veines**

---

**stéréotypie**

*Syn* : *mouvement stéréotypé*

*TG* : *trouble du comportement*

*EN* : *stereotypy*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8G9DBK7-D>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1198115>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Stereotypy>

---

**stérilité**

*TG* : *pathologie de l'appareil génital*

*pathologie de la reproduction*

*TS* : *stérilité conjugale*

*stérilité femelle*

*stérilité mâle*

*syndrome du cil immobile*

La stérilité est l'état d'un organisme vivant incapable de se reproduire, par opposition à la fertilité. (Wikipédia)

*EN* : *sterility*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNWNQ8G6-M>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9\\_humaine](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9_humaine)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Sterility\\_\(physiology\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Sterility_(physiology))

---

**stérilité conjugale**

*TG* : *stérilité*

*EN* : *conjugal sterility*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQ9KVVDG-5>

---

**stérilité femelle**

*TG* : *pathologie de l'appareil génital femelle*

*stérilité*

*TS* : *ovaire polykystique*

*stérilité tubaire*

*EN* : *female sterility*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7KF0VLP-L>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9\\_humaine](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9_humaine)

---

**stérilité mâle**

*Syn* : *androstérilité*

*TG* : *pathologie de l'appareil génital mâle*

*stérilité*

*TS* : *azoospermie*

*nécrospermie*

*syndrome de Klinefelter*

*EN* : *male sterility*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H4HTCN3V-2>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9\\_humaine](https://fr.wikipedia.org/wiki/St%C3%A9rilit%C3%A9_humaine)

---

**stérilité tubaire**

*TG* : *pathologie de la trompe de Fallope*

*stérilité femelle*

*EN* : *tubal infertility*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B74FW3WZ-2>

---

**stomatite**

*TG* : *pathologie de la cavité buccale*

*TS* : *ectodermose érosive pluriorificielle*

*gingivostomatite*

*stomatite gangréneuse*

*stomatite papuleuse bovine*

*stomatite ulcéreuse*

*stomatite vésiculeuse*

Une stomatite est une inflammation de la muqueuse buccale. Elle peut être provoquée par une infection ou induite par certains médicaments ou une radiothérapie. (Wikipédia)

*EN* : *stomatitis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W1SWQQ38-V>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q911386>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Stomatite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Stomatitis>

---

**stomatite gangréneuse**

*TG* : *stomatite*

*EN* : *gangrenous stomatitis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMKNW203-N>

---

**stomatite papuleuse bovine**

*TG* : *stomatite*

*virose*

*EN* : *bovine papular stomatitis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KBZLDD3L-F>

*EQ* : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine\\_papular\\_stomatitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Bovine_papular_stomatitis)

---

**stomatite ulcéreuse**

*TG* : *stomatite*

*EN* : *ulcerative stomatitis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K2ZZGJ2H-G>

---

**stomatite vésiculeuse**

*TG* : *stomatite*

Une stomatite herpétique est une inflammation de la muqueuse buccale causée par le virus de l'Herpès généralement HSV 1. (Wikipédia)

*EN* : *vesicular stomatitis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDLKPMRZ-R>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Stomatite\\_v%C3%A9siculeuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Stomatite_v%C3%A9siculeuse)

---

**stomatocytose**

*TG* : *anémie hémolytique*

*EN* : *stomatocytosis*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MPDMNZHT-2>

---

*stomatodynie*

→ **glossodynie**

---

**stomatologie**

- TG : maladie
- TS : · adénoaméloblastome
- bruxisme
- carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure
- cryptotie
- dermatite périorale
- dysmorphie faciale
- dysostose mandibulofaciale
- dysplasie maxillaire fibreuse
- fibromatose juvénile
- fissure congénitale
- fistule dentaire
- glossoptose
- halitose
- kyste odontogène
- maladie de Behçet
- névralgie du trijumeau
- noma
- parodontopathie
- pathologie de la cavité buccale
- pathologie dentaire
- pathologie des glandes salivaires
- pathologie des maxillaires
- proboscis
- prognathisme
- pyostomatite végétante
- retard d'éruption dentaire
- rétrognathisme
- syndrome cérébrocostomandibulaire
- syndrome d'Ascher
- syndrome de Cohen
- syndrome de Hay-Wells
- syndrome de Parry-Romberg
- syndrome de Rieger
- syndrome de Zinsser-Engman-Cole
- syndrome tricho-dento-osseux
- tumeur maligne glande salivaire

La stomatologie, au même titre que l'odontologie, est une science médico-chirurgicale couvrant l'étude de la cavité buccale, dont les dents et les tissus attenants. (Wikipédia)

EN : *stomatology*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CTVLNCV9-1>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Stomatologie>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oral\\_medicine](https://en.wikipedia.org/wiki/Oral_medicine)

**strabisme**

- TG : syndrome oculomoteur
- TS : · cyclotropie
- ésophorie
- exophorie
- hyperphorie
- scotome de suppression
- spasme du muscle oculaire
- strabisme accommodatif
- strabisme alternant
- strabisme convergent
- strabisme divergent
- strabisme intermittent
- strabisme paralytique
- strabisme vertical
- syndrome alphabétique
- syndrome de Hertwig-Magendie
- syndrome de la tache aveugle

Le strabisme, (du grec στραβισμός (strabismós) ; cf. στραβίζειν (strabízein) « loucher », στραβός (strabós) « louche ») ou syndrome de strabisme pour les scientifiques est un défaut de parallélisme des axes visuels. (Wikipédia)

EN : *strabismus*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FQTNDW5Q-H>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q179951>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Strabisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Strabismus>

**strabisme accommodatif**

- TG : strabisme
- EN : *accommodative strabismus*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPR0HM7K-K>

**strabisme alternant**

- Syn : *strabisme en alternance*
- TG : strabisme
- EN : *alternating strabismus*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPMPJJC7-6>

**strabisme convergent**

- Syn : *esotropie*
- TG : strabisme
- TS : strabisme convergent intermittent
- EN : *esotropia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FBQCJ9LL-7>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Esotropia>

**strabisme convergent intermittent**

- TG : strabisme convergent
- EN : *intermittent esotropia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KMZPTTSZ-1>

**strabisme divergent**

- Syn : *exotropie*
- TG : strabisme
- EN : *exotropia*
- URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CV3DL7RP-C>
- EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Exotropia>

*strabisme en alternance*

→ **strabisme alternant**

### strabisme intermittent

TG : strabisme

EN : *intermittent strabismus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3NDMF6G-K>

*strabisme par ophtalmoplégie*

→ **strabisme paralytique**

### strabisme paralytique

Syn : *strabisme par ophtalmoplégie*

TG : · ophtalmoplégie

· strabisme

EN : *paralytic strabismus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSBN6XQC-Q>

### strabisme vertical

TG : strabisme

EN : *vertical strabismus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0Q6N2X4-0>

### streptococcie

TG : bactériose

TS : · érysipèle

· gourme

· pneumococcie

· rhumatisme articulaire aigu

· scarlatine

· trachéobronchite fulgurante

EN : *streptococcal infection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SR5XK3K0-Z>

### streptothricose

TG : actinomycose

EN : *streptothricosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W4KMSGK7-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Rainscald>

### stridor

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire

· symptôme

Le stridor est un bruit aigu continu anormal émis lors de la respiration (plutôt inspiratoire qu'expiratoire), dû à un passage anormal de l'air dans les voies aériennes supérieures (larynx le plus souvent, parfois trachée). (Wikipédia)

EN : *stridor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MB1GTMTJ-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Stridor>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Stridor>

### strie angioïde

TG : pathologie de l'oeil

TS : strie angioïde de la rétine

EN : *angioïd streck*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J973P62X-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Angioïd\\_streaks](https://en.wikipedia.org/wiki/Angioïd_streaks)

### strie angioïde de la rétine

TG : · rétinopathie

· strie angioïde

EN : *retinal angioïd streck*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1VVXTG4-V>

### strie cornéenne

TG : kératopathie

EN : *corneal streck*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JP5H2NPR-S>

*strongyloidose*

→ **anguillulose**

### subérose

TG : · allergie

· pneumopathie interstitielle

EN : *suberosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPPBQG88-N>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Suberosis>

*subfertilité*

→ **hypofertilité**

### substance biologique

TS : · carnosine

· cholestérol

· cystathionine

· cystine

· facteur IX

· facteur VIII

· glucose

· glycoprotéine

· lipide

· vitamine

EN : *biological substance*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTBS80MW-D>

### suicide

TG : trouble du comportement

TS : · idée suicidaire

· tentative de suicide

Le suicide — du latin *suicidium*, terme composé du préfixe *sui*, « soi », et du verbe *caedere*, « tuer » — est l'acte délibéré de mettre fin à sa propre vie. (Wikipédia)

EN : *suicide*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK2K5DPB-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Suicide>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Suicide>

**sulcus glottidis**TG : [pathologie ORL](#)EN : [sulcus glottidis](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ5VZ8TL-T>**surcharge en fer**TG : [maladie métabolique](#)EN : [iron overload](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRD7KTTB-N>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Iron\\_overload](https://en.wikipedia.org/wiki/Iron_overload)**surcharge pondérale**TG : [trouble de la nutrition](#)

Le surpoids est l'état d'une personne présentant une corpulence considérée comme légèrement à nettement plus importante que la normale ou la moyenne dans une société donnée. (Wikipédia)

EN : [overweight](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T7PPZ24Q-7>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Surpoids><https://en.wikipedia.org/wiki/Overweight>**surdimutité**TG : [surdité](#)  
[trouble du langage](#)EN : [deaf mutism](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLK14FWR-5>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Deaf-mute>**surdité**Syn : [perte de l'audition](#)TG : [trouble de l'audition](#)

TS : [surdimutité](#)  
[surdité aux fréquences élevées](#)  
[surdité brusque](#)  
[surdité de perception](#)  
[surdité de transmission](#)  
[surdité fonctionnelle](#)  
[surdité mixte](#)  
[surdité prélinguistique](#)  
[syndrome d'Alport](#)  
[syndrome d'Usher](#)  
[syndrome de Björnstad](#)  
[syndrome de Fechtner](#)  
[syndrome de la première fente branchiale](#)  
[syndrome de Melnick-Fraser](#)  
[syndrome KID](#)  
[syndrome LADD](#)

La surdité est un état pathologique de l'audition caractérisé par une perte partielle ou totale de la perception des sons. (Wikipédia)

EN : [hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2PD3NRH-2>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Surdit%C3%A9>[https://en.wikipedia.org/wiki/Hearing\\_loss](https://en.wikipedia.org/wiki/Hearing_loss)**surdité aux fréquences élevées**TG : [surdité](#)EN : [high frequency hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LFCDH4D2-S>**surdité brusque**TG : [surdité](#)EN : [sudden hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8B3HB0X-J>**surdité cochléaire**TG : [pathologie de l'oreille interne](#)  
[surdité de perception](#)TS : [syndrome de Marshall](#)EN : [sensory hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSCC7P70-Z>**surdité d'origine centrale**TG : [pathologie de l'encéphale](#)  
[surdité rétrocochléaire](#)EN : [central hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S80Z24BH-N>**surdité de perception**TG : [surdité](#)

TS : [surdité cochléaire](#)  
[surdité rétrocochléaire](#)  
[syndrome de Jervell et Lange-Nielsen](#)  
[syndrome de Muckle et Wells](#)  
[syndrome de Pendred](#)  
[syndrome de Wolfram](#)

La surdité de perception est intrinsèquement consécutive à des lésions nerveuses et de certaines cellules ciliées de l'oreille interne. (Wikipédia)

EN : [perception hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRLBC1VS-W>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Surdit%C3%A9\\_de\\_perception](https://fr.wikipedia.org/wiki/Surdit%C3%A9_de_perception)**surdité de transmission**TG : [surdité](#)EN : [conduction hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z44QSDGR-C>**surdité fonctionnelle**TG : [surdité](#)EN : [functional hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WP344GG8-0>**surdité mixte**TG : [surdité](#)EN : [mixed hearing loss](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WDPLWNH-V>**surdité prélinguistique**TG : [surdité](#)EN : [prelingual deafness](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TNP2MFN2-H>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Prelingual\\_deafness](https://en.wikipedia.org/wiki/Prelingual_deafness)

**surdité rétrocochléaire**

TG : · pathologie du système nerveux  
· surdité de perception

TS : surdité d'origine centrale

EN : *retrocochlear hearing loss*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QVK1DZ04-5>

**surdosage**

TG : intoxication

EN : *overdosing*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M7T7ZQ8H-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Drug\\_overdose](https://en.wikipedia.org/wiki/Drug_overdose)

**surélévation congénitale de l'omoplate**

Syn : *anomalie de Sprengel*

TG : · dysostose  
· malformation

EN : *Sprengel's deformity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MNNB8B9S-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sprengel%27s\\_deformity](https://en.wikipedia.org/wiki/Sprengel%27s_deformity)

**surinfection**

TG : infection

La surinfection est une infection secondaire chez un individu affaibli par une première infection, dite « infection primaire », surajoutant ses conséquences à celles de la première infection. (Wikipédia)

EN : *superinfection*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNN0WBNP-K>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Surinfection>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Superinfection>

**sus-décalage de ST**

TG : symptôme

EN : *ST elevation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PMGVRZ31-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/ST\\_elevation](https://en.wikipedia.org/wiki/ST_elevation)

**symlépharon**

TG : pathologie de la paupière

EN : *symblepharon*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR8494D7-5>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Symblepharon>

*sympathoblastome*

→ **neuroblastome**

*sympathome adulte*

→ **ganglioneurome**

**sympalangie**

TG : · dysostose  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la main  
· pathologie du pied

TS : syndrome de Nievergelt-Pearlman

EN : *sympalangism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FRHTZJFN-6>

**symptôme**

TG : maladie

TS : · algie  
· anorexie  
· anosmie  
· asthénie  
· bouffée vasomotrice  
· dysphonie  
· fièvre  
· halitose  
· hémiatrophie  
· hémihypertrophie  
· hémorragie  
· hirsutisme  
· hoquet  
· hyperthermie  
· hypertrophie  
· hypothermie  
· hypotonie musculaire  
· hypotonie oculaire  
· ictère  
· melaena  
· mydriase  
· myosis  
· nausée  
· nécrose  
· râle  
· spanioménorrhée  
· spasme du sanglot  
· stéatorrhée  
· stridor  
· sus-décalage de ST  
· symptômes médicalement inexplicables  
· toux  
· trouble du tonus  
· wheezing

En médecine, un symptôme (du grec συμπίπτω, « rencontrer ») ou signe fonctionnel est un signe clinique qui représente une manifestation d'une maladie, tel qu'exprimé et ressenti par un patient. (Wikipédia)

EN : *symptom*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZRFXSDX-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Sympt%C3%B4me>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Symptom>

**symptôme négatif**

TG : psychose

EN : *negative symptom*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4T2Z5KS-6>

**symptôme positif**

TG : psychose

EN : *positive symptom*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2TSLK16-M>

### symptômes comportementaux et psychologiques de la démence

TG : · démence  
· trouble du comportement

EN : *behavioural and psychological symptoms of dementia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PNCG0BLX-N>

### symptômes médicalement inexpliqués

TG : symptôme

EN : *medically unexplained symptoms*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGBKJJ7L-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Medically\\_unexplained\\_physical\\_symptoms](https://en.wikipedia.org/wiki/Medically_unexplained_physical_symptoms)

### synchisis étincelant

TG : pathologie du corps vitré

EN : *synchysis scintillans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RGW83FZR-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Synchysis\\_scintillans](https://en.wikipedia.org/wiki/Synchysis_scintillans)

### syncope

TG : trouble de la conscience

TS : · syncope vasovagale  
· syndrome du sinus carotidien

En médecine, une syncope est une interruption brève et spontanément résolutive de la conscience secondaire à la chute brutale du débit sanguin cérébral. (Wikipédia)

EN : *syncope*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WNPBNK7M-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Syncope>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Syncope\\_\(medicine\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Syncope_(medicine))

### syncope vasovagale

TG : · pathologie du système nerveux autonome  
· syncope

EN : *vasovagal syncope*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F77D7DVK-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Reflex\\_syncope](https://en.wikipedia.org/wiki/Reflex_syncope)

### syndactylie

TG : · dysostose  
· malformation  
· pathologie de la main

TS : · dysostose orodigitofaciale  
· dysplasie oculodentodigitale  
· sclérostéose  
· syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedet  
· syndrome de Majewski  
· syndrome de Pallister-Hall  
· syndrome de Poland

Du grec sun : « avec », et dactyl : « doigt », la syndactylie est une malformation congénitale caractérisée par l'accolement et une fusion plus ou moins complète de deux ou plusieurs doigts ou orteils entre eux. (Wikipédia)

EN : *syndactyly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF166PD6-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1360044>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndactylie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Syndactyly>

### syndrome 46XX mâle

TG : · aberration chromosomique  
· anomalie de la différenciation sexuelle  
· dysgénésie  
· endocrinopathie

EN : *46XX male syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B05R8XD0-M>

### syndrome 46XY femelle

TG : · aberration chromosomique  
· anomalie de la différenciation sexuelle  
· dysgénésie  
· endocrinopathie

EN : *46XY female syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KDW9TBVK-1>

*syndrome adénocutanéomuqueux*

→ **maladie de Kawasaki**

### syndrome adrénogénital

TG : · pathologie de l'appareil génital  
· pathologie des surrénales

EN : *adrenogenital syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XLVR4703-N>

*syndrome AEC*

→ **syndrome de Hay-Wells**

### syndrome alcoolique foetal

TG : · pathologie du foetus  
· pathologie du nouveau-né

TA : alcoolisme

EN : *fetal alcohol syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NGBSK4LV-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal\\_alcohol\\_spectrum\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Fetal_alcohol_spectrum_disorder)

### syndrome alphabétique

TG : strabisme

EN : *alphabetical syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DWR7QHGHC>

*syndrome angine-infarctus de Lemierre*

→ **syndrome de Lemierre**

*syndrome angine-infarctus pulmonaire*

→ **syndrome de Lemierre**

### syndrome asthénie polyalgie sécheresse

TG : · algie  
· maladie

EN : *sicca asthenia polyalgia syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1BW3ST2-9>



**syndrome ATR-X**

TG : · arriération mentale  
· maladie héréditaire  
· thalassémie  $\alpha$

EN : *ATR-X syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQ46WQ16-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Alpha-thalassemia\\_mental\\_retardation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Alpha-thalassemia_mental_retardation_syndrome)

**syndrome autoinflammatoire**

TG : inflammation

EN : *autoinflammatory syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RKVWMMZZ-K>

**syndrome blépharo-cheilo-odontique**

TG : · bec de lièvre  
· fente palatine  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la paupière  
· pathologie dentaire

EN : *blepharo-cheilo-odontic syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4J6FDR7-3>

**syndrome blépharonasofacial**

TG : · malformation  
· pathologie de la paupière  
· pathologie ORL

EN : *blepharonasofacial syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMLMCZ7L-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pashayan\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Pashayan_syndrome)

**syndrome CADASIL**

TG : · démence vasculaire  
· maladie héréditaire  
· pathologie des artères

EN : *CADASIL syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BR24NLLD-X>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/CADASIL>

**syndrome canalaire**

TG : pathologie du système nerveux périphérique

EN : *entrapment syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D556S8GF-C>

**syndrome carcinoïde**

TG : · syndrome paranéoplasique  
· tumeur carcinoïde

Le syndrome carcinoïde (ou syndrome des carcinoïdes) est un syndrome paranéoplasique observé en association avec les tumeurs carcinoïdes. (Wikipédia)

EN : *carcinoid syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S22B97CJ-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_carcino%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_carcino%C3%AFde)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoid\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoid_syndrome)

**syndrome cardio-facio-cutané**

TG : · cardiopathie congénitale  
· malformation  
· syndrome complexe

Le syndrome cardio-facio-cutané est caractérisé par des anomalies cardiaques (anomalies des valves cardiaques, communication inter ventriculaire et inter auriculaire, cardiomyopathie hypertrophique et des troubles du rythme cardiaque), un faciès caractéristique et des anomalies cutanées (hyperkératose, ichtyose, eczéma, xérosis). (Wikipédia)

EN : *cardio-facio-cutaneous syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSRDVM99-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1097490>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_cardio-facio-cutan%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_cardio-facio-cutan%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiofaciocutaneous\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiofaciocutaneous_syndrome)

**syndrome cérébelleux**

TG : pathologie du cervelet  
TS : syndrome de Wallenberg

En neurologie, un syndrome cérébelleux est un ensemble de signes et de symptômes caractéristiques d'une atteinte plus ou moins grave du cervelet. (Wikipédia)

EN : *cerebellar syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSL9CZBR-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_c%C3%A9r%C3%A9belleux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_c%C3%A9r%C3%A9belleux)

**syndrome cérébrocostomandibulaire**

TG : · dysostose  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie du système nerveux  
· stomatologie

EN : *cerebrocostomandibular syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X6PZ6KSL-3>

**syndrome cérébrofaciooculosquelettique**

TG : · malformation  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· syndrome complexe

EN : *cerebrooculofacioskeletal syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJLWGRBS-L>

*syndrome cérébrohépatorenal*

→ **syndrome de Zellweger**

## syndrome CHARGE

- TG : · malformation  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de l'appareil génital  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie ORL  
· syndrome complexe

Le syndrome CHARGE (acronyme anglais de coloboma, heart defect, atresia choanae, retarded growth and development, genital hypoplasia, ear anomalies/deafness soit en français colobome, malformations cardiaques, atrésie choanale, retard de croissance et/ou retard mental, hypoplasie génitale, anomalies des oreilles et/ou surdité). (Wikipédia)

EN : *CHARGE syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J93VZQQG-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1023604>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_CHARGE](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_CHARGE)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/CHARGE\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/CHARGE_syndrome)

## syndrome chiasmatique

- TG : · pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens

TS : hémianopsie bitemporale

EN : *chiasmatic syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B7LX0HZR-7>

## syndrome choréique

- TG : · mouvement involontaire  
· syndrome extrapyramidal

EN : *chorea*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSKQX0LX-J>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Chorea>

## syndrome CINCA

- Syn : · *NOMID*  
· *syndrome NOMID*

- TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le syndrome CINCA (acronyme de Chronique, Infantile, Neurologique, Cutané, Articulaire ) est une maladie génétique rare (maladie auto-inflammatoire) qui toucherait une centaine d'enfants dans le monde. (Wikipédia)

EN : *CINCA syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVT3K702-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q779203>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_cinca](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_cinca)

## syndrome COACH

- TG : · malformation  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie du cerveau  
· pathologie du foie  
· syndrome complexe

EN : *COACH syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MF063W02-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/COACH\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/COACH_syndrome)

## syndrome complexe

- TG : maladie

- TS : · immunodéficit héréditaire DiGeorge  
· nanisme de Smith-Lemli-Opitz  
· syndrome cardio-facio-cutané  
· syndrome c r brofacioculosquelettique  
· syndrome CHARGE  
· syndrome COACH  
· syndrome craniofrontonasal  
· syndrome cubitomammaire  
· syndrome d'Angelman  
· syndrome d'Elejalde  
· syndrome d'Opitz G/BBB  
· syndrome de Beckwith et Wiedemann  
· syndrome de Cockayne  
· syndrome de Cohen  
· syndrome de Costello  
· syndrome de croissance excessive  
· syndrome de De Barys  
· syndrome de De Lange  
· syndrome de Dubowitz  
· syndrome de Hay-Wells  
· syndrome de Hennekam  
· syndrome de Juberg Hayward  
· syndrome de Keutel  
· syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl  
· syndrome de Lin-Gettig  
· syndrome de Marshall  
· syndrome de Melnick-Fraser  
· syndrome de Pallister-Hall  
· syndrome de Pierre Robin  
· syndrome de Pitt-Rogers-Danks  
· syndrome de Prader-Labhart-Willi  
· syndrome de Rieger  
· syndrome de Rubinstein et Taybi  
· syndrome de Smith-Magenis  
· syndrome de Sneddon  
· syndrome de Susac  
· syndrome de Van Allen-Myhre  
· syndrome de Vater  
· syndrome de Weill-Marchesani  
· syndrome de Winchester  
· syndrome de Wolcott-Rallison  
· syndrome de Wolf-Hirschhorn  
· syndrome de Wolfram  
· syndrome du gène contigu  
· syndrome H  
· syndrome Kabuki  
· syndrome KID  
· syndrome oculocérébrocutané  
· syndrome oculofaciocardiodentaire  
· syndrome PHACE  
· syndrome SAMS  
· syndrome tricho-dento-osseux  
· syndrome trichorhinophalangien  
· syndrome WHIM

EN : *complex syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG1RVCT9-L>

## syndrome coronaire aigu

- TG : · cardiomyopathie  
· cardiopathie coronaire

EN : *acute coronary syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GH9WTBV0-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_coronary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_coronary_syndrome)

**syndrome crânioencéphalique posttraumatique**

TG : traumatisme crânien  
 EN : *late effects of head injury*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTSK84QX-M>

**syndrome craniofrontonasal**

TG : · cranosynostose  
 · syndrome complexe  
 EN : *craniofrontonasal syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P35S155W-4>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5182141>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Craniofrontonasal\\_dysplasia](https://en.wikipedia.org/wiki/Craniofrontonasal_dysplasia)

**syndrome CREST**

Syn : · *syndrome de Thibierge-Weissenbach*  
 · *syndrome CRST*  
 TG : · calcinose  
 · maladie de Raynaud  
 · pathologie de l'oesophage  
 · sclérodermie  
 · télangiectasie  
 TS : syndrome de Reynolds

Le CREST Syndrome est une forme particulière de sclérodermie. (Wikipédia)

EN : *CREST syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZPB0142-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q763356>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_CREST](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_CREST)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/CREST\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/CREST_syndrome)

*syndrome CRST*

→ **syndrome CREST**

**syndrome cubitomammaire**

TG : · maladie héréditaire  
 · malformation  
 · pathologie de la glande mammaire  
 · pathologie des glandes sudoripares  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · syndrome complexe  
 EN : *ulnar mammary syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NS40662M-D>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar%E2%80%93mammary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar%E2%80%93mammary_syndrome)

*syndrome d'activation macrophagique*

→ **syndrome d'hémophagocytose**

*syndrome d'Adams-Hakim*

→ **hydrocéphalie occulte à pression normale**

**syndrome d'Adams-Oliver**

TG : · malformation  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *Adams-Oliver syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QFC4V877-N>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q351708>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Adams%E2%80%93Oliver\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Adams%E2%80%93Oliver_syndrome)

**syndrome d'Adams-Stokes**

TG : bloc cardiaque

Le syndrome d'Adams-Stokes est un accident neurologique qui survient à la suite d'un trouble de la conduction cardiaque. (Wikipédia)

EN : *Adams-Stokes syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZK3J1M1S-4>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Adams-Stokes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Adams-Stokes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Adams%E2%80%93Stokes\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Adams%E2%80%93Stokes_syndrome)

**syndrome d'Adie-Holmes**

TG : · mydriase  
 · trouble des réflexes

TS : syndrome de Ross

EN : *Holmes-Adie syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGFRDM5P-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Adie\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Adie_syndrome)

**syndrome d'Aicardi**

TG : · agénésie du corps calleux  
 · chorioretinopathie  
 · encéphalopathie  
 · épilepsie  
 · maladie héréditaire

Le syndrome d'Aicardi est une maladie génétique dominante liée à l'X caractérisée par l'association d'une épilepsie sévère, d'une agénésie du corps calleux et des anomalies oculaires touchant la chorioretine. (Wikipédia)

EN : *Aicardi syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZRZP92R-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q403463>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Aicardi](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Aicardi)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aicardi\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Aicardi_syndrome)

*syndrome d'Alagille*

→ **dysplasie artériohépatique**

**syndrome d'Albright**

TG : · dysplasie fibreuse  
 · ostéochondrodysplasie  
 · pseudohypoparathyroïdie  
 · puberté précoce  
 · trouble de la pigmentation

EN : *Albright disease*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0TV41R3-N>

### syndrome d'aliénation parentale

TG : · psychopathologie

Le syndrome d'aliénation parentale (abrégé en SAP) est une notion introduite par le psychiatre Richard A. (Wikipédia)

EN : *parental alienation syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPV9GH0L-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27ali%C3%A9nation\\_parentale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27ali%C3%A9nation_parentale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Parental\\_alienation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Parental_alienation_syndrome)

*syndrome d'alimentation nocturne*

→ **trouble du comportement alimentaire nocturne**

### syndrome d'Allgrove

TG : · insuffisance surrénalienne  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'oesophage

EN : *Allgrove syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKPTT4NP-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Triple-A\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Triple-A_syndrome)

### syndrome d'Alport

TG : · maladie héréditaire  
 · néphropathie glomérulaire  
 · surdité

EN : *Alport syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T6WMQ6XX-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Alport\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Alport_syndrome)

### syndrome d'Angelman

TG : · ataxie  
 · dysmorphie faciale  
 · maladie héréditaire  
 · retard psychomoteur  
 · spasme en flexion  
 · syndrome complexe  
 · trouble du comportement  
 · trouble du langage  
 · trouble du rythme cardiaque

Le syndrome d'Angelman est un trouble grave du développement neurologique dont l'origine est génétique. (Wikipédia)

EN : *Angelman syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFH90FG8-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q535364>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Angelman](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Angelman)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Angelman\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Angelman_syndrome)

### syndrome d'apnée du sommeil

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
 · pathologie du système nerveux

Le syndrome d'apnées du sommeil (« SAS ») ou plus précisément syndrome d'apnées-hypopnées du sommeil (« SAHS ») est un trouble du sommeil caractérisé par un arrêt du flux respiratoire (apnée) ou une diminution de ce flux (hypopnée). (Wikipédia)

EN : *sleep apnea syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9X7CDPS-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27apn%C3%A9es\\_du\\_sommeil](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27apn%C3%A9es_du_sommeil)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep\\_apnea](https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep_apnea)

### syndrome d'Arnold-Chiari

TG : · malformation  
 · pathologie de l'encéphale

EN : *Arnold-Chiari malformation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVTWRR3H-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chiari\\_malformation](https://en.wikipedia.org/wiki/Chiari_malformation)

### syndrome d'Ascher

TG : · pathologie de la paupière  
 · pathologie de la peau  
 · stomatologie

EN : *Ascher syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J25VZGNQ-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ascher%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ascher%27s_syndrome)

### syndrome d'Asherman

TG : pathologie de l'appareil génital femelle

Le syndrome d'Asherman est une maladie utérine acquise, caractérisée par la formation d'adhérences (tissu de cicatrisation) dans l'utérus. (Wikipédia)

EN : *Asherman syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LD9HQ8F5-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Asherman](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Asherman)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Asherman%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Asherman%27s_syndrome)

### syndrome d'Asperger

TG : trouble du développement

Le syndrome d'Asperger [aspɛʁʒœʁ] (de l'allemand [ˈaspɛʁʒɐ]) est une forme d'autisme définie cliniquement en 1981 par Lorna Wing, à partir de la « psychopathie autistique » décrite en 1944 par Hans Asperger. (Wikipédia)

EN : *Asperger syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TKPBTGJ-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q161790>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Asperger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Asperger)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Asperger\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Asperger_syndrome)

### syndrome d'Axenfeld

Syn : *embryotoxon postérieur*

TG : · malformation  
 · pathologie de l'oeil

EN : *Axenfeld syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKWSL2D0-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Axenfeld\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Axenfeld_syndrome)

### syndrome d'Eagle

TG : · acouphène  
 · cervicalgie  
 · dysphagie  
 · otalgie

Le syndrome d'Eagle, ou syndrome stylo-carotidien, ou syndrome du processus styloïde allongé ou syndrome de l'américain, est une cause rare de douleur latérocervicale irradiant à la face, due à une hypertrophie anormale de l'apophyse styloïde de l'os temporal ou à une ossification du ligament stylo-hyoïdien. (Wikipédia)

EN : *Eagle syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DKMDXZRF-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q628648>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Eagle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Eagle)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eagle\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Eagle_syndrome)

*syndrome d'Eagle-Barrett*

→ **syndrome de prune belly**

### syndrome d'Eales

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· rétinopathie

EN : *Eales disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSV736M2-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eales\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Eales_disease)

### syndrome d'écrasement

TG : traumatisme

EN : *crush syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1ZZD38D-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Crush\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Crush_syndrome)

### syndrome d'Edwards

Syn : *trisomie 18*

TG : trisomie

Le syndrome d'Edwards, aussi appelé trisomie 18, est une maladie chromosomique congénitale provoquée par la présence d'un chromosome surnuméraire pour la 18e paire. (Wikipédia)

EN : *Edwards syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q9D1PW8P-1>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie\\_18](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie_18)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Edwards\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Edwards_syndrome)

### syndrome d'Ehlers-Danlos

Syn : *cutis hyperelastica*

TG : · maladie de système  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· pathologie du tissu élastique

Les syndromes d'Ehlers-Danlos, ou SED (en anglais, EDS pour Ehlers Danlos syndrome) regroupent des affections toutes d'ordre génétique, rares ou orphelines, nommées d'après les recherches du Danois Edvard Ehlers (en) et du Français Henri-Alexandre Danlos au tout début du XXe siècle. (Wikipédia)

EN : *Ehlers-Danlos syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGL2ZJ6Q-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1141499>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Ehlers-Danlos](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Ehlers-Danlos)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ehlers-Danlos\\_syndromes](https://en.wikipedia.org/wiki/Ehlers-Danlos_syndromes)

*syndrome d'Ehrmann-Sneddon*

→ **syndrome de Sneddon**

### syndrome d'Eisenmenger

TG : · cardiopathie congénitale  
· cardiopathie cyanogène

Le syndrome d'Eisenmenger est un ensemble de symptômes traduisant la présence d'une hypertension artérielle pulmonaire « fixée » venant compliquer l'évolution spontanée des cardiopathies congénitales comportant un shunt gauche-droit responsable d'une augmentation importante et prolongée du débit sanguin dans la circulation pulmonaire. (Wikipédia)

EN : *Eisenmenger syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RS05LNG6-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Eisenmenger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Eisenmenger)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Eisenmenger%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Eisenmenger%27s_syndrome)

### syndrome d'Elejalde

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux central  
· syndrome complexe

EN : *Elejalde syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZLLJ77K-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Elejalde\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Elejalde_syndrome)

*syndrome d'Ellis-van Creveld*

→ **dysplasie chondroectodermique**

### syndrome d'enfermement

TG : · anarthrie  
· aphonie  
· tétraplégie

Le locked-in syndrome (également connu sous le nom de syndrome de désafférentation motrice, syndrome d'enfermement, syndrome de verrouillage), est un état neurologique rare dans lequel le patient est éveillé et totalement conscient — il voit tout, il entend tout — mais ne peut ni bouger ni parler, en raison d'une paralysie complète excepté le mouvement des paupières et parfois des yeux. (Wikipédia)

EN : *locked-in syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F604M0HG-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q794457>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Locked-in\\_syndrome](https://fr.wikipedia.org/wiki/Locked-in_syndrome)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Locked-in\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Locked-in_syndrome)

### syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson

Syn : *épidermolyse staphylococcique*

TG : · dermatite  
· dermatose bulleuse  
· érythrodermie  
· staphylococcie

EN : *staphylococcal scalded skin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CVCFXC8P-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Staphylococcal\\_scalded\\_skin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Staphylococcal_scalded_skin_syndrome)

[Staphylococcal\\_scalded\\_skin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Staphylococcal_scalded_skin_syndrome)

**syndrome d'Evans**

- TG : · anémie hémolytique  
· maladie auto-immune

En hématologie, le syndrome d'Evans est une maladie auto-immune rare associant une anémie hémolytique auto-immune avec un test de coombs positif et une thrombopénie le plus souvent ou une neutropénie. (Wikipédia)

EN : *Evans syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRW4BRVD-7>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Evans](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Evans)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Evans\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Evans_syndrome)

**syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde**

- Syn : *excès apparent de minéralocorticoïde*  
TG : · endocrinopathie  
· enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique

EN : *apparent mineralocorticoid excess syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQKF2GK3-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2065747>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Apparent\\_mineralocorticoid\\_excess\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Apparent_mineralocorticoid_excess_syndrome)

**syndrome d'Hallermann-Streiff-François**

- TG : · cataracte  
· dysplasie osseuse  
· hypotrichose  
· maladie héréditaire  
· maladie rare  
· malformation  
· microphthalmie  
· nanisme  
· pathologie des maxillaires

EN : *Hallermann-Streiff-François syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLG1B0Z1-X>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hallermann%E2%80%93Streiff\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hallermann%E2%80%93Streiff_syndrome)

**syndrome d'hémophagocytose**

- Syn : *syndrome d'activation macrophagique*  
TG : histiocytose  
EN : *hemophagocytic syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WMBN87F7-G>

*syndrome d'hétérotaxie*

→ **situs inversus**

**syndrome d'Huriez**

- TG : · kératodermie palmoplantaire  
· maladie héréditaire  
EN : *Huriez syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JH4LRLKJ-0>

**syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E**

- TG : · gammopathie monoclonale  
· immunopathologie  
· maladie héréditaire  
EN : *hyperimmunoglobulinemia E syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HF3P255K-H>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperimmunoglobulin\\_E\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hyperimmunoglobulin_E_syndrome)

**syndrome d'hyperimmunoglobulinémie M**

- TG : immunopathologie  
EN : *hyperimmunoglobulinemia M syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L21HQ15C-S>

**syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale**

- TG : · enzymopathie  
· insuffisance surrénalienne  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
EN : *congenital adrenal hyperplasia syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JG6GHJDH-F>

**syndrome d'hyperprostaglandinémie E**

- TG : syndrome de Bartter  
EN : *hyperprostaglandin E syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPDPZ86N-8>

**syndrome d'hyperstimulation ovarienne**

- TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
EN : *ovarian hyperstimulation syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BRBZ0DJX-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1760461>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian\\_hyperstimulation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian_hyperstimulation_syndrome)

**syndrome d'identification délirante**

- TG : délire  
EN : *delusional misidentification syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N34LLB6X-J>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2460356>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Delusional\\_misidentification\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Delusional_misidentification_syndrome)

*syndrome d'immotilité ciliaire*

→ **syndrome du cil immobile**

*syndrome d'immunodéficit acquis*

→ **SIDA**

*syndrome d'impatience des membres inférieurs*

→ **syndrome des jambes sans repos**

**syndrome d'influence**

- TG : automatisme mental  
EN : *influence syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PLRP8RX9-V>

### syndrome d'interruption complète de la moelle épinière

TG : pathologie de la moelle épinière

EN : *massive transverse lesion of the spinal cord*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3TMKGRJ-T>

*syndrome d'Irvine*

→ [oedème maculaire d'Irvine-Gass](#)

### syndrome d'ischémie-reperfusion

TG : ischémie

TS : défaillance primaire du greffon

EN : *ischemia-reperfusion syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P2VLGDSG-W>

*syndrome d'Obrinsky*

→ [syndrome de prune belly](#)

### syndrome d'Ogilvie

TG : pseudoocclusion intestinale

Le syndrome d'Ogilvie, appelé aussi ou colectasie aiguë idiopathique, ou pseudo obstruction colique aiguë idiopathique, peut réaliser une occlusion intestinale sans obstacle mécanique. (Wikipédia)

EN : *Ogilvie's syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BF7N0TXQ-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Ogilvie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Ogilvie)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Ogilvie\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ogilvie_syndrome)

*syndrome d'Olmsted*

→ [kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted](#)

### syndrome d'Omenn

TG : · immunodéficit  
· maladie héréditaire

Le syndrome d'Omenn ou SCID (syndrome d'immuno-déficience combinée) est une maladie héréditaire autosomale récessive affectant le système immunitaire de l'organisme. (Wikipédia)

EN : *Omenn syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5WN3GNF-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2214419>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Omenn](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Omenn)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Omenn\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Omenn_syndrome)

### syndrome d'Opitz G/BBB

TG : · pathologie de l'appareil génital mâle  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie ORL  
· syndrome complexe

EN : *Opitz G/BBB syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RCHS7MGL-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Opitz\\_G/BBB\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Opitz_G/BBB_syndrome)

### syndrome d'Ortner

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie ORL

EN : *Ortner syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8G7MPJL-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ortner%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ortner%27s_syndrome)

### syndrome d'Urrets-Zavalía

TG : · mydriase  
· syndrome oculomoteur

EN : *Urrets-Zavalía syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTX23VC8-T>

### syndrome d'Usher

Syn : *syndrome de rétinite pigmentaire-surdité*

TG : · maladie héréditaire  
· rétinite pigmentaire  
· surdité

Le syndrome d'Usher (1914) ou syndrome de Joly a été décrit pour la première fois en 1858 par Albrecht von Gräfe au sujet de trois patients atteints de surdité congénitale avec rétinite pigmentaire évolutive associée. (Wikipédia)

EN : *Usher syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7JQXDDR-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27Usher](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27Usher)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Usher\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Usher_syndrome)

*syndrome de Babinski-Fröhlich*

→ [syndrome de prune belly](#)

### syndrome de Balint

TG : · pathologie de l'encéphale  
· syndrome oculomoteur

Le syndrome de Balint, décrit en 1909 par Rezső Bálint (en) sous le nom de « paralysie psychique du regard », est un syndrome médical. (Wikipédia)

EN : *Balint syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7S2PB3M-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Balint](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Balint)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/B%C3%A1lint%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/B%C3%A1lint%27s_syndrome)

*syndrome de Bamatter*

→ [gérodermie ostéodysplasique](#)

## syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba

- TG : · hamartome  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux

Le syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba associe une macrocéphalie, des hamartomes intestinaux, des lipomes et des macules pigmentées du gland du pénis. (Wikipédia)

**EN :** *Bannayan-Riley-Ruvalcaba syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV617XJD-T>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q474254>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Bannayan-Riley-Ruvalcaba](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Bannayan-Riley-Ruvalcaba)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bannayan%E2%80%93Riley%E2%80%93Ruvalcaba\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bannayan%E2%80%93Riley%E2%80%93Ruvalcaba_syndrome)

syndrome de Banwarth

→ **meningoradiculite**

syndrome de Barrett

→ **oesophage de Barrett**

syndrome de Bart

→ **épidermolyse bulleuse dystrophique**

## syndrome de Barth

- TG : · cardiomyopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique

Le syndrome de Barth est une grave maladie génétique liée au chromosome X qui touche essentiellement les garçons. (Wikipédia)

**EN :** *Barth syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CX829SPQ-C>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q928424>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Barth](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Barth)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Barth\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Barth_syndrome)

## syndrome de Bartsocas Papas

- TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· ptérygion

**EN :** *Bartsocas-Papas syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RPTCZ103-Z>

## syndrome de Bartter

Syn : *néphropathie juxtaglomérulaire de Bartter*

- TG : · hyperaldostérisme  
· tubulopathie

TS : syndrome d'hyperprostaglandinémie E

Le syndrome de Bartter est une maladie rare affectant l'anse de Henle, partie du néphron. La maladie se caractérise par une alcalose hypokaliémique (baisse du taux potassium sanguin), des taux élevés de rénine et d'aldostérone dans le plasma sanguin, d'une faible pression sanguine et d'une résistance vasculaire à l'angiotensine II . (Wikipédia)

**EN :** *Bartter syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLKNPDPV-6>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Bartter](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Bartter)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bartter\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bartter_syndrome)

syndrome de Batten-Vogt

→ **céroïde lipofuscinose neuronale**

## syndrome de Bazex-Dupré et Christol

- TG : · carcinome  
· carcinome basocellulaire  
· maladie héréditaire

**EN :** *Bazex-Dupré-Christol syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3GFR5RJ-9>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Bazex%E2%80%93Dupr%C3%A9%E2%80%93Christol\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bazex%E2%80%93Dupr%C3%A9%E2%80%93Christol_syndrome)

## syndrome de Bean

- TG : · angiome  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de la peau

**EN :** *blue rubber bleb naevus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNB3KF12-G>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Blue\\_rubber\\_bleb\\_nevus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Blue_rubber_bleb_nevus_syndrome)

syndrome de bébé collodion

→ **bébé collodion**

## syndrome de Beckwith et Wiedemann

- TG : · maladie congénitale  
· syndrome complexe

**EN :** *Beckwith-Wiedemann syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W14GZL51-3>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q521863>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Beckwith%E2%80%93Wiedemann\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Beckwith%E2%80%93Wiedemann_syndrome)

## syndrome de Behr

- TG : · atrophie du nerf optique  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système nerveux

**EN :** *Behr syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWPG9CNS-H>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Behr\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Behr_syndrome)

syndrome de Bessel-Hagen

→ **maladie des exostoses multiples**



**syndrome de Birt-Hogg-Dubé**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du rein  
· tumeur

Le syndrome de Birt-Hogg-Dubé associe des manifestations cutanées, des manifestations pulmonaires à type de kystes et/ ou de pneumothorax et des tumeurs du rein. (Wikipédia)

EN : *Birt-Hogg-Dubé syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDQ7FV5D-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Birt-Hogg-Dub%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Birt-Hogg-Dub%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Birt%E2%80%93Hogg%E2%80%93Dub%C3%A9\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Birt%E2%80%93Hogg%E2%80%93Dub%C3%A9_syndrome)

**syndrome de Björnstad**

TG : · pathologie des phanères  
· surdité

EN : *Bjornstad syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXHH836G-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4919794>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bj%C3%B6rnstad\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bj%C3%B6rnstad_syndrome)

**syndrome de Blau**

TG : · pathologie de la peau  
· uvéite

EN : *Blau syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRTPJBW9-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Blau\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Blau_syndrome)

*syndrome de Bloch-Sulzberger*

→ **incontinentia pigmenti**

**syndrome de Bloom**

TG : · fragilité chromosomique  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

Le syndrome de Bloom est une maladie génétique rare, autosomique récessive... (Wikipédia)

EN : *Bloom syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSN2N43D-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Bloom](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Bloom)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bloom\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bloom_syndrome)

*syndrome de Boerhaave*

→ **rupture oesophagienne de Boerhaave**

**syndrome de Brooke-Spiegler**

TG : · pathologie de la peau  
· tumeur

EN : *Brooke-Spiegler syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GDK55Z6R-S>

**syndrome de Brown**

Syn : *syndrome du muscle oculaire oblique supérieur*

TG : ophtalmoplégie

EN : *Brown syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8R1T1QL-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brown%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Brown%27s_syndrome)

**syndrome de Brown-Séquard**

TG : pathologie de la moelle épinière

Le Syndrome de Brown-Séquard est un syndrome neurologique consécutif à une atteinte de l'hemi-moelle. Il se traduit par : (Wikipédia)

EN : *Brown-Sequard syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CG29MLWG-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Brown-S%C3%A9quard](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Brown-S%C3%A9quard)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brown-S%C3%A9quard\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Brown-S%C3%A9quard_syndrome)

**syndrome de Brugada**

TG : · maladie héréditaire  
· trouble du rythme cardiaque

Le syndrome de Brugada est une maladie génétique rare caractérisée par un sus-décalage du segment ST au niveau des dérivations précordiales droites V1, V2 et V3, et un aspect de bloc de branche droit à l'électrocardiogramme associés à un risque élevé d'arythmie ventriculaire pouvant entraîner syncope et mort subite, sur un cœur structurellement sain. (Wikipédia)

EN : *Brugada syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7MPXHB1-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q599683>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Brugada](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Brugada)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Brugada\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Brugada_syndrome)

**syndrome de Budd-Chiari**

TG : · pathologie de la circulation portale  
· pathologie des veines

Le syndrome de Budd-Chiari, peu fréquent, résulte de l'obstruction d'au moins une des trois veines sus-hépatiques par une thrombose ou une tumeur. (Wikipédia)

EN : *Budd-Chiari syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DD3XRDJ2-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Budd-Chiari](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Budd-Chiari)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Budd%E2%80%93Chiari\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Budd%E2%80%93Chiari_syndrome)

**syndrome de Capgras**

Syn : *délire d'illusion des sosies*

TG : délire

Le délire d'illusion des sosies de Capgras (parfois appelé illusion des sosies ou délire d'illusion des sosies ou encore syndrome de Capgras) est un trouble psychiatrique dans lequel le patient, tout en étant parfaitement capable d'identifier la physionomie des visages, affirme envers et contre tout que les personnes de son entourage ont été remplacées par des sosies qui leur ressemblent parfaitement. (Wikipédia)

EN : *Capgras syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6ZXD98R-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q838018>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire\\_d%27illusion\\_des\\_sosies\\_de\\_Capgras](https://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9lire_d%27illusion_des_sosies_de_Capgras)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Capgras\\_delusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Capgras_delusion)

*syndrome de Carini*

→ **bébé collodion**

*syndrome de Carney*

→ **complexe de Carney**

**syndrome de Carvajal**

- TG : · cardiopathie  
· kératodermie  
· maladie héréditaire

EN : *Carvajal syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJHJZGMJ-H>

**syndrome de Chandler**

- TG : · glaucome  
· pathologie de l'uvée  
· pathologie de la cornée

EN : *Chandler syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7V6Z8M2-0>

**syndrome de Charles Bonnet**

- TG : trouble de la vision

Le syndrome de Charles Bonnet (CBS) consiste en des hallucinations visuelles complexes survenant chez des sujets âgés ne présentant pas de troubles mentaux. (Wikipédia)

EN : *Charles Bonnet syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSQFPD45-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q921907>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Charles\\_Bonnet](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Charles_Bonnet)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Visual\\_release\\_hallucinations](https://en.wikipedia.org/wiki/Visual_release_hallucinations)

*syndrome de Charlin*

→ **syndrome du nerf nasal**

*syndrome de Chediak-Steinbrinck-Higashi*

→ **maladie de Chediak**

**syndrome de Chilaiditi**

- TG : pathologie du côlon

EN : *Chilaiditi syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S3ZHRXNG-Q>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chilaiditi\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Chilaiditi_syndrome)

**syndrome de Christ-Siemens-Touraine**

- TG : · anhidrose  
· hypotrichose  
· maladie héréditaire  
· oligodontie

Le syndrome de Christ-Siemens-Touraine est une maladie génétique transmise le plus souvent sur le mode récessif lié X en rapport avec un trouble du développement ectodermique. (Wikipédia)

EN : *Christ-Siemens-Touraine syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z277690J-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Christ-Siemens-Touraine](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Christ-Siemens-Touraine)

**syndrome de Churg et Strauss**

- TG : vascularite

EN : *Churg-Strauss syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MBFM3CQS-C>

**syndrome de Claude Bernard-Horner**

- TG : · énophtalmie  
· myosis  
· ophtalmoplégie  
· pathologie du système nerveux autonome  
· ptosis

- TS : · syndrome de Pancoast et Tobias  
· syndrome de Raeder  
· syndrome de Wallenberg

Le syndrome de Claude Bernard-Horner (CBH ou SCBH) est caractérisé par la concomitance de quatre signes cliniques : ptosis, myosis, pseudo-énophtalmie ainsi qu'une vasodilatation et une absence de sudation localisée (anhidrose). (Wikipédia)

EN : *Claude Bernard-Horner syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVBS5FX1-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Claude\\_Bernard-Horner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Claude_Bernard-Horner)

*syndrome de Clerc, Robert-Lévy et Cristesco*

→ **PR court**

**syndrome de Cockayne**

- TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· pathologie ORL  
· syndrome complexe

Le syndrome de Cockayne (SC) est une maladie héréditaire caractérisée par une croissance insuffisante de la taille et/ou du poids au moment du développement de l'enfant. (Wikipédia)

EN : *Cockayne syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5DZXH85-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q914389>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cockayne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cockayne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cockayne\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cockayne_syndrome)

**syndrome de Cockett**

- TG : pathologie des vaisseaux sanguins

EN : *Cockett's syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8TDNRZW-8>

**syndrome de Coffin et Siris**

- TG : · arriération mentale  
· dysostose  
· maladie congénitale

EN : *Coffin-Siris syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXJKBRFW-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2348105>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coffin%E2%80%93Siris\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Coffin%E2%80%93Siris_syndrome)

**syndrome de Coffin-Lowry**

TG : · arriération mentale  
· maladie héréditaire

Décrit indépendamment par Coffin en 1966 et Lowry en 1971, le syndrome de Coffin-Lowry se caractérise par un retard mental important chez les garçons et un retard mental variable ou absent chez les filles hétérozygotes. (Wikipédia)

EN : *Coffin-Lowry syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZTPCQN7-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1106881>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Coffin-Lowry](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Coffin-Lowry)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Coffin-Lowry\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Coffin-Lowry_syndrome)

*syndrome de Cogan*

→ **kératite interstitielle de Cogan**

**syndrome de Cogan-Reese**

TG : pathologie de l'uvéa

EN : *Cogan-Reese syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B00BN7DX-N>

**syndrome de Cohen**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· stomatologie  
· syndrome complexe

Décrit pour la première fois en 1973, le syndrome de Cohen se caractérise par des troubles de la croissance, une obésité du tronc vers 10 ans, une hypotonie et un retard de développement, une microcéphalie apparaissant vers l'âge de un an, un retard mental moyen à profond, des anomalies de la rétine, une neutropénie avec infections récurrentes et des aphtes de la bouche, une personnalité enjouée et souvent des caractéristiques faciales. (Wikipédia)

EN : *Cohen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9JPLRMR-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cohen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cohen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cohen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cohen_syndrome)

**syndrome de Comèl-Netherton**

Syn : *érythrodermie ichtyosiforme de Netherton*

TG : · atopie  
· érythrodermie ichtyosiforme  
· maladie héréditaire  
· pathologie des phanères

EN : *Comel-Netherton syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ974JGR-X>

**syndrome de Conn**

Syn : · *hyperaldostéronisme primaire*  
· *aldostéronisme primaire*

TG : hyperaldostéronisme

Le syndrome de Conn ou hyperaldostéronisme primaire est un syndrome décrit en 1955 par Jerome Conn, dans lequel le taux d'aldostérone est anormalement élevé par un excès de sécrétion. (Wikipédia)

EN : *Conn syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3R3FZKC-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Conn](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Conn)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_aldosteronism](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_aldosteronism)

**syndrome de Costello**

TG : · dysmorphie faciale  
· malformation  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de la peau  
· syndrome complexe

Décrit pour la première fois en 1971, le syndrome de Costello, ou syndrome facio-cutané-squelettique, est une maladie rare qui se révèle dans les premiers mois de la vie et se caractérise par un retard de croissance postnatal, des traits épais, un déficit intellectuel et des anomalies cutanées et cardiaques. (Wikipédia)

EN : *Costello syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X5FQW13S-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1136492>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Costello](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Costello)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Costello\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Costello_syndrome)

**syndrome de Cowden**

TG : · hamartome  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· tumeur

Le syndrome de Cowden, ou maladie de Cowden, est une rare maladie génétique caractérisé par des hamartomes multiples et disséminés, et par un risque accru de développer certaines tumeurs malignes. (Wikipédia)

EN : *Cowden syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9GV521K-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cowden](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cowden)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cowden\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cowden_syndrome)

**syndrome de croissance excessive**

TG : · pathologie de l'hypophyse  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· syndrome complexe

TS : · syndrome de Protée  
· syndrome de Simpson-Golabi-Behmel  
· syndrome du chromosome X fragile

EN : *overgrowth syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KMDB68LQ-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Overgrowth\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Overgrowth_syndrome)

**syndrome de Cronkhite-Canada**

TG : · pathologie de l'appareil digestif  
· pathologie de la peau  
· polypose

Le syndrome de Cronkhite-Canada, décrit pour la première fois en 1955, est une manifestation médicale rare qui associe : polypose gastro-intestinale ; alopecie ; hyperpigmentation cutanée ; onychodystrophie. (Wikipédia)

EN : *Cronkhite-Canada syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJ591F53-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1422034>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cronkhite-Canada](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cronkhite-Canada)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cronkhite-Canada\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cronkhite-Canada_syndrome)

*syndrome de Crow-Fukase*

→ **syndrome POEMS**

**syndrome de Cruveilhier-Baumgarten**

TG : hypertension portale

Décrit par Jean Cruveilhier (1835) puis par Paul Clemens von Baumgarten (1908), le syndrome de Cruveilhier-Baumgarten constitue un signe d'hypertension portale rencontrée dans certaines cirrhoses hépatiques. (Wikipédia)

EN : *Cruveilhier-Baumgarten syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTMQKZRK-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Cruveilhier-Baumgarten](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Cruveilhier-Baumgarten)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cruveilhier%E2%80%93Baumgarten\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Cruveilhier%E2%80%93Baumgarten_disease)

**syndrome de Currarino**

TG : · maladie héréditaire  
 · malformation  
 · pathologie anorectale  
 · pathologie du rachis

EN : *Currarino syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1Z30DNL-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Currarino\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Currarino_syndrome)

*syndrome de Cushing*

→ **hypercorticisme**

*syndrome de Da Costa*

→ **asthénie neurocirculatoire**

**syndrome de De Barys**

TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie de la peau  
 · pathologie du système nerveux  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · syndrome complexe

EN : *De Barys syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J0JMX5B1-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/De\\_Barys\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/De_Barys_syndrome)

**syndrome de De Lange**

TG : · arriération mentale  
 · dysmorphie faciale  
 · malformation  
 · syndrome complexe

EN : *De Lange syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTKCG3PS-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cornelia\\_de\\_Lange\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cornelia_de_Lange_syndrome)

**syndrome de De Sanctis-Cacchione**

TG : · maladie rare  
 · trouble neurologique  
 · xeroderma pigmentosum

EN : *De Sanctis-Cacchione syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CP3JG72K-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/DeSanctis%E2%80%93Cacchione\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/DeSanctis%E2%80%93Cacchione_syndrome)

**syndrome de De Toni-Debré-Fanconi**

TG : · aminoacidopathie  
 · tubulopathie

EN : *De Toni-Debre-Fanconi syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL3524N1-R>

*syndrome de défibrination*

→ **coagulation intravasculaire disséminée**

**syndrome de déficience posturale**

TG : · arthralgie  
 · céphalée  
 · rachialgie  
 · trouble de la vision  
 · trouble sensoriel

EN : *postural deficiency*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P768M6J7-S>

*syndrome de Delleman*

→ **syndrome oculocérébrocutané**

*syndrome de Delleman-Oorthuys*

→ **syndrome oculocérébrocutané**

**syndrome de Demons-Meigs**

TG : · pathologie des ovaires  
 · tumeur bénigne

Le syndrome de Demons-Meigs est une tumeur bénigne de l'ovaire avec des épanchements liquides dans plusieurs cavités. (Wikipédia)

EN : *Demons-Meigs syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NB15GHX6-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Demons-Meigs](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Demons-Meigs)

**syndrome de démyélinisation osmotique**

TG : · dysarthrie  
 · dysphagie  
 · myélinolyse centropontine  
 · paralysie pseudobulbaire  
 · parésie  
 · pathologie de l'encéphale  
 · trouble métabolique

EN : *osmotic demyelination syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BL6SHV2S-W>

**syndrome de dépendance à l'exercice physique**

TG : obsession compulsion

EN : *exercise dependence syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z0B3VZ80-C>

**syndrome de détresse respiratoire de l'adulte**

TG : pathologie de l'appareil respiratoire

EN : *adult respiratory distress syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L26P80JQ-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q344873>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_respiratory\\_distress\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_respiratory_distress_syndrome)

**syndrome de Diogène**

TG : trouble du comportement

Le syndrome de Diogène est un syndrome décrit par Clark en 1975 pour caractériser un trouble du comportement conduisant à des conditions de vie négligées, voire insalubres. (Wikipédia)

EN : *Diogenes syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RK4HLRH5-Q>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Diog%C3%A8ne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Diog%C3%A8ne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Diogenes\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Diogenes_syndrome)

syndrome de dissociation

→ **trouble dissociatif**

syndrome de Donohue

→ **lepréchaunisme****syndrome de Dorfman-Chanarin**TG : · érythrodermie ichtyosiforme  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· myopathie  
· thésaurismose

TA : lipide

EN : *Dorfman-Chanarin syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0JL9X6F-K>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Neutral\\_lipid\\_storage\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Neutral_lipid_storage_disease)**syndrome de Down**Syn : *mongolisme*

TG : trisomie

La trisomie 21 (ou syndrome de Down), est une anomalie chromosomique congénitale provoquée par la présence d'un chromosome surnuméraire pour la 21e paire. (Wikipédia)

EN : *Down syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S4WPQCGN-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q47715>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie\\_21](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie_21)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Down\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Down_syndrome)**syndrome de Dravet**Syn : *épilepsie myoclonique sévère du nourrisson*

TG : épilepsie

EN : *Dravet syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XND4RWR1-V>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1255956>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dravet\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dravet_syndrome)

syndrome de Dressler

→ **syndrome postinfarctus du myocarde**

syndrome de Dubin-Johnson

→ **ictère héréditaire de Dubin-Johnson****syndrome de Dubowitz**TG : · arriération mentale  
· microcéphalie  
· pathologie de la peau  
· retard staturopondéral  
· syndrome complexe

Le syndrome de Dubowitz est l'association d'un retard de croissance intra-utérin, d'une petite taille, d'une microcéphalie, d'eczéma, d'un comportement particulier et d'un visage particulier. (Wikipédia)

EN : *Dubowitz syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KR80TQCJ-9>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q574741>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Dubowitz](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Dubowitz)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dubowitz\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dubowitz_syndrome)**syndrome de dumping**

TG : pathologie de l'estomac

Le syndrome de dumping gastrique, ou la vidange gastrique rapide est un syndrome où les aliments ingérés quittent l'estomac trop rapidement et entrent en grande partie dans le petit intestin sans être digérés. (Wikipédia)

EN : *dumping syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LL03NHFW-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q239848>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_dumping](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_dumping)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dumping\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dumping_syndrome)**syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen**TG : · arriération mentale  
· dysplasie spondyloépiphytaire  
· maladie rare  
· microcéphalie  
· platyspondylieEN : *Dyggve-Melchior-Clausen syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX3HS4P8-X>**syndrome de dyshormonémie euthyroïdienne**

TG : endocrinopathie

EN : *euthyroid sick syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LFH6GRQV-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1378921>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Euthyroid\\_sick\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Euthyroid_sick_syndrome)**syndrome de Fahr**TG : · calcification  
· maladie dégénérative  
· pathologie de l'encéphale

Décrit pour la première fois en 1951, le syndrome de Fahr est une maladie se traduisant par des calcifications massives des noyaux gris centraux en l'absence d'anomalie du métabolisme du calcium. (Wikipédia)

EN : *Fahr syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HK5BXV64-S>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Fahr](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Fahr)

## syndrome de fatigue chronique

- TG : · arthralgie  
· asthénie  
· céphalée  
· myalgie  
· pharyngite  
· trouble cognitif

Le syndrome de fatigue chronique (SFC), également connu sous le nom d'encéphalomyélite myalgique, maladie d'intolérance systémique à l'effort, ou encore syndrome post-viral, considérée comme une maladie systémique grave et caractérisée par un état de fatigue répété et récurrent qui, même après le repos, ne disparaît pas. (Wikipédia)

EN : [chronic fatigue syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VZDS73SR-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q209733>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_fatigue\\_chronique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_fatigue_chronique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic\\_fatigue\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Chronic_fatigue_syndrome)

## syndrome de Fechtner

- TG : · pathologie du rein  
· surdité  
· thrombopénie

EN : [Fechtner syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T6QFZ54R-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fechtner\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fechtner_syndrome)

syndrome de Felty

→ [polyarthrite rhumatoïde de Felty](#)

## syndrome de Fernand Widal

- TG : · asthme  
· polypose nasosinusienne  
· rhinite

Le syndrome de Widal (aussi appel e triade de Widal, « triade de Samter » dans le monde anglo-saxon) est un syndrome associant asthme, polypose naso-sinusienne et intolérance à l'aspirine (voir sensibilité au salicylate), aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), ainsi qu'à certains colorants alimentaires tels que E102 et E110. (Wikipédia)

EN : [Widal syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSL5C4KC-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Widal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Widal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Aspirin\\_exacerbated\\_respiratory\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Aspirin_exacerbated_respiratory_disease)

syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter

→ [syndrome oculourétrosynovial](#)

syndrome de Fisher

→ [polyradiculonévrite de Fisher](#)

## syndrome de Foster-Kennedy

- TG : · pathologie de l'encéphalo  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens  
· tumeur

EN : [Foster-Kennedy syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B57TDKG2-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q751261>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Foster%E2%80%93Kennedy\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Foster%E2%80%93Kennedy_syndrome)

syndrome de Fowler-Christmas-Chapple

→ [désordre primaire de la relaxation sphinctérienne](#)

## syndrome de Fraley

TG : pathologie du rein

EN : [Fraley syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWZVKNBM-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Fraley\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fraley_syndrome)

syndrome de Frey

→ [syndrome du nerf auriculotemporal](#)

## syndrome de Fryns

- TG : · dysmorphie faciale  
· hernie congénitale du diaphragme

Le syndrome de Fryns est une maladie associant une hernie diaphragmatique, un visage particulier et des anomalies des doigts. (Wikipédia)

EN : [Fryns syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0SGKGPZ-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3508635>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Fryns](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Fryns)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fryns\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fryns_syndrome)

## syndrome de fuite vasculaire

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

EN : [capillary leak syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NHT8RZ7X-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q161964>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Capillary\\_leak\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Capillary_leak_syndrome)

## syndrome de Galloway

- TG : · maladie héréditaire  
· pathologie du rein  
· pathologie du système nerveux central

EN : [Galloway syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLT3S87P-K>

## syndrome de Gardner

- TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· polypose colique

EN : [Gardner syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QV88W309-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Gardner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Gardner)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gardner%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gardner%27s_syndrome)

## syndrome de Gardner et Diamond

TG : pathologie de la peau

EN : [Gardner-Diamond syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D8XRLHDD-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Painful\\_bruising\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Painful_bruising_syndrome)

**syndrome de Géliveau**

TG : · cataplexie  
· narcolepsie

EN : *Géliveau syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MM6VZD8T-Q>

**syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker**

TG : maladie à prions

EN : *Gerstmann-Sträussler-Scheinker syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWT1NHSH-Z>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Gerstmann%E2%80%93Str%C3%A4ussler%E2%80%93Scheinker\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gerstmann%E2%80%93Str%C3%A4ussler%E2%80%93Scheinker_syndrome)

*syndrome de Gianotti et Crosti*

→ **acrodermatite érythématopapuleuse de Gianotti et Crosti**

**syndrome de Gilles de la Tourette**

Syn : *maladie des tics*

TG : · maladie dégénérative  
· pathologie de l'encéphale  
· tic

La maladie de Gilles de La Tourette ou syndrome de Gilles de La Tourette est un trouble neurologique, parfois héréditaire, débutant dans l'enfance et caractérisé par des tics, qui sont moteurs et vocaux. (Wikipédia)

EN : *Gilles de la Tourette syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FFN2J9VG-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q191779>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Gilles\\_de\\_La\\_Tourette](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Gilles_de_La_Tourette)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tourette\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tourette_syndrome)

**syndrome de Gitelmann**

TG : · maladie héréditaire  
· tubulopathie

EN : *Gitelman syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FSJR16PS-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1053120>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gitelman\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gitelman_syndrome)

*syndrome de Golabi-Rosen*

→ **syndrome de Simpson-Golabi-Behmel**

*syndrome de Goldenhar*

→ **dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar**

*syndrome de Goltz*

→ **hypoplasie dermique en aires**

*syndrome de Goltz-Gorlin*

→ **hypoplasie dermique en aires**

**syndrome de Goodpasture**

TG : · maladie auto-immune  
· néphropathie glomérulaire  
· pneumopathie interstitielle

Le syndrome pneumo-rénal de Goodpasture ou maladie des anticorps anti-membrane basale glomérulaire est une maladie très rare d'origine auto-immune associant une hémorragie pulmonaire, une glomérulonéphrite extracapillaire, et des anticorps dirigés contre les membranes basales glomérulaires rénales et alvéolaires pulmonaires. (Wikipédia)

EN : *Goodpasture syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNXXLPB0-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1345792>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Goodpasture](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Goodpasture)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Goodpasture\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Goodpasture_syndrome)

*syndrome de Gorlin*

→ **syndrome du naevus basocellulaire**

*syndrome de Gorlin-Goltz*

→ **syndrome du naevus basocellulaire**

*syndrome de Gougerot-Sjögren*

→ **syndrome sec oculaire et buccal**

*syndrome de Graham-Little-Lassueur*

→ **lichen spinulosique**

**syndrome de Griscelli-Pruniéras**

Syn : *maladie de Griscelli-Pruniéras*

TG : albinisme

EN : *Griscelli-Pruniéras syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HNFKF2Z6-B>

**syndrome de Guam**

TG : · démence  
· syndrome extrapyramidal

Le syndrome de Guam (ou Lytico-bodig ou Bodig ou en anglais : Lytico-Bodig disease ou ALS ou encore AL-SPDC pour « Amyotrophic lateral sclerosis/parkinsonism-dementia complex » pour les anglophones), est une neuropathie chronique atypique (maladie neurologique chronique dégénérative), épidémique mais non contagieuse, découverte dans l'île de Guam, la plus grande des îles Mariannes (556,85 km<sup>2</sup>). (Wikipédia)

EN : *Guam-Parkinson dementia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SJJHJ8K4-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Guam](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Guam)

*syndrome de Guillain-Barré*

→ **polyradiculonévrite de Guillain-Barré**

**syndrome de Haber**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

EN : *Haber syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RTDFFD77-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Haber\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Haber_syndrome)

**syndrome de Halpern**

TG : · syndrome oculomoteur  
· trouble du tonus  
· vertige

EN : *Halpern syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FKNL1RFC-P>

**syndrome de Hanhart**

TG : · dysmorphie faciale  
· dysostose  
· maladie héréditaire

EN : *Hanhart syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K52TXF4H-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q9390457>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hanhart\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hanhart_syndrome)

**syndrome de Hay-Wells**

Syn : *syndrome AEC*

TG : · ankyloblépharon  
· dysplasie ectodermique  
· stomatologie  
· syndrome complexe

EN : *Hay-Wells syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PKNCBBRM-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hay%E2%80%93Wells\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hay%E2%80%93Wells_syndrome)

**syndrome de Heerfordt**

Syn : *uvéoparotidite de Heerfordt*

TG : · paralysie faciale  
· parotidite  
· uvéite antérieure

Le syndrome de Heerfordt est l'association d'une parotidite bilatérale, d'une paralysie faciale par atteinte du nerf crânien VII et d'une uvéite antérieure bilatérale (irido-cyclite). (Wikipédia)

EN : *Heerfordt syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDJXHT6W-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Heerfordt](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Heerfordt)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Heerfordt\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Heerfordt_syndrome)

**syndrome de Hennekam**

TG : · arriération mentale  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie du système lymphatique  
· syndrome complexe

EN : *Hennekam syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVNKP097-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5714797>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hennekam\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hennekam_syndrome)

*syndrome de Henoch-Schönlein*

→ **purpura rhumatoïde**

*syndrome de Herlitz*

→ **épidermolyse bulleuse létale**

**syndrome de Hertwig-Magendie**

TG : · ophtalmoplégie  
· pathologie du cervelet  
· strabisme

EN : *Hertwig-Magendie syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WTHHTTM-S>

**syndrome de Holt-Oram**

TG : · cardiopathie congénitale  
· dysostose  
· maladie héréditaire

Décrit en 1960, le syndrome de Holt-Oram est l'association de malformations cardiaques de gravité variable avec des anomalies des membres supérieurs. (Wikipédia)

EN : *Holt-Oram syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X43ZHQLR-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q182005>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Holt-Oram](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Holt-Oram)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Holt%E2%80%93Oram\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Holt%E2%80%93Oram_syndrome)

**syndrome de Jacobsen**

TG : · chromosome C11 anormal  
· malformation

EN : *Jacobsen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K51SM8LZ-W>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Jacobsen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Jacobsen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Jacobsen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Jacobsen_syndrome)

**syndrome de Jadassohn-Lewandowsky**

TG : · hyperkératose  
· leucoplasie buccale  
· maladie héréditaire  
· pachyonychie  
· pathologie de la conjonctive

EN : *Jadassohn-Lewandowsky syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B35NZ4NM-2>

**syndrome de Jaffe**

Syn : *fibroplasie épirétinienne spontanée*

TG : · maculopathie  
· pathologie du corps vitré  
· rétinopathie

EN : *Jaffe syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXF8R1SD-J>

*syndrome de Jarcho-Levin*

→ **dysostose spondylocostale**



**syndrome de Jervell et Lange-Nielsen**

- TG : · maladie héréditaire  
· QT long  
· surdité de perception  
· tachycardie ventriculaire

Le syndrome de Jervell et Lange-Nielsen associe une surdité bilatérale congénitale avec un allongement de l'espace QT de l'électrocardiogramme supérieure à 500 ms. (Wikipédia)

**EN :** *Jervell and Lange-Nielsen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZT00M67-Z>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Jervell\\_et\\_Lange-Nielsen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Jervell_et_Lange-Nielsen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Jervell\\_and\\_Lange-Nielsen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Jervell_and_Lange-Nielsen_syndrome)

*syndrome de Jeune*

→ **dysplasie thoracique asphyxiante**

**syndrome de Joubert**

- TG : · ataxie cérébelleuse  
· maladie héréditaire  
· mouvement oculaire anormal  
· pathologie de l'appareil respiratoire  
· retard psychomoteur

Le syndrome de Joubert est un syndrome commençant en période néonatale associant : un retard de développement ; des anomalies de la respiration ; des accélérations du rythme de la respiration alternant avec des pauses respiratoires et des mouvements anormaux des yeux ; une agénésie du vermis cérébelleux est souvent retrouv e ; une hypotonie et une ataxie cérébelleuse apparaissent à l'âge de la marche ; le retard mental est absent ou d'intensité variable. (Wikipédia)

**EN :** *Joubert syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZD1C200-G>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1101694>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Joubert](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Joubert)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Joubert\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Joubert_syndrome)

**syndrome de Juberg Hayward**

- TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie de la cavité buccale  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· syndrome complexe

**EN :** *orocraniodigital syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZCRJQ7JS-B>

*syndrome de Kaposi-Juliusberg*

→ **pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg**

*syndrome de Kartagener*

→ **syndrome du cil immobile**

**syndrome de Kasabach-Merritt**

- TG : · angiome géant  
· coagulopathie  
· pathologie de la peau  
· thrombopénie

**EN :** *Kasabach Merrit syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHKPRR2S-6>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Kasabach%E2%80%93Merritt\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kasabach%E2%80%93Merritt_syndrome)

**syndrome de Katayama**

- TG : · immunopathologie  
· schistosomiase

**EN :** *Katayama syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PCFTJX5R-M>

**syndrome de Kearns et Sayre**

- TG : · ataxie cérébelleuse  
· bloc cardiaque  
· myopathie mitochondriale  
· ophtalmoplégie  
· rétinite pigmentaire

**EN :** *Kearns-Sayre syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZGF302P-4>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2605012>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kearns%E2%80%93Sayre\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kearns%E2%80%93Sayre_syndrome)

**syndrome de Keutel**

- TG : · brachyphalangie  
· dysmorphie faciale  
· maladie héréditaire  
· maladie rare  
· sténose pulmonaire  
· syndrome complexe

**EN :** *Keutel syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KN1MVJP1-7>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q6395632>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Keutel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Keutel_syndrome)

**syndrome de Kindler**

*Syn :* *poikilodermie de Kindler*

- TG : · maladie héréditaire  
· maladie rare  
· photosensibilité

**EN :** *Kindler syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZBM5ZLH-8>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1741965>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kindler\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kindler_syndrome)

**syndrome de Kleine-Levin**

- TG : · hypersomnie  
· trouble cognitif  
· trouble du comportement

Le syndrome de Kleine-Levin (KLS) est un trouble du sommeil faisant partie des hypersomnies récurrentes. (Wikipédia)

**EN :** *Kleine-Levin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ST093HMZ-B>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q613809>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Kleine-Levin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Kleine-Levin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kleine%E2%80%93Levin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kleine%E2%80%93Levin_syndrome)

**syndrome de Klinefelter**

- TG : · anomalie de la différenciation sexuelle  
 · chromosome X surnuméraire  
 · hypogonadisme hypergonadotrope  
 · malformation  
 · retard pubertaire  
 · stérilité mâle

Le syndrome de Klinefelter ou 47,XXY est une aneuploïdie qui se caractérise chez l'humain par un chromosome sexuel X supplémentaire. (Wikipédia)

EN : [Klinefelter syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0LQ98NK-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Klinefelter](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Klinefelter)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Klinefelter\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Klinefelter_syndrome)

**syndrome de Klippel-Feil**

- Syn : *brevicollis congénital*  
 TG : · dysostose  
 · maladie héréditaire  
 · malformation  
 · pathologie du rachis

Le syndrome de Klippel-Feil (SKF) est caractérisé par un défaut de segmentation des somites cervicaux, résultant en une fusion congénitale de vertèbres cervicales. (Wikipédia)

EN : [Klippel-Feil syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4VR1G17-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1774751>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Klippel-Feil](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Klippel-Feil)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Klippel%E2%80%93syndrome>

*syndrome de Klippel-Trenaunay*

→ [angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay](#)

**syndrome de Kostmann**

- Syn : · *maladie de Kostmann*  
 · *neutropénie congénitale sévère*  
 · *agranulocytose infantile de Kostmann*  
 · *agranulocytose héréditaire de Kostmann*  
 TG : · immunodéficit  
 · maladie héréditaire  
 · neutropénie congénitale

EN : [Kostmann syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQBS1P5B-7>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Severe\\_congenital\\_neutropenia](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_congenital_neutropenia)

*syndrome de Kugelberg-Welander*

→ [amyotrophie de Kugelberg-Welander](#)

*syndrome de Kunze-Riehm*

→ [syndrome du bébé Michelin](#)

**syndrome de l'anse aveugle**

- TG : malabsorption intestinale  
 EN : [blind loop syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XR697HLK-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2375956>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Blind\\_loop\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Blind_loop_syndrome)

**syndrome de l'apex orbitaire**

- Syn : *syndrome du sommet orbitaire*  
 TG : · ophtalmoplégie  
 · paralysie du nerf moteur oculaire  
 · paralysie du nerf ophtalmique  
 · paralysie du nerf optique

EN : [orbital apex syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z8N8FQXQ-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7100071>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Orbital\\_apex\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Orbital_apex_syndrome)

**syndrome de l'artère mésentérique supérieure**

TG : occlusion intestinale

Syndrome de l'artère mésentérique supérieure est un désordre gastro-vasculaire dans lequel la dernière partie du duodénum est comprimée entre l'aorte abdominale (AA) et l'artère mésentérique supérieure. (Wikipédia)

EN : [superior mesenteric artery syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T4R9G53L-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1642206>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_l%27art%C3%A8re\\_m%C3%A9sent%C3%A9rique\\_sup%C3%A9rieure](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_l%27art%C3%A8re_m%C3%A9sent%C3%A9rique_sup%C3%A9rieure)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Superior\\_mesenteric\\_artery\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Superior_mesenteric_artery_syndrome)

**syndrome de l'artère poplitée piégée**

- TG : pathologie des artères  
 EN : [popliteal artery entrapment syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XD3HVWQB-K>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Popliteal\\_artery\\_entrapment\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Popliteal_artery_entrapment_syndrome)

*syndrome de l'articulation temporomaxillaire*

→ [syndrome temporomaxillaire](#)

**syndrome de l'homme raide**

- TG : pathologie du muscle strié  
 EN : [stiff man syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWMJLF0C-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Stiff-person\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stiff-person_syndrome)

**syndrome de l'intestin court**

- TG : malabsorption intestinale  
 EN : [short bowel syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QNJJ5P3G-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q662272>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Short\\_bowel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Short_bowel_syndrome)

**syndrome de l'iris flasque peropératoire**

- Syn : *syndrome de l'iris hypotonique peropératoire*  
 TG : pathologie de l'uvée  
 EN : [intraoperative floppy iris syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKRZHL5R-1>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intraoperative\\_floppy\\_iris\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Intraoperative_floppy_iris_syndrome)

*syndrome de l'iris hypotonique peropératoire*

→ [syndrome de l'iris flasque peropératoire](#)

**syndrome de l'iris plateau**

TG : · glaucome à angle fermé  
· pathologie de l'uvéie

EN : *plateau iris syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZL5949N0-0>

**syndrome de l'oeil sec**

Syn : · *kératoconjonctivite sèche*  
· *sécheresse oculaire*  
· *sécheresse de l'oeil*

TG : · kératoconjonctivite  
· pathologie de l'appareil lacrymal  
· pathologie de l'appareil lacrymal

TS : · syndrome des bâtiments malsains  
· syndrome sec oculaire et buccal

La sécheresse oculaire, ou « syndrome de l'œil sec » est un type d'affection touchant le système lacrymal chez l'humain ou chez l'animal. (Wikipédia)

EN : *dry eye syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF3VL9JN-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1162694>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9cheresse\\_oculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9cheresse_oculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dry\\_eye\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dry_eye_syndrome)

**syndrome de la colonne raide**

TG : · dystrophie musculaire  
· maladie congénitale

EN : *rigid spine syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTM8MHCF-J>

*syndrome de la crosse aortique*

→ **maladie de Takayasu**

**syndrome de la dent couronnée**

TG : · arthropathie microcristalline  
· cervicalgie

EN : *crowned dens syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CNLLKM6F-D>

*syndrome de la femme battue*

→ **femme maltraitée**

**syndrome de la fente sphénoïdale**

Syn : *syndrome de Rochon-Duvigneaud*

TG : · mydriase  
· ophtalmoplégie  
· paralysie de l'accommodation  
· paralysie du nerf moteur oculaire  
· ptose

EN : *sphenoidal fissure syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW53HXSQ-P>

*syndrome de la fleur de liseron*

→ **colobome ectasique**

**syndrome de la guerre du Golfe**

TG : maladie de système

Le syndrome de la guerre du Golfe est une maladie touchant les anciens combattants de la guerre du Golfe (1990-1991), qui se caractérise par de nombreux symptômes comme des troubles du système immunitaire et des malformations chez leurs descendants. (Wikipédia)

EN : *Gulf War syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SXB1629X-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q970826>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_la\\_guerre\\_du\\_Golfe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_la_guerre_du_Golfe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Gulf\\_War\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Gulf_War_syndrome)

**syndrome de la loge antéroexterne de la jambe**

TG : syndrome des loges musculaires

EN : *anterior tibial compartment syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BLWM3KMC-1>

**syndrome de la main étrangère**

TG : · dyspraxie  
· hémiasomatognosie  
· mouvement involontaire  
· trouble sensoriel

Le syndrome de la main étrangère, en anglais : Alien Hand Syndrome (AHS), est une affection neurologique rare, parfois également appelée « syndrome de la main anarchique », « syndrome du Dr Strangelove » (traduit et adapté en français : « syndrome du docteur Folamour ») ou « syndrome de la main capricieuse », provoquant chez les personnes qui en sont atteintes des mouvements incontrôlables de la main qui semble dirigée par une volonté externe. (Wikipédia)

EN : *alien hand syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQSJ0NQR-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q143790>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_la\\_main\\_%C3%A9trang%C3%A8re](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_la_main_%C3%A9trang%C3%A8re)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Alien\\_hand\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Alien_hand_syndrome)

*syndrome de la moelle fixée*

→ **syndrome du filum terminale**

**syndrome de la peau cartonnée**

TG : · hypertrichose  
· maladie héréditaire  
· pathologie du tissu conjonctif

EN : *stiff skin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D37TBS59-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7616403>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stiff\\_skin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stiff_skin_syndrome)

**syndrome de la poche urinaire violette**

TG : · bactériose  
· infection urinaire

EN : *purple urine bag syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V25PS7MC-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Purple\\_urine\\_bag\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Purple_urine_bag_syndrome)

### syndrome de la première fente branchiale

TG : · hypoplasie  
· pathologie des maxillaires  
· surdité

EN : *first branchial cleft syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VDWKLXQQ-7>

### syndrome de la queue de cheval

TG : syndrome radiculaire

Le syndrome de la queue de cheval est une entité anatomique et clinique, traduisant une atteinte neurologique pluriradiculaire du périnée et des membres inférieurs sans atteinte médullaire. (Wikipédia)

EN : *cauda equina syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DWN2KF15-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1051436>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_la\\_queue\\_de\\_cheval](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_la_queue_de_cheval)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cauda\\_equina\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Cauda_equina_syndrome)

### syndrome de la selle turcique vide

TG : pathologie de l'hypophyse

EN : *empty sella syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G93DH10G-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1339466>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Empty\\_sella\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Empty_sella_syndrome)

### syndrome de la tache aveugle

TG : strabisme

EN : *blind spot syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W2Q1DWSH-C>

### syndrome de la traversée thoracobrachiale

TG : · algie  
· compression artérielle  
· compression nerveuse  
· paresthésie  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· trouble vasomoteur

Le syndrome du défilé thoracobrachial ou de la traversée thoracobrachiale (STTB), en anglais : thoracic outlet syndrome, est une atteinte du paquet vasculaire et nerveux excessivement comprimé dans son passage entre les muscles scalènes antérieurs et moyens. (Wikipédia)

EN : *thoracic outlet syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZTPS2S3-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q665207>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_d%C3%A9fil%C3%A9\\_thoracobrachial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_d%C3%A9fil%C3%A9_thoracobrachial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Thoracic\\_outlet\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Thoracic_outlet_syndrome)

*syndrome de la triade de la femme sportive*

→ **triade de la femme sportive**

*syndrome de la veine cave*

→ **oblitération de la veine cave**

### syndrome de la veine ovarienne

TG : · obstruction de l'uretère  
· pathologie des veines

TA : compression

EN : *vena ovarica syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F2NS72RC-M>

*syndrome de Lambert-Eaton*

→ **pseudomyasthénie de Lambert-Eaton**

### syndrome de Landau et Kleffner

TG : · aphasie  
· épilepsie

Le syndrome de Landau et Kleffner (aphasie acquise de l'enfant avec épilepsie ou aphasie infantile acquise) est un syndrome neurologique rare qui se développe chez l'enfant. (Wikipédia)

EN : *Landau-Kleffner syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S786RS4R-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Landau\\_et\\_Kleffner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Landau_et_Kleffner)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Landau%E2%80%93Kleffner\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Landau%E2%80%93Kleffner_syndrome)

*syndrome de Landry*

→ **myélite ascendante**

*syndrome de Laron*

→ **nanisme de Laron**

### syndrome de Larsen

TG : · maladie héréditaire  
· ostéochondrodysplasie  
· pathologie du tissu conjonctif

Le syndrome de Larsen est une maladie constitutionnelle de l'os dont la caractéristique essentielle est l'existence de dislocations des articulations atteignant surtout le genou, le poignet et l'épaule. (Wikipédia)

EN : *Larsen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZFX15Q0F-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3501154>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Larsen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Larsen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Larsen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Larsen_syndrome)

*syndrome de Lassueur-Graham-Little*

→ **lichen spinulosique**

### syndrome de Lasthénie de Ferjol

TG : · anémie ferriprive  
· trouble factice

Le syndrome de Lasthénie de Ferjol est un trouble factice (ou pathomimie) décrit en 1967 par le Docteur Jean Bernard. (Wikipédia)

EN : *self-induced iron deficiency anemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZHNG2SV5-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Lasth%C3%A9nie\\_de\\_Ferjol](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Lasth%C3%A9nie_de_Ferjol)

**syndrome de Laugier-Hunziker**

TG : · hyperpigmentation  
· mélanonychie  
· pathologie de la cavité buccale

EN : *Laugier-Hunziker syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G5RJP3G-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Laugier\\_Hunziker\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Laugier_Hunziker_syndrome)

**syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl**

TG : · arriération mentale  
· hypogonadisme hypogonadotrope  
· obésité  
· paraplégie  
· polydactylie  
· rétinite pigmentaire  
· syndactylie  
· syndrome complexe

EN : *Laurence-Moon-Bardet-Biedl syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XB4475RX-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bardet\\_Biedl\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Bardet_Biedl_syndrome)

**syndrome de Lawrence-Seip**

TG : · acanthosis nigricans  
· acromégalie  
· diabète insulino-résistant  
· gigantisme  
· hépatomégalie  
· lipodystrophie  
· xanthome

EN : *Lawrence-Seip syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N6CSM62F-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acquired\\_generalized\\_lipodystrophy](https://en.wikipedia.org/wiki/Acquired_generalized_lipodystrophy)

*syndrome de Leichtman-Wood-Rohn*

→ **syndrome oculocérébrocutané**

**syndrome de Lemierre**

Syn : · *syndrome angine-infarctus pulmonaire*  
· *syndrome angine-infarctus de Lemierre*

TG : · bactériose  
· thrombophlébite

Le Syndrome de Lemierre ou septicémie post-anginale ou encore nécrobacillose est une maladie rare mais grave causée principalement par la bactérie *Fusobacterium necrophorum*, qui est la deuxième cause d'angines bactériennes, après les streptocoques hémolytiques du groupe A. (Wikipédia)

EN : *Lemierre syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KNPN9NNG-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Lemierre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Lemierre)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lemierre%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lemierre%27s_syndrome)

*syndrome de Lennox*

→ **épilepsie de Lennox**

*syndrome de Lennox-Gastaut*

→ **épilepsie de Lennox**

**syndrome de Leriche**

TG : · artériopathie oblitérante des membres inférieurs  
· thrombose de l'aorte  
· thrombose des artères

TA : impuissance

EN : *Leriche syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V43LRPRP-T>

**syndrome de Lesh et Nyhan**

TG : · arriération mentale  
· automutilation  
· choréoathétose  
· enzymopathie  
· hyperuricémie  
· maladie héréditaire

EN : *Lesch-Nyhan syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RVZ3P800-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q727436>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Lesch\\_Nyhan\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lesch_Nyhan_syndrome)

**syndrome de Li-Fraumeni**

TG : · cancer  
· maladie héréditaire

Décrit en 1969, le syndrome de Li-Fraumeni fait partie des syndromes génétiques prédisposant au cancer qui se transmettent sur un mode dominant autosomique. (Wikipédia)

EN : *Li-Fraumeni syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9RF54DZ-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q187542>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Li-Fraumeni](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Li-Fraumeni)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Li-Fraumeni\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Li-Fraumeni_syndrome)

**syndrome de Lin-Gettig**

TG : · agénésie du corps calleux  
· arriération mentale  
· craniosynostose  
· dysmorphie faciale  
· hypogonadisme  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'appareil circulatoire  
· syndrome complexe

EN : *Lin-Gettig syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZN8MGQFL-6>

*syndrome de Louis-Bar*

→ **ataxie télangiectasie**

**syndrome de Lowe**

Syn : *syndrome oculocérébrorenal de Lowe*

- TG : · arriération mentale  
· cataracte  
· enzymopathie  
· hypotonie musculaire  
· maladie héréditaire  
· tubulopathie

Le syndrome de Lowe appelé également OCRL (pour Oculo Cerebro Renal Lowe syndrome) a été identifié en 1952 par le docteur Charles Lowe et est caractérisé par différents signes cliniques touchant principalement les yeux, le cerveau et le rein. (Wikipédia)

EN : *Lowe syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WQHMLFJJ-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Lowe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Lowe)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocerebrorenal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocerebrorenal_syndrome)

*syndrome de Lown-Ganong-Levine*

→ **PR court**

**syndrome de Lutembacher**

- TG : · communication interauriculaire  
· rétrécissement mitral

EN : *Lutembacher syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GGZWP7HX-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lutembacher%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lutembacher%27s_syndrome)

**syndrome de Lyell**

- TG : · dermatose bulleuse  
· érythrodermie

Le syndrome de Lyell ou nécrolyse épidermique toxique (NET) ou érythrodermie bulleuse avec nécrolyse est un état dermatologique potentiellement létal et induit dans 70 % des cas par un médicament (tel que les sulfamides ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens), entraînant une réaction du système immunitaire mal comprise et aboutissant à la nécrose des kératinocytes comme dans une brûlure thermique ou chimique. (Wikipédia)

EN : *Lyell syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HJGVVNXD-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Lyell](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Lyell)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Toxic\\_epidermal\\_necrolysis](https://en.wikipedia.org/wiki/Toxic_epidermal_necrolysis)

*syndrome de Lynch*

→ **cancer colorectal héréditaire non polyposique**

**syndrome de lyse tumorale**

- TG : · cancer  
· trouble métabolique

En médecine (oncologie et hématologie), le syndrome de lyse tumorale désigne l'ensemble des complications métaboliques observées dans certaines pathologies néoplasiques avec une masse tumorale volumineuse. (Wikipédia)

EN : *tumor lysis syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FF6C5B6X-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_lyse\\_tumorale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_lyse_tumorale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tumor\\_lysis\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tumor_lysis_syndrome)

**syndrome de Löeffler**

- TG : · éosinophilie  
· pathologie de l'appareil respiratoire

Le syndrome de Löffler ou syndrome de Loeffler, est caractérisé par la présence d'infiltrats pulmonaires para-hilaires ou sous-claviculaires, labiles, liés le plus souvent aux phénomènes mécaniques et allergiques secondaires à la présence de larves de parasites dans les alvéoles pulmonaires. (Wikipédia)

EN : *Loeffler syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FV96SSSZ-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_L%C3%B6ffler](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_L%C3%B6ffler)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%B6ffler%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%B6ffler%27s_syndrome)

**syndrome de Löfgren**

- TG : · érythème noueux  
· sarcoïdose

Le syndrome de Löfgren est un syndrome apparaissant avec la sarcoïdose, associant : une atteinte des articulations, des arthralgies ; des adénopathies médiastinales (radiographies thoraciques, tomodynamométrie) ; de la fièvre ; un érythème noueux ; une anergie tuberculique. (Wikipédia)

EN : *Löfgren syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW940KV2-6>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_L%C3%B6fgren](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_L%C3%B6fgren)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%B6fgren\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/L%C3%B6fgren_syndrome)

*syndrome de Maffucci*

→ **angiochondromatose de Maffucci**

**syndrome de Majewski**

- TG : · cutis laxa  
· dysplasie craniodiaphysaire  
· nanisme  
· syndactylie

EN : *Majewski syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7Q5WN9T-5>

**syndrome de Mallory-Weiss**

- TG : · hématomèse  
· melaena  
· pathologie de l'oesophage  
· pathologie des vaisseaux sanguins

Le syndrome de Mallory-Weiss est une dilacération longitudinale de la muqueuse du cardia, c'est-à-dire une déchirure superficielle de la muqueuse à la jonction entre l'oesophage et l'estomac. (Wikipédia)

EN : *Mallory-Weiss syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N89TC4MQ-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Mallory-Weiss](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Mallory-Weiss)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mallory%20%80%93Weiss\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Mallory%20%80%93Weiss_syndrome)

*syndrome de Marcus-Gunn*

→ **ptosis congénital de Marcus-Gunn**

**syndrome de Marfan**

Syn : *maladie de Marfan*

TG : · maladie de système  
· maladie héréditaire  
· pathologie du tissu élastique

Le syndrome de Marfan, ou maladie de Marfan, est une maladie génétique, à transmission autosomique dominante, des tissus conjonctifs. (Wikipédia)

EN : *Marfan syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V5K9J0X9-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q208562>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Marfan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Marfan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Marfan\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Marfan_syndrome)

**syndrome de Marinesco-Sjögren**

Syn : *hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Marinesco-Sjögren*

TG : · ataxie cérébelleuse  
· cataracte  
· hypotonie musculaire  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· retard psychomoteur  
· retard staturopondéral

Décrit initialement en 1931 par Gheorghe Marinescu, puis en 1950 par Sjögren, le syndrome de Marinesco-Sjögren se caractérise par une ataxie avec une atrophie du cervelet, une cataracte congénitale ou apparaissant rapidement après la naissance, un retard mental important, une hypotonie et une faiblesse musculaire. (Wikipédia)

EN : *Marinesco-Sjögren syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMS1K39H-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Marinesco-Sj%C3%B6gren](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Marinesco-Sj%C3%B6gren)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Marinesco%E2%80%93Sj%C3%B6gren\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Marinesco%E2%80%93Sj%C3%B6gren_syndrome)

*syndrome de Maroteaux et Lamy*

→ **nanisme diastrophique**

**syndrome de MARSH**

TG : érythème

EN : *MARSH syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6LCMHBK-2>

**syndrome de Marshall**

TG : · cataracte  
· dysmorphie faciale  
· dysplasie ectodermique anhidrotique  
· myopie  
· surdité cochleaire  
· syndrome complexe

Le syndrome de Marshall — à ne pas confondre avec le syndrome de Marshall-Smith, ni avec le syndrome de surdité Marshall — ou FPAPA, est une maladie pédiatrique caractérisée par des symptômes périodiques. (Wikipédia)

EN : *Marshall syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJHL3PLK-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6773846>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_p%C3%A9riodique\\_type\\_Marshall](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_p%C3%A9riodique_type_Marshall)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Marshall\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Marshall_syndrome)

*syndrome de Martin-Bell*

→ **syndrome du chromosome X fragile**

**syndrome de Mauriac**

TG : · diabète de type 1  
· hépatomégalie  
· obésité  
· retard staturopondéral

EN : *Mauriac syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W0G5H2BS-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4420129>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mauriac\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Mauriac_syndrome)

**syndrome de May-Hegglin**

TG : · maladie des leucocytes  
· maladie héréditaire  
· thrombopathie

EN : *May-Hegglin anomaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z3BPTXLF-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/May%E2%80%93Hegglin\\_anomaly](https://en.wikipedia.org/wiki/May%E2%80%93Hegglin_anomaly)

*syndrome de Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser*

→ **syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser**

**syndrome de Mazabraud**

TG : · dysplasie fibreuse  
· myxome  
· pathologie du muscle strié

EN : *Mazabraud syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXTFNDV4-K>

### syndrome de McLeod

Syn : · *syndrome neuroacanthocytosique de McLeod*  
· *syndrome neuroacanthocytosique de MacLeod*

TG : · acanthocytose  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système nerveux central  
· pathologie neuromusculaire

Le syndrome de McLeod ou syndrome neuroacanthocytosique de McLeod est une maladie se manifestant chez un homme par des anomalies neurologiques, psychiatriques et hématologiques. (Wikipédia)

EN : *McLeod syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q8WQLCSG-F>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_McLeod](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_McLeod)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/McLeod\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/McLeod_syndrome)

*syndrome de Meadow*

→ **syndrome de Münchhausen par procuration**

### syndrome de Meadows

Syn : · *cardiomyopathie gravidique*  
· *cardiomyopathie du péripartum*

TG : · cardiomyopathie  
· pathologie de la gestation

La cardiomyopathie du peripartum est un tableau d'insuffisance cardiaque survenant typiquement un mois avant l'accouchement et jusqu'à cinq mois après. (Wikipédia)

EN : *Meadows syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGK3DC20-6>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie\\_du\\_peripartum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cardiomyopathie_du_peripartum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peripartum\\_cardiomyopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Peripartum_cardiomyopathy)

### syndrome de Meckel

TG : · encéphalocèle  
· fibrose hépatique  
· polydactylie  
· rein polykystique

Le syndrome de Meckel est un syndrome médical qui associe typiquement une : polydactylie postaxiale ; polykystose rénale ; encéphalocèle, le plus souvent occipitale. (Wikipédia)

EN : *Meckel syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JB5S9971-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1915681>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Meckel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Meckel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Meckel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Meckel_syndrome)

### syndrome de MELAS

TG : · accident cérébrovasculaire  
· acidose  
· encéphalopathie mitochondriale  
· myopathie mitochondriale

EN : *MELAS syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TCTKRTDR-3>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2666433>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/MELAS\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/MELAS_syndrome)

*syndrome de Melkersson-Rosenthal*

→ **chéilite granulomateuse**

### syndrome de Melnick-Fraser

TG : · dysplasie rénale  
· kyste branchial  
· maladie héréditaire  
· surdité  
· syndrome complexe

EN : *Melnick-Fraser syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZ603TW5-M>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Branchio-oto-renal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Branchio-oto-renal_syndrome)

*syndrome de Mendelson*

→ **pneumopathie d'aspiration**

### syndrome de Menkes

Syn : *maladie des cheveux en fil de fer*

TG : · cheveu crépu  
· enzymopathie  
· épilepsie  
· hypocuprémie  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

La maladie de Menkès est un trouble du métabolisme du cuivre résultant d'une mutation du gène codant l'enzyme responsable du transport intracellulaire du cuivre. (Wikipédia)

EN : *Menkes syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK6210CD-T>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_de\\_Menk%C3%A8s](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_de_Menk%C3%A8s)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Menkes\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Menkes_disease)

### syndrome de MERRF

TG : · ataxie cérébelleuse  
· démence  
· encéphalopathie mitochondriale  
· épilepsie  
· myopathie mitochondriale

EN : *MERRF syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GNWFKM63-2>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1881388>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/MERRF\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/MERRF_syndrome)

### syndrome de MIDAS

Syn : · *syndrome MLS*  
· *microphthalmie, aplasie dermique et sclérocornée*  
· *microphthalmie avec défauts linéaires cutanés*

TG : · aplasie cutanée congénitale  
· maladie héréditaire  
· microphthalmie  
· sclérocornée

EN : *MIDAS syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQWDC3HQ-X>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Microphthalmia%E2%80%93dermal\\_aplasia%E2%80%93sclerocornea\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Microphthalmia%E2%80%93dermal_aplasia%E2%80%93sclerocornea_syndrome)



## syndrome de Moebius

- TG : · diplégie  
· malformation  
· paralysie faciale

Le syndrome de Möbius ou Moebius ou encore maladie du sourire est une maladie génétique congénitale extrêmement rare. (Wikipédia)

EN : *Moebius syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D2XLPLFG-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_M%C3%B6bius](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_M%C3%B6bius)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/M%C3%B6bius\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/M%C3%B6bius_syndrome)

## syndrome de Mohr

- TG : · bec de lièvre  
· dysmorphie faciale  
· dysostose  
· hamartome  
· maladie héréditaire  
· polydactylie

EN : *Mohr syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8BNBFKN-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Oral-facial-digital\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Oral-facial-digital_syndrome)

*syndrome de Morgagni*

→ [hyperostose frontale interne](#)

## syndrome de mort subite du nourrisson

Syn : *mort subite du nourrisson*

TG : mort subite

EN : *sudden infant death syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7MPPVHC-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q161801>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sudden\\_infant\\_death\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sudden_infant_death_syndrome)

## syndrome de Mounier-Kuhn

TG : trachéobronchomégalie

EN : *Mounier-Kuhn syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GCZL3PRR-P>

## syndrome de Muckle et Wells

Syn : *amylose héréditaire avec neuropathie, surdité et urticaire*

- TG : · amyloïdose  
· maladie héréditaire  
· maladie inflammatoire  
· surdité de perception  
· urticaire

EN : *Muckle-Wells syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XG4MLTB9-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1538218>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Muckle%E2%80%93Wells\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Muckle%E2%80%93Wells_syndrome)

## syndrome de Muir-Torre

- TG : · cancer colorectal héréditaire non polyposique  
· kératoacanthome  
· maladie héréditaire

Le syndrome de Muir-Torre est une maladie héréditaire autosomique dominante, qui associe des tumeurs cutanées sébacées et un cancer viscéral. (Wikipédia)

EN : *Muir-Torre syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CV5K91ZR-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q827497>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Muir-Torre>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Muir%E2%80%93Torre\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Muir%E2%80%93Torre_syndrome)

*syndrome de Munchausen*

→ [syndrome de Münchhausen](#)

## syndrome de Münchhausen

Syn : *syndrome de Munchausen*

TG : trouble factice

Le syndrome de Münchhausen, également appelé « pathomimie » ou « trouble factice », est un terme désignant une pathologie psychologique caractérisée par un besoin de simuler une maladie ou un traumatisme dans le but d'attirer l'attention ou la compassion. (Wikipédia)

EN : *Münchhausen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KFN8S81F-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_M%C3%BCnchhausen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_M%C3%BCnchhausen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious\\_disorder\\_imposed\\_on\\_self](https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious_disorder_imposed_on_self)

## syndrome de Münchhausen par procuration

Syn : *syndrome de Meadow*

TG : maltraitance

Syndrome de Münchhausen par procuration (SMpP) est une dénomination utilisée pour décrire une forme grave de maltraitance, souvent des sévices à enfant, au cours de laquelle un adulte qui a la responsabilité médicale d'un tiers, habituellement un enfant, feint, exagère ou provoque à son égard, de manière délibérée, des problèmes de santé sérieux et répétés avant de le conduire auprès d'un médecin ou d'un service de soins médicaux. (Wikipédia)

EN : *Münchhausen syndrome by proxy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R23LJ1SK-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_M%C3%BCnchhausen\\_par\\_procuration](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_M%C3%BCnchhausen_par_procuration)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious\\_disorder\\_imposed\\_on\\_another](https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious_disorder_imposed_on_another)

## syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn

TG : dysplasie ectodermique

EN : *Naegeli-Franceschetti-Jadassohn syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N1L1J99C-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Naegeli%E2%80%93Franceschetti%E2%80%93Jadassohn\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Naegeli%E2%80%93Franceschetti%E2%80%93Jadassohn_syndrome)

## syndrome de nécrose rétinienne aiguë

TG : nécrose

EN : *acute retinal necrosis syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6X86SSL-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4677951>

**syndrome de Nelson**

TG : · adénome hypophysaire

Le syndrome de Nelson est un ensemble de symptômes consécutifs à l'ablation chirurgicale des deux glandes surrénales lors du traitement d'un syndrome de Cushing. (Wikipédia)

EN : *Nelson syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLGTXQK6-2>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2165266>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Nelson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Nelson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nelson%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nelson%27s_syndrome)**syndrome de Nezelof**TG : · immunodéficit  
· maladie congénitale  
· maladie héréditaire  
· pathologie du thymus

Le syndrome de Nezelof entre dans le cadre d'un déficit immunitaire congénital. (Wikipédia)

EN : *Nezelof syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LBB5Q6C9-R>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3508681>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Nezelof](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Nezelof)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nezelof\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nezelof_syndrome)**syndrome de Nievergelt-Pearlman**TG : · ostéochondrodysplasie  
· symphalangieEN : *Nievergelt-Pearlman syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PX71TZRT-D>*syndrome de Niikawa-Kuroki*→ **syndrome Kabuki***syndrome de Nijmegen*→ **syndrome de Nimègue****syndrome de Nimègue**Syn : · *syndrome de Seemanova de type 2*  
· *syndrome de Nijmegen*TG : · cancer  
· fragilité chromosomique  
· immunopathologie  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système nerveux

Décrit en 1981, le syndrome de Nimègue, en anglais Nijmegen breakage syndrome abrégé en NBS, est une maladie autosomique récessive rare. (Wikipédia)

EN : *Nijmegen breakage syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RJPT8CP6-9>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1250362>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Nim%C3%A8gue](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Nim%C3%A8gue)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nijmegen\\_breakage\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nijmegen_breakage_syndrome)**syndrome de Noonan**TG : · cardiopathie congénitale  
· dysmorphie faciale  
· maladie héréditaire  
· nanisme

Le syndrome de Noonan est une maladie congénitale, génétiquement répandue, considérée être un type de nanisme affectant d'une manière égale les garçons et les filles. (Wikipédia)

EN : *Noonan syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZMWF2DVC-D>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1543446>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Noonan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Noonan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Noonan\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Noonan_syndrome)**syndrome de Paget-Schroetter**Syn : *thrombose de la veine sous-clavière de Paget-Schroetter*TG : · thrombose profonde  
· thrombose veineuseEN : *Paget-Schroetter syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TGFLTTLV-R>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%E2%80%93Schroetter\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Paget%E2%80%93Schroetter_disease)**syndrome de Pallister-Hall**TG : · hamartome  
· hypopituitarisme  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'encéphale  
· polydactylie  
· syndactylie  
· syndrome complexe

Le syndrome de Pallister-Hall est un syndrome associant un éventail d'anomalies associant polydactylie, épiglotte bifide, hamartoblastome hypothalamique à une division des voies aériennes supérieures (larynx et trachée) avec décès néo natal. (Wikipédia)

EN : *Pallister-Hall syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CBB68715-4>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3085434>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Pallister-Hall](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Pallister-Hall)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pallister%E2%80%93Hall\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Pallister%E2%80%93Hall_syndrome)**syndrome de Pancoast et Tobias**TG : · cancer du poumon  
· névralgie cervicobrachiale  
· syndrome de Claude Bernard-Horner  
· syndrome paranéoplasiqueEN : *Pancoast syndrome*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SK2VVSD1-S>*syndrome de Papillon-Lefèvre*→ **kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre***syndrome de Parkinson*→ **parkinsonisme**

**syndrome de Parry-Romberg**

- TG : · maladie de système  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du tissu conjonctif  
· pathologie ORL  
· stomatologie

EN : *Parry-Romberg syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFSP20SM-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Parry-Romberg\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Parry-Romberg_syndrome)

*syndrome de Parsonage-Turner*

→ **névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner**

*syndrome de Pasini-Pierini*

→ **atrophodermie de Pasini-Pierini**

**syndrome de Patau**

Syn : *trisomie 13*

- TG : · cardiopathie congénitale  
· chromosome D13 anormal  
· dysmorphie faciale  
· pathologie de l'encéphale  
· polydactylie  
· retard psychomoteur  
· trisomie

La trisomie 13, ou syndrome de Patau, est la pathologie qui résulte de la présence d'un chromosome 13 supplémentaire. (Wikipédia)

EN : *Patau syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3LC26R0-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q284219>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie\\_13](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie_13)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Patau\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Patau_syndrome)

**syndrome de Pendred**

- TG : · goitre  
· maladie héréditaire  
· mutisme  
· surdité de perception

Le syndrome de Pendred est une maladie génétique associant une surdité de perception, des anomalies osseuses de l'oreille interne (élargissement de l'aqueduc vestibulaire, hypoplasie cochléaire) et un goitre thyroïdien secondaire à un trouble du transport de l'iode vers la cellule thyroïdienne. (Wikipédia)

EN : *Pendred syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SPKJ93WT-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1707822>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Pendred](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Pendred)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pendred\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Pendred_syndrome)

**syndrome de Peters**

- TG : · glaucome  
· leucome cornéen  
· maladie héréditaire  
· malformation  
· synéchie antérieure

EN : *Peters syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S9QKFL4R-P>

**syndrome de Peutz-Jeghers**

- TG : · lentiginose  
· maladie héréditaire  
· polype intestinal  
· polypose

Le syndrome de Peutz-Jeghers est une maladie génétique caractérisée par l'association de polypes intestinaux et gastriques avec une pigmentation anormale de la peau et des muqueuses. (Wikipédia)

EN : *Peutz-Jeghers syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R8Q90Z0M-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1544989>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Peutz-Jeghers](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Peutz-Jeghers)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peutz-Jeghers\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Peutz-Jeghers_syndrome)

**syndrome de Pfeiffer**

- TG : · acrocéphalosyndactylie  
· maladie héréditaire

Le syndrome de Pfeiffer est une craniosynostose en rapport avec une mutation du gène FGFR. Cette mutation du gène FGFR est responsable d'autres craniosynostose regroupées sous le nom de craniosynostose FGPR dépendante. (Wikipédia)

EN : *Pfeiffer syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NFWCC1N5-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1286848>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Pfeiffer](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Pfeiffer)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pfeiffer\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Pfeiffer_syndrome)

**syndrome de Pickwick**

- TG : · hypersomnie  
· hypoventilation alvéolaire  
· insuffisance ventriculaire droite  
· obésité  
· polyglobulie

Le syndrome de Pickwick est une affection dans laquelle les individus obèses sont incapables de respirer assez rapidement et profondément, provoquant par conséquent un niveau faible de pression sanguine et un haut niveau de dioxyde de carbone (CO<sub>2</sub>) (hypercapnie). (Wikipédia)

EN : *Pickwickian syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LMH9HKBG-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Pickwick](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Pickwick)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Obesity\\_hypoventilation\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Obesity_hypoventilation_syndrome)

**syndrome de Pierre Robin**

- TG : · fente palatine  
· glossoptose  
· rétrognathisme  
· syndrome complexe

La séquence de Pierre Robin se caractérise par des malformations du menton et du palais, associées à des difficultés alimentaires et respiratoires chez le nouveau-né, parfois incluses dans un tableau syndromique plus large. (Wikipédia)

EN : *Pierre Robin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWHDZT57-7>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1756040>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Pierre\\_Robin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Pierre_Robin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pierre\\_Robin\\_sequence](https://en.wikipedia.org/wiki/Pierre_Robin_sequence)

### syndrome de Pitt-Rogers-Danks

- TG : · arriération mentale  
· épilepsie  
· hypotrophie foetale  
· maladie héréditaire  
· microcéphalie  
· retard staturopondéral  
· syndrome complexe

EN : *Pitt-Rogers-Danks syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P9Q0F9M2-F>

### syndrome de Plummer-Vinson

- TG : · anémie ferriprive  
· dysphagie  
· glossite

Décrit dans les années 1910, le syndrome de Plummer-Vinson aussi nommé « syndrome de Kelly-Paterson » est une maladie rare d'étiologie inconnue touchant surtout les femmes vers la quarantaine. (Wikipédia)

EN : *Plummer-Vinson syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D99ZJVJN-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Plummer-Vinson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Plummer-Vinson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Plummer%E2%80%93Vinson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Plummer%E2%80%93Vinson_syndrome)

### syndrome de Poland

- TG : · agénésie  
· brachydactylie  
· dysostose  
· pathologie du muscle strié  
· syndactylie

Le syndrome de Poland est une maladie rare acquise de naissance, mais de cause inconnue. Son caractère génétique n'a pas été vraiment établi. (Wikipédia)

EN : *Poland syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZ8ZHWR3-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q633859>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Poland](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Poland)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Poland\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Poland_syndrome)

*syndrome de Posner-Schlossmann*

→ **cyclite glaucomateuse de Posner-Schlossmann**

### syndrome de Potocki-Shaffer

- TG : · arriération mentale  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *Potocki-Shaffer syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N94GDJ9N-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Potocki%E2%80%93Shaffer\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Potocki%E2%80%93Shaffer_syndrome)

### syndrome de Potter

- TG : · agénésie du rein  
· dysplasie  
· malformation  
· pathologie du crâne

La séquence (ou le syndrome) de Potter est une série de malformations caractéristiques du nouveau-né à la suite d'un oligo-hydramnios, c'est-à-dire une quantité insuffisante de liquide amniotique. (Wikipédia)

EN : *Potter syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WRT5K8GQ-5>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9quence\\_de\\_Potter](https://fr.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9quence_de_Potter)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Potter\\_sequence](https://en.wikipedia.org/wiki/Potter_sequence)

### syndrome de Prader-Labhart-Willi

- TG : · arriération mentale  
· diabète  
· dysmorphie faciale  
· hypogonadisme  
· nanisme  
· obésité  
· syndrome complexe

EN : *Prader-Labhart-Willi syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QW63J29C-M>

### syndrome de préexcitation ventriculaire

- TG : · trouble de l'excitabilité  
· trouble de la conduction
- TS : · PR court  
· syndrome de Wolff-Parkinson-White

EN : *ventricular preexcitation syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z01VQ8CB-1>

### syndrome de Protée

- TG : · hamartome  
· hyperostose  
· lipome  
· pathologie de la peau  
· phacomatose  
· syndrome de croissance excessive

Le syndrome de Protée est une maladie génétique complexe comprenant des hamartomes de taille importante impliquant plusieurs tissus : tissu conjonctif, tissu épidermique et tissu osseux. (Wikipédia)

EN : *Proteus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0FD6385-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q281115>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Prot%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Prot%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Proteus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Proteus_syndrome)

**syndrome de prune belly**

Syn : · *syndrome du ventre en pruneau*  
 · *syndrome de Babinski-Fröhlich*  
 · *syndrome d'Eagle-Barrett*  
 · *syndrome d'Obrinsky*

TG : · *aplasie*  
 · *cryptorchidie*  
 · *mégauretère*  
 · *mégavessie*  
 · *pathologie de l'abdomen*  
 · *pathologie du muscle strié*

Le syndrome du prune belly est l'association d'une aplasie des muscles de la paroi abdominale avec des anomalies obstructives basses du tractus urinaire entraînant une méga-vessie associée à une cryptorchidie bilatérale. (Wikipédia)

EN : *prune belly syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q16LZZ1D-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q250354>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Prune\\_Belly](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Prune_Belly)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Prune\\_belly\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Prune_belly_syndrome)

**syndrome de Raeder**

Syn : *syndrome paratrigéminal*  
 TG : · *céphalée vasomotrice de Horton*  
 · *paralysie du nerf moteur oculaire externe*  
 · *syndrome de Claude Bernard-Horner*  
 · *syndrome oculomoteur*

EN : *Raeder syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLS4M62X-S>

*syndrome de Ramazzini*

→ **poumon de fermier**

**syndrome de Ramsay-Hunt**

Syn : *zona du ganglion géniculé*

TG : · *otite externe*  
 · *paralysie faciale*  
 · *zona*

EN : *Ramsay-Hunt syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XX22S6QF-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ramsay\\_Hunt\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ramsay_Hunt_syndrome)

**syndrome de Rapp-Hodgkin**

TG : · *dysplasie ectodermique anhidrotique*  
 · *fente palatine*  
 · *maladie héréditaire*

EN : *Rapp-Hodgkin syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDNL9X15-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7294342>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rapp%E2%80%93Hodgkin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rapp%E2%80%93Hodgkin_syndrome)

**syndrome de Rasmussen**

TG : · *encéphalite*  
 · *épilepsie*

L'encéphalite focale de Rasmussen, ou syndrome de Rasmussen, est une maladie rare et d'évolution chronique, d'origine probablement auto-immune dégénérative et entraînant une atteinte neurologique évoluant de façon péjorative avec des crises d'épilepsie sévères et fréquentes, une hémiparésie puis une hémiplégie et une perte de la parole. (Wikipédia)

EN : *Rasmussen syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DK0KT250-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite\\_focale\\_de\\_Rasmussen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Enc%C3%A9phalite_focale_de_Rasmussen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rasmussen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rasmussen_syndrome)

**syndrome de Raynaud**

TG : · *acrosyndrome*  
 · *pathologie du système nerveux autonome*  
 TS : · *syndrome des antisynthétases*  
 · *syndrome des vibrations du système mains-bras*

Le syndrome de Raynaud est un trouble de la circulation sanguine se manifestant par un engourdissement ou des douleurs des extrémités (le plus souvent les mains). (Wikipédia)

EN : *Raynaud phenomenon*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T223KB9W-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5142470>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Raynaud](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Raynaud)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Raynaud\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Raynaud_syndrome)

**syndrome de référence olfactive**

TG : · *obsession compulsion*  
 · *trouble psychiatrique*

EN : *olfactory reference syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CW1ZM0TF-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Olfactory\\_reference\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Olfactory_reference_syndrome)

**syndrome de Reifenstein**

TG : · *cryptorchidie*  
 · *gynécomastie*  
 · *hypogonadisme*  
 · *hypospadias*  
 · *maladie héréditaire*

EN : *Reifenstein syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KXN51K6K-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Partial\\_androgen\\_insensitivity\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Partial_androgen_insensitivity_syndrome)

*syndrome de Renpenning*

→ **syndrome du chromosome X fragile**

## syndrome de renutrition

TG : trouble de l'équilibre hydroélectrolytique

Le syndrome de renutrition inappropriée (SRI) est caractérisé par un ensemble de complications métaboliques apparaissant au moment de la renutrition d'une personne ayant eu très peu d'apports alimentaires depuis plus de cinq jours, conduisant à un grand nombre de complications dont la mort. (Wikipédia)

EN : *refeeding syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQWWKM68-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_renutrition\\_inappropri%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_renutrition_inappropri%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Refeeding\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Refeeding_syndrome)

## syndrome de réponse inflammatoire systémique

TG : inflammation

Le Syndrome de réponse inflammatoire systémique, ou SRIS, est un syndrome clinique correspondant à la réponse inflammatoire systémique à certaines agressions cliniques graves comme un état infectieux, un état de choc ou un traumatisme. (Wikipédia)

EN : *systemic inflammatory response syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QHBFPR1L-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_r%C3%A9ponse\\_inflammatoire\\_syst%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_r%C3%A9ponse_inflammatoire_syst%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic\\_inflammatory\\_response\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Systemic_inflammatory_response_syndrome)

## syndrome de restauration immunitaire

TG : · immunorestauration  
 · infection

EN : *immune reconstitution syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK478KL1-K>

*syndrome de rétinite pigmentaire-surdité*

→ **syndrome d'Usher**

## syndrome de Rett

TG : · ataxie  
 · encéphalopathie  
 · maladie dégénérative  
 · retard psychomoteur

Le syndrome de Rett est une maladie génétique rare se développant chez le très jeune enfant, principalement la fille, et provoquant un handicap mental et des atteintes motrices sévères. (Wikipédia)

EN : *Rett syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WV1P44W4-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q917357>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Rett](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Rett)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rett\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rett_syndrome)

## syndrome de Reye

Syn : *encéphalopathie de Reye*

TG : · encéphalopathie  
 · oedème cérébral  
 · stéatose hépatique  
 · virose

Le syndrome de Reye est un syndrome potentiellement mortel qui entraîne de nombreux effets nocifs à divers organes, en particulier le cerveau et le foie. (Wikipédia)

EN : *Reye syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMLJP99G-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q826103>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Reye](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Reye)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Reye\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Reye_syndrome)

## syndrome de Reynolds

TG : · cirrhose biliaire primitive  
 · syndrome CREST

EN : *Reynolds syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TX04RG8T-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Reynolds\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Reynolds_syndrome)

*syndrome de Richner-Hanhart*

→ **kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart**

## syndrome de Richter

TG : · leucémie lymphoïde chronique  
 · lymphome

Le syndrome de Richter est la survenue d'un lymphome de haut grade au cours d'une leucémie lymphoïde chronique. (Wikipédia)

EN : *Richter syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWD345DD-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Richter](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Richter)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Richter%27s\\_transformation](https://en.wikipedia.org/wiki/Richter%27s_transformation)

## syndrome de Rieger

TG : · dysgénésie  
 · maladie héréditaire  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · stomatologie  
 · syndrome complexe

EN : *iridocorneal mesodermal dysgenesis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MG40KRBS-4>

## syndrome de Robinow

TG : · dysmorphie faciale  
 · hypoplasie génitale  
 · nanisme mésomélique

Le syndrome de Robinow est une ostéocondrodysplasie avec un faciès caractéristique et des anomalies des organes génitaux et urinaire. Cette pathologie est reconnue dès la naissance ou rapidement chez le nourrisson. (Wikipédia)

EN : *Robinow syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2HQ4HXN-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1475743>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Robinow\\_\(forme\\_r%C3%A9cessive\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Robinow_(forme_r%C3%A9cessive))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Robinow\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Robinow_syndrome)

*syndrome de Rochon-Duvigneaud*

→ [syndrome de la fente sphénoïdale](#)

### syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser

Syn : *syndrome de Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser*

TG : · agénésie  
· pathologie de l'utérus  
· pathologie du vagin

Le syndrome de Rokitansky-Küster-Hauser ou de Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser (MRKH) est une pathologie qui se définit par une absence congénitale totale ou partielle de vagin et d'utérus mais avec des trompes et des ovaires normaux. (Wikipédia)

EN : [Rokitansky-Kuster-Hauser syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJHCD44P-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Rokitansky-K%C3%BCster-Hauser](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Rokitansky-K%C3%BCster-Hauser)

### syndrome de Rombo

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau

EN : [Rombo syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWPVBTF0-1>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rombo\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rombo_syndrome)

### syndrome de Ross

TG : · anhidrose  
· syndrome d'Adie-Holmes  
· syndrome oculomoteur

EN : [Ross syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XS0F9WMK-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ross%27\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Ross%27_syndrome)

### syndrome de Rothmund-Thomson

Syn : · *poïkilodermie congénitale de Rothmund*  
· *poïkilodermie congénitale de Thomson*

TG : · maladie congénitale  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'oeil  
· pathologie de la peau  
· poïkilodermie

Le syndrome de Rothmund-Thomson (SRT) est une maladie génétique rare caractérisée par une transmission autosomique récessive. (Wikipédia)

EN : [Rothmund-Thomson syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WN2FQ7Q3-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1583485>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Rothmund-Thomson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Rothmund-Thomson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rothmund%E2%80%93Thomson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rothmund%E2%80%93Thomson_syndrome)

### syndrome de Rowell

TG : · dermatose bulleuse  
· maladie de système

EN : [Rowell syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJKNNPJP-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Rowell%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rowell%27s_syndrome)

### syndrome de Rubinstein et Taybi

Syn : · *nanisme de Rubinstein-Taybi*  
· *syndrome de Rubinstein-Taybi*

TG : · maladie congénitale  
· nanisme  
· pathologie de l'appareil génital mâle  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système nerveux  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· syndrome complexe

Le syndrome de Rubinstein-Taybi est l'association d'un retard mental, d'un aspect caractéristique de la face, des gros orteils et des pouces. (Wikipédia)

EN : [Rubinstein-Taybi syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PGVWPD7V-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Rubinstein-Taybi](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Rubinstein-Taybi)  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q666980>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Rubinstein%E2%80%93Taybi\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Rubinstein%E2%80%93Taybi_syndrome)

*syndrome de Rubinstein-Taybi*

→ [syndrome de Rubinstein et Taybi](#)

### syndrome de Saldino-Noonan

TG : · agénésie du poumon  
· atrésie anale  
· maladie héréditaire  
· nanisme  
· polydactylie  
· transposition des gros vaisseaux

EN : [Saldino-Noonan syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWQ6GL32-W>

### syndrome de Schnitzler

TG : · arthralgie  
· fièvre  
· gammopathie monoclonale  
· maladie rare  
· ostéodynie  
· urticaire

Le syndrome de Schnitzler est une maladie rare, définie par l'association d'une urticaire chronique, d'une fièvre intermittente, de douleurs osseuses, d'arthralgies ou d'arthrites et d'une gammopathie IgM monoclonale. (Wikipédia)

EN : [Schnitzler syndrome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDN9R4R1-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2259421>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Schnitzler](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Schnitzler)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Schnitzler\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Schnitzler_syndrome)

**syndrome de Schwartz-Bartter**

- TG : · hyponatrémie  
· pathologie de l'hypophyse

Le syndrome de sécrétion inappropriée d'hormone anti-diurétique (SIADH), ou syndrome de Schwartz-Bartter, est un syndrome responsable d'hyponatrémie de dilution. (Wikipédia)

EN : [Schwartz-Bartter syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LGGBF50V-C>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_s%C3%A9cr%C3%A9tion\\_inappropri%C3%A9e\\_d%27hormone\\_anti-diur%C3%A9tique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_s%C3%A9cr%C3%A9tion_inappropri%C3%A9e_d%27hormone_anti-diur%C3%A9tique)

*syndrome de Schwartz-Jampel*

→ [nanisme de Schwartz-Jampel](#)

**syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge**

- TG : · dysplasie ectodermique  
· hypotrichose  
· kératodermie palmoplantaire  
· kyste  
· maladie héréditaire  
· onychodystrophie  
· pathologie de la paupière  
· pathologie dentaire

EN : [Schöpf-Schulz-Passarge syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KN9CVK4Z-N>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sch%C3%B6pf\\_Schulz\\_Passarge\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sch%C3%B6pf_Schulz_Passarge_syndrome)

**syndrome de Scott**

- TG : · coagulopathie  
· maladie héréditaire

EN : [Scott syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWPN610V-5>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7437571>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Scott\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Scott_syndrome)

*syndrome de Seckel*

→ [nanisme à tête d'oiseau de Seckel](#)

*syndrome de Seemanova de type 2*

→ [syndrome de Nimègue](#)

*syndrome de Segawa*

→ [maladie de Segawa](#)

**syndrome de Senior-Loken**

- TG : · amaurose congénitale de Leber  
· dysplasie rénale  
· néphropathie interstitielle  
· tubulopathie

EN : [Senior-Loken syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTMPWTHL-L>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4354267>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Senior%E2%80%93Loken\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Senior%E2%80%93Loken_syndrome)

**syndrome de Setleis**

- TG : dysplasie ectodermique  
EN : [Setleis syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SWT47PWQ-5>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Setleis\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Setleis_syndrome)

**syndrome de sevrage**

- TG : · maladie somatique  
· trouble psychiatrique  
EN : [withdrawal syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKZWWDXL-T>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Withdrawal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Withdrawal_syndrome)

**syndrome de Sezary**

- TG : · hémato dermie  
· lymphome périphérique à cellules T  
· lymphome T cutané

Le syndrome de Sézary désigne une variété de lymphome non-hodgkinien leucémisé (c'est-à-dire avec présence d'un taux élevé de cellules lymphomateuses dans le sang) : son équivalent lymphomateux, sous forme de tumeur solide, est le mycosis fongoïde. (Wikipédia)

EN : [Sezary syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VTLSXKL7-N>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_S%C3%A9zary](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_S%C3%A9zary)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9zary\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/S%C3%A9zary_disease)

*syndrome de Sharp*

→ [connectivité mixte](#)

*syndrome de Shawachman-Bodian*

→ [syndrome de Shwachman-Diamond](#)

**syndrome de Sheehan**

- TG : · alopecie  
· aménorrhée  
· hypopituitarisme  
· pathologie du postpartum

Le Syndrome de Sheehan est une nécrose de l'hypophyse secondaire à une hémorragie du post-partum ou à un traumatisme crânien. (Wikipédia)

EN : [Sheehan syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBZLTW78-1>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Sheehan](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Sheehan)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sheehan%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sheehan%27s_syndrome)

**syndrome de Shone**

- TG : · cardiopathie  
· malformation  
EN : [Shone syndrome](#)  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z10GCQJ8-0>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Shone%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Shone%27s_syndrome)

*syndrome de Shulman*

→ [fasciite à éosinophiles](#)



**syndrome de Shwachman-Diamond**

*Syn* : *syndrome de Shawachman-Bodian*

*TG* : · dysostose  
· insuffisance pancréatique exocrine  
· maladie héréditaire  
· neutropénie

*EN* : *Shwachman-Diamond syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM7L6Z6J-L>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1970052>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Shwachman  
%E2%80%93Diamond\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Shwachman%E2%80%93Diamond_syndrome)

**syndrome de Shy-Drager**

*TG* : · atrophie multisystématisée  
· pathologie du système nerveux autonome  
· pathologie du système nerveux central

Le syndrome de Shy-Drager est une atrophie multisystématisée, un syndrome de type neurologique avec atteinte du système sympathique : signes de dysautonomie (dystonie neurovégétative). (Wikipédia)

*EN* : *Shy-Drager syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WB5VLBG1-2>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Shy-Drager](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Shy-Drager)

**syndrome de Silver-Russell**

*Syn* : *nanisme intrautérin de Russel*

*TG* : · malformation  
· nanisme  
· nanisme intrautérin

Décrit pour la première fois en 1953, le syndrome de Silver-Russell associe un retard de croissance commençant en période fœtale et se continuant en période postnatale. La taille et le poids à la naissance se situent en dessous du cinquième centile. Les enfants atteints ont un nanisme harmonieux, un périmètre crânien normal, une clinodactylie du cinquième doigt, un dymorphisme facial avec très souvent une asymétrie de croissance d'un héli-corps. (Wikipédia)

*EN* : *Silver-Russell syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFTH23HQ-1>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2142496>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Silver-Russell](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Silver-Russell)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Silver  
%E2%80%93Russell\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Silver%E2%80%93Russell_syndrome)

**syndrome de Simpson-Golabi-Behmel**

*Syn* : *syndrome de Golabi-Rosen*

*TG* : · dysmorphie faciale  
· gigantisme  
· macrosomie  
· maladie héréditaire  
· syndrome de croissance excessive

Décrit pour la première fois en 1975, le syndrome de Simpson-Golabi-Behmel est une maladie génétique se manifestant par une croissance excessive à la naissance, avec une grosse langue et des anomalies rénales. (Wikipédia)

*EN* : *Simpson-Golabi-Behmel syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S6VW9FXT-P>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q478891>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Simpson-Golabi-Behmel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Simpson-Golabi-Behmel)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Simpson%E2%80%93Golabi-Behmel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Simpson%E2%80%93Golabi-Behmel_syndrome)

**syndrome de Sjögren**

*TG* : · aptyalisme  
· kératoconjonctivite  
· maladie autoimmune  
· maladie de système

Le syndrome de Gougerot-Sjögren, ou syndrome de Sjögren, est une maladie auto-immune systémique caractérisée par une atteinte des glandes exocrines, en particulier des glandes lacrymales et salivaires. (Wikipédia)

*EN* : *Sjögren syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M8XMN41D-2>

*EQ* : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Gougerot-Sj  
%C3%B6gren](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Gougerot-Sj%C3%B6gren)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sj%C3%B6gren\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sj%C3%B6gren_syndrome)

**syndrome de Sjögren et Larsson**

*TG* : · arriération mentale  
· dégénérescence rétinienne  
· ichtyose  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· paraplégie

*EN* : *Sjögren-Larsson syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NM3KPZ36-3>

*EQ* : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sj%C3%B6gren  
%E2%80%93Larsson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sj%C3%B6gren%E2%80%93Larsson_syndrome)

*syndrome de Sluder*

→ **névralgie faciale de Sluder**

*syndrome de Sly*

→ **mucopolysaccharidose de Sly**

**syndrome de Smith-Magenis**

*TG* : · arriération mentale  
· dysmorphie faciale  
· retard staturopondéral  
· syndrome complexe  
· trouble cognitif  
· trouble du comportement  
· trouble du sommeil

Le syndrome de Smith-Magenis est l'association d'un visage caractéristique, d'un retard de développement, de troubles cognitifs et des anomalies du comportement. (Wikipédia)

*EN* : *Smith-Magenis syndrome*

*URI* : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSN6FQV2-2>

*EQ* : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2295338>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Smith-Magenis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Smith-Magenis)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Smith  
%E2%80%93Magenis\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Smith%E2%80%93Magenis_syndrome)

**syndrome de Sneddon**

Syn : *syndrome d'Ehrmann-Sneddon*

- TG : · accident cérébrovasculaire  
 · artériopathie  
 · épilepsie  
 · livedo réticulaire  
 · syndrome complexe  
 · vertige

EN : *Sneddon syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5G163L5-S>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q684840>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sneddon%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sneddon%27s_syndrome)

**syndrome de Sonozaki**

- TG : · pathologie de la peau  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *Sonozaki syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWR2NQ03-D>

*syndrome de Sotos*

→ **gigantisme cérébral de Sotos**

*syndrome de Stein-Leventhal*

→ **ovaire polykystique**

*syndrome de Stevens-Johnson*

→ **ectodermose érosive pluriorificielle**

**syndrome de Stickler**

- TG : · arthrose  
 · décollement de la rétine  
 · dysplasie épiphysaire  
 · fente palatine  
 · hyperlaxité articulaire  
 · maladie héréditaire  
 · myopie  
 · ostéochondrodysplasie  
 · platyspondylie

Le syndrome de Stickler est une maladie d'origine génétique du tissu conjonctif caractérisée par le docteur G.B. Stickler en 1965 lorsqu'il travaillait à la Mayo Clinic. (Wikipédia)

EN : *Stickler syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQ5GX46Z-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2288646>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Stickler](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Stickler)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Stickler\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Stickler_syndrome)

*syndrome de Sturge-Weber-Krabbe*

→ **angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe**

**syndrome de Susac**

- TG : · pathologie de l'oeil  
 · pathologie des vaisseaux sanguins  
 · pathologie du système nerveux  
 · pathologie ORL  
 · syndrome complexe

Le syndrome de Susac est une microangiopathie associant une atteinte des vaisseaux de la rétine, de la cochlée et du cerveau. (Wikipédia)

EN : *Susac syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L96Z5478-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Susac](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Susac)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Susac%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Susac%27s_syndrome)

*syndrome de Swyer-James-MacLeod*

→ **syndrome de Swyer-James-Macleod**

**syndrome de Swyer-James-Macleod**

- Syn : · *syndrome de Swyer-James-McLeod*  
 · *poumon clair unilatéral acquis*  
 · *syndrome de Swyer-James-MacLeod*  
 · *syndrome de Swyer-James-MacLeod*  
 · *petit poumon hyperclair unilatéral acquis*

- TG : · agénésie de l'artère pulmonaire  
 · hypoplasie  
 · pathologie des poumons

EN : *Swyer-James-Macleod syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMHZV55J-Q>

*syndrome de Swyer-James-MacLeod*

→ **syndrome de Swyer-James-Macleod**

*syndrome de Swyer-James-McLeod*

→ **syndrome de Swyer-James-Macleod**

*syndrome de synostose multiple*

→ **synostose multiple**

*syndrome de Südeck*

→ **ostéoporose posttraumatique de Südeck**

**syndrome de Terson**

- TG : · accident cérébrovasculaire  
 · hémorragie de la rétine  
 · hémorragie du corps vitré  
 · hémorragie sousarachnoïdienne

Le Syndrome de Terson est une hémorragie intra-vitréenne uni ou bilatérale associée à une hémorragie méningée par rupture d'anévrisme intracranien. (Wikipédia)

EN : *Terson syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F6LZT20K-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Terson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Terson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Terson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Terson_syndrome)

*syndrome de Thibierge-Weissenbach*

→ **syndrome CREST**

### syndrome de Tietze

- TG : · chondropathie  
· ostéochondrite

Le syndrome de Tietze — découvert par le médecin allemand Alexander Tietze (en) (1864-1927) — se caractérise par la survenue brutale (en quelques minutes) de douleurs thoraciques aiguës ou suraiguës, qui siègent en règle générale au niveau des 2e ou 3e articulations chondro-costales ou chondro-sternales (à droite ou à gauche de la partie haute du sternum). (Wikipédia)

EN : *Tietze syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ5FP4GK-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Tietze](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Tietze)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tietze\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tietze_syndrome)

*syndrome de Tolosa-Hunt*

→ **ophtalmoplégie douloureuse**

### syndrome de traction vitréomaculaire

- TG : · décollement du corps vitré  
· maculopathie

EN : *vitreomacular traction syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1JMMKBZ-J>

### syndrome de transfusion foeto-foetale

- TG : · hémopathie  
· pathologie du fœtus

EN : *fetofetal transfusion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS8RVW1D-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Twin-to-twin\\_transfusion\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Twin-to-twin_transfusion_syndrome)

*syndrome de Treacher-Collins*

→ **dysostose mandibulofaciale**

### syndrome de Trousseau

- TG : · hypercoagulabilité  
· syndrome paranéoplasique  
· thrombose

EN : *Trousseau syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C26PCJP7-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trousseau\\_sign\\_of\\_malignancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Trousseau_sign_of_malignancy)

### syndrome de Turner

- TG : · aberration chromosomique  
· dysgénésie gonadique  
· pathologie de l'appareil génital femelle

Le syndrome de Turner est une maladie endocrinienne rare de la croissance, d'origine chromosomique, caractérisée par une monosomie partielle ou totale au niveau de la paire de chromosomes sexuels (caryotype X). (Wikipédia)

EN : *Turner syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HLKRKQD9-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q202849>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Turner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Turner)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Turner\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Turner_syndrome)

### syndrome de Van Allen-Myhre

- TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· syndrome complexe

EN : *Van Allen-Myhre syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVDBBVQP-8>

### syndrome de Van der Woude

- TG : · bec de lièvre  
· fente palatine  
· maladie héréditaire

Le syndrome de Van der Woude est la première cause de fente labiale ou palatine en rapport avec une mutation d'un gène unique (hérédité dite mendélienne). (Wikipédia)

EN : *Van der Woude syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JLP435RW-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2033532>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Van\\_der\\_Woude](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Van_der_Woude)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Van\\_der\\_Woude\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Van_der_Woude_syndrome)

### syndrome de Vater

- TG : · atrésie anale  
· dysplasie rénale  
· fistule oesotrachéale  
· pathologie du rachis  
· syndrome complexe

Le syndrome de VATER (ou de VACTERL) est une association de malformations qui sont fréquemment rencontrées ensemble chez certains enfants au cours de la grossesse ou chez le nouveau-né. (Wikipédia)

EN : *Vater syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P3J8LHSR-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_VATER](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_VATER)

*syndrome de Vogt-Koyanagi*

→ **uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi**

*syndrome de Vogt-Koyanagi-Harada*

→ **uvéoméningocéphalite de Harada**

*syndrome de Volkmann*

→ **contracture de Volkmann**

### syndrome de Walker et Warburg

- TG : · dysplasie rétinienne  
· dystrophie musculaire  
· hydrocéphalie  
· hypotonie  
· lissencéphalie  
· retard psychomoteur

EN : *Walker-Warburg syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GFD1FH34-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Walker%E2%80%93Warburg\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Walker%E2%80%93Warburg_syndrome)

### syndrome de Wallenberg

- TG : · [dysesthésie](#)  
 · [pathologie cérébrovasculaire](#)  
 · [syndrome cérébelleux](#)  
 · [syndrome de Claude Bernard-Horner](#)  
 · [thrombose des artères](#)

Le syndrome de Wallenberg ou syndrome de la fossette latérale du bulbe est une atteinte hémorragique ou ischémique du territoire vascularisé par l'artère cérébelleuse postéro-inférieure (PICA). (Wikipédia)

**EN :** [Wallenberg syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B00SFC1F-L>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Wallenberg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Wallenberg)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Lateral\\_medullary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Lateral_medullary_syndrome)

### syndrome de Waterhouse-Friderichsen

- TG : · [coagulation intravasculaire disséminée](#)  
 · [insuffisance surrénalienne](#)  
 · [méningococcie](#)  
 · [purpura fulminans](#)  
 · [septicémie](#)

Le syndrome de Waterhouse-Friderichsen correspond à une inflammation des glandes surrénales provoquant une insuffisance surrénalienne aigüe causée par une infection bactérienne sévère (le plus souvent le méningocoque *Neisseria meningitidis*) avec plusieurs facteurs de risque communément associés : hypotension, troubles de la coagulation, sepsis, fièvre, hypoglycémie. (Wikipédia)

**EN :** [Waterhouse-Friedrichsen syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XKJ8L89G-5>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Waterhouse-Friderichsen](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Waterhouse-Friderichsen)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Waterhouse%E2%80%93Friderichsen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Waterhouse%E2%80%93Friderichsen_syndrome)

### syndrome de Watson

Syn : *sténose pulmonaire et taches café au lait*

- TG : · [arriération mentale](#)  
 · [maladie héréditaire](#)  
 · [pathologie de l'appareil circulatoire](#)  
 · [retard staturopondéral](#)  
 · [sténose de la valvule pulmonaire](#)  
 · [tache café au lait](#)

Décrit en 1967, le syndrome de Watson associe une sténose de la valve pulmonaire, des taches café au lait et une petite taille chez des individus présentant souvent une intelligence médiocre. (Wikipédia)

**EN :** [Watson syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZR694NR-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Watson](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Watson)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Watson\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Watson_syndrome)

### syndrome de Weill-Marchesani

- TG : · [maladie héréditaire](#)  
 · [pathologie de l'oeil](#)  
 · [pathologie du système ostéoarticulaire](#)  
 · [syndrome complexe](#)

**EN :** [Weill-Marchesani syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JL5T2HJT-9>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3961695>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Weill%E2%80%93Marchesani\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Weill%E2%80%93Marchesani_syndrome)

### syndrome de Wells

- Syn : *cellulite à éosinophiles*  
 TG : · [cellulite](#)  
 · [éosinophilie](#)

La cellulite à éosinophile est une forme rare de cellulite (infection) dont la cause n'est pas infectieuse et caractérisée par un infiltrat de polynucléaires éosinophiles. (Wikipédia)

**EN :** [Wells syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7B4PTZD-C>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellulite\\_%C3%A0\\_%C3%A9osinophiles](https://fr.wikipedia.org/wiki/Cellulite_%C3%A0_%C3%A9osinophiles)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic\\_cellulitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Eosinophilic_cellulitis)

*syndrome de Werdnig-Hoffmann*

→ [amyotrophie de Werdnig-Hoffmann](#)

### syndrome de Werner

- TG : · [cataracte](#)  
 · [maladie héréditaire](#)  
 · [progéria](#)

Le syndrome de Werner est une maladie rare, héréditaire et génétique qui se traduit par une petite taille et un vieillissement prématuré de l'organisme de l'adulte jeune, associé à une prédisposition aux cancers. (Wikipédia)

**EN :** [Werner syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNQPVCVKH-R>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1154619>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Werner](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Werner)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Werner\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Werner_syndrome)

*syndrome de West*

→ [spasme en flexion](#)

*syndrome de Weyers-Thier*

→ [syndrome oculovertébral](#)

### syndrome de Williams

Syn : *syndrome de Williams-Beuren*

- TG : · [arriération mentale](#)  
 · [cardiopathie congénitale](#)  
 · [chromosome C11 anormal](#)  
 · [dysmorphie faciale](#)  
 · [trouble cognitif](#)

Le syndrome de Williams (SW), ou de Williams et Beuren, est l'association d'un retard mental, d'une cardiopathie congénitale, d'un faciès et d'un comportement caractéristiques de l'individu affecté. (Wikipédia)

**EN :** [Williams syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4S53RZG-D>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q558077>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Williams](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Williams)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Williams\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Williams_syndrome)

*syndrome de Williams-Beuren*

→ [syndrome de Williams](#)

**syndrome de Williams-Campbell**

- TG : · bronchectasie  
· bronchomalacie  
· malformation

EN : *Williams-Campbell syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KP7H5N2S-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Williams  
%E2%80%93Campbell\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Williams%E2%80%93Campbell_syndrome)

**syndrome de Wilson et Mikity**

- TG : · dysplasie bronchopulmonaire  
· insuffisance respiratoire  
· prématurité

EN : *Wilson-Mikity syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCFJDB6N-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Wilson  
%E2%80%93Mikity\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wilson%E2%80%93Mikity_syndrome)

**syndrome de Winchester**

- TG : · maladie héréditaire  
· syndrome complexe

EN : *Winchester syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G0RDHRV9-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Winchester\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Winchester_syndrome)

**syndrome de Wiskott-Aldrich**

- TG : · eczéma  
· immunodéficit  
· maladie héréditaire  
· thrombopénie

Le syndrome de Wiskott-Aldrich (SWA) est un déficit immunitaire constitutionnel (ou primitif) faisant partie du groupe des déficits combinés de l'immunité. (Wikipédia)

EN : *Wiskott-Aldrich syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CF6528NT-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q953638>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Wiskott-Aldrich](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Wiskott-Aldrich)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wiskott  
%E2%80%93Aldrich\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wiskott%E2%80%93Aldrich_syndrome)

**syndrome de Wissler-Fanconi**

Syn : *maladie de Still de l'adulte*

- TG : · rhumatisme inflammatoire

EN : *Wissler-Fanconi syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NV5PW0Q0-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Wissler%27s\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wissler%27s_syndrome)

**syndrome de Wolcott-Rallison**

- TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· syndrome complexe

EN : *Wolcott-Rallison syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PSXV65MW-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q8029730>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wolcott  
%E2%80%93Rallison\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wolcott%E2%80%93Rallison_syndrome)

**syndrome de Wolf-Hirschhorn**

- TG : · arriération mentale  
· cardiopathie congénitale  
· cryptorchidie  
· dysmorphie faciale  
· épilepsie  
· hypospadias  
· maladie rare  
· syndrome complexe

Le syndrome de Wolf-Hirschhorn est une maladie chromosomique associant : faciès caractéristique ; retard de croissance intra-utérin suivi d'un retard de croissance post-natal ; hypotonie musculaire ; retard de développement avec un retard mental. (Wikipédia)

EN : *Wolf-Hirschhorn syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5RV4KDX-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q610075>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Wolf-Hirschhorn](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Wolf-Hirschhorn)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wolf  
%E2%80%93Hirschhorn\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wolf%E2%80%93Hirschhorn_syndrome)

**syndrome de Wolff-Parkinson-White**

- TG : · syndrome de préexcitation ventriculaire

Le syndrome de Wolff-Parkinson-White (WPW) est un trouble rare du rythme cardiaque secondaire à un syndrome de pré-excitation électrique ventriculaire. (Wikipédia)

EN : *Wolff-Parkinson-White syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0L97JP7-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q925092>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Wolff-Parkinson-White](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Wolff-Parkinson-White)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wolff%  
%E2%80%93Parkinson  
%E2%80%93White\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wolff%E2%80%93Parkinson%E2%80%93White_syndrome)

**syndrome de Wolfram**

- TG : · atrophie du nerf optique  
· diabète de type 1  
· diabète insipide  
· maladie dégénérative  
· maladie héréditaire  
· surdité de perception  
· syndrome complexe

Le syndrome de Wolfram, également connu sous son acronyme anglophone DIDMOAD (pour « diabetes insipidus, diabetes mellitus, optic atrophy, and deafness ») est un syndrome rare, appartenant au groupe des maladies dites orphelines, qui associe un diabète de type 1, un diabète insipide, un trouble grave de la vision (atrophie optique) et des troubles neurologiques. (Wikipédia)

EN : *Wolfram syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P386QDNJ-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1153641>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Wolfram](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Wolfram)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Wolfram\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Wolfram_syndrome)

**syndrome de Zellweger**

- Syn : *syndrome cérébrohépatorénal*  
 TG : · dysmorphie faciale  
 · hépatomégalie  
 · leucodystrophie  
 · pathologie des peroxysomes  
 · rein polykystique

Le syndrome de Zellweger est une maladie de la fonction peroxysomale. Le syndrome de Zellweger est la manifestation la plus grave de mutations géniques qui se présentent également dans : l'adrénoleucodystrophie néonatale autosomique ; la forme infantile de la maladie de Refsum (forme la moins grave). (Wikipédia)

- EN : *cerebrohepatorenal syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW5H18F8-6>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Zellweger](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Zellweger)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Zellweger\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Zellweger_syndrome)

**syndrome de Zinsser-Engman-Cole**

- TG : · aplasie médullaire  
 · hyperkératose  
 · maladie héréditaire  
 · stomatologie  
 · trouble de la pigmentation

- EN : *dyskeratosis congenita*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XJWS2TVS-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3709312>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dyskeratosis\\_congenita](https://en.wikipedia.org/wiki/Dyskeratosis_congenita)

**syndrome de Zollinger et Ellison**

- TG : · gastrinome  
 · pathologie du pancréas  
 · syndrome paranéoplasique  
 · ulcère gastroduodénal

- EN : *Zollinger-Ellison syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHPDL0HX-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q218712>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Zollinger%E2%80%93Ellison\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Zollinger%E2%80%93Ellison_syndrome)

**syndrome déficitaire**

- TG : psychose  
 EN : *deficit syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQ9J0JX6-S>

**syndrome des antiphospholipides**

- Syn : *antiphospholipide syndrome*  
 TG : · hypercoagulabilité  
 · maladie autoimmune  
 · thrombose

Le syndrome des anticorps antiphospholipides, abrégé SAPL, (anglais : antiphospholipid antibody syndrome, abrégé APLA syndrome ou APLS) est un état de thrombophilie (tendance accrue du sang à former des caillots) acquise à la suite de l'action d'anticorps auto-immuns dirigés contre des protéines qui circulent dans le plasma sanguin et se lient aux phospholipides de la membrane cellulaire des plaquettes ou des vaisseaux sanguins provoquant des caillots, responsables des symptômes en perturbant la circulation sanguine. (Wikipédia)

- EN : *antiphospholipid antibody syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H04026V9-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_des\\_antiphospholipides](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_des_antiphospholipides)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Antiphospholipid\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Antiphospholipid_syndrome)

**syndrome des antisynthétases**

- TG : · hyperkératose  
 · maladie autoimmune  
 · maladie inflammatoire  
 · myopathie  
 · pneumopathie interstitielle  
 · polyarthrite  
 · syndrome de Raynaud

- EN : *antisynthetase syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FHFTZQ7G-N>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Antisynthetase\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Antisynthetase_syndrome)

**syndrome des bâtiments malsains**

- TG : · asthénie  
 · céphalée  
 · obstruction nasale  
 · pharyngite  
 · syndrome de l'oeil sec  
 · trouble cognitif  
 · xérodermie

- EN : *sick building syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8ZCL2MW-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1072290>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sick\\_building\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sick_building_syndrome)

**syndrome des bras sans repos**

- TG : trouble neurologique  
 EN : *restless arms*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NG4ZZGP6-0>

**syndrome des brides amniotiques**

- Syn : · *maladie des brides amniotiques*  
 · *brides amniotiques*  
 · *bride amniotique*  
 TG : · malformation  
 · pathologie du placenta  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

- EN : *constriction ring syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WM39WJ70-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Constriction\\_ring\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Constriction_ring_syndrome)

**syndrome des camps de concentration**

- TG : victimologie  
 EN : *concentration camp syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNL6R7BV-R>

**syndrome des cellules de Sertoli seules**

- TG : · aplasie  
 · azoospermie  
 · pathologie de la spermatogenèse  
 EN : *Sertoli cell-only syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5B6Q739-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q167050>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Sertoli\\_cell-only\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Sertoli_cell-only_syndrome)

*syndrome des cheveux anagènes caducs*

→ **syndrome du cheveu anagène caduc**

**syndrome des doigts rouges**

- TG : · érythème  
· pathologie des vaisseaux sanguins de la peau  
· vascularite

EN : *red fingers syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RQB4ZGMN-5>

**syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone**

- TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· pathologie du système nerveux

TA : glycoprotéine

EN : *carbohydrate deficient glycoprotein syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJQJX191-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital\\_disorder\\_of\\_glycosylation](https://en.wikipedia.org/wiki/Congenital_disorder_of_glycosylation)

**syndrome des jambes sans repos**

Syn : *syndrome d'impatience des membres inférieurs*

TG : paresthésie

Le syndrome des jambes sans repos (SJSR) se caractérise par le besoin impérieux de bouger les membres inférieurs (ainsi que le reste du corps selon les dernières études, le terme « maladie de Willis-Ekbom » étant alors plus approprié). (Wikipédia)

EN : *restless legs syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7G5JPRT-Z>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q916280>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_des\\_jambes\\_sans\\_repos](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_des_jambes_sans_repos)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Restless\\_legs\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Restless_legs_syndrome)

**syndrome des larmes de crocodile**

Syn : *syndrome du larmolement paroxystique*

- TG : · larmolement  
· paralysie faciale

EN : *crocodile tears syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V52HQB46-L>

*syndrome des lentigines multiples*

→ **syndrome LEOPARD**

**syndrome des loges musculaires**

- TG : · pathologie des artères  
· pathologie du muscle strié
- TS : syndrome de la loge antéroexterne de la jambe

EN : *limb compartment syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MPNPJRN9-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1778968>

**syndrome des ongles jaunes**

- TG : · lymphoedème  
· pathologie des ongles

Le syndrome des ongles jaunes, une maladie rare, se voit par l'apparition de couleurs suspectes sur les ongles des mains et des pieds de couleur jaune et verte. (Wikipédia)

EN : *yellow nail syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BJ01MK7D-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1786851>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_des\\_ongles\\_jaunes](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_des_ongles_jaunes)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Yellow\\_nail\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Yellow_nail_syndrome)

**syndrome des ptérygions poplités**

- TG : · fente palatine  
· maladie héréditaire  
· pathologie de l'appareil génital  
· pathologie de la peau

EN : *popliteal pterygium syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KF3BT8JV-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1587881>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Popliteal\\_terygium\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Popliteal_terygium_syndrome)

**syndrome des taches blanches multiples évanescentes**

- TG : · dyschromatopsie  
· maladie inflammatoire  
· myopie  
· pathologie de l'uvée  
· phosphène  
· rétinoblastome  
· rétinopathie  
· scotome

EN : *multiple evanescent white dot syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQ9GB6Z8-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_evanescent\\_white\\_dot\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_evanescent_white_dot_syndrome)

**syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile**

- TG : · ataxie  
· maladie héréditaire  
· parkinsonisme  
· tremblement  
· trouble cognitif

EN : *fragile X-associated tremor/ataxia syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W9C0N9B0-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1440436>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fragile\\_X-associated\\_tremor/ataxia\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fragile_X-associated_tremor/ataxia_syndrome)

**syndrome des vibrations du système mains-bras**

- Syn : · vibration mains-bras  
· syndrome vibratoire main-bras  
· vibrations mains-bras  
· vibration main-bras  
· vibrations main-bras

- TG : · syndrome de Raynaud  
· trouble dû aux vibrations  
· trouble sensoriel

EN : *hand-arm vibration syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBVKJPF7-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vibration\\_white\\_finger](https://en.wikipedia.org/wiki/Vibration_white_finger)

**syndrome diencéphalique**

- TG : · astrocytome  
 · cachexie  
 · hyperkinésie  
 · insuffisance hypothalamique  
 · retard staturopondéral  
 · tumeur intracrânienne

EN : [diencephalic syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JDMT1W7S-5>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Diencephalic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Diencephalic_syndrome)

*syndrome douloureux complexe*

→ [dystrophie sympathique réflexe](#)

**syndrome douloureux post-mastectomie**

- TG : · algie  
 · neuropathie

EN : [postmastectomy pain syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KT0X1MJZ-D>

*syndrome douloureux régional complexe*

→ [dystrophie sympathique réflexe](#)

**syndrome DRESS**

- TG : · idiosyncrasie  
 · maladie iatrogène  
 · pathologie de la peau

Le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse en anglais : DRESS Syndrome pour Drug Reaction (ou Rash) with Eosinophilia and Systemic Symptoms ou DiHS pour Drug-induced Hypersensitivity Syndrome, peut rassembler une éruption cutanée généralisée, une fièvre élevée, des troubles hématologiques (éosinophilie, lymphocytose), une atteinte viscérale (hépatite, néphrite, pneumonie, péricardite et myocardite) et, chez certains patients, une réactivation du virus humain de l'herpès de type 6 dans les semaines qui suivent le début d'un traitement pharmacologique. (Wikipédia)

EN : [DRESS syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SM8L2QT6-F>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3931183>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_d%27hypersensibilit%C3%A9\\_m%C3%A9dicamenteuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_d%27hypersensibilit%C3%A9_m%C3%A9dicamenteuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Drug\\_reaction\\_with\\_eosinophilia\\_and\\_systemic\\_symptoms](https://en.wikipedia.org/wiki/Drug_reaction_with_eosinophilia_and_systemic_symptoms)

*syndrome du bébé collodion*

→ [bébé collodion](#)

**syndrome du bébé Michelin**

Syn : · *syndrome de Kunze-Riehm*  
 · *bébé Michelin*

- TG : · maladie héréditaire  
 · pathologie de la peau

EN : [Michelin tire baby syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZP4Q2ST6-8>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Michelin\\_tire\\_baby\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Michelin_tire_baby_syndrome)

**syndrome du bébé secoué**

TG : [enfant maltraité](#)

Le syndrome du bébé secoué (SBS) est un ensemble de signes cliniques concernant un nourrisson, qui présente un hématome sous-dural, une hémorragie rétinienne ou un œdème cérébral (ce que l'on appelle parfois la « triade »), qui indiquent dans la plupart des cas que l'enfant a subi une violence physique, qui peut être un choc violent (accident de voiture, etc.), ou plus généralement que l'enfant a été secoué par un adulte. (Wikipédia)

EN : [shaken baby syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V16S4H7C-Z>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_b%C3%A9\\_secou%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_b%C3%A9_secou%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Abusive\\_head\\_trauma](https://en.wikipedia.org/wiki/Abusive_head_trauma)

**syndrome du canal carpien**

Syn : *syndrome du tunnel carpien*

- TG : · algie  
 · compression nerveuse  
 · paresthésie  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

TA : [nerf médian](#)

Le syndrome du canal carpien (en anglais, carpal tunnel syndrome ou CTS) est un ensemble de signes fonctionnels et physiques lié à la souffrance du nerf médian au niveau du poignet par sa compression (par élévation de la pression au sein du canal carpien). (Wikipédia)

EN : [carpal tunnel syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RZ6M6F33-X>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q332293>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_canal\\_carpien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_canal_carpien)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Carpal\\_tunnel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Carpal_tunnel_syndrome)

**syndrome du canal de Guyon**

- TG : · compression nerveuse  
 · paresthésie  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · trouble moteur

TA : [nerf cubital](#)

EN : [Guyon tunnel syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RVLDXVRC-2>

**syndrome du canal tarsien**

- TG : · algie  
 · compression nerveuse  
 · paresthésie  
 · pathologie du système ostéoarticulaire

TA : [nerf tibial](#)

EN : [tarsal tunnel syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PS4K8CGC-P>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1410673>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tarsal\\_tunnel\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tarsal_tunnel_syndrome)

**syndrome du cheveu anagène caduc**

Syn : *syndrome des cheveux anagènes caducs*

- TG : · alopecie  
 · hypotrichose  
 · maladie héréditaire

TA : [poil](#)

EN : [loose anagen hair syndrome](#)  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSC6VGV6-8>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Loose\\_anagen\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Loose_anagen_syndrome)



**syndrome du choc toxique**TG : [staphylococcie](#)

Le syndrome du choc toxique (SCT) est une maladie infectieuse rare et aiguë, potentiellement létale, causée par une toxine bactérienne qui pénètre dans la circulation sanguine à la suite d'une infection par un agent pathogène. (Wikipédia)

EN : [toxic shock syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JP5ZX35X-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1128440>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_choc\\_toxique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_choc_toxique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Toxic\\_shock\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Toxic_shock_syndrome)**syndrome du chromosome X fragile**Syn : [syndrome de Renpenning](#)  
[syndrome de Martin-Bell](#)TG : [fragilité chromosomique](#)  
[syndrome de croissance excessive](#)EN : [fragile X syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJ9NN9VT-6>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q221472>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Fragile\\_X\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Fragile_X_syndrome)**syndrome du cil immobile**Syn : [syndrome d'immotilité ciliaire](#)  
[syndrome de Kartagener](#)TG : [infection respiratoire](#)  
[maladie héréditaire](#)  
[sinusite](#)  
[stérilité](#)EN : [immotile cilia syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWWW7QBD6-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Primary\\_ciliary\\_dyskinesia](https://en.wikipedia.org/wiki/Primary_ciliary_dyskinesia)**syndrome du ciméterre**TG : [malformation](#)  
[pathologie de l'appareil respiratoire](#)  
[pathologie des vaisseaux sanguins](#)

Le syndrome du ciméterre, syndrome de Halasz ou syndrome veinolobaire pulmonaire congénital de Felson, est une forme particulière de retour veineux pulmonaire anormal partiel. (Wikipédia)

EN : [scimitar syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J7XF6BH9-F>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2557206>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_cimeterre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_cimeterre)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Scimitar\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Scimitar_syndrome)*syndrome du colobome rénal*→ [syndrome rein-colobome](#)**syndrome du compartiment abdominal**TG : [pathologie de l'abdomen](#)EN : [abdominal compartment syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VR40JNXX-G>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal\\_compartment\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal_compartment_syndrome)**syndrome du cône médullaire**TG : [pathologie de la moelle épinière](#)EN : [conus medullaris syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCX73RL9-H>**syndrome du corps calleux**TG : [apraxie](#)  
[ataxie](#)  
[hémiplégie](#)  
[trouble de l'attention](#)EN : [corpus callosum syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZ6W5HZT-3>**syndrome du cortex visuel**TG : [pathologie de l'encéphale](#)  
[pathologie de l'oeil](#)EN : [visual cortex syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPNHJGCL-2>**syndrome du coup de fouet**TG : [traumatisme du rachis cervical](#)EN : [acceleration deceleration syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3H1K3L2-G>**syndrome du défilé costoclaviculaire**TG : [algie](#)  
[compression artérielle](#)  
[compression nerveuse](#)  
[paresthésie](#)  
[pathologie du système ostéoarticulaire](#)  
[trouble vasomoteur](#)EN : [costoclavicular syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZN5DFG1X-2>**syndrome du filum terminale**Syn : [syndrome de la moelle fixée](#)TG : [anomalie de fermeture du tube neural](#)  
[pathologie de la moelle épinière](#)EN : [tethered cord syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MM3PFR5P-J>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tethered\\_spinal\\_cord\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tethered_spinal_cord_syndrome)**syndrome du gène contigu**TG : [délétion](#)  
[syndrome complexe](#)EN : [contiguous gene syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLR2Q92T-B>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Contiguous\\_gene\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Contiguous_gene_syndrome)*syndrome du larmolement paroxystique*→ [syndrome des larmes de crocodile](#)**syndrome du lobe frontal**TG : [pathologie de l'encéphale](#)  
[trouble de la personnalité](#)  
[trouble du comportement](#)

Le syndrome frontal est un syndrome en neurologie résultant de lésions ou de dysfonctionnement du lobe frontal. (Wikipedia)

EN : [frontal lobe syndrome](#)URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTB8W1T0-P>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_frontal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_frontal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Frontal\\_lobe\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Frontal_lobe_disorder)

**syndrome du lobe limbique**

TG : · pathologie de l'encéphale  
 EN : *limbic lobe syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KSTCTFW6-S>

**syndrome du lobe moyen**

TG : · atélectasie pulmonaire  
 · bronchectasie  
 · obstruction bronchique  
 EN : *right middle lobe syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D6DF67MV-H>

**syndrome du lobe occipital**

TG : · anosognosie  
 · cécité corticale  
 · hallucination visuelle  
 · hémianopsie  
 · métamorphopsie  
 EN : *occipital lobe syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFHSXQS8-2>

**syndrome du lobe pariétal**

TG : · agnosie tactile  
 · amyotrophie  
 · apraxie  
 · hémiasomatognosie  
 · hémiparésie  
 · hypoesthésie  
 · paresthésie  
 EN : *parietal lobe syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M4BSQWZJ-6>

**syndrome du lobe temporal**

TG : · agnosie auditive  
 · agnosie visuelle  
 · amnésie  
 · aphasie  
 · état dépressif  
 · hallucination  
 · trouble de l'attention  
 EN : *temporal lobe syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R993D323-J>

*syndrome du marteau hypoténarien*

→ [syndrome du marteau hypothénar](#)

**syndrome du marteau hypothénar**

Syn : *syndrome du marteau hypoténarien*  
 TG : · acrosyndrome  
 · sténose des artères  
 EN : *hypothenar hammer syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0VSL1MG-R>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypothenar\\_hammer\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypothenar_hammer_syndrome)

*syndrome du muscle oculaire oblique supérieur*

→ [syndrome de Brown](#)

**syndrome du naevus basocellulaire**

Syn : · *syndrome de Gorlin-Goltz*  
 · *syndrome de Gorlin*  
 · *naevomatose basocellulaire*  
 TG : · calcification intracrânienne  
 · carcinome basocellulaire  
 · cyphoscoliose  
 · dysmorphie faciale  
 · hyperkératose  
 · kyste odontogène  
 · maladie héréditaire  
 · naevus basocellulaire  
 · puits palmoplantaires  
 EN : *basal cell nevus syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H36XRD0P-V>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nevoid\\_basal-cell\\_carcinoma\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nevoid_basal-cell_carcinoma_syndrome)

**syndrome du naevus épidermique**

TG : · malformation  
 · naevus  
 · pathologie de l'encéphale  
 · pathologie de l'oeil  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 EN : *epidermal nevus syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTMD8VC9-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5382842>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermal\\_nevus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidermal_nevus_syndrome)

**syndrome du naevus sébacé linéaire**

TG : · arriération mentale  
 · colobome  
 · épilepsie  
 · hémiparésie  
 · naevus sébacé de Jadassohn  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 EN : *linear sebaceous nevus syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SNW9XH1G-N>

**syndrome du nerf auriculotemporal**

Syn : *syndrome de Frey*  
 TG : · pathologie des glandes salivaires  
 · pathologie des nerfs crâniens  
 TA : nerf mandibulaire  
 EN : *gustatory sweating syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CXF3R7ZX-D>

**syndrome du nerf nasal**

Syn : *syndrome de Charlin*  
 TG : névralgie  
 EN : *Charlin's syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTQG903V-F>

**syndrome du nerf vestibulaire**

TG : · pathologie des nerfs crâniens  
 · pathologie ORL  
 EN : *vestibular nerve syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PL0Q4K2W-K>

**syndrome du passeur de drogue**

TG : · intoxication  
· pathologie de l'intestin

EN : *body packer syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6RR994N-9>

**syndrome du pilier mitral**

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *mitral column syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V1CRWWL5-J>

**syndrome du plexus brachial**

TG : pathologie du système nerveux périphérique

EN : *brachial plexus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTG2NCM3-L>

*syndrome du pool vide*

→ **maladie plaquettaire du pool vide**

**syndrome du QT court**

TG : · maladie héréditaire  
· trouble de la conduction

Le syndrome du QT court est une maladie génétique se caractérisant par une anomalie sur l'électrocardiogramme se caractérisant par un intervalle QT court (temps entre le début de l'onde QRS et la fin de l'onde T). (Wikipédia)

EN : *short QT syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSZKFZXV-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1484058>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_du\\_QT\\_court](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_du_QT_court)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Short\\_QT\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Short_QT_syndrome)

**syndrome du sinus carotidien**

TG : · lipothymie  
· pathologie du système nerveux autonome  
· syncope

EN : *hypersensitive carotid sinus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PXK9SRS2-6>

**syndrome du sinus silencieux**

TG : · énophtalmie  
· pathologie des sinus de la face

EN : *silent sinus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPRZWR8K-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Silent\\_sinus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Silent_sinus_syndrome)

*syndrome du sommet orbitaire*

→ **syndrome de l'apex orbitaire**

**syndrome du survivant**

TG : état de stress posttraumatique

La culpabilité du survivant, ou syndrome du survivant, ou encore syndrome de culpabilité du survivant, est un syndrome douloureusement ressenti par les personnes qui ont survécu à un accident ou à un massacre alors que d'autres sont morts. (Wikipédia)

EN : *survivor syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SBLH2CQG-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Culpabilit%C3%A9\\_du\\_survivant](https://fr.wikipedia.org/wiki/Culpabilit%C3%A9_du_survivant)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Survivor\\_guilt](https://en.wikipedia.org/wiki/Survivor_guilt)

**syndrome du tronc cérébral**

TG : pathologie de l'encéphale

TS : · hypoventilation alvéolaire d'origine centrale

· ophtalmoplégie nucléaire

· ophtalmoplégie supranucléaire

EN : *brain stem syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZVJN0FOL-C>

*syndrome du tunnel carpien*

→ **syndrome du canal carpien**

**syndrome du tunnel cubital**

TG : · compression nerveuse  
· paresthésie

TA : nerf cubital

EN : *cubital tunnel syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMZTC1LB-8>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar\\_nerve\\_entrapment](https://en.wikipedia.org/wiki/Ulnar_nerve_entrapment)

*syndrome du ventre en pruneau*

→ **syndrome de prune belly**

*syndrome dysautonomique*

→ **pathologie du système nerveux autonome**

**syndrome en gants et chaussettes**

TG : · dermatose papuleuse  
· virose

EN : *papular purpuric gloves and socks syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F798CRMJ-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papular\\_purpuric\\_gloves\\_and\\_socks\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Papular_purpuric_gloves_and_socks_syndrome)

**syndrome encéphalique organique**

TG : · pathologie de l'encéphale

· trouble mental organique

· trouble psychiatrique

EN : *organic brain syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1D6N9F5-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q360341>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Organic\\_brain\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Organic_brain_syndrome)

**syndrome épaule-main**

Syn : *rhumatisme neurotrophique du membre supérieur*

TG : dystrophie sympathique réflexe

EN : *shoulder-hand syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LLDJ8KNW-Q>

### syndrome extrapyramidal

- TG : · dystonie  
· mouvement involontaire  
· pathologie de l'encéphale
- TS : · athétose  
· chorée de Huntington  
· chorée de Sydenham  
· dyskinésie  
· hémiballisme  
· maladie de Parkinson  
· parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation  
· syndrome choréique  
· syndrome de Guam  
· syndrome malin des neuroleptiques  
· tremblement de repos

Les syndromes extrapyramidaux regroupent plusieurs entités, les syndromes parkinsoniens (dont la maladie de Parkinson) et certains types de mouvements involontaires d'origine neurologique. (Wikipédia)

**EN :** *extrapyramidal syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LXKXG6GC-M>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_extrapyramidal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_extrapyramidal)

### syndrome H

- TG : · hyperpigmentation  
· maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· syndrome complexe

**EN :** *H syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPQHHQFN-C>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/H\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/H_syndrome)

### syndrome HELLP

- TG : · hémopathie  
· pathologie de la gestation

En obstétrique, le HELLP syndrome est considéré comme une complication grave ou une variante de pré-éclampsie chez la femme enceinte. (Wikipédia)

**EN :** *HELLP syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VT7WZ7BQ-8>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1563513>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/HELLP\\_syndrome](https://fr.wikipedia.org/wiki/HELLP_syndrome)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/HELLP\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/HELLP_syndrome)

### syndrome hémisphérique cérébral

- TG : pathologie de l'encéphale
- EN :** *cerebral hemisphere syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W4LXG0LK-R>

### syndrome hémolytique et urémique

- TG : · anémie hémolytique  
· hémolyse  
· insuffisance rénale  
· microangiopathie thrombohémolytique

Le syndrome hémolytique et urémique (SHU), est un choc toxique (parfois surnommé maladie du hamburger car les bactéries généralement en cause se développent mieux sur les viandes saignantes hachées, faisant du hamburger un plat à risque pour cette bactérie) induit par des toxines produites par certaines souches de bactéries (shigatoxines en général). (Wikipédia)

**EN :** *hemolytic uremic syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P95QVSMF-R>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_h%C3%A9molytique\\_et\\_ur%C3%A9mique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_h%C3%A9molytique_et_ur%C3%A9mique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hemolytic-uremic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hemolytic-uremic_syndrome)

*syndrome hémorragique du nouveau-né*  
→ **maladie hémorragique du nouveau-né**

*syndrome hémorragique néonatal*  
→ **maladie hémorragique du nouveau-né**

*syndrome hépato-rénal*  
→ **syndrome hépatorénal**

### syndrome hépatopulmonaire

- TG : · dyspnée  
· hypoxémie  
· insuffisance hépatique  
· pathologie de l'appareil circulatoire

Le syndrome hépato-pulmonaire se rencontre chez certains patients atteints de pathologies hépatiques aiguës ou, plus souvent, chronique. (Wikipédia)

**EN :** *hepatopulmonary syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TN6LK5C9-Z>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1569573>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_h%C3%A9pato-pulmonaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_h%C3%A9pato-pulmonaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatopulmonary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatopulmonary_syndrome)

### syndrome hépatorénal

- Syn :* *syndrome hépato-rénal*
- TG : · insuffisance hépatique  
· insuffisance rénale  
· pathologie de l'appareil circulatoire

Le syndrome hépato-rénal (SHR en abrégé) est une affection médicale grave consistant en une détérioration rapide de la fonction rénale chez des individus atteints de cirrhose ou d'une insuffisance hépatique fulminante. (Wikipédia)

**EN :** *hepatorenal syndrome*  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M79KQ6LN-N>  
**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q247131>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_h%C3%A9pato-r%C3%A9nal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_h%C3%A9pato-r%C3%A9nal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatorenal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatorenal_syndrome)

*syndrome HNPCC*  
→ **cancer colorectal héréditaire non polyposique**

**syndrome hydrolethalus**

TG : · hydrocéphalie  
· maladie héréditaire  
· polydactylie

EN : *hydrolethalus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XZ4ZJWSL-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q5955105>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrolethalus\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hydrolethalus_syndrome)

**syndrome hyperéosinophilique**

TG : · cardiomyopathie  
· coagulopathie  
· éosinophilie  
· hépatosplénomégalie  
· pathologie de la peau  
· pathologie des poumons  
· pathologie du système nerveux  
· thromboembolie

EN : *hypereosinophilic syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D1H1BVZW-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Hypereosinophilic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hypereosinophilic_syndrome)

**syndrome hypothalamique**

TG : · endocrinopathie  
· pathologie de l'encéphale  
· pathologie de l'hypothalamus  
· pathologie du système nerveux autonome  
· trouble du comportement  
· trouble du sommeil  
· trouble métabolique

EN : *hypothalamic syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1QXRLHX-3>

**syndrome Kabuki**

Syn : *syndrome de Niikawa-Kuroki*

TG : · dysmorphie faciale  
· maladie héréditaire  
· maladie rare  
· malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· retard psychomoteur  
· syndrome complexe

Le syndrome de Niikawa-Kuroki, plus communément surnommé syndrome kabuki est une maladie congénitale associant : (Wikipédia)

EN : *Kabuki syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K7VT1XWZ-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1538227>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_de\\_Niikawa-Kuroki](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_de_Niikawa-Kuroki)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Kabuki\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Kabuki_syndrome)

**syndrome KID**

TG : · ichtyose  
· kératite  
· surdité  
· syndrome complexe

EN : *KID syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HMRW6MZQ-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Keratitis%E2%80%9393ichthyosis%E2%80%9393deafness\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Keratitis%E2%80%9393ichthyosis%E2%80%9393deafness_syndrome)

**syndrome LADD**

TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· pathologie de l'appareil lacrymal  
· pathologie dentaire  
· surdité

EN : *LADD syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBTWL329-M>

**syndrome laryngo-onycho-cutané**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie de la peau  
· pathologie ORL

EN : *laryngo-onycho-cutaneous syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V89H430T-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngoonychocutaneous\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Laryngoonychocutaneous_syndrome)

**syndrome LASH**

TG : · céphalée  
· pathologie du système nerveux autonome

EN : *LASH syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3RHHHTWD-T>

**syndrome LEOPARD**

Syn : *syndrome des lentigines multiples*

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de l'appareil génital  
· pathologie de la peau  
· pathologie ORL

Le syndrome LEOPARD est une maladie génétique associant des lentigines multiples, des anomalies de la conduction cardiaque, un hypertélorisme, une sténose de la valve pulmonaire, des anomalies génitales, un retard de croissance et une surdité. (Wikipédia)

EN : *LEOPARD syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BSSM2L7N-R>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_LEOPARD](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_LEOPARD)

**syndrome lié à la culture**

TG : trouble psychiatrique  
TS : koro

L'expression syndrome lié à la culture, désigne en psychiatrie culturelle, et en anthropologie de la santé, un tableau clinique combinant des troubles somatiques et psychiques, dotés d'une signification particulière et qui sont typiques d'une aire culturelle ou d'un groupe ethnique donné. (Wikipédia)

EN : *culture-bound syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLQZRCXC-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_li%C3%A9\\_%C3%A0\\_la\\_culture](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_li%C3%A9_%C3%A0_la_culture)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Culture-bound\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Culture-bound_syndrome)

**syndrome lupus-like**

- TG : · arthrite  
 · dermatose papuleuse  
 · épanchement péricardique  
 · épanchement pleural  
 · maladie auto-immune  
 · maladie de système  
 · pathologie du tissu conjonctif

EN : *[lupus-like syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KMGDK03P-Z>

**syndrome lymphoprolifératif**

- TG : hémopathie  
 TS : · leucémie à grands lymphocytes granuleux  
 · leucémie à plasmocytes  
 · leucémie aiguë lymphoblastique  
 · leucémie lymphohistiocytaire  
 · leucémie lymphoïde chronique  
 · lymphome  
 · lymphome leucémie à cellules T de l'adulte  
 · lymphosarcome  
 · macroglobulinémie de Waldenström  
 · maladie de Castleman  
 · maladie de Duncan  
 · maladie des chaînes lourdes alpha  
 · maladie des chaînes lourdes gamma  
 · maladie des chaînes lourdes mu  
 · myélome  
 · plasmocytome  
 · pseudolymphome  
 · syndrome lymphoprolifératif auto-immun  
 · syndrome lymphoprolifératif posttransplantation

Le syndrome lymphoprolifératif est une prolifération de cellules d'origine lymphoïde. Ce syndrome survient chez des patients ayant des troubles du système immunitaire. (Wikipédia)

EN : *[lymphoproliferative syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SFGZBWR1-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_lymphoprolif%C3%A9ratif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_lymphoprolif%C3%A9ratif)

**syndrome lymphoprolifératif auto-immun**

- TG : · maladie auto-immune  
 · maladie héréditaire  
 · syndrome lymphoprolifératif

Décrit en 1967, le syndrome lymphoprolifératif avec auto-immunité est une rare anomalie du fonctionnement de la production des lymphocytes caractérisée par : Une apoptose lymphocytaire anormale. Une lymphoprolifération non maligne avec adénopathie et hépatosplénomégalie qui s'atténue dans le temps. Des phénomènes auto-immunitaires atteignant surtout les cellules sanguines, les anticorps étant dirigés contre les hématies, les neutrophiles et les plaquettes. (Wikipédia)

EN : *[autoimmune lymphoproliferative syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BFBZPS8B-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1151300>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_lymphoprolif%C3%A9ratif\\_avec\\_auto-immunit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_lymphoprolif%C3%A9ratif_avec_auto-immunit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune\\_lymphoproliferative\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Autoimmune_lymphoproliferative_syndrome)

*syndrome lymphoprolifératif post-transplantation*

→ **syndrome lymphoprolifératif posttransplantation**

**syndrome lymphoprolifératif posttransplantation**

Syn : *syndrome lymphoprolifératif post-transplantation*

- TG : · hémopathie maligne  
 · syndrome lymphoprolifératif

EN : *[posttransplant lymphoproliferative disorder](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q2T085WF-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Post-transplant\\_lymphoproliferative\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Post-transplant_lymphoproliferative_disorder)

**syndrome main-pied-bouche**

Syn : *syndrome pieds-mains-bouche*

- TG : · érythème  
 · virose

Le syndrome pieds-mains-bouche ou maladie pieds-mains-bouche (ou mains-pieds-bouche) est une maladie infectieuse pouvant être causée par plusieurs virus du genre Enterovirus, appartenant majoritairement à l'espèce entérovirus A. (Wikipédia)

EN : *[hand, foot and mouth disease](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NG41VB63-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q652744>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_pieds-mains-bouche](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_pieds-mains-bouche)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hand,\\_foot,\\_and\\_mouth\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Hand,_foot,_and_mouth_disease)

**syndrome malin des neuroleptiques**

- TG : · encéphalopathie  
 · fièvre  
 · hypertonie  
 · pathologie du système nerveux autonome  
 · rhabdomyolyse  
 · syndrome extrapyramidal  
 · tremblement

Le syndrome malin des neuroleptiques (SMN) est une réaction grave secondaire à la prise de neuroleptiques (ou antipsychotiques), pouvant engager le pronostic vital. (Wikipédia)

EN : *[neuroleptic malignant syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZPK0SPV9-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1424956>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_malin\\_des\\_neuroleptiques](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_malin_des_neuroleptiques)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroleptic\\_malignant\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroleptic_malignant_syndrome)

**syndrome médiastinal**

- TG : · dysphagie  
 · dyspnée  
 · névralgie cervicobrachiale  
 · paralysie des cordes vocales  
 · pathologie de l'appareil circulatoire  
 · pathologie du médiastin

EN : *[mediastinal syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F2BMLCR4-Q>

**syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme**

- TG : · mégavessie  
 · microcôlon  
 · pathologie du côlon

EN : *[megabladder-microcolon-intestinal hypoperistalsis syndrome](#)*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L8TKD0T1-0>

**syndrome métabolique**

Syn : · *syndrome plurimétabolique*  
· *syndrome X*

TG : · *endocrinopathie*  
· *maladie métabolique*  
· *pathologie de l'appareil circulatoire*

Le syndrome métabolique désigné par les acronymes SMet (pour syndrome métabolique) ou MetS (pour Metabolic syndrome chez les anglophones) désigne l'association d'une série de problèmes de santé ayant en commun un mauvais métabolisme corporel. (Wikipédia)

EN : *metabolic syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HWJZV7N8-9>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q657193>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_m%C3%A9tabolique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_m%C3%A9tabolique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic_syndrome)

*syndrome MLNS*

→ **maladie de Kawasaki**

*syndrome MLS*

→ **syndrome de MIDAS**

**syndrome myélodysplasique**

Syn : · *myélodysplasie*  
· *dysmyélopoïèse*

TG : *hémopathie maligne*  
TS : · *anémie réfractaire*  
· *anémie sidérolastique*  
· *leucémie myélomonocytaire chronique*

Les syndromes myélodysplasiques (SMD, plus fréquemment dits MDS pour myelodysplastic syndrome) sont des maladies de la moelle osseuse ou affections clonales myéloïdes des cellules souches hématopoïétiques, qui ne sont pas des carences en molécules nécessaires à la synthèse de ces cellules. (Wikipédia)

EN : *myelodysplastic syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N48R6CXW-Q>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q954625>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_my%C3%A9lodysplasique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_my%C3%A9lodysplasique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Myelodysplastic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Myelodysplastic_syndrome)

**syndrome myéloprolifératif**

TG : *hémopathie maligne*  
TS : · *érythroleucémie*  
· *leucémie à basophiles*  
· *leucémie à éosinophiles*  
· *leucémie chronique à neutrophiles*  
· *leucémie myélomonocytaire chronique*  
· *leucémie myéloïde chronique*  
· *polyglobulie vraie*  
· *splénomégalie myéloïde*  
· *thrombocytémie*

Un syndrome myéloprolifératif est une maladie caractérisée par une production anormale, d'allure cancéreuse, de certains types de cellules sanguines dans la moelle osseuse. (Wikipédia)

EN : *myeloproliferative syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHWG75L1-2>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_my%C3%A9loprolif%C3%A9ratif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_my%C3%A9loprolif%C3%A9ratif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Myeloproliferative\\_neoplasm](https://en.wikipedia.org/wiki/Myeloproliferative_neoplasm)

**syndrome néphrotique**

TG : *néphropathie glomérulaire*  
TS : *syndrome néphrotique avec hyalinose segmentaire et focale*

Le syndrome néphrotique est une affection rénale. Il est la résultante d'une atteinte des capillaires glomérulaires qui voient augmenter leur perméabilité à l'égard des protéines. (Wikipédia)

EN : *nephrotic syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9QDQDGL-2>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q504790>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_n%C3%A9phrotique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_n%C3%A9phrotique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrotic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Nephrotic_syndrome)

**syndrome néphrotique avec hyalinose segmentaire et focale**

TG : *syndrome néphrotique*  
EN : *nephrotic syndrome with focal glomerular sclerosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHKNRQ8G-W>

*syndrome neuroacanthocytosique de MacLeod*

→ **syndrome de McLeod**

*syndrome neuroacanthocytosique de McLeod*

→ **syndrome de McLeod**

*syndrome NOMID*

→ **syndrome CINCA**

**syndrome oculocérébrocutané**

Syn : · *syndrome de Delleman-Oorthuys*  
· *syndrome de Delleman*  
· *syndrome de Leichtman-Wood-Rohn*

TG : · *agénésie du corps calleux*  
· *kyste*  
· *microphthalmie*  
· *molluscum pendulum*  
· *pathologie de l'orbite de l'oeil*  
· *porencéphalie*  
· *syndrome complexe*

EN : *oculocerebrocutaneous syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2H01BBH-Q>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocerebrocutaneous\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculocerebrocutaneous_syndrome)

*syndrome oculocérébrobrénal de Lowe*

→ **syndrome de Lowe**

**syndrome oculofaciocardiodentaire**

TG : *syndrome complexe*

Le syndrome oculo-facio-cardio-dentaire est une maladie génétique très rare associant des anomalies oculaires et des anomalies cardiaques. (Wikipédia)

EN : *oculo-facio-cardio-dental syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R5M7XZ3X-K>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_oculo-facio-cardio-dentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_oculo-facio-cardio-dentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oculofaciocardiodental\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculofaciocardiodental_syndrome)

**syndrome oculomoteur**

- TG : pathologie de l'oeil  
 TS : · apraxie oculomotrice de Cogan  
 · athétose pupillaire  
 · hyperphorie alternante  
 · mouvement oculaire anormal  
 · myokymie du muscle oculaire  
 · myosite des muscles oculaires  
 · nystagmus  
 · ophtalmoplégie  
 · opsoclonie  
 · oscillopsie  
 · paralysie de l'accommodation  
 · ptosis congénital de Marcus-Gunn  
 · signe d'Argyll-Robertson  
 · strabisme  
 · syndrome d'Urrets-Zavalía  
 · syndrome de Balint  
 · syndrome de Halpern  
 · syndrome de Raeder  
 · syndrome de Ross  
 · torticolis oculaire

EN : *oculomotor syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K1NSXN25-9>

*syndrome oculomucocutané de Behçet*

→ **maladie de Behçet**

**syndrome oculorespiratoire**

- TG : pathologie des poumons  
 EN : *oculorespiratory syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W422KMMK-7>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Oculo-respiratory\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Oculo-respiratory_syndrome)

**syndrome oculourétrorsynovial**

- Syn : · *syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter*  
 · arthrite réactionnelle  
 TG : · arthrite  
 · bactériose  
 · conjonctivite  
 · infection  
 · pathologie des muqueuses  
 · spondylarthropathie  
 · urétrite  
 · uvéite

Le syndrome oculo-urétrorsynovial est la forme la plus complète de l'arthrite réactionnelle. C'est une maladie systémique qui accompagne parfois la spondylarthrite ankylosante. (Wikipédia)

EN : *Reiter syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N7WM58JS-X>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_oculo-ur%C3%A9tro-synovial](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_oculo-ur%C3%A9tro-synovial)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Reactive\\_arthritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Reactive_arthritis)

**syndrome oculovertébral**

- Syn : *syndrome de Weyers-Thier*  
 TG : · dysmorphie faciale  
 · dysostose mandibulofaciale  
 · microphthalmie  
 · pathologie du rachis

EN : *oculovertebral syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF82KWL0-5>

**syndrome paranéoplasique**

- TG : cancer  
 TS : · acrokératose paranéoplasique de Bazex  
 · endocardite marastique  
 · erythema gyratum repens  
 · érythème nécrotique migrant  
 · pseudomyasthénie de Lambert-Eaton  
 · syndrome carcinoïde  
 · syndrome de Pancoast et Tobias  
 · syndrome de Trousseau  
 · syndrome de Zollinger et Ellison

Un syndrome paranéoplasique est l'ensemble des anomalies pouvant accompagner certains cancers. Ces anomalies ne sont pas en relation directe avec la tumeur, mais sont des manifestations systémiques survenant à distance de l'endroit où se développe le cancer, par production d'une substance par la tumeur. (Wikipédia)

EN : *paraneoplastic syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M3297G0N-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q936417>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_paran%C3%A9oplasique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_paran%C3%A9oplasique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Paraneoplastic\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Paraneoplastic_syndrome)

*syndrome paratrigéminal*

→ **syndrome de Raeder**

**syndrome PCC**

- TG : · arriération mentale  
 · maladie génétique  
 · pathologie du système ostéoarticulaire  
 EN : *PCC syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X404PJFV-D>

**syndrome PHACE**

- TG : · maladie congénitale  
 · syndrome complexe  
 EN : *PHACE syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J6C29PVZ-S>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/PHACES\\_Syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/PHACES_Syndrome)

*syndrome pieds-mains-bouche*

→ **syndrome main-pied-bouche**

**syndrome pleural**

- TG : épanchement pleural  
 EN : *pleural syndrome*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LR2F3H0Z-9>

*syndrome plurimétabolique*

→ **syndrome métabolique**



**syndrome POEMS**

Syn : *syndrome de Crow-Fukase*

TG : · endocrinopathie  
· immunoglobulinopathie  
· pathologie de la peau  
· polyneuropathie périphérique

Le syndrome POEMS (en anglais : POEMS syndrome) est une association de symptômes dont le nom est un acronyme anglais décrivant les principaux éléments constitutifs du syndrome : (Wikipédia)

EN : *POEMS syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KB7VCHKR-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2553422>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_POEMS](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_POEMS)

[https://en.wikipedia.org/wiki/POEMS\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/POEMS_syndrome)

**syndrome postcholécystectomie**

TG : pathologie des voies biliaires

EN : *postcholecystectomy syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MW6N496L-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q912766>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Postcholecystectomy\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Postcholecystectomy_syndrome)

**syndrome postinfarctus du myocarde**

Syn : *syndrome de Dressler*

TG : · fièvre  
· infarctus du myocarde  
· péricardite  
· pleurésie

EN : *post myocardial infarction syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DP71CJGB-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dressler\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Dressler_syndrome)

*syndrome postphlébitique*

→ **maladie post-thrombotique**

*syndrome posttraumatique*

→ **état de stress posttraumatique**

**syndrome prédépressif**

TG : · état dépressif  
· mélancolie  
· trouble anxieux

EN : *predepressive syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V967GH43-2>

**syndrome prémenstruel**

TG : pathologie du cycle menstruel

Le syndrome prémenstruel (ou SPM) est un ensemble de troubles survenant durant les jours précédant les menstruations et s'interrompant à leur apparition ou peu de temps après. (Wikipédia)

EN : *premenstrual syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V11KHRB4-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_pr%C3%A9menstruel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_pr%C3%A9menstruel)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Premenstrual\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Premenstrual_syndrome)

**syndrome pseudobulbaire**

TG : · arriération mentale  
· dysarthrie  
· dysphagie  
· paralysie  
· pathologie de l'encéphale  
· syndrome pyramidal  
· trouble de l'émotion

Un syndrome pseudo-bulbaire désigne l'ensemble de signes ou symptômes retrouvés lors d'une lésion des neurones moteurs (Wikipédia)

EN : *pseudobulbar syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRMKJXTR-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_pseudo-bulbaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_pseudo-bulbaire)

*syndrome pseudoexfoliatif*

→ **pseudoexfoliation du cristallin**

**syndrome pseudogrippal**

TG : maladie

Un syndrome grippal, ou pseudo-grippal, est un syndrome comportant l'ensemble ou la majeure partie des symptômes de la grippe. (Wikipédia)

EN : *flu-like syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HZ27C515-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_grippal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_grippal)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Influenza-like\\_illness](https://en.wikipedia.org/wiki/Influenza-like_illness)

**syndrome pulmonaire à Hantavirus**

TG : · infection pulmonaire  
· virose

Le Syndrome pulmonaire à Hantavirus (HPS) est l'un des deux syndromes potentiellement mortels dus à une zoonose provoquée par une espèce d'hantavirus. (Wikipédia)

EN : *Hantavirus pulmonary syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M38SMTLW-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6137239>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_pulmonaire\\_%C3%A0\\_Hantavirus](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_pulmonaire_%C3%A0_Hantavirus)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Hantavirus\\_pulmonary\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Hantavirus_pulmonary_syndrome)

**syndrome pyramidal**

TG : trouble moteur  
TS : · dégénérescence combinée subaigüe  
· syndrome pseudobulbaire

Le syndrome pyramidal est l'ensemble des symptômes et signes cliniques dus à une atteinte de la partie centrale de la voie pyramidale (support de la motricité volontaire). (Wikipédia)

EN : *pyramidal syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SH6VVSSG-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_pyramidal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_pyramidal)

### syndrome radiculaire

- TG : · hypoesthésie  
· paralysie  
· pathologie du système nerveux périphérique
- TS : · compression d'une racine médullaire  
· syndrome de la queue de cheval

Le Syndrome radiculaire est principalement caractérisé par une radiculalgie qui est une douleur sur le trajet des fibres nerveuses issues de la racine affectée. (Wikipédia)

EN : *radicular syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V4PT7PB3-2>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_radiculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_radiculaire)

### syndrome rein-colobome

- Syn : *syndrome du colobome rénal*
- TG : · colobome  
· hypodysplasie rénale  
· maladie héréditaire

EN : *renal coloboma syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CF4BP8DP-G>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7133011>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Papillorenal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Papillorenal_syndrome)

### syndrome respiratoire aigu sévère

- Syn : *SRAS*
- TG : · maladie émergente  
· pathologie des poumons  
· virose  
· zoonose
- TA : *SRAS-CoV*

Le syndrome respiratoire aigu sévère (SRAS) est une maladie infectieuse des poumons (pneumonie aiguë) due à un coronavirus, le SARS-CoV, apparu pour la première fois en Chine en novembre 2002, qui a provoqué une épidémie à partir de mai 2003 dans 29 pays, infecté plus de 8 000 personnes et fait au moins 774 morts. (Wikipédia)

EN : *severe acute respiratory syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PZQM188M-2>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_respiratoire\\_aigu\\_s%C3%A9v%C3%A8re](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_respiratoire_aigu_s%C3%A9v%C3%A8re)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Severe\\_acute\\_respiratory\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Severe_acute_respiratory_syndrome)  
<https://www.wikidata.org/wiki/Q103177>

*Syndrome Respiratoire Aigu Sévère-CoronaVirus-2*  
→ **SRAS-CoV-2**

### syndrome respiratoire du Moyen-Orient

- Syn : *MERS*
- TG : · maladie émergente  
· pathologie des poumons  
· virose  
· zoonose
- TA : *MERS-CoV*

Le syndrome respiratoire du Moyen-Orient (MERS), est une infection respiratoire virale causée par le coronavirus MERS-CoV. (Wikipédia)

EN : *Middle East Respiratory Syndrom*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XMQMN380-Q>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_respiratoire\\_du\\_Moyen-Orient](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_respiratoire_du_Moyen-Orient)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Middle\\_East\\_respiratory\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Middle_East_respiratory_syndrome)

### syndrome SAMS

- TG : · maladie héréditaire  
· malformation  
· syndrome complexe

EN : *SAMS syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNQ5NT8R-2>

### syndrome SAPHO

- TG : · pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le SAPHO (Synovite, Acné, Pustulose palmo-plantaire, Hyperostose et Ostéite) est un ensemble d'anomalies pouvant toucher un individu de n'importe quel âge, et qui se caractérise par l'association des symptômes suivants : (Wikipédia)

EN : *SAPHO syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8081BLG-2>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1515163>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_SAPHO](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_SAPHO)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/SAPHO\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/SAPHO_syndrome)

### syndrome sec oculaire et buccal

- Syn : *syndrome de Gougerot-Sjögren*
- TG : · aptyalisme  
· asthénie  
· polyalgie  
· syndrome de l'oeil sec

EN : *dry eyes and mouth syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9K0QRCC-T>

### syndrome septique

- TG : infection
- EN : *sepsis syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GFKGCRWG-C>

### syndrome sérotoninergique

- TG : · hypersérotoninémie  
· hypertonie  
· myoclonie  
· pathologie du système nerveux autonome  
· tremblement  
· trouble cognitif

Le syndrome sérotoninergique est un effet indésirable potentiellement mortel lié à la perturbation de l'équilibre chimique du système nerveux central due à un excès de sérotonine au niveau cérébral. (Wikipédia)

EN : *serotonin syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F1PX1XZP-G>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_s%C3%A9rotoninergique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_s%C3%A9rotoninergique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Serotonin\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Serotonin_syndrome)

### syndrome SUNCT

- TG : céphalée
- EN : *SUNCT syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LD5JS24N-P>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/SUNCT\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/SUNCT_syndrome)

### syndrome T3 polaire

- TG : pathologie de la thyroïde
- EN : *T3 polar syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZWZBM5XP-9>

**syndrome temporomaxillaire**

Syn : *syndrome de l'articulation temporomaxillaire*

TG : · arthropathie  
· pathologie des maxillaires

EN : *temporomandibular joint dysfunction*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TGJT5R8H-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Temporomandibular\\_joint\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Temporomandibular_joint_dysfunction)

**syndrome thalamique**

TG : · algie  
· hémianopsie  
· hémiparésie  
· hypoalgésie  
· hypoesthésie  
· mouvement anormal  
· pathologie de l'encéphale

Le syndrome thalamique ou syndrome de Dejerine-Roussy ou syndrome de douleur thalamique est une affection qui peut apparaître après un accident vasculaire cérébral qui endommage le thalamus,. (Wikipédia)

EN : *thalamus syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q4V998KT-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_thalamique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_thalamique)

**syndrome thoracique aigu**

TG : · crise vasoocclusive  
· douleur thoracique  
· dyspnée  
· pathologie des poumons

Le syndrome thoracique aigu est une pathologie pulmonaire spécifique de la drépanocytose. Il est défini par l'association de fièvre ou de symptômes respiratoires avec un infiltrat pulmonaire constaté sur une radiographie. (Wikipédia)

EN : *acute chest syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJMWTHZ-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4677915>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_thoracique\\_aigu](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_thoracique_aigu)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_chest\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_chest_syndrome)

**syndrome tricho-dento-osseux**

TG : · dysplasie ectodermique  
· pathologie de la peau  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· stomatologie  
· syndrome complexe

EN : *tricho-dento-osseous syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QPQ2TLN3-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho%E2%80%93dento%E2%80%93osseous\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho%E2%80%93dento%E2%80%93osseous_syndrome)

**syndrome trichorhinophalangien**

TG : · alopécie  
· brachydactylie  
· clinodactylie  
· dysmorphie faciale  
· épiphyse en cône  
· maladie héréditaire  
· syndrome complexe

EN : *trichorhinophalangeal syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P1Q80MJ2-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho%E2%80%93rhino%E2%80%93phalangeal\\_syndrome\\_type\\_2](https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho%E2%80%93rhino%E2%80%93phalangeal_syndrome_type_2)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho-rhino-phalangeal\\_syndrome\\_Type\\_1](https://en.wikipedia.org/wiki/Tricho-rhino-phalangeal_syndrome_Type_1)

*syndrome vélocardiofacial*

→ **immunodéficit héréditaire DiGeorge**

**syndrome vestibulaire**

TG : · nystagmus  
· pathologie de l'oreille interne  
· trouble du tonus  
· vertige

TS : · syndrome vestibulaire d'origine centrale  
· syndrome vestibulaire périphérique

Le syndrome vestibulaire est la manifestation clinique d'une atteinte du système vestibulaire, un organe sensoriel périphérique composé du labyrinthe postérieur (canaux semi-circulaires, utricule, et saccule), du nerf vestibulocochléaire, et de ses noyaux encéphaliques. (Wikipédia)

EN : *vestibular syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWN3Z9BF-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_vestibulaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_vestibulaire)

**syndrome vestibulaire d'origine centrale**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· syndrome vestibulaire

EN : *central vestibular syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BK3RSJ7R-S>

**syndrome vestibulaire périphérique**

TG : syndrome vestibulaire

EN : *peripheral vestibular syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PQMBRF49-5>

*syndrome vibratoire main-bras*

→ **syndrome des vibrations du système mains-bras**

**syndrome WAGR**

TG : · aniridie  
· arriération mentale  
· chromosome C11 anormal  
· pathologie de l'appareil génital  
· tumeur de Wilms

EN : *WAGR syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TPD4G5NK-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/WAGR\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/WAGR_syndrome)

**syndrome WHIM**

Syn : verrues, hypogammaglobulinémie, infections, myélokathexie

- TG : · hémopathie  
· immunodéficit  
· maladie héréditaire  
· syndrome complexe  
· verrue

Le syndrome WHIM est une maladie immunologique héréditaire à transmission autosomique dominante. Son nom correspond à l'acronyme anglophone « Warts (verrues), Hypogammaglobulinemia, Immunodeficiency, Myelokathexis (leucopénie et neutropénie dues à une rétention de ces cellules dans la moelle) ». (Wikipédia)

EN : *WHIM syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBM4PRQT-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1258463>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome\\_WHIM](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syndrome_WHIM)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/WHIM\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/WHIM_syndrome)

syndrome X

→ **syndrome métabolique**

**synéchie**

- TG : maladie  
TS : · synéchie antérieure  
· synéchie postérieure

Une synéchie est une adhérence cicatricielle de deux surfaces ulcérées. (Wikipédia)

EN : *synechia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZW945L8K-1>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Syn%C3%A9chie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Synechia>

**synéchie antérieure**

- TG : · pathologie de l'oeil  
· synéchie  
TS : syndrome de Peters

EN : *anterior synechia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTTPSTT0-R>

**synéchie postérieure**

- TG : · pathologie de l'oeil  
· synéchie

EN : *posterior synechia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDVPP6DF-3>

**syngamose**

- TG : · nématodose  
· zoonose

EN : *syngamiasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SF5FL1VL-Z>

**sygnathie**

- TG : · malformation  
· pathologie des maxillaires

EN : *sygnathia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ80FNH3-L>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Sygnathia>

synophtalmie

→ **cyclopie**

**synostose**

- TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
TS : · synostose costale  
· synostose du tarse  
· synostose multiple  
· synostose radiocubitale

La synostose est une fusion plus ou moins complète d'un ou plusieurs os. (Wikipédia)

EN : *synostosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBVTTPK5-0>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2141048>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Synostose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Synostosis>

synostose congénitale radiocubitale

→ **synostose radiocubitale**

**synostose costale**

- TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· synostose

EN : *costal synostosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HGDPK614-R>

**synostose du tarse**

- TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· synostose

EN : *tarsal coalition*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1P9P3CQ-D>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q15666414>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tarsal\\_coalition](https://en.wikipedia.org/wiki/Tarsal_coalition)

**synostose multiple**

- Syn : · *synostose multiple congénitale*  
· *synostoses multiples*  
· *syndrome de synostose multiple*

- TG : · dysostose  
· maladie héréditaire  
· synostose

EN : *multiple synostosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K17D2MN5-2>

synostose multiple congénitale

→ **synostose multiple**

synostose radio-cubitale

→ **synostose radiocubitale**

synostose radio-ulnaire

→ **synostose radiocubitale**

synostose radio-ulnaire congénitale

→ **synostose radiocubitale**

**synostose radiocubitale**

Syn : · *synostose radio-cubitale*  
 · *synostose radio-ulnaire congénitale*  
 · *synostose radio-ulnaire*  
 · *synostose congénitale radiocubitale*

TG : · *pathologie du système ostéoarticulaire*  
 · *synostose*

EN : *radioulnar synostosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-STQLJ35D-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16892594>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Radioulnar\\_synostosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Radioulnar_synostosis)

*synostoses multiples*

→ **synostose multiple**

**synovialome**

TG : · *pathologie du système ostéoarticulaire*  
 · *tumeur*

EN : *synovioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHJP3Q6R-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Giant\\_cell\\_tumor\\_of\\_the\\_tendon\\_sheath](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant_cell_tumor_of_the_tendon_sheath)

*synovialome malin*

→ **synoviosarcome**

**synoviosarcome**

Syn : *synovialome malin*

TG : · *cancer*  
 · *pathologie du système ostéoarticulaire*

EN : *synovial sarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZZPVZX78-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2619315>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial\\_sarcoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Synovial_sarcoma)

**synovite**

TG : · *arthropathie*  
 · *pathologie juxtaarticulaire*

TS : *synovite villonodulaire pigmentée*

La synovite est le terme médical correspondant à l'inflammation de la membrane synoviale. Cette membrane borde les articulations qui possèdent une cavité, appelées articulations synoviales. (Wikipédia)

EN : *synovitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJ8KZ4C2-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q538432>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Synovite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Synovitis>

**synovite villonodulaire pigmentée**

TG : · *rhumatisme inflammatoire*  
 · *synovite*

EN : *pigmented villonodular synovitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R3DJ6T4K-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3768153>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Pigmented\\_villonodular\\_synovitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Pigmented_villonodular_synovitis)

**syphilide**

TG : · *dermatose papuleuse*  
 · *syphilis*

EN : *syphilid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7795M62-B>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Syphilid>

**syphilis**

TG : · *maladie sexuellement transmissible*  
 · *tréponématose*

TS : · *béjel*  
 · *paralysie générale*  
 · *syphilide*  
 · *syphilis maligne précoce*  
 · *syphilis sérologique*  
 · *tabès*

La syphilis (connue familièrement sous le nom de vérole ou encore de grande vérole par opposition à la variole ou petite vérole ou Franzosenkrankheit) est une infection sexuellement transmissible contagieuse, due à la bactérie tréponème pâle. (Wikipédia)

EN : *syphilis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H3LT7WCP-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q41083>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Syphilis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Syphilis>

*syphilis endémique*

→ **béjel**

**syphilis maligne précoce**

TG : *syphilis*

EN : *early malignant syphilis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XVSZW30D-7>

**syphilis sérologique**

TG : *syphilis*

EN : *latent syphilis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X82KTZLW-9>

**syringocystadénome papillifère**

TG : *hidradénome*

EN : *syringocystadenoma papilliferum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLRQDMBQ-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7663355>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Syringocystadenoma\\_papilliferum](https://en.wikipedia.org/wiki/Syringocystadenoma_papilliferum)

**syringofibroadénome**

TG : · *fibroadénome*  
 · *pathologie de la peau*

EN : *syringofibroadenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NF2D9SLN-5>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Syringofibroadenoma>

**syringome**

TG : [pathologie des glandes sudoripares](#)  
 · [tumeur bénigne](#)

TS : [syringome chondroïde](#)

EN : [syringoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCRH3DQ5-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2376518>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Syringoma>

---

**syringome chondroïde**

TG : [syringome](#)

EN : [chondroid syringoma](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8NKJGZL-N>

---

**syringomyélie**

TG : [pathologie de la moelle épinière](#)

La syringomyélie est une maladie de la moelle épinière liée au développement d'une cavité en son centre qui tend à comprimer et à détruire progressivement la substance grise puis la substance blanche. (Wikipédia)

EN : [syringomyelia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7H8TNMZ-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1112977>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Syringomy%C3%A9lie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Syringomyelia>

---

**système cardiovasculaire**

TG : [anatomie](#)

TS : [vaisseau sanguin](#)

L'appareil cardiovasculaire, ou système sanguin, est un système circulatoire en circuit fermé qui assure le transport du sang du cœur vers les extrémités et les divers organes, et en retour de ceux-ci vers le cœur. (Wikipédia)

EN : [cardiovascular system](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZSK65QC7-Q>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Appareil\\_cardiovasculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Appareil_cardiovasculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Circulatory\\_system](https://en.wikipedia.org/wiki/Circulatory_system)

---

**système nerveux**

TG : [anatomie](#)

TS : [système nerveux périphérique](#)

Le système nerveux est un système biologique animal responsable de la coordination des actions avec l'environnement extérieur et de la communication rapide entre les différentes parties du corps. (Wikipédia)

EN : [nervous system](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FH56WGCH-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syst%C3%A8me\\_nerveux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syst%C3%A8me_nerveux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Nervous\\_system](https://en.wikipedia.org/wiki/Nervous_system)

---

**système nerveux périphérique**

TG : [système nerveux](#)

TS : [nerf périphérique](#)

Le système nerveux périphérique (SNP) est la partie du système nerveux formée des ganglions et des nerfs à l'extérieur du cerveau et de la moelle épinière. (Wikipédia)

EN : [peripheral nervous system](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V2CL6V06-9>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Syst%C3%A8me\\_nerveux\\_p%C3%A9riph%C3%A9rique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Syst%C3%A8me_nerveux_p%C3%A9riph%C3%A9rique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral\\_nervous\\_system](https://en.wikipedia.org/wiki/Peripheral_nervous_system)

---

## T

**tabès**

Syn : *neurosyphilis*

TG : · aréflexie tendineuse  
· ataxie  
· hypotonie musculaire  
· pathologie de la moelle épinière  
· syphilis  
· trouble trophique

On désigne par le terme latin : Tabes dorsalis une dégénérescence des cordons postérieurs (ou colonnes dorsales) de la moelle épinière observée dans la neurosyphilis. (Wikipédia)

EN : *tabes*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T7J5F9GQ-N>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tabes\\_dorsalis](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tabes_dorsalis)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tabes\\_dorsalis](https://en.wikipedia.org/wiki/Tabes_dorsalis)

**tache bleue sacrée**

TG : · malformation  
· mélanocytose  
· naevus

EN : *Mongolian spot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJJTD5XZ-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1072716>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mongolian\\_spot](https://en.wikipedia.org/wiki/Mongolian_spot)

**tache café au lait**

TG : trouble de la pigmentation  
TS : syndrome de Watson

EN : *café au lait spot*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNQQZNXJQ-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Caf%C3%A9\\_au\\_lait\\_spot](https://en.wikipedia.org/wiki/Caf%C3%A9_au_lait_spot)

*tache de vin*

→ **angiome plan**

**tachycardie**

TG : trouble du rythme cardiaque  
TS : · tachycardie auriculaire  
· tachycardie auriculaire paroxystique  
· tachycardie bidirectionnelle paroxystique  
· tachycardie jonctionnelle paroxystique  
· tachycardie sinusale  
· tachycardie supraventriculaire paroxystique  
· tachycardie ventriculaire  
· tachycardie ventriculaire paroxystique

La tachycardie (du grec ancien ταχύς / takhýs = rapide, et καρδία / kardía = cœur) correspond à un rythme cardiaque plus rapide que la normale. (Wikipédia)

EN : *tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQ00ZJNC-2>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tachycardie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tachycardia>

**tachycardie auriculaire**

Syn : *tachysystolie auriculaire*

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *atrial tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QRHF2Q9G-2>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial\\_tachycardia](https://en.wikipedia.org/wiki/Atrial_tachycardia)

**tachycardie auriculaire paroxystique**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *paroxysmal atrial tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT0QGS5L-M>

**tachycardie bidirectionnelle paroxystique**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *paroxysmal bidirectional tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0KD80XQ-L>

**tachycardie jonctionnelle paroxystique**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *paroxysmal junctional tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZ52014R-C>

**tachycardie sinusale**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *sinus tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G55J4G9V-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sinus\\_tachycardia](https://en.wikipedia.org/wiki/Sinus_tachycardia)

**tachycardie supraventriculaire paroxystique**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *paroxysmal supraventricular tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T6XX8B3X-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q28032350>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Paroxysmal\\_supraventricular\\_tachycardia](https://en.wikipedia.org/wiki/Paroxysmal_supraventricular_tachycardia)

**tachycardie ventriculaire**

TG : tachycardie  
TS : · syndrome de Jervell et Lange-Nielsen  
· tachycardie ventriculaire non soutenue  
· tachycardie ventriculaire soutenue

La tachycardie ventriculaire est un trouble du rythme cardiaque secondaire à une activation non contrôlée des ventricules cardiaques. (Wikipédia)

EN : *ventricular tachycardia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W0Q4TF7L-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q56002>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tachycardie\\_ventriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tachycardie_ventriculaire)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular\\_tachycardia](https://en.wikipedia.org/wiki/Ventricular_tachycardia)

*tachycardie ventriculaire lente*

→ **rythme ventriculaire**

**tachycardie ventriculaire non soutenue**

TG : · tachycardie ventriculaire  
· trouble de l'excitabilité

EN : *non sustained ventricular tachycardia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTTHJ8Z2-8>

**tachycardie ventriculaire paroxystique**

TG : · tachycardie  
· trouble de l'excitabilité

EN : *paroxysmal ventricular tachycardia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RVNN8M4V-5>

**tachycardie ventriculaire soutenue**

TG : · tachycardie ventriculaire  
· trouble de l'excitabilité

EN : *sustained ventricular tachycardia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PP42VP4S-M>

*tachysystolie auriculaire*

→ **tachycardie auriculaire**

**taeniasis**

TG : · pathologie de l'appareil digestif  
· zoonose

Le tæniasis est une helminthiase, une maladie parasitaire causée par la présence dans le tube digestif (le plus souvent) d'un ver cestode plat pouvant atteindre 10 mètres de long. (Wikipédia)

EN : *taeniasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R9BJX9Z0-Q>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1475667>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A6niasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Taeniasis>

**talalgie**

TG : · algie  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *talalgia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXXXT701-R>

**tamponade cardiaque**

TG : épanchement péricardique  
EN : *cardiac tamponade*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MN6N9B9T-H>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q929313>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac\\_tamponade](https://en.wikipedia.org/wiki/Cardiac_tamponade)

**tartre dentaire**

TG : pathologie dentaire

Le tartre dentaire est de la plaque dentaire minéralisée. (Wikipédia)

EN : *dental tartar*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DSRPNH2Q-R>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tartre\\_dentaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tartre_dentaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Calculus\\_\(dental\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Calculus_(dental))

**technodépendance**

TG : addiction  
EN : *cyberdependence*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GMWB5NM7-W>

**teigne**

TG : · mycose  
· pathologie de la peau  
TS : · favus  
· teigne amiantacée

La teigne est un nom générique désignant des maladies des régions kératinisées du corps (peau, cheveux, poils, ongles : onychomycoses) caractérisées par des plaques arrondies croissant de leur centre vers leur périphérie avec une peau changeant d'aspect et de couleur, et disparition des poils ou cheveux dans certains cas. (Wikipédia)

EN : *tinea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NP6VZ9HC-6>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Teigne\\_\(maladie\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Teigne_(maladie))

**teigne amiantacée**

TG : teigne  
EN : *tinea amiantacea*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRQVCQ6F-7>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis\\_amiantacea](https://en.wikipedia.org/wiki/Pityriasis_amiantacea)

**telangiectasia macularis eruptiva perstans**

TG : · érythème  
· mastocytose pigmentée éruptive  
· télangiectasie

EN : *telangiectasia macularis eruptiva perstans*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQBNNR8C-G>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Telangiectasia\\_macularis\\_eruptiva\\_perstans](https://en.wikipedia.org/wiki/Telangiectasia_macularis_eruptiva_perstans)

**télangiectasie**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins  
TS : · angiomatose de Rendu-Osler  
· angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats  
· ataxie télangiectasie  
· syndrome CREST  
· telangiectasia macularis eruptiva perstans

Les télangiectasies (Telangiectasias ou angioectasias pour les anglophones) désignent différentes formes de dilatation de petits vaisseaux sanguins situés près de la surface de la peau, des muqueuses ou du blanc de l'œil, quand cette « dilatation vasculaire » est anormale par sa taille (0,5 à 1 millimètre de diamètre) et sa permanence. Elles peuvent être composées d'agrégats anormaux d'artérioles, capillaires ou veinules. (Wikipédia)

EN : *telangiectasia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LWHFH8W7-W>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1634800>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9langiectasie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Telangiectasia>

**télécanthus**

TG : · malformation  
· pathologie de la paupière

EN : *telecanthus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PL09KPN0-0>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Telecanthus>



**tendinite**

TG : pathologie juxtaarticulaire

EN : *tendinitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KZ2JNSRZ-2>**tendinopathie**

TG : pathologie du système ostéoarticulaire

TS : · doigt en boutonnière

· doigt en col de cygne

· doigt en maillet

La tendinopathie est une famille d'affections douloureuses du tendon correspondant à une histopathologie spécifique qui met en jeu un mécanisme de dégénérescence tissulaire. (Wikipédia)

EN : *tendinopathy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VX37JZKD-L>EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tendinite><https://en.wikipedia.org/wiki/Tendinopathy>**ténosynovite**

TG : pathologie juxtaarticulaire

TS : ténosynovite sténosante

La ténosynovite (ou Tendovaginite ou encore Peritendinitis crepitans) est une tendinite caractérisée par une inflammation d'un tendon et de sa gaine synoviale. (Wikipédia)

EN : *tenosynovitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BGPKP55G-1>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1505689><https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9nosynovite><https://en.wikipedia.org/wiki/Tenosynovitis>**ténosynovite chronique sténosante du pouce de de Quervain**

TG : · pathologie de la main

· ténosynovite sténosante

EN : *de Quervain's tenosynovitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3CW2X9Q-M>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/De\\_Quervain\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/De_Quervain_syndrome)**ténosynovite sténosante**

TG : ténosynovite

TS : ténosynovite chronique sténosante du pouce de de Quervain

EN : *stenosing tenosynovitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X9C1DL8H-7>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trigger\\_finger](https://en.wikipedia.org/wiki/Trigger_finger)**tentative de suicide**

TG : suicide

On appelle tentative de suicide (parfois désignée sous le sigle TS) l'acte destiné à mettre fin à sa propre vie mais auquel le sujet survit, quelle qu'en soit la raison. (Wikipédia)

EN : *suicide attempt*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PXX9NRSF-K>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tentative\\_de\\_suicide](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tentative_de_suicide)[https://en.wikipedia.org/wiki/Suicide\\_attempt](https://en.wikipedia.org/wiki/Suicide_attempt)

tératocarcinome

→ **tératome malin****tératome**Syn : *dysembryome*

TG : tumeur

TS : · kyste entérogène

· tératome malin

· tératome pulmonaire

· tératome thymique

Un tératome est un type de tumeur (tumeur germinale) formée par des cellules pluripotentes. Les tératomes sont des tumeurs complexes possédant certaines composantes cellulaires apparentées à l'activité normale de plus d'un feuillet embryonnaire. (Wikipédia)

EN : *teratoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZWKFGJP-S>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q200741><https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9ratome><https://en.wikipedia.org/wiki/Teratoma>**tératome malin**Syn : *tératocarcinome*

TG : · cancer

· tératome

EN : *malignant teratoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N0D77SRV-2>**tératome pulmonaire**

TG : · pathologie des poumons

· tératome

EN : *pulmonary teratoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C3R8DSDF-0>**tératome thymique**

TG : · pathologie du médiastin

· tératome

EN : *thymic teratoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L3WNPVKV-L>

testicule féminisant

→ **pseudohermaphrodisme mâle****tétanie**Syn : *spasmophilie*

TG : pathologie neuromusculaire

La téτανie est un syndrome (ensemble de symptômes) et un état pathologique caractérisé par de longues contractions involontaires de certains muscles. (Wikipédia)

EN : *tetany*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPHJT6XG-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q511818><https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9tanie><https://en.wikipedia.org/wiki/Tetany>

**tétanos**

TG : bactériose

Le téτανos est une toxi-infection touchant l'Homme et certains animaux. Il est dû à une infection locale par la bactérie *Clostridium tetani* produisant une neurotoxine, la téτανospasmine, ciblant le système nerveux central. (Wikipédia)

EN : *tetanus*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F4Q54R6T-W>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q47790>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9tanos>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tetanus>**tétralogie de Fallot**TG : · cardiopathie congénitale  
· maladie congénitale

La tétralogie de Fallot est la plus fréquente des cardiopathies congénitales cyanogènes. Elle représente près de 8 % de l'ensemble des cardiopathies congénitales. (Wikipédia)

EN : *Fallot tetralogy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZTX05DQ-G>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9tralogie\\_de\\_Fallot](https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9tralogie_de_Fallot)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tetralogy\\_of\\_Fallot](https://en.wikipedia.org/wiki/Tetralogy_of_Fallot)**tétraphocomélie**TG : · dysostose  
· phocomélieEN : *tetraphocomelia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBNLLTMT-K>**tétraplégie**TG : paralysie  
TS : · syndrome d'enfermement  
· tétraplégie médullaire

La tétraplégie est une paralysie des quatre membres causée généralement par une lésion de la moelle épinière. (Wikipédia)

EN : *tetraplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RHZMPHCH-8>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q944758>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/T%C3%A9trapl%C3%A9gie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tetraplegia>**tétraplégie médullaire**TG : · pathologie de la moelle épinière  
· tétraplégieEN : *medullary tetraplegia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JN569BK9-1>**tétrasomie**

TG : aneuploïdie

EN : *tetrasomy*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FH38P8T5-2>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Tetrasomy>**textilome**

TG : corps étranger

EN : *textiloma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPST3PSJ-3>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Gossypiboma>**thalassémie**TG : · anémie hémolytique  
· hémoglobinopathie  
· maladie héréditaireTS : · thalassémie  $\alpha$   
· thalassémie  $\alpha\delta$   
· thalassémie  $\beta$   
· thalassémie  $\beta$  intermédiaire  
· thalassémie  $\beta\delta$ 

Les thalassémies, encore appelées dans leur forme majeure anémie ou maladie de Cooley (Thomas Benton Cooley), sont des formes d'anémies héréditaires, faisant partie des hémoglobinopathies (déficiences dans la synthèse de l'hémoglobine des globules rouges). (Wikipédia)

EN : *thalassemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WQSD96RM-H>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q185137>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thalass%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thalassemia>**thalassémie  $\alpha$** TG : thalassémie  
TS : syndrome ATR-X

La thalassémie alpha est une maladie génétique en rapport avec une anomalie de la synthèse de la chaîne alpha de l'hémoglobine, se traduisant par une anémie plus ou moins prononcée. Il s'agit de l'une des deux formes de thalassémies, l'autre étant la thalassémie bêta. (Wikipédia)

EN :  *$\alpha$ -thalassemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZD85Q46-F>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thalass%C3%A9mie\\_alpha](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thalass%C3%A9mie_alpha)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Alpha-thalassemia>**thalassémie  $\alpha\delta$** 

TG : thalassémie

EN :  *$\alpha\delta$ -thalassemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3DVPP6P-F>**thalassémie  $\beta$** TG : thalassémie  
TS : persistance héréditaire de l'hémoglobine foetaleEN :  *$\beta$ -thalassemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFM79XR5-6>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Beta\\_thalassemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Beta_thalassemia)**thalassémie  $\beta$  intermédiaire**

TG : thalassémie

EN :  *$\beta$ -thalassemia intermedia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NRR59N1P-H>**thalassémie  $\beta\delta$** 

TG : thalassémie

EN :  *$\beta\delta$ -thalassemia*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBXWR9G3-H>

**thélaziose**

TG : · conjonctivite  
· nématodose  
· zoonose

EN : *thelaziasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P8CLXT7P-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2090711>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Thelaziasis>

**thésaurismose**

TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire

TS : · cystinose  
· syndrome de Dorfman-Chanarin

EN : *storage disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRSSL1XP-5>

**thiamine**

Syn : · C12-H17-Cl-N4-O-S

· vitamine B1  
· aneurine  
· tiamine

TG : vitamine

TA : béri béri

La thiamine ou vitamine B1 (ou encore aneurine) est un précurseur métabolique de la thiamine pyrophosphate (TPP), une coenzyme essentielle à certaines décarboxylases. (Wikipédia)

EN : *thiamine*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MC5W2HL1-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_B1](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_B1)

<https://en.wikipedia.org/wiki/Thiamine>

**thorax en carène**

TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

EN : *pectus carinatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FK6WQT9N-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pectus\\_carinatum](https://en.wikipedia.org/wiki/Pectus_carinatum)

**thorax en entonnoir**

TG : · malformation  
· pathologie du système ostéoarticulaire

Le pectus excavatum (ou thorax en entonnoir) est la déformation la plus fréquente du thorax, le plus souvent congénitale (présente à la naissance) ou se développant au cours de la croissance, caractérisée par un enfoncement plus ou moins prononcé de la partie inférieure du sternum, causée par une longueur excessive des cartilages costaux, qui relient les côtes au bord latéral du sternum. (Wikipédia)

EN : *pectus excavatum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RH7C0JQL-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Pectus\\_excavatum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Pectus_excavatum)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pectus\\_excavatum](https://en.wikipedia.org/wiki/Pectus_excavatum)

**thrombasthénie**

TG : thrombopathie  
TS : thrombasthénie de Glanzmann

EN : *thrombasthenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C7DBHR93-C>

**thrombasthénie de Glanzmann**

TG : · maladie héréditaire  
· thrombasthénie

La thrombasthénie de Glanzmann est une maladie hémorragique héréditaire rare, est due à un déficit en Glycoprotéine IIb/IIIa. (Wikipédia)

EN : *Glanzmann thrombasthenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MWJQS8SL-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombasth%C3%A9nie\\_de\\_Glanzmann](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombasth%C3%A9nie_de_Glanzmann)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Glanzmann%27s\\_thrombasthenia](https://en.wikipedia.org/wiki/Glanzmann%27s_thrombasthenia)

**thromboangéite**

TG : · thrombose  
· vascularite

TS : thromboangéite oblitérante

EN : *thromboangiitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XM03QR8B-D>

**thromboangéite oblitérante**

Syn : *maladie de Buerger*

TG : · maladie de système  
· thromboangéite

EN : *thromboangiitis obliterans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZT0DTD82-6>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Thromboangiitis\\_obliterans](https://en.wikipedia.org/wiki/Thromboangiitis_obliterans)

**thrombocyte**

Syn : *plaquette sanguine*

TG : cellule sanguine  
TA : · dystrophie thrombocytaire hémorragipare  
· thrombopathie  
· thrombopénie

Un thrombocyte (du grec thrombôsis, de thromboûn : faire coaguler et kutos : enveloppe) ou plaquette sanguine est un élément figuré du sang, formé par fragmentation des mégacaryocytes, grandes cellules contenues dans la moelle osseuse. (Wikipédia)

EN : *platelet*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSLR6H11-T>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombocyte>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Platelet>

**thrombocytémie**

TG : syndrome myéloprolifératif  
TS : thrombocytémie essentielle

EN : *thrombocythemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TL1RQ2ZJ-9>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombocythemia>

**thrombocytémie essentielle**

TG : thrombocytémie

La thrombocytémie essentielle (TE) est une maladie du sang frais faisant partie des syndromes myéloprolifératifs. (Wikipédia)

EN : *essential thrombocythemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GFLTCTZ1-B>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombocyt%C3%A9mie\\_essentielle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombocyt%C3%A9mie_essentielle)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Essential\\_thrombocythemia](https://en.wikipedia.org/wiki/Essential_thrombocythemia)

*thrombocytopénie*

→ **thrombopénie**

### thromboembolie

Syn : *maladie thromboembolique*

TG : · embolie  
· thrombose

TS : syndrome hyperéosinophilique

EN : *thromboembolism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P6R52DJC-G>

*thromboembolie pulmonaire*

→ **embolie pulmonaire**

### thrombopathie

TG : hémopathie

TA : thrombocyte

TS : · syndrome de May-Hegglin  
· thrombasthénie

Une thrombopathie est une altération de la fonction des thrombocytes. Elle se caractérise par l'allongement du temps de saignement et un syndrome hémorragique en l'absence de thrombopénie. (Wikipédia)

EN : *thrombocytopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WDBXCQHP-R>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombopathie>

### thrombopénie

Syn : *thrombocytopénie*

TG : hémopathie

TA : thrombocyte

TS : · dystrophie thrombocytaire hémorragipare  
· purpura thrombocytopenique immun  
· syndrome de Fechtner  
· syndrome de Kasabach-Merritt  
· syndrome de Wiskott-Aldrich

Une thrombopénie (ou thrombocytopénie, ou hypoplaquetose) est une diminution du nombre de plaquettes sanguines en dessous du seuil de 150 000 plaquettes par millimètre cube ou une diminution de 50 % par rapport au niveau de référence. (Wikipédia)

EN : *thrombocytopenia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BH2Z2J3B-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q585285>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombop%C3%A9nie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombocytopenia>

### thrombophilie

TG : · embolie  
· hypercoagulabilité  
· thrombose

TS : hypoplasminogénémie

Le terme thrombophilie désigne l'état de patients qui présentent une prédisposition particulière aux thromboses. (Wikipédia)

EN : *thrombophilia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TJ16XGQ6-0>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1570013>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombophilie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombophilia>

### thrombophlébite

TG : · thrombose  
· veinite

TS : · maladie post-thrombotique  
· syndrome de Lemierre  
· thrombophlébite migratrice

La thrombose veineuse profonde, ou phlébite profonde, ou thrombophlébite, est avec l'embolie pulmonaire une des deux manifestations de la maladie thrombo-embolique. (Wikipédia)

EN : *thrombophlebitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SMS36N8L-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q377978>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose\\_veineuse\\_profonde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose_veineuse_profonde)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombophlebitis>

### thrombophlébite migratrice

TG : thrombophlébite

EN : *phlebitis migrans*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WGB8LMW4-2>

### thrombose

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · phlegmatia coerulea dolens  
· syndrome de Trousseau  
· syndrome des antiphospholipides  
· thromboangéite  
· thromboembolie  
· thrombophilie  
· thrombophlébite  
· thrombose de l'aorte  
· thrombose de la veine humérale  
· thrombose des artères  
· thrombose des artères coronaires  
· thrombose intracrânienne  
· thrombose profonde  
· thrombose superficielle  
· thrombose veineuse

La thrombose est la formation d'un caillot (thrombus) dans une veine ou une artère obstruant la circulation du sang dans le système circulatoire. (Wikipédia)

EN : *thrombosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8GBS281-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q261327>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thrombosis>

*thrombose aortique*

→ **thrombose de l'aorte**

### thrombose de l'aorte

Syn : *thrombose aortique*

TG : · pathologie de l'aorte  
· thrombose

TS : syndrome de Leriche

EN : *aorta thrombosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MQ82QGKD-S>

**thrombose de la veine centrale de la rétine**

- TG : · rétinopathie  
· thrombose veineuse  
· trouble de la vision

EN : *central retinal vein occlusion*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZD98DXDK-N>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q190831>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Central\\_retinal\\_vein\\_occlusion](https://en.wikipedia.org/wiki/Central_retinal_vein_occlusion)

**thrombose de la veine humérale**

Syn : *thrombose de la veine humérale de Paget-Schroetter*

- TG : · pathologie des veines  
· thrombose

EN : *brachial vein thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLC6FZSF-K>

*thrombose de la veine humérale de Paget-Schroetter*

→ **thrombose de la veine humérale**

*thrombose de la veine sous-clavière de Paget-Schroetter*

→ **syndrome de Paget-Schroetter**

**thrombose des artères**

- TG : · pathologie des artères  
· thrombose
- TS : · syndrome de Leriche  
· syndrome de Wallenberg

EN : *artery thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G982HCH4-D>

**thrombose des artères coronaires**

- TG : · cardiopathie coronaire  
· thrombose

EN : *coronary artery thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JZ9TLM6B-K>

*thrombose des veines*

→ **thrombose veineuse**

**thrombose intracrânienne**

- TG : · pathologie cérébrovasculaire  
· thrombose

EN : *intracranial thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CFTLZLZW-J>

*thrombose portale*

→ **pyléphlébite**

*thrombose portale cruorique*

→ **pyléphlébite**

**thrombose profonde**

- TG : · pathologie des veines  
· thrombose
- TS : syndrome de Paget-Schroetter

EN : *deep vein thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WB0G3PVR-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1762339>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Deep\\_vein\\_thrombosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Deep_vein_thrombosis)

**thrombose superficielle**

- TG : · pathologie des veines  
· thrombose

EN : *superficial vein thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LTMNJMML-J>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Superficial\\_vein\\_thrombosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Superficial_vein_thrombosis)

**thrombose veineuse**

- Syn : · *thrombose des veines*  
· *phlébothrombose*

- TG : · pathologie des veines  
· thrombose

- TS : · syndrome de Paget-Schroetter  
· thrombose de la veine centrale de la rétine

La thrombose veineuse ou phlébite est l'obstruction d'une veine par un caillot (thrombus). (Wikipédia)

EN : *venous thrombosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSW3D1WT-M>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose\\_veineuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thrombose_veineuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Venous\\_thrombosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Venous_thrombosis)

**thymome**

- TG : · pathologie du médiastin  
· pathologie du thymus  
· tumeur

TS : thymome malin

Un thymome (de thymus, en grec ancien : θυμός, « excroissance charnue »), ou tumeur épithéliale thymique, est une tumeur solide développée aux dépens du thymus, un organe intrathoracique du système immunitaire. (Wikipédia)

EN : *thymoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDW72TB5-V>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1429863>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thymome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thymoma>

**thymome malin**

- TG : · cancer  
· thymome

EN : *malignant thymoma*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C12L4N9L-L>

*thyrotoxicose*

→ **hyperthyroïdie**

**thyroïde linguale**

- TG : · ectopie  
· malformation  
· pathologie de la thyroïde

EN : *lingual thyroid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KV6XNG1G-Q>

**thyroïdite**

- TG : pathologie de la thyroïde  
TS : · dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X  
· thyroïdite de Hashimoto  
· thyroïdite de Riedel  
· thyroïdite subaiguë de de Quervain

Une thyroïdite est une inflammation de la glande thyroïde. Il en existe plusieurs sortes que l'on distingue par leurs origines et leurs effets. (Wikipédia)

EN : *thyroiditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HB2HN3R9-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q11835644>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Thyro%C3%AFdite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Thyroiditis>

**thyroïdite de Hashimoto**

- TG : · goitre  
· maladie autoimmune  
· thyroïdite

La thyroïdite de Hashimoto ou thyroïdite chronique lymphocytaire est une thyroïdite chronique auto-immune particulièrement fréquente caractérisée notamment par la présence d'anticorps anti-thyroperoxydase et par une infiltration lymphoïde de la glande thyroïde. (Wikipédia)

EN : *Hashimoto's thyroiditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BPMZRXNX-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Thyro%C3%AFdite\\_de\\_Hashimoto](https://fr.wikipedia.org/wiki/Thyro%C3%AFdite_de_Hashimoto)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hashimoto%27s\\_thyroiditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Hashimoto%27s_thyroiditis)

**thyroïdite de Riedel**

- TG : thyroïdite

EN : *Riedel's thyroiditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FCB41104-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Riedel%27s\\_thyroiditis](https://en.wikipedia.org/wiki/Riedel%27s_thyroiditis)

**thyroïdite subaiguë de de Quervain**

- TG : · goitre  
· thyroïdite

EN : *de Quervain's thyroiditis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VCD8223S-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q16485>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/De\\_Quervain%27s\\_thyroiditis](https://en.wikipedia.org/wiki/De_Quervain%27s_thyroiditis)

tiamine

→ **thiamine**

**tic**

- TG : mouvement involontaire  
TS : · échopraxie  
· syndrome de Gilles de la Tourette

Les tics sont des mouvements compulsifs surprenant par leur caractère brusque et inapproprié à la situation. (Wikipédia)

EN : *tic*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JC441HWB-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tic>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tic>

**tinea nigra**

- TG : · cladosporiose  
· pathologie de la peau

La teigne noire (aussi appelée "phaeohyphomycose superficielle," et "tinea nigra palmaire et plantaire") est une infection fongique superficielle qui se manifeste par des taches brun foncé à noir, indolores, sur la paume des mains ou la plante des pieds. (Wikipédia)

EN : *tinea nigra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KWFCL8MT-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2059267>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Teigne\\_noire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Teigne_noire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Tinea\\_nigra](https://en.wikipedia.org/wiki/Tinea_nigra)

**tophus**

- TG : pathologie de la peau

Un tophus — topi au pluriel — est un dépôt sous-cutané de cristaux d'acide urique entouré de cellules inflammatoires. (Wikipédia)

EN : *tophus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V0QX97KK-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2293277>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Tophus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tophus>

**torsades de pointes**

- TG : trouble de l'excitabilité

Les torsades de pointe (ou de pointes, les deux orthographes étant employées) sont un phénomène identifié sur l'électrocardiogramme à type de trouble du rythme ventriculaire secondaire à un trouble de la repolarisation ventriculaire (repolarisation retardée ou allongée : QT long). (Wikipédia)

EN : *wave burst arrhythmia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DNWJ9357-P>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Torsades\\_de\\_pointe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Torsades_de_pointe)

**torsion de l'ovaire**

- TG : pathologie des ovaires

EN : *ovarian torsion*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BH2PRQCX-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian\\_torsion](https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian_torsion)

torsion du cordon spermatique

→ **torsion du testicule**

**torsion du testicule**

Syn : · *torsion testiculaire*  
· *torsion du cordon spermatique*  
TG : · *pathologie du cordon spermatique*  
· *pathologie du testicule*

La torsion testiculaire désigne la torsion du cordon spermatique, qui relie l'un des testicules au reste du tractus génital. (Wikipédia)

EN : *testicular torsion*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CSKD4V9W-F>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Torsion\\_testiculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Torsion_testiculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Testicular\\_torsion](https://en.wikipedia.org/wiki/Testicular_torsion)

*torsion testiculaire*

→ **torsion du testicule**

**torticollis**

TG : *dystonie*  
TS : · *torticollis oculaire*  
· *torticollis spasmodique*

Le torticollis est une contracture musculaire douloureuse du cou. Il affecte principalement le muscle sterno-cléido-mastoïdien, le gros muscle du cou. (Wikipédia)

EN : *torticollis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G01T8167-P>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q615363>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Torticollis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Torticollis>

**torticollis oculaire**

TG : · *diplopie*  
· *paralysie*  
· *syndrome oculomoteur*  
· *torticollis*

EN : *ocular torticollis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8B4132N-G>

**torticollis spasmodique**

TG : *torticollis*  
EN : *spasmodic torticollis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JHSTSTKB-W>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spasmodic\\_torticollis](https://en.wikipedia.org/wiki/Spasmodic_torticollis)

**tortuosité des vaisseaux rétinien**

TG : · *pathologie des vaisseaux sanguins*  
· *rétinopathie*

EN : *retinal vessels tortuosity*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHZRXM3P-N>

*torulose*

→ **cryptococcose**

*tourista*

→ **diarrhée du voyageur**

**toux**

TG : · *pathologie de l'appareil respiratoire*  
· *symptôme*

La toux est un acte réflexe destiné à protéger les voies aériennes, en évacuant des corps obstruant ces voies et les sécrétions bronchiques. (Wikipédia)

EN : *cough*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZJ6S2GC-Q>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Toux>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Cough>

*toxémie gravidique*

→ **prééclampsie**

**toxicomanie**

TG : *psychopathologie*  
TS : *polytoxicomanie*

La toxicomanie (du grec : toxikon, « poison » et mania, « folie ») désigne une dépendance physique (en) et/ou psychologique d'une ou plusieurs substances chimiques exogènes, généralement toxiques (analgésique, stimulants et autres psychotropes) sans justification thérapeutique. (Wikipédia)

EN : *drug addiction*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GV1VTQSQ-S>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Toxicomanie>

**toxocarose**

TG : *helminthiase*

La toxocarose encore dénommée larva migrans viscérale est l'helminthiase la plus commune aussi bien dans les pays industrialisés que dans ceux en voie de développement. (Wikipédia)

EN : *toxocariasis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DDT334G3-G>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1345113>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Toxocarose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Toxocariasis>

**toxoplasmose**

TG : *protozoose*  
TS : · *toxoplasmose congénitale*  
· *toxoplasmose pulmonaire*

La toxoplasmose est une infection parasitaire dont l'agent est le protozoaire *Toxoplasma gondii*. Le parasite infecte le plus souvent des animaux à sang chaud, y compris l'être humain, mais son hôte définitif est un félin (dont le chat fait partie). (Wikipédia)

EN : *toxoplasmosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RB7KK4ZL-L>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q154878>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Toxoplasmose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Toxoplasmosis>

**toxoplasmose congénitale**

TG : · *maladie congénitale*  
· *toxoplasmose*

EN : *congenital toxoplasmosis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VV9G9J7B-C>

**toxoplasmose pulmonaire**

TG : · pathologie des poumons  
· toxoplasmose

EN : *lung toxoplasmosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N10DRMQM-5>

**trachéite**

TG : pathologie de la trachée

La trachéite est une inflammation de la muqueuse de la trachée et peut être chronique. (Wikipédia)

EN : *tracheitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PGMCJ8W0-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q946278>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trach%C3%A9ite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tracheitis>

**trachéobronchite fulgurante**

TG : · pathologie de la trachée  
· pathologie des bronches  
· streptococcie

EN : *acute fulminating laryngotracheobronchitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X98JRFV2-H>

**trachéobronchomalacie**

TG : · pathologie de la trachée  
· pathologie des bronches

EN : *tracheobronchomalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PVLDJC3K-X>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Tracheobronchomalacia>

**trachéobronchomégalie**

TG : · malformation  
· pathologie de la trachée  
· pathologie des bronches

TS : syndrome de Mounier-Kuhn

EN : *tracheobronchomegalia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4P27Z48-4>

**trachéomalacie**

TG : pathologie de la trachée

EN : *tracheomalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G137R8V4-B>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q910455>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trach%C3%A9omalacie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tracheomalacia>

**trachéopathie chondroostéoplastique**

TG : · pathologie de la trachée  
· pathologie des bronches

EN : *tracheopathia osteoplastica*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFHP1CR0-L>

**trachome**

TG : · chlamydirose  
· pathologie de la conjonctive

Le trachome est une infection oculaire bactérienne non spécifique et contagieuse causée par *Chlamydia trachomatis*. (Wikipédia)

EN : *trachoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZX7PQDN-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q193216>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trachome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trachoma>

**trachyonychie**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des ongles

EN : *trachyonychia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SQXJNP1G-P>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trachonychia>

**tragus accessoire**

TG : · malformation  
· pathologie de la peau  
· pathologie ORL

EN : *accessory tragus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZTCDPBTX-4>

**translocation chromosomique**

TG : chromosome anormal

La translocation est une mutation génétique caractérisée par l'échange réciproque de matériel chromosomique entre des chromosomes non homologues, c'est-à-dire n'appartenant pas à la même paire. (Wikipédia)

EN : *chromosome translocation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SCVWNBND-D>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Translocation\\_\(g%C3%A9n%C3%A9tique\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Translocation_(g%C3%A9n%C3%A9tique))  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal\\_translocation](https://en.wikipedia.org/wiki/Chromosomal_translocation)

**transposition corrigée des gros vaisseaux**

TG : transposition des gros vaisseaux

La transposition corrigée des gros vaisseaux (ou L-TGV) se définit comme une double discordance. (Wikipédia)

EN : *corrected transposition of the great vessels*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BNRV6CS6-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Transposition\\_corrig%C3%A9e\\_des\\_gros\\_vaisseaux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Transposition_corrig%C3%A9e_des_gros_vaisseaux)



**transposition des gros vaisseaux**

- TG : · cardiopathie  
· maladie congénitale  
· pathologie des vaisseaux sanguins
- TS : · syndrome de Saldino-Noonan  
· transposition corrigée des gros vaisseaux  
· transposition isolée des gros vaisseaux

La transposition des gros vaisseaux (TGV) ou discordance ventriculo-artérielle dans la nomenclature actuelle est la malformation cardiaque congénitale cyanogène (responsable d'une cyanose) la plus fréquente chez le nouveau-né. (Wikipédia)

**EN :** *transposition of the great vessels*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZFL5WXH-6>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Transposition\\_des\\_gros\\_vaisseaux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Transposition_des_gros_vaisseaux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Transposition\\_of\\_the\\_great\\_vessels](https://en.wikipedia.org/wiki/Transposition_of_the_great_vessels)

**transposition isolée des gros vaisseaux**

- TG : transposition des gros vaisseaux
- EN :** *isolated transposition of the great vessels*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XV8CKGB0-W>

**traumatisme**

- TG : maladie
- TS : · accident d'exposition au sang  
· accident de la vie courante  
· arrachement du ligament  
· arrachement du pédicule rénal  
· arrachement du tendon  
· barotraumatisme  
· brûlure  
· compression  
· contusion  
· corps étranger  
· électrocution  
· entorse  
· fracture  
· luxation rétro lunaire  
· lymphangite sclérosante  
· mal de l'altitude  
· mal des transports  
· maladie due aux vibrations  
· microtraumatisme répété  
· mutilation  
· ophtalmie sympathique  
· ostéoporose posttraumatique de Südeck  
· perte de substance  
· plaie  
· plaie chirurgicale  
· plaie du coeur  
· plaie pénétrante  
· polytraumatisme  
· rupture des ligaments  
· rupture du rein  
· rupture tendineuse  
· syndrome d'écrasement  
· traumatisme abdominal  
· traumatisme bronchique  
· traumatisme crânien  
· traumatisme de l'aorte  
· traumatisme de l'appareil respiratoire  
· traumatisme de l'appareil urinaire

- traumatisme de l'oeil
- traumatisme de l'uretère
- traumatisme de l'urètre
- traumatisme de la moelle épinière
- traumatisme de la vessie urinaire
- traumatisme des artères
- traumatisme des veines
- traumatisme des voies urinaires
- traumatisme du bassin
- traumatisme du coeur
- traumatisme du nerf optique
- traumatisme du rachis cervical
- traumatisme du rein
- traumatisme duodénal
- traumatisme hépatique
- traumatisme splénique
- traumatisme thoracique
- trouble dû à la chaleur
- trouble dû au bruit
- trouble dû au froid
- trouble dû aux vibrations

Un traumatisme est une blessure, un dommage. De tels constats peuvent concerner : Traumatisme (médecine) ; Traumatisme psychologique. (Wikipédia)

**EN :** *trauma*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXG771MQ-J>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trauma>

**traumatisme abdominal**

- Syn :** *traumatisme de l'abdomen*
- TG : · pathologie de l'abdomen  
· traumatisme

Un traumatisme abdominal est un traumatisme de l'abdomen. Il peut s'agir d'une ecchymose ou une pénétration et peut impliquer un dommage aux organes abdominaux. (Wikipédia)

**EN :** *abdominal trauma*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P7VJVP5-1>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme\\_abdominal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme_abdominal)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal\\_trauma](https://en.wikipedia.org/wiki/Abdominal_trauma)

*traumatisme acoustique*

→ **trouble dû au bruit**

**traumatisme bronchique**

- TG : · pathologie des bronches  
· traumatisme
- EN :** *bronchial trauma*
- URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M6312W1C-C>

### traumatisme crânien

Syn : *traumatisme crâniocéphalique*

TG : · pathologie du système nerveux  
· traumatisme

TS : · commotion cérébrale  
· syndrome crâniocéphalique posttraumatique

La notion de traumatisme crânien, ou traumatisme cranio-cérébral (TCC), couvre les traumatismes du neurocrâne (partie haute du crâne contenant le cerveau) et du cerveau. (Wikipédia)

EN : *head trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R872GBVF-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme\\_cr%C3%A2nien](https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme_cr%C3%A2nien)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Head\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Head_injury)

*traumatisme crâniocéphalique*

→ **traumatisme crânien**

*traumatisme de l'abdomen*

→ **traumatisme abdominal**

### traumatisme de l'aorte

TG : · pathologie de l'aorte  
· traumatisme

EN : *aorta traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H03GBD99-7>

### traumatisme de l'appareil respiratoire

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· traumatisme

EN : *respiratory tract trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DQG3NBZQ-M>

### traumatisme de l'appareil urinaire

TG : · pathologie de l'appareil urinaire  
· traumatisme

EN : *urinary system traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW2412VV-H>

### traumatisme de l'oeil

Syn : *traumatisme oculaire*

TG : · pathologie de l'oeil  
· traumatisme

TS : contusion de l'oeil

EN : *eye injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LV0DL1PK-K>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2681162>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eye\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Eye_injury)

### traumatisme de l'uretère

Syn : *traumatisme urétéral*

TG : · pathologie des voies urinaires  
· traumatisme

EN : *ureteral traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFXX8509-T>

### traumatisme de l'urètre

Syn : *traumatisme urétral*

TG : · pathologie de l'urètre  
· traumatisme

TS : · traumatisme de l'urètre féminin  
· traumatisme de l'urètre masculin

EN : *urethral traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSLMBT7N-2>

### traumatisme de l'urètre féminin

TG : traumatisme de l'urètre

EN : *female urethral traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZBTBTF59-S>

### traumatisme de l'urètre masculin

TG : traumatisme de l'urètre

EN : *male urethral traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FPHWZZN-N>

### traumatisme de la moelle épinière

TG : · pathologie de la moelle épinière  
· traumatisme

EN : *spinal cord trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DW965SRF-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_cord\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_cord_injury)

*traumatisme de la rate*

→ **traumatisme splénique**

### traumatisme de la vessie urinaire

Syn : *traumatisme vésical*

TG : · pathologie de la vessie  
· traumatisme

EN : *bladder traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DBQX9F15-N>

### traumatisme des artères

TG : · pathologie des artères  
· traumatisme

EN : *artery traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KG3MMTGB-F>

### traumatisme des veines

TG : · pathologie des veines  
· traumatisme

EN : *vein trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FVFNCXPL-8>

### traumatisme des voies urinaires

TG : · pathologie des voies urinaires  
· traumatisme

EN : *urinary tract traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W73DD6S1-B>

**traumatisme du bassin**

TG : · pathologie du rein  
· traumatisme

EN : *renal pelvis traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJFK849P-3>

**traumatisme du coeur**

TG : · cardiopathie  
· traumatisme

EN : *heart trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HDR7KPK2-2>

*traumatisme du foie*

→ **traumatisme hépatique**

**traumatisme du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens  
· traumatisme

EN : *optic nerve injury*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGZC4K7P-K>

**traumatisme du rachis cervical**

TG : · pathologie du rachis  
· traumatisme

TS : syndrome du coup de fouet

EN : *cervical spine trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q4TWXKJF-C>

**traumatisme du rein**

Syn : *traumatisme rénal*

TG : · pathologie du rein  
· traumatisme

EN : *kidney traumatism*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2B7H8F1-2>

**traumatisme duodéal**

TG : · pathologie du duodénum  
· traumatisme

EN : *duodenal trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBN554VQ-M>

**traumatisme hépatique**

Syn : *traumatisme du foie*

TG : · pathologie du foie  
· traumatisme

EN : *liver trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J1WNKTSX-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_injury)

*traumatisme oculaire*

→ **traumatisme de l'oeil**

*traumatisme rénal*

→ **traumatisme du rein**

*traumatisme sonore*

→ **trouble dû au bruit**

**traumatisme splénique**

Syn : *traumatisme de la rate*

TG : · pathologie de la rate  
· traumatisme

EN : *splenic trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0K85PLS-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Splenic\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Splenic_injury)

**traumatisme thoracique**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· traumatisme

Un traumatisme thoracique est la conséquence médicale d'un coup extérieur qui intervient sur le thorax. (Wikipédia)

EN : *thorax trauma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJ6ZV64D-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme\\_thoracique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Traumatisme_thoracique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Chest\\_injury](https://en.wikipedia.org/wiki/Chest_injury)

*traumatisme urétéral*

→ **traumatisme de l'uretère**

*traumatisme urétral*

→ **traumatisme de l'urètre**

*traumatisme vésical*

→ **traumatisme de la vessie urinaire**

**trématodose**

TG : helminthiase

TS : · distomatose  
· schistosomiase

EN : *trematode disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B642481V-T>

**tremblement**

TG : mouvement involontaire

TS : · syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile  
· syndrome malin des neuroleptiques  
· syndrome sérotoninergique  
· tremblement de repos  
· tremblement intentionnel

Les tremblements sont des mouvements anormaux involontaires, rythmiques et oscillatoires, de faible amplitude. (Wikipédia)

EN : *tremor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFZHD49K-P>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tremblement>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tremor>

*tremblement cinétique*

→ **tremblement intentionnel**

### tremblement de repos

TG : · syndrome extrapyramidal  
· tremblement

EN : *resting tremor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B4XT1Z86-5>

### tremblement intentionnel

Syn : *tremblement cinétique*

TG : tremblement

EN : *intention tremor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X3F9Z9JT-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intention\\_tremor](https://en.wikipedia.org/wiki/Intention_tremor)

### tréponématose

TG : spirochétose

TS : · pian  
· pinta  
· syphilis

La tréponématose, ou tréponémose, est un terme désignant un ensemble de maladies provoquées par les tréponèmes, genre de bactéries appartenant à la famille des spirochètes. (Wikipédia)

EN : *treponematosi*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9CXJ3CL-H>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tr%C3%A9pon%C3%A9matose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Treponematosi>

*triade de Carney*

→ [complexe de Carney](#)

*triade de la femme athlète*

→ [triade de la femme sportive](#)

### triade de la femme sportive

Syn : · *triade des athlètes féminines*  
· *triade de la femme athlète*  
· *syndrome de la triade de la femme sportive*

TG : · pathologie du cycle menstruel  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· trouble de la nutrition

EN : *female athlete triad*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S3H2SB91-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Relative\\_energy\\_deficiency\\_in\\_sport](https://en.wikipedia.org/wiki/Relative_energy_deficiency_in_sport)

*triade des athlètes féminines*

→ [triade de la femme sportive](#)

### trichiasis

TG : pathologie de la paupière

Un trichiasis est une inflexion des cils vers l'œil, ce qui provoque une irritation de la cornée. (Wikipédia)

EN : *trichiasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D5MFT99Q-9>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichiasis>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichiasis>

### trichilemmome

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *trichilemmoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D47D4MC1-8>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichilemmoma>

### trichinose

TG : nématodose

La trichinose ou trichinellose est une parasitose tissulaire, cosmopolite, survenant chez l'homme et de nombreux mammifères. (Wikipédia)

EN : *trichinosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZ6KVPW6-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q495146>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichinose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichinosis>

### trichobézoard

TG : pathologie de l'appareil digestif

EN : *trichobezoar*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LS61TF2L-Z>

### trichoblastome

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *trichoblastoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZL11NC90-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichoblastoma>

### trichocéphalose

TG : nématodose

La trichocéphalose ou trichiurose est une maladie parasitaire intestinale des mammifères, par un ver rond, nématode du genre *Trichuris*, ou trichocéphale. (Wikipédia)

EN : *trichuriasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G85J43WF-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2264130>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichoc%C3%A9phalose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichuriasis>

### trichodisque

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *trichodiscoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J020HQVT-C>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichodiscoma>

### trichoépithéliome

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *trichoepithelioma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HFRWGGFM-H>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichoepithelioma>

**trichofolliculome**

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *trichofolliculoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LKVN8N81-G>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichofolliculoma>

**tricholemnome**

TG : · pathologie des phanères  
· tumeur bénigne

EN : *tricholemnoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N4PTCR1L-T>

**trichomalacie**

TG : pathologie des phanères

EN : *trichomalacia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2G6M3D0-D>

**trichomégalie**

TG : pathologie des phanères

EN : *trichomegaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJWZS3SN-R>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Trichomegaly>

**trichomonias**

TG : protozoose

La trichomonase ou trichomonose urogénitale est une maladie infectieuse causée par le parasite *Trichomonas vaginalis*. (Wikipédia)

EN : *trichomoniasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XFZSL2PM-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q745865>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichomonase>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichomoniasis>

**trichomycose axillaire**

TG : · nocardiose  
· pathologie des phanères

EN : *trichomycosis axillaris*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JSFQS53X-J>

**trichorrhexie noueuse**

TG : pathologie des phanères

EN : *trichorrhexis nodosa*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LSHRLH0B-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Trichorrhexis\\_nodosa](https://en.wikipedia.org/wiki/Trichorrhexis_nodosa)

**trichostrongyloïdose**

TG : larva migrans

EN : *trichostrongyliasis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCQKRCQF-F>

**trichothiodystrophie**

TG : · maladie héréditaire  
· maladie métabolique  
· pathologie des phanères

La Trichothiodystrophie ou TTD est un groupe hétérogène de maladies génétiques rares. (Wikipédia)

EN : *trichothiodystrophy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T33HR75Z-G>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichothiodystrophie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichothiodystrophy>

**trichotillomanie**

TG : · pathologie des phanères  
· psychopathologie  
· trouble du contrôle des impulsions

La trichotillomanie, ou trichomanie, est un trouble chez l'être humain caractérisé par l'arrachage compulsif de ses propres poils et/ou cheveux, entraînant une alopecie manifeste sur la partie du corps touchée. (Wikipédia)

EN : *trichotillomania*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F8VD3GZJ-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q608259>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trichotillomanie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Trichotillomania>

**trichromasie anormale**

TG : dyschromatopsie

EN : *abnormal trichromatic vision*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BBSSW5H6-6>

**trigémisme caché**

TG : trouble de l'excitabilité

EN : *concealed trigeminy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DXPX5XK1-9>

**trigonocéphalie**

TG : · malformation  
· pathologie de l'encéphale

La trigonocéphalie, également appelée déformation du crâne en feuille de trèfle est une forme de cranosynostose. (Wikipédia)

EN : *trigonocephaly*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V3RRDXKR-4>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Trigonoc%C3%A9phalie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Trigonocephaly>

**triméthylaminurie**

TG : · aminoacidopathie  
· anomalie biologique  
· pathologie de la peau

La triméthylaminurie (ou fish-odor syndrome, appelé aussi syndrome de l'odeur du poisson pourri,) est un désordre métabolique dont la principale caractéristique est l'odeur corporelle de poisson. (Wikipédia)

EN : *trimethylaminuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BMRNNTBL-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q506433>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trim%C3%A9thylaminurie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Trimethylaminuria>

**trismus**

TG : [pathologie du muscle strié](#)

Trismus est la contraction constante et involontaire des muscles des mâchoires. Trismus est le nom d'un type de voilier de croisière hauturière. (Wikipédia)

EN : [trismus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PN4JHR4H-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Trismus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trismus>

**trisomie**

TG : [aneuploïdie](#)  
 TS : [syndrome d'Edwards](#)  
[syndrome de Down](#)  
[syndrome de Patau](#)  
[trisomie partielle](#)

La trisomie est une anomalie chromosomique. (Wikipédia)

EN : [trisomy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJR46JS3-Z>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Trisomie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trisomy>

*trisomie 13*

→ [syndrome de Patau](#)

*trisomie 18*

→ [syndrome d'Edwards](#)

**trisomie partielle**

TG : [chromosome anormal](#)  
[trisomie](#)

EN : [partial trisomy](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8F1FJGK-S>

**trissymptome de Gougerot**

TG : [allergie](#)  
[pathologie de la peau](#)  
[vascularite](#)

EN : [Gougerot trissymptome](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N10T6P1G-7>

**tritanomalie**

TG : [dyschromatopsie](#)  
[maladie congénitale](#)

EN : [tritanomaly](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQ62QBX0-W>

**tritanopie**

TG : [dyschromatopsie](#)

EN : [tritanopia](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQ5HQ73B-R>

**tronc artériel**

TG : [cardiopathie](#)  
[maladie congénitale](#)  
[pathologie des vaisseaux sanguins](#)

EN : [truncus arteriosus](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3DHTM9X-D>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Truncus\\_arteriosus](https://en.wikipedia.org/wiki/Truncus_arteriosus)

*trou de Botal perméable*

→ [ostium secundum](#)

**trou maculaire**

TG : [maculopathie](#)  
[rétinopathie](#)

Le trou maculaire est une affection qui touche la rétine. Il se caractérise par une déhiscence ronde de pleine épaisseur, qui survient au niveau de la fovéa. (Wikipédia)

EN : [macular hole](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X2FFQD5J-L>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trou\\_maculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trou_maculaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Macular\\_hole](https://en.wikipedia.org/wiki/Macular_hole)

**trou rétinien**

TG : [rétinopathie](#)

EN : [retinal hole](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZRJF3BHP-F>

*trouble affectif*

→ [trouble de l'humeur](#)

**trouble anxieux**

TG : [trouble psychiatrique](#)  
 TS : [attaque de panique](#)  
[claustrophobie](#)  
[état de stress aigu](#)  
[état de stress posttraumatique](#)  
[hyperanxiété](#)  
[obsession compulsion](#)  
[panique](#)  
[phobie](#)  
[syndrome prédépressif](#)  
[trouble anxieux de séparation](#)  
[trouble anxio-dépressif](#)  
[trouble de l'anxiété généralisée](#)

Les troubles anxieux constituent un ensemble de troubles psychologiques représentant plusieurs formes de peur et d'anxiété anormales ou pathologiques. (Wikipédia)

EN : [anxiety disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQN7WJ8G-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q544006>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_anxieux](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_anxieux)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Anxiety\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Anxiety_disorder)

**trouble anxieux de séparation**

TG : [trouble anxieux](#)

EN : [separation anxiety disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XGQRPCVP-H>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2300749>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Separation\\_anxiety\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Separation_anxiety_disorder)

**trouble anxio-dépressif**

TG : · trouble anxieux  
· trouble de l'humeur

EN : *mixed anxiety-depression*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BG6JXBMW-9>

**trouble bipolaire**

Syn : *psychose maniacodépressive*

TG : trouble de l'humeur

TS : · épisode mixte  
· trouble bipolaire à cycles rapides  
· trouble bipolaire de type I  
· trouble bipolaire de type II

Un trouble bipolaire (anciennement maladie ou psychose maniaco-dépressive) est en psychiatrie un « trouble de l'humeur » caractérisé par un succession d'épisodes maniaques (ou hypomaniaques) et dépressifs. (Wikipédia)

EN : *bipolar disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RSB3MH8N-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q131755>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_bipolaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_bipolaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar_disorder)

**trouble bipolaire à cycles rapides**

TG : trouble bipolaire

EN : *rapid-cycling bipolar disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHMTVPSN-2>

**trouble bipolaire de type I**

TG : trouble bipolaire

EN : *bipolar I disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DDPJ47LB-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4915474>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar\\_I\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar_I_disorder)

**trouble bipolaire de type II**

TG : trouble bipolaire

EN : *bipolar II disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJH9SR5B-K>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar\\_II\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Bipolar_II_disorder)

**trouble cognitif**

Syn : *trouble de la cognition*

TG : trouble mental organique

TS : · déficit cognitif léger  
· syndrome de fatigue chronique  
· syndrome de Kleine-Levin  
· syndrome de Smith-Magenis  
· syndrome de Williams  
· syndrome des bâtiments malsains  
· syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile  
· syndrome sérotoninergique  
· trouble de l'apprentissage  
· trouble de la mémoire

Un trouble cognitif désigne un trouble mental qui affecte plus particulièrement et principalement la mémoire, incluant la perception et la résolution de problèmes. (Wikipédia)

EN : *cognitive disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FNLZG5GS-F>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_cognitif](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_cognitif)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cognitive\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Cognitive_disorder)

**trouble complexe et multiple du développement**

TG : trouble du développement

EN : *multiple complex developmental disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D0LFMC02-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple\\_complex\\_developmental\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Multiple_complex_developmental_disorder)

**trouble d'adaptation post-traumatique avec amertume**

TG : trouble de l'adaptation

EN : *posttraumatic embitterment disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGV4NXDC-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Posttraumatic\\_embitterment\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Posttraumatic_embitterment_disorder)

*trouble de l'acquisition de la coordination*

→ **dyspraxie**

**trouble de l'adaptation**

TG : trouble psychiatrique

TS : · trouble d'adaptation post-traumatique avec amertume  
· trouble réactionnel de l'attachement

Le trouble de l'adaptation est une réponse psychologique à un ou plusieurs groupes de situations stressantes, causant des symptômes émotionnels et psychologiques. (Wikipédia)

EN : *adaptation disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWBLJFM4-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_l%27adaptation](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_l%27adaptation)

*trouble de l'affectivité*

→ **trouble de l'humeur**

## trouble de l'anxiété généralisée

TG : trouble anxieux

L'anxiété généralisée, aussi nommée trouble anxieux généralisé, est une affection psychiatrique, statistiquement plus fréquente chez les femmes et chez les jeunes adultes. (Wikipédia)

EN : *generalized anxiety disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N40V2NH8-C>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q845224>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Anxi%C3%A9t%C3%A9\\_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e](https://fr.wikipedia.org/wiki/Anxi%C3%A9t%C3%A9_g%C3%A9n%C3%A9ralis%C3%A9e)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Generalized\\_anxiety\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Generalized_anxiety_disorder)

---

## trouble de l'apprentissage

TG : trouble cognitif

TS : · dyscalculie  
· hyperlexie  
· immunodéficit héréditaire DiGeorge  
· trouble de l'apprentissage non verbal  
· trouble de la lecture

Le trouble des apprentissages, ou trouble d'apprentissage est un dysfonctionnement dans le processus d'acquisition des connaissances. (Wikipédia)

EN : *learning disability*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QX6JQ76T-G>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q860740>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_d%27apprentissage](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_d%27apprentissage)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Learning\\_disability](https://en.wikipedia.org/wiki/Learning_disability)

---

## trouble de l'apprentissage non verbal

TG : trouble de l'apprentissage

EN : *nonverbal learning disability*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B44HB91V-M>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nonverbal\\_learning\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Nonverbal_learning_disorder)

---

## trouble de l'articulation de la parole

TG : trouble du langage

TS : · incompétence vélopharyngée  
· zézaiement

EN : *speech articulation disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F39VZW92-V>

---

## trouble de l'attention

TG : trouble neurologique

TS : · syndrome du corps calleux  
· syndrome du lobe temporal  
· trouble de l'orientation spatiale  
· trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité

EN : *attentional disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PFVSMG9X-W>

---

## trouble de l'audition

TG : · pathologie ORL  
· trouble neurologique

TS : · acouphène  
· agnosie auditive  
· hyperacousie  
· presbyacousie  
· recrutement auditif  
· recrutement vestibulaire  
· surdité

EN : *auditory disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GRFVN8K9-2>

---

## trouble de l'émotion

TG : trouble du comportement

TS : syndrome pseudobulbaire

EN : *emotional disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8GKLP4-K>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles\\_%C3%A9motionnels\\_et\\_du\\_comportement](https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles_%C3%A9motionnels_et_du_comportement)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Emotional\\_and\\_behavioral\\_disorders](https://en.wikipedia.org/wiki/Emotional_and_behavioral_disorders)

---

## trouble de l'équilibre

TG : · pathologie du système nerveux  
· pathologie ORL

TS : vertige

Un trouble de l'équilibre est un problème qui peut être lié à l'oreille interne, au cerveau (cervelet) ou à la proprioception qui cause une instabilité chez la personne. (Wikipédia)

EN : *equilibrium disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PPJP772J-S>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_l%27%C3%A9quilibre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_l%27%C3%A9quilibre)

---

## trouble de l'équilibre acidobasique

TG : trouble métabolique

TS : · achlorhydrie  
· acidocétose  
· acidose  
· alcalose  
· hyperammoniémie  
· hyperlactacidémie

EN : *acid-base balance disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PG5F8CL9-0>

---



**trouble de l'équilibre hydroélectrolytique**

- TG : trouble métabolique  
 TS : · déshydratation  
 · hypercalcémie  
 · hyperchlorémie  
 · hyperkaliémie  
 · hypermagnésémie  
 · hypernatrémie  
 · hyperphosphatémie  
 · hypocalcémie  
 · hypochlorémie  
 · hypokaliémie  
 · hypomagnésémie  
 · hyponatrémie  
 · hypophosphatémie  
 · pseudohyperkaliémie  
 · syndrome de renutrition

EN : *hydroelectrolytic balance disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GB0SVS54-P>

**trouble de l'excitabilité**

- TG : trouble du rythme cardiaque  
 TS : · alternance électrique cardiaque  
 · asystolie  
 · bigéminisme caché  
 · bradycardie  
 · échappement nodal  
 · échappement ventriculaire  
 · écho auriculaire  
 · extrasystole  
 · fibrillation auriculaire  
 · fibrillation ventriculaire  
 · flutter auriculaire  
 · flutter ventriculaire  
 · maladie de l'oreillette  
 · maladie du sinus  
 · parasystolie  
 · réentrée  
 · rythme auriculaire gauche  
 · rythme cardiaque ectopique  
 · rythme du sinus coronaire  
 · rythme nodal  
 · rythme réciproque  
 · rythme ventriculaire  
 · syndrome de préexcitation ventriculaire  
 · tachycardie auriculaire  
 · tachycardie auriculaire paroxystique  
 · tachycardie bidirectionnelle paroxystique  
 · tachycardie jonctionnelle paroxystique  
 · tachycardie sinusale  
 · tachycardie supraventriculaire paroxystique  
 · tachycardie ventriculaire non soutenue  
 · tachycardie ventriculaire paroxystique  
 · tachycardie ventriculaire soutenue  
 · torsades de pointes  
 · trigéminisme caché

EN : *excitability disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CKQFJTNZ-H>

**trouble de l'humeur**

- Syn : · *trouble affectif*  
 · *trouble de l'affectivité*  
 TG : trouble psychiatrique  
 TS : · état dépressif  
 · humeur sub-syndromique  
 · hypomanie  
 · manie  
 · mélancolie  
 · trouble anxio-dépressif  
 · trouble bipolaire

Le trouble de l'humeur est un groupe de diagnostics en provenance du système de classification du Manuel diagnostique et statistique des troubles mentaux dans lequel l'thymie est principalement induite. (Wikipédia)

EN : *mood disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FG8S4PGB-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q188638>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_l%27humeur](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_l%27humeur)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Mood\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Mood_disorder)

**trouble de l'idéation**

- TG : trouble psychiatrique  
 TS : dyschronie  
 EN : *thought disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7WKH73T-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Thought\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Thought_disorder)

**trouble de l'identité sexuelle**

- TG : trouble de la personnalité

La dysphorie de genre est un terme médical utilisé dans le manuel (DSM) de l'Association Américaine de Psychiatrie pour décrire la détresse de la personne transgenre face à un sentiment d'inadéquation entre son sexe assigné et son identité de genre. (Wikipédia)

EN : *gender identity disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PX2ZKD8K-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1049021>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphorie\\_de\\_genre](https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysphorie_de_genre)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gender\\_dysphoria](https://en.wikipedia.org/wiki/Gender_dysphoria)

*trouble de l'oculomotricité*

→ **trouble de la motilité oculaire**

**trouble de l'odorat**

- TG : · pathologie ORL  
 · trouble neurologique  
 TS : · anosmie  
 · cacosmie

Les dysosmies, appelés aussi troubles de l'odorat, désignent l'ensemble des affections médicales dans lesquels le sens de l'olfaction est altéré. (Wikipédia)

EN : *olfactory disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0P2QX3P-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Dysosmie>

**trouble de l'orientation spatiale**

TG : trouble de l'attention  
 TS : confusion mentale  
 EN : *spatial orientation disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWZ4851W-V>

**trouble de l'orientation temporo-spatiale**

TG : trouble de la vigilance  
 TS : désorientation temporo-spatiale  
 EN : *spatiotemporal orientation disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q1FGVL9R-4>

*trouble de la cognition*

→ **trouble cognitif**

**trouble de la communication**

TG : trouble neurologique  
 TS : · incompétence vélopharyngée  
       · trouble du langage

Un trouble de la communication est un trouble de la parole et du langage caractérisé par des problèmes dans la communication. (Wikipédia)

EN : *communication disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2QVD6BV-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1058691>  
       [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_communication](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_communication)  
       [https://en.wikipedia.org/wiki/Communication\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Communication_disorder)

**trouble de la conduction**

TG : cardiopathie  
 TS : · alternance électrique cardiaque  
       · bloc cardiaque  
       · capture nodale  
       · capture ventriculaire  
       · conduction cachée  
       · conduction rétrograde  
       · conduction supranormale  
       · dissociation auriculaire  
       · dissociation auriculoventriculaire  
       · rythme réciproque  
       · syndrome de préexcitation ventriculaire  
       · syndrome du QT court

Les troubles de la conduction sont un ensemble de la maladie se manifestant typiquement par un cœur lent (bradycardie) dont la cause est une atteinte des voies de conduction cardiaque. (Wikipédia)

EN : *conduction disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FZNGW4NN-J>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_conduction\\_cardiaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_conduction_cardiaque)

**trouble de la conscience**

TG : trouble neurologique  
 TS : · coma  
       · lipothymie  
       · perte de connaissance  
       · syncope

EN : *consciousness impairment*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V672R390-R>

*trouble de la déglutition*

→ **dysphagie**

**trouble de la lecture**

TG : trouble de l'apprentissage  
 TS : · dyslexie  
       · retard de lecture

Le trouble de la lecture est chez un individu une difficulté à lire des mots et à comprendre des textes lus. (Wikipédia)

EN : *reading disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0D9R5J5-2>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17077617>  
       [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_lecture](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_lecture)  
       [https://en.wikipedia.org/wiki/Reading\\_disability](https://en.wikipedia.org/wiki/Reading_disability)

**trouble de la marche**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
       · trouble neurologique  
 TS : astasie abasie  
 EN : *gait disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVNFTZ6B-W>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Gait\\_abnormality](https://en.wikipedia.org/wiki/Gait_abnormality)

**trouble de la mémoire**

TG : trouble cognitif  
 TS : · amnésie  
       · confusion mentale

La mémoire est définie comme une capacité pour l'organisme humain de codifier, retenir et se rappeler une information. Les troubles de la mémoire peuvent se catégoriser du statut moyen à sévère, aux dépens des dommages faits aux structures neuroanatomiques ; que ce soit partiellement ou complètement. Ces dommages entravent la mémoire. Les troubles de la mémoire peuvent être progressifs, ce qui inclut la maladie d'Alzheimer, ou immédiats, incluant les troubles à la suite d'une commotion cérébrale. (Wikipédia)

EN : *memory disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NZSQW0T4-B>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_m%C3%A9moire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_m%C3%A9moire)  
       [https://en.wikipedia.org/wiki/Memory\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Memory_disorder)

**trouble de la miction**

TG : pathologie de l'appareil urinaire  
 TS : · désordre primaire de la relaxation sphinctérienne  
       · dyssynergie détrusor-sphincter  
       · dysurie  
       · incontinence urinaire  
       · nocturie  
       · pollakiurie  
       · polyurie  
       · rétention urinaire  
       · stase urinaire  
       · troubles urinaires du bas appareil

EN : *voiding dysfunction*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPZPGCF2-P>

**trouble de la motilité oculaire**

Syn : · *trouble de l'oculomotricité*  
· *trouble de la motricité oculaire*

TG : pathologie de l'oeil

TS : · déviation de l'oeil  
· dystrophie musculaire oculopharyngée  
· insuffisance de convergence

EN : *ocular motility disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWQ2GC6C-2>

**trouble de la motricité**

TG : trouble neurologique

EN : *motility disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J9SKNS7R-P>

*trouble de la motricité oculaire*

→ **trouble de la motilité oculaire**

**trouble de la motricité oesophagienne**

TG : · pathologie de l'oesophage  
· pathologie du système nerveux autonome

EN : *esophageal motility syndrome*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z4F4HPZC-G>

**trouble de la nutrition**

TG : maladie

TS : · carence alimentaire  
· carence vitaminique  
· hypervitaminose  
· malnutrition  
· obésité  
· surcharge pondérale  
· triade de la femme sportive

EN : *nutrition disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TFBCNGGD-R>

**trouble de la perception**

TG : trouble neurologique

TS : · agnosie  
· déréalisation  
· dyschronie  
· hallucination  
· hyperalgésie

EN : *perceptual disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9Q8FXRQ-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Sensory\\_processing\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Sensory_processing_disorder)

**trouble de la personnalité**

TG : trouble psychiatrique

TS : · dysharmonie évolutive  
· personnalité antisociale  
· personnalité borderline  
· personnalité dépendante  
· personnalité évitante  
· personnalité hypomaniaque  
· personnalité hystérique  
· personnalité narcissique  
· personnalité obsessionnelle  
· personnalité paranoïde  
· personnalité prémorbide  
· personnalité psychopathique  
· personnalité psychotique  
· personnalité schizotypique  
· personnalité schizoïde  
· syndrome du lobe frontal  
· trouble de l'identité sexuelle  
· trouble dissociatif de l'identité

Un trouble de la personnalité désigne, en psychiatrie et dans l'approche suivant les préceptes du Manuel diagnostique et statistique des troubles mentaux (DSM-5), une catégorie de traits de la personnalité mal adaptés impliquant fonctions cognitives et comportementales. (Wikipédia)

EN : *personality disorder*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VRBBLGFD-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q270673>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_personnalit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_personnalit%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Personality\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Personality_disorder)

**trouble de la pigmentation**

TG : pathologie de la peau

TS : · acanthosis nigricans  
· albinisme  
· alcaptonurie  
· argyrie  
· chloasma  
· complexe de Carney  
· dépigmentation  
· dermatite pigmentaire progressive  
· dermatite purpurique pigmentée  
· dermopathie diabétique  
· dyschromatose universelle  
· dysplasie ectodermique hidrotique  
· erythema dyschromicum perstans  
· érythromélanose folliculaire  
· hétérochromie de l'iris  
· hyperpigmentation  
· hypomélanose  
· hypomélanose de Ito  
· hypopigmentation  
· incontinentia pigmenti  
· lentiginose  
· leucodermie  
· leucokératose  
· leucomélanodermie  
· mastocytose pigmentée éruptive  
· mélanodermie  
· mélanonychie  
· mélanose  
· papulose à cellules claires  
· parakeratosis variegata

- phacomatose pigmentokératosique
- phacomatose pigmentovasculaire
- pigmentation maculeuse éruptive idiopathique
- pityriasis versicolor
- poïkilodermie
- prurigo pigmentaire
- pseudochromidrose
- syndrome d'Albright
- syndrome de Zinsser-Engman-Cole
- tache café au lait
- uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi
- uvéoméningoencéphalite de Harada
- xeroderma pigmentosum

EN : [pigmentation disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HSZJBW6-W>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pigmentation\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Pigmentation_disorder)

### trouble de la psychomotricité

TG : trouble neurologique

- TS :
- hyperkinésie
  - retard psychomoteur

EN : [psychomotor disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S62855G9-Z>

### trouble de la réfraction oculaire

Syn : *amétropie*

TG : trouble de la vision

- TS :
- aniséiconie
  - anisométrie
  - astigmatisme
  - hypermétropie
  - myopie
  - presbytie

EN : [refractive error](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DVD2F83F-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q470427>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Refractive\\_error](https://en.wikipedia.org/wiki/Refractive_error)

### trouble de la sensibilité

TG : trouble neurologique

- TS :
- agnosie tactile
  - dégénérescence combinée subaiguë
  - dysesthésie
  - hyperalgésie primaire
  - hyperalgésie secondaire
  - hyperesthésie
  - hypoalgésie
  - hypoesthésie
  - paresthésie

EN : [sensitivity disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QS58R89R-K>

### trouble de la vigilance

TG : trouble neurologique

TS : trouble de l'orientation temporo-spatiale

EN : [vigilance disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GJ431F0K-M>

### trouble de la vision

TG : pathologie de l'oeil

- TS :
- agnosie visuelle
  - amblyopie
  - asthénopie
  - cécité
  - déficit de l'acuité visuelle
  - diplopie
  - dominance monoculaire
  - dyschromatopsie
  - éblouissement
  - extinction visuelle
  - fixation excentrique
  - héméralopie
  - hétérophorie
  - malvoyance
  - métamorphopsie
  - myodésopsie
  - phosphène
  - scotome de suppression
  - syndrome de Charles Bonnet
  - syndrome de déficience posturale
  - thrombose de la veine centrale de la rétine
  - trouble de la réfraction oculaire
  - trouble de la vision binoculaire
  - vision aveugle

Un trouble de la vision désigne une incapacité visuelle plus ou moins importante causée par une maladie, un traumatisme, ou par des conditions congénitales, brutales ou progressives, qui requièrent une correction médicale, chirurgicale ou l'aide de verres correcteurs,,. (Wikipédia)

EN : [vision disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LSQ569BL-0>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_la\\_vision](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_la_vision)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Vision\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Vision_disorder)

### trouble de la vision binoculaire

TG : trouble de la vision

EN : [binocular vision disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q154TDN4-4>

### trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité

- TG :
- trouble de l'attention
  - trouble du comportement

Le trouble du déficit de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH ; en anglais : attention-deficit hyperactivity disorder, ADHD) est un trouble psychique neurodéveloppemental caractérisé par trois types de symptômes pouvant se manifester seuls ou combinés : des difficultés d'attention et de concentration, des symptômes d'hyperactivité et d'hyperkinésie et des problèmes de gestion de l'impulsivité. (Wikipédia)

EN : [attention disorder with hyperactivity](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZL9PZFQ9-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_du\\_d%C3%A9ficit\\_de\\_l'attention\\_avec\\_ou\\_sans\\_hyperactivit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_du_d%C3%A9ficit_de_l'attention_avec_ou_sans_hyperactivit%C3%A9)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Attention\\_deficit\\_hyperactivity\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Attention_deficit_hyperactivity_disorder)

**trouble des conduites**

TG : trouble du comportement social  
 TS : trouble oppositionnel avec provocation

Un trouble des conduites est une catégorie psychiatrique marquée par un degré de comportement répétitif dans lequel le droit des autres ou la norme sociale est bafouée. (Wikipédia)

EN : *conduct disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K5WX76CK-S>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q596474>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_des\\_conduites](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_des_conduites)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Conduct\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Conduct_disorder)

**trouble des réflexes**

TG : trouble neurologique  
 TS : · aréflexie tendineuse  
 · syndrome d'Adie-Holmes

EN : *abnormal reflex*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1KTKN7P-4>

**trouble désintégratif de l'enfance**

TG : trouble du développement

Un trouble désintégratif de l'enfance (en anglais : Childhood disintegrative disorder) est un trouble rare caractérisé par une étape tardive (> 3 ans) du retard de développement d'un enfant dans le langage, les relations sociales et la psychomotricité. (Wikipédia)

EN : *childhood disintegrative disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VJF6F9JN-2>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_d%C3%A9sint%C3%A9gratif\\_de\\_l'enfance](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_d%C3%A9sint%C3%A9gratif_de_l'enfance)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Childhood\\_disintegrative\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Childhood_disintegrative_disorder)

**trouble dissociatif**

Syn : *syndrome de dissociation*  
 TG : trouble psychiatrique  
 TS : · dépersonnalisation  
 · déréalisation  
 · trouble dissociatif de l'identité

Les troubles dissociatifs sont un ensemble de troubles psychiatriques caractérisés par la survenue d'une perturbation touchant des fonctions normalement intégrées, comme la mémoire, la conscience et l'identité. (Wikipédia)

EN : *dissociative disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JXKJW7J9-8>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2627467>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles\\_dissociatifs](https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles_dissociatifs)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dissociative\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Dissociative_disorder)

**trouble dissociatif de l'identité**

Syn : *personnalité multiple*  
 TG : · trouble de la personnalité  
 · trouble dissociatif

Le trouble dissociatif de l'identité (TDI ; ou trouble de la personnalité multiple selon la CIM-10) est un trouble mental défini en 1994 dans le DSM par un ensemble de critères diagnostiques comme un type particulier de trouble dissociatif. (Wikipédia)

EN : *dissociative identity disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MG7FSQP1-K>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18657>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_dissociatif\\_de\\_l'identit%C3%A9](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_dissociatif_de_l'identit%C3%A9)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Dissociative\\_identity\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Dissociative_identity_disorder)

**trouble dû à la chaleur**

TG : traumatisme  
 EN : *heat-induced disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTW9SB2M-Q>

**trouble dû au bruit**

Syn : · *traumatisme acoustique*  
 · *traumatisme sonore*  
 TG : traumatisme  
 EN : *acoustic trauma*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VFZ5NSCH-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Acoustic\\_trauma](https://en.wikipedia.org/wiki/Acoustic_trauma)

**trouble dû au froid**

TG : traumatisme  
 TS : · engelure  
 · gelure  
 · urticaire familiale au froid  
 EN : *cold-induced disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QSHTPCC6-1>

**trouble dû aux vibrations**

TG : traumatisme  
 TS : syndrome des vibrations du système mains-bras  
 EN : *vibration-induced disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LHV1RGHT-4>

**trouble du comportement**

TG : trouble psychiatrique  
 TS : · agitation  
 · agressivité  
 · autodestruction  
 · automutilation  
 · autopunition  
 · comportement d'errance  
 · hyperactivité  
 · prionopathie sensible à la protéinase  
 · stéréotypie  
 · suicide  
 · symptômes comportementaux et psychologiques de la démence  
 · syndrome d'Angelman  
 · syndrome de Diogène  
 · syndrome de Kleine-Levin  
 · syndrome de Smith-Magenis  
 · syndrome du lobe frontal  
 · syndrome hypothalamique  
 · trouble de l'émotion  
 · trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité  
 · trouble du comportement alimentaire  
 · trouble du comportement sexuel  
 · trouble du comportement social  
 EN : *behavioral disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQ89FRPB-G>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles\\_motionnels\\_et\\_du\\_comportement](https://fr.wikipedia.org/wiki/Troubles_motionnels_et_du_comportement)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Emotional\\_and\\_behavioral\\_disorders](https://en.wikipedia.org/wiki/Emotional_and_behavioral_disorders)

### trouble du comportement alimentaire

- TG : trouble du comportement  
 TS : · anorexie mentale  
 · boulimie  
 · frénésie alimentaire  
 · géophagie  
 · oligodipsie  
 · orthorexie  
 · pica  
 · polydipsie  
 · trouble du comportement alimentaire nocturne

Les troubles des conduites alimentaires (ou troubles des comportements alimentaires) (TCA) se caractérisent par un trouble en rapport à l'alimentation. (Wikipédia)

- EN : *eating disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CDR3DSKK-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q373822>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_des\\_conduites\\_alimentaires](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_des_conduites_alimentaires)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Eating\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Eating_disorder)

### trouble du comportement alimentaire nocturne

- Syn : · syndrome d'alimentation nocturne  
 · comportement alimentaire anormal nocturne  
 TG : trouble du comportement alimentaire  
 EN : *night eating disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZS52TB0J-R>

### trouble du comportement sexuel

- TG : trouble du comportement  
 TS : · délinquance sexuelle  
 · éphébophilie  
 · nécrophilie  
 · pédophilie  
 EN : *sexual behavior disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B6SQ7FN3-9>

### trouble du comportement social

- TG : trouble du comportement  
 TS : · comportement antisocial  
 · comportement perturbateur  
 · délinquance  
 · pédophilie  
 · trouble des conduites  
 EN : *social behavior disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NQ1JFKG7-2>

### trouble du contrôle des impulsions

- TG : trouble psychiatrique  
 TS : · achat compulsif  
 · acné excoriée  
 · jeu pathologique  
 · kleptomanie  
 · pyromanie  
 · trichotillomanie  
 · trouble explosif intermittent

Le trouble des habitudes et des impulsions est un groupe de troubles psychiatriques, répertorié dans la Classification internationale des maladies, incluant kleptomanie (vol d'objets), jeu pathologique, pyromanie (attirance envers le feu), comportements compulsifs, trichotillomanie (arrachage compulsif de ses propres poils et/ou cheveux), onychophagie (acte de se ronger les ongles) et acné excoriée. (Wikipédia)

- EN : *impulse control disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTS5L0PF-L>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1201835>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_des\\_habitudes\\_et\\_des\\_impulsions](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_des_habitudes_et_des_impulsions)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Impulse\\_control\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Impulse_control_disorder)

### trouble du développement

- TG : maladie  
 TS : · arriération mentale  
 · autisme  
 · dyspraxie  
 · retard staturopondéral  
 · syndrome d'Asperger  
 · trouble complexe et multiple du développement  
 · trouble désintégratif de l'enfance  
 · trouble envahissant du développement

Un trouble du développement est un trouble qui survient lors d'une certaine étape avant la naissance et durant l'enfance, et retarde souvent le développement. (Wikipédia)

- EN : *developmental disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9MBQL41-N>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_du\\_d%C3%A9veloppement](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_du_d%C3%A9veloppement)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Developmental\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Developmental_disorder)

### trouble du goût

- TG : trouble neurologique  
 EN : *taste disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CM3DNT4N-4>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Dysgeusia>

**trouble du langage**

- TG : trouble de la communication  
 TS : · agrammatisme  
 · agraphie  
 · alexie  
 · anarthrie  
 · aphasie  
 · aphonie fonctionnelle  
 · bégaiement  
 · dysarthrie  
 · dyslexie  
 · dysorthographe  
 · dysphasie  
 · dysphonie  
 · écholalie  
 · hyperlexie  
 · mutisme  
 · paraphasie  
 · retard de langage  
 · surdimutité  
 · syndrome d'Angelman  
 · trouble de l'articulation de la parole  
 · trouble du langage spécifique

Les troubles du langage concernent les personnes qui parlent peu ou mal, ont des difficultés pour réaliser des gestes simples, sont intelligents mais semblent mal comprendre ou mal entendre, ont de la peine à lire et à écrire, font des gestes et des mimiques à défaut du mot correspondant, sont lents et ont une scolarisation difficile, ont du mal à soutenir l'attention ou dont le comportement peut poser problème. (Wikipédia)

**EN :** *language disorder*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z62L72FD-R>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2313210>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_du\\_langage](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_du_langage)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Language\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Language_disorder)

**trouble du langage spécifique**

- TG : trouble du langage  
**EN :** *specific language disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVJDXJSQ-L>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Specific\\_language\\_impairment](https://en.wikipedia.org/wiki/Specific_language_impairment)

*trouble du métabolisme*

→ **trouble métabolique**

**trouble du rythme cardiaque**

- Syn :** *arythmie*  
 TG : cardiopathie  
 TS : · arythmie sinusale  
 · capture nodale  
 · capture ventriculaire  
 · conduction cachée  
 · conduction rétrograde  
 · conduction supranormale  
 · dissociation auriculaire  
 · dissociation auriculoventriculaire  
 · dysplasie ventriculaire droite arythmogène  
 · pouls alternant  
 · syndrome d'Angelman  
 · syndrome de Brugada  
 · tachycardie  
 · trouble de l'excitabilité

Les troubles du rythme cardiaque ou arythmies sont une famille de maladies cardiaques. (Wikipédia)

**EN :** *arrhythmia*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KW47PPLK-4>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_du\\_rythme\\_cardiaque](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_du_rythme_cardiaque)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Heart\\_arrhythmia](https://en.wikipedia.org/wiki/Heart_arrhythmia)

**trouble du sommeil**

- TG : trouble neurologique  
 TS : · hypersomnie  
 · insomnie  
 · narcolepsie  
 · parasomnie  
 · somnambulisme  
 · syndrome de Smith-Magenis  
 · syndrome hypothalamique

Un trouble du sommeil (somnipathie) est un trouble médical pouvant avoir des causes physiologiques, environnementales ou comportementales (lié aux habitudes du sommeil d'un individu). (Wikipédia)

**EN :** *sleep disorder*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZX2WCSPK-P>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q177190>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_du\\_sommeil](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_du_sommeil)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Sleep_disorder)

**trouble du tonus**

- TG : · pathologie du muscle strié  
 · symptôme  
 · trouble neurologique  
 TS : · atonie  
 · hypertonie spastique  
 · hypotonie  
 · hypotonie musculaire  
 · syndrome de Halpern  
 · syndrome vestibulaire

**EN :** *muscle tonus alteration*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P137KPFL-V>

### trouble envahissant du développement

TG : [trouble du développement](#)

Troubles envahissants du développement (TED) est une dénomination utilisée dans le DSM-IV (1994) et la CIM-10, qui correspond en grande partie aux troubles du spectre autistique (TSA) dans le DSM-V. (Wikipédia)

EN : [pervasive developmental disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FDDHQM1H-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6691991>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_envahissant\\_du\\_d%C3%A9veloppement](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_envahissant_du_d%C3%A9veloppement)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pervasive\\_developmental\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Pervasive_developmental_disorder)

### trouble explosif intermittent

TG : [trouble du contrôle des impulsions](#)

Le trouble explosif intermittent (TEI) est un trouble comportemental caractérisé par des expressions extrêmes de colère, souvent au point de violence, disproportionnées par rapport à la situation qui survient (voir aussi à la définition de Seb Bouyer). (Wikipédia)

EN : [intermittent explosive disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R97XXV01-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q18671>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_explosif\\_intermittent](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_explosif_intermittent)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Intermittent\\_explosive\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Intermittent_explosive_disorder)

### trouble factice

TG : [trouble psychiatrique](#)

TS : [syndrome de Lasthénie de Ferjol](#)  
[syndrome de Münchausen](#)

Le trouble factice (ou pathomimie) est un trouble mental au cours duquel le sujet éprouve le besoin morbide de simuler une maladie en s'imposant des signes ou des symptômes, et en pouvant aller pour cela jusqu'à endommager son propre corps pour y provoquer délibérément des lésions. (Wikipédia)

EN : [factitious disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z69HH7RH-J>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2686385>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_factice](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_factice)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Factitious_disorder)

### trouble identitaire de l'intégrité corporelle

TG : [trouble psychiatrique](#)

Le trouble identitaire de l'intégrité corporelle (TIIC appelé aussi trouble de l'identité amputée) est un trouble psychologique causant à un individu en bonne santé la sensation de devoir être handicapé. (Wikipédia)

EN : [body integrity identity disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZKPPQZ2V-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_identitaire\\_de\\_l%27int%C3%A9grit%C3%A9\\_corporelle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_identitaire_de_l%27int%C3%A9grit%C3%A9_corporelle)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Body\\_integrity\\_dysphoria](https://en.wikipedia.org/wiki/Body_integrity_dysphoria)

### trouble induit par une substance

TG : [maladie iatrogène](#)

EN : [substance-induced disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z2NH914T-D>

### trouble intériorisé

TG : [trouble psychiatrique](#)

EN : [internalizing symptom](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MX6VJWR2-J>

### trouble mental organique

TG : [trouble neurologique](#)

TS : [délirium](#)

[syndrome encéphalique organique](#)

[trouble cognitif](#)

Un trouble mental organique, également connu sous le terme de syndrome cérébral organique ou syndrome cérébral organique chronique, est une forme de diminution des fonctions mentales des suites d'une maladie physique ou médicale, plutôt que psychiatrique. (Wikipédia)

EN : [organic mental disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NMLCCLXV-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_mental\\_organique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_mental_organique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Organic\\_mental\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Organic_mental_disorder)

### trouble métabolique

Syn : [trouble du métabolisme](#)

TG : [maladie](#)

TS : [carence vitaminique](#)

[cétose](#)

[hyperamylasémie](#)

[hypercholestérolémie](#)

[hyperchylomicronémie](#)

[hyperglycémie](#)

[hyperhistaminémie](#)

[hyperlysinurie](#)

[hyperornithinémie](#)

[hyperpyruvicémie](#)

[hypoalbuminémie](#)

[hypogastrinémie](#)

[hypoglycémie](#)

[hypoprotéinémie](#)

[syndrome de démyélinisation osmotique](#)

[syndrome de lyse tumorale](#)

[syndrome hypothalamique](#)

[trouble de l'équilibre acidobasique](#)

[trouble de l'équilibre hydroélectrolytique](#)

EN : [metabolic disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DPVF24QV-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Metabolic_disorder)

### trouble moteur

TG : [trouble neurologique](#)

TS : [akinésie](#)

[catatonie](#)

[handicap moteur](#)

[hémiparésie](#)

[hypokinésie](#)

[paralyse](#)

[paraplégie](#)

[parésie](#)

[retard moteur](#)

[syndrome du canal de Guyon](#)

[syndrome pyramidal](#)

EN : [motor system disorder](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QB5J7G07-V>



**trouble musculosquelettique**

TG : pathologie du muscle strié

Le terme générique de « trouble musculosquelettique » (TMS), ou de lésion articulaire due au travail répétitif (LATR) au Canada, regroupe de nombreuses pathologies des tissus mous (muscles, tendons, nerfs). (Wikipédia)

EN : *musculoskeletal disorder*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LZ2HXZX1-0>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4116663>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_musculosquelettique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_musculosquelettique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Musculoskeletal\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Musculoskeletal_disorder)**trouble neurologique**

TG : pathologie du système nerveux

TS : · agraphie

- alexie agnosique
- amnésie
- anarthrie
- anosognosie
- aphasie
- apraxie
- céphalée
- convulsion
- diaschisis
- dysarthrie
- dyspraxie
- hémiasomatognosie
- membre fantôme
- mouvement anormal
- mouvement involontaire
- négligence spatiale
- névralgie
- palinopsie
- signe neurologique mineur
- syndrome de De Sanctis-Cacchione
- syndrome des bras sans repos
- trouble de l'attention
- trouble de l'audition
- trouble de l'odorat
- trouble de la communication
- trouble de la conscience
- trouble de la marche
- trouble de la motricité
- trouble de la perception
- trouble de la psychomotricité
- trouble de la sensibilité
- trouble de la vigilance
- trouble des réflexes
- trouble du goût
- trouble du sommeil
- trouble du tonus
- trouble mental organique
- trouble moteur
- trouble sensoriel
- vessie neurogène

Un trouble neurologique est un trouble du système nerveux du corps humain. Les anomalies structurelles, biochimiques ou électriques du cerveau, de la moelle épinière ou des nerfs peuvent mener ou être causées par des symptômes tels qu'une paralysie, faiblesse musculaire, faible coordination, perte de sensation, des convulsions, confusion et douleurs. (Wikipédia)

EN : *neurological disorder*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NG5HSD17-L>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3339235>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_neurologique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_neurologique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neurological\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Neurological_disorder)**trouble oppositionnel avec provocation**

TG : trouble des conduites

Le trouble oppositionnel avec provocation (TOP), comme décrit dans le Manuel diagnostique et statistique des troubles mentaux (DSM), est un ensemble de comportements négativistes, hostiles ou provocateurs envers des figures autoritaires, allant au-delà d'un comportement infantile habituel. (Wikipédia)

EN : *oppositional defiant disorder*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WJJKQG5X-X>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1328833>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_oppositionnel\\_avec\\_provocation](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_oppositionnel_avec_provocation)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Oppositional\\_defiant\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Oppositional_defiant_disorder)**trouble psychiatrique**Syn : *maladie mentale*

TG : psychopathologie

TS : · choc d'obus

- détresse psychologique
- grossesse nerveuse
- handicap psychique
- maladie du voyageur
- névrose
- PANDAS
- perversion
- pseudodémence
- psychose
- syndrome de référence olfactive
- syndrome de sevrage
- syndrome encéphalique organique
- syndrome lié à la culture
- trouble anxieux
- trouble de l'adaptation
- trouble de l'humeur
- trouble de l'idéation
- trouble de la personnalité
- trouble dissociatif
- trouble du comportement
- trouble du contrôle des impulsions
- trouble factice
- trouble identitaire de l'intégrité corporelle
- trouble intériorisé
- trouble psychotique aigu et transitoire
- trouble somatoforme
- victimologie

Un trouble psychique, qui peut être également désigné sous les termes de trouble psychiatrique ou encore de trouble mental, désigne un ensemble d'affections et troubles d'origines très différentes entraînant des difficultés dans la vie d'un individu et/ou de son entourage, des souffrances et des troubles émotionnels et du comportement. (Wikipédia)

EN : *mental disorder*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PB9T9ML7-G>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12135>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_psychique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_psychique)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Mental\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Mental_disorder)

### trouble psychotique aigu et transitoire

TG : trouble psychiatrique  
 EN : *acute and transient psychotic disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K702PG3G-1>

### trouble réactionnel de l'attachement

TG : trouble de l'adaptation  
 Le trouble réactionnel de l'attachement (actuellement plus simplement appelé « trouble de l'attachement », en abrégé « TA ») désigne les désordres émotionnels, comportementaux et d'interaction sociale dus à un échec de l'attachement relatif aux besoins primaires lors de la petite enfance. (Wikipédia)

EN : *reactive attachment disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRQ2VCGX-W>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_de\\_l%27attachement](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_de_l%27attachement)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Reactive\\_attachment\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Reactive_attachment_disorder)

### trouble schizophréniforme

TG : psychose  
 Le trouble schizophréniforme est un trouble mental diagnostiqué lorsque des symptômes de la schizophrénie sont présents durant une période significative comprise entre un et six mois, mais les signes de perturbations ne sont pas présents durant les plus de six mois requis pour le diagnostic de la schizophrénie. (Wikipédia)

EN : *schizophreniform disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QKWRLBBD-5>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2157462>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_schizophr%C3%A9niforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_schizophr%C3%A9niforme)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Schizophreniform\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Schizophreniform_disorder)

### trouble sensoriel

TG : trouble neurologique  
 TS : · agueusie  
 · handicap sensoriel  
 · hypogueusie  
 · syndrome de déficience posturale  
 · syndrome de la main étrangère  
 · syndrome des vibrations du système mains-bras

Les défenses sensorielles sont des pathologies se définissant comme étant une tendance chez un individu à manifester des réponses exagérées ou excessives face à des stimuli sensoriels, n'étant pas perçu comme douloureux, menaçants ou inconfortables par d'autres individus présentant un développement normal. (Wikipédia)

EN : *sensory disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZWZVBNM-D>  
 EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_sensoriel](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_sensoriel)

### trouble somatoforme

TG : trouble psychiatrique  
 TS : · conversion somatique  
 · dysmorphophobie  
 · hypochondrie  
 · somatisation

En médecine un trouble somatoforme est évoqué dans certaines situation d'incertitude quand le diagnostic différentiel n'a pas permis d'identifier les causes des symptômes d'un patient (face à des « symptômes médicalement inexpliqués ou SMI »). (Wikipédia)

EN : *somatoform disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M2P70TNJ-Q>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q936549>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble\\_somatoforme](https://fr.wikipedia.org/wiki/Trouble_somatoforme)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Somatic\\_symptom\\_disorder](https://en.wikipedia.org/wiki/Somatic_symptom_disorder)

### trouble trophique

TG : pathologie de la peau  
 TS : tabès  
 EN : *trophic lesion*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTDD7991-H>

### trouble vasomoteur

TG : pathologie du système nerveux autonome  
 TS : · dysfonction endothéliale  
 · dystrophie sympathique réflexe  
 · syndrome de la traversée thoracobrachiale  
 · syndrome du défilé costoclaviculaire  
 EN : *vasomotor disorder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C97J253N-5>

### troubles urinaires du bas appareil

TG : · pathologie des voies urinaires  
 · trouble de la miction  
 EN : *lower urinary tract symptoms*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q7G5TX3F-6>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lower\\_urinary\\_tract\\_symptoms](https://en.wikipedia.org/wiki/Lower_urinary_tract_symptoms)

### trypanosomiase

Syn : *trypanosomose*  
 TG : protozoose  
 TS : · trypanosomiase africaine  
 · trypanosomiase américaine

Les trypanosomiasés sont des infections aux parasites trypanosomes. Les trypanosomiasés humaines sont endémiques dans deux régions du monde : l'Afrique et l'Amérique du Sud. (Wikipédia)

EN : *trypanosomiasis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C8T1STSS-J>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2443552>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Trypanosomiase>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Trypanosomiasis>

**trypanosomiase africaine**

TG : trypanosomiase

La trypanosomiase africaine, couramment appelée maladie du sommeil, est une forme de trypanosomiase, une maladie parasitaire provoquée par un trypanosome (protozoaire flagellé), qui est transmis par la piqûre de la mouche tsé-tsé ou glossine et qui affecte les animaux et les humains. (Wikipédia)

EN : *African trypanosomiasis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V9362GGD-5>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_du\\_sommeil](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_du_sommeil)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/African\\_trypanosomiasis](https://en.wikipedia.org/wiki/African_trypanosomiasis)**trypanosomiase américaine**Syn : *maladie de Chagas*

TG : trypanosomiase

EN : *Chagas disease*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BQ2H6J6R-Q>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Chagas\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Chagas_disease)

trypanosomose

→ **trypanosomiase****tuberculide**TG : · pathologie de la peau  
· tuberculoseEN : *tuberculid*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CP7VG8PN-3>**tuberculome**TG : pseudotumeur  
TS : tuberculome pulmonaireEN : *tuberculoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZXJ7SJJ-M>EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculoma>**tuberculome pulmonaire**TG : · pathologie des poumons  
· tuberculomeEN : *lung tuberculoma*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDW3W15F-V>**tuberculose**

TG : mycobactériose

TS : · méningite tuberculeuse  
· tuberculide  
· tuberculose bronchique  
· tuberculose intestinale  
· tuberculose laryngée  
· tuberculose latente  
· tuberculose MDR  
· tuberculose miliaire  
· tuberculose osseuse  
· tuberculose pleurale  
· tuberculose pulmonaire  
· tuberculose verruqueuse  
· tuberculose vertébrale  
· tuberculose XDR

La tuberculose est une maladie infectieuse causée par la bactérie *Mycobacterium tuberculosis*, contagieuse, avec des signes cliniques variables. (Wikipédia)

EN : *tuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S1GXGD4R-S>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12204>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Tuberculose>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tuberculosis>**tuberculose bronchique**TG : · pathologie des bronches  
· tuberculoseEN : *bronchial tuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VB374S8M-5>

tuberculose de la plèvre

→ **tuberculose pleurale**

tuberculose du poumon

→ **tuberculose pulmonaire**

tuberculose du rachis

→ **tuberculose vertébrale****tuberculose intestinale**TG : · pathologie de l'intestin  
· tuberculoseEN : *intestinal tuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K18WLFRR-S>**tuberculose laryngée**TG : · pathologie du larynx  
· tuberculoseEN : *laryngeal tuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G3LGKVD4-7>**tuberculose latente**

TG : tuberculose

EN : *latent tuberculosis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QDHRWNMN-C>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Latent\\_tuberculosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Latent_tuberculosis)

**tuberculose MDR**

TG : tuberculose  
 EN : *MDR tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVC7140W-Q>

*tuberculose méningée*

→ **méningite tuberculeuse**

**tuberculose miliaire**

TG : tuberculose  
 TS : tuberculose miliaire du poumon

La tuberculose miliaire (également connue sous le nom de « tuberculose disséminée » « tuberculosis cutis acuta generalisata » et « Tuberculosis cutis disseminata ») est une forme de tuberculose qui se caractérise par une large diffusion dans le corps humain et par la petite taille des lésions (1–5 mm). (Wikipédia)

EN : *miliary tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XQK1J90J-Z>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q17583>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tuberculose\\_miliaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tuberculose_miliaire)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Miliary\\_tuberculosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Miliary_tuberculosis)

**tuberculose miliaire du poumon**

TG : · pathologie des poumons  
 · tuberculose miliaire  
 EN : *pulmonary miliary tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F9D6HLT4-1>

**tuberculose osseuse**

Syn : · tuberculose ostéo-articulaire  
 · tuberculose ostéoarticulaire  
 TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
 · tuberculose  
 EN : *bone tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G1M56TPC-X>

*tuberculose ostéo-articulaire*

→ **tuberculose osseuse**

*tuberculose ostéoarticulaire*

→ **tuberculose osseuse**

**tuberculose pleurale**

Syn : *tuberculose de la plèvre*  
 TG : · pathologie de la plèvre  
 · tuberculose  
 EN : *pleural tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XHHTFMMX-M>

**tuberculose pulmonaire**

Syn : *tuberculose du poumon*  
 TG : · pathologie des poumons  
 · tuberculose  
 EN : *pulmonary tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BM60L1V3-8>

*tuberculose rachidienne*

→ **tuberculose vertébrale**

**tuberculose verruqueuse**

TG : · pathologie de la peau  
 · tuberculose  
 EN : *verrucous tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SZBHF4DX-Z>

**tuberculose vertébrale**

Syn : · *spondylodiscite tuberculeuse*  
 · *maladie de Pott*  
 · *tuberculose rachidienne*  
 · *spondylite tuberculeuse*  
 · *tuberculose du rachis*  
 · *mal de Pott*  
 TG : · pathologie du rachis  
 · tuberculose  
 EN : *spinal tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7QRGRMR-0>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pott\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Pott_disease)

**tuberculose XDR**

TG : tuberculose  
 EN : *XDR tuberculosis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SGGW8LPL-C>

**tubulopathie**

Syn : *néphropathie tubulaire*  
 TG : pathologie du rein  
 TS : · aminoacidurie rénale  
 · cystathioninurie  
 · cystinurie  
 · iminoglycinurie  
 · maladie de Hartnup  
 · nécrose tubulaire aiguë  
 · néphrose osmotique  
 · pseudohypoaldostéronisme  
 · rachitisme hypophosphatémique  
 · syndrome de Bartter  
 · syndrome de De Toni-Debré-Fanconi  
 · syndrome de Gitelmann  
 · syndrome de Lowe  
 · syndrome de Senior-Loken  
 · tubulopathie avec perte de sel  
 · tubulopathie héréditaire  
 · xanthinurie  
 EN : *tubulopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QT9H3FKW-K>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Tubulopathy>

**tubulopathie avec perte de sel**

TG : tubulopathie  
 EN : *salt-losing tubulopathy*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXM02ZH9-M>

**tubulopathie héréditaire**

TG : · maladie héréditaire  
· tubulopathie

EN : *hereditary tubulopathy*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XDGV3JXT-H>

**tularémie**

TG : bactériose

La tularémie est une maladie infectieuse provoquée par *Francisella tularensis*, le bacille de Francis (anciennement *Pasteurella tularensis*), une petite bactérie qui a la propriété de traverser la peau saine. (Wikipédia)

EN : *tularemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LQ8BZNC2-4>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q153861>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Tular%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Tularemia>

**tumeur**

TG : maladie

TS : · acrospirome eccrine  
· angioblastome  
· angiomyome  
· angiomyxome  
· arrhénoblastome  
· blastome  
· blastome bronchopulmonaire  
· carcinome adénoïde kystique  
· complexe de Carney  
· compression tumorale du chiasma optique  
· compression tumorale du nerf optique  
· déciduome  
· embolie tumorale  
· fibromyxome  
· folliculome  
· folliculothécome  
· gangliogliome  
· gliome  
· glucagonome  
· hémangioendothéliome  
· hémangiopéricytome  
· hydroacanthome  
· léiomyoblastome  
· maladie de Lhermitte et Duclos  
· médulloépithéliome  
· mélanome  
· méningiome  
· mésothéliome  
· mole hydatiforme  
· molluscum pendulum  
· myoépithéliome  
· myofibromatose  
· myxome  
· neurinome de l'acoustique  
· neurocytome  
· nodule chaud de la thyroïde  
· nodule froid de la thyroïde  
· nodule hyperplasique  
· oncocytome  
· onychomatricome  
· ostéoblastome  
· ostéochondromatose

· papillomatose laryngée  
· paragangliome  
· phacomatose de Bourneville  
· polyadénomatoose endocrinienne de type III  
· pseudotumeur  
· spongioblastome  
· syndrome de Birt-Hogg-Dubé  
· syndrome de Brooke-Spiegler  
· syndrome de Cowden  
· syndrome de Foster-Kennedy  
· synovialome  
· tératome  
· thymome  
· tumeur à cellules géantes  
· tumeur bénigne  
· tumeur borderline  
· tumeur bronchopulmonaire  
· tumeur carcinoïde  
· tumeur de Ehrlich  
· tumeur de l'appareil lacrymal  
· tumeur de l'appareil respiratoire  
· tumeur de l'épididyme  
· tumeur de l'estomac  
· tumeur de l'intestin grêle  
· tumeur de l'oeil  
· tumeur de l'oesophage  
· tumeur de l'orbite  
· tumeur de l'oropharynx  
· tumeur de l'ouraque  
· tumeur de l'ovaire  
· tumeur de l'uretère  
· tumeur de l'urètre  
· tumeur de la base du crâne  
· tumeur de la capsule rénale  
· tumeur de la loge rénale  
· tumeur de la moelle épinière  
· tumeur de la paroi thoracique  
· tumeur de la paupière  
· tumeur de la plèvre  
· tumeur de la prostate  
· tumeur de la surrénale  
· tumeur de la vessie urinaire  
· tumeur des voies biliaires  
· tumeur des voies urinaires  
· tumeur du bassin  
· tumeur du calice  
· tumeur du cardia  
· tumeur du cervelet  
· tumeur du coeur  
· tumeur du côlon  
· tumeur du crâne  
· tumeur du diaphragme  
· tumeur du foie  
· tumeur du médiastin  
· tumeur du nerf optique  
· tumeur du pancréas  
· tumeur du pénis  
· tumeur du rectum  
· tumeur du rein  
· tumeur du sein  
· tumeur du sinus rénal  
· tumeur du site d'implantation  
· tumeur du tronc cérébral  
· tumeur fibreuse solitaire

## TUMEUR À CELLULES CLAIRES

- tumeur gastrointestinale
- tumeur indifférenciée
- tumeur intracanaulaire papillaire mucineuse
- tumeur intracrânienne
- tumeur maligne
- tumeur mixte
- tumeur neuroectodermique
- tumeur neuroendocrine
- tumeur neurogène du médiastin
- tumeur odontogène
- tumeur osseuse
- tumeur pseudoinflammatoire
- tumeur rhabdoïde
- tumeur sécrétante
- tumeur testiculaire
- tumeur testiculaire à cellules de Leydig

Le terme tumeur (du latin *tumere*, enfler) désigne, en médecine, une augmentation de volume d'un tissu, sans précision de cause. (Wikipédia)

**EN :** *tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N5XVRNBC-C>

**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Neoplasm>

### tumeur à cellules claires

**TG :** tumeur maligne

**EN :** *clear cell tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FN40R3L3-L>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Clear-cell\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Clear-cell_tumor)

### tumeur à cellules géantes

**TG :** tumeur

**TS :** · tumeur à cellules géantes d'une côte

· tumeur à cellules géantes maligne

**EN :** *giant cell tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TZ9461PG-1>

### tumeur à cellules géantes d'une côte

**TG :** · pathologie du système ostéoarticulaire

· tumeur à cellules géantes

**EN :** *costal giant cell tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QXS4SGQV-D>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Giant-cell\\_tumor\\_of\\_bone](https://en.wikipedia.org/wiki/Giant-cell_tumor_of_bone)

### tumeur à cellules géantes maligne

**TG :** · tumeur à cellules géantes

· tumeur maligne

**EN :** *malignant giant cell tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BZQDQG1Z-H>

### tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff

**TG :** tumeur bénigne

**EN :** *granular cell myoblastoma*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X71CFPDS-J>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Granular\\_cell\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Granular_cell_tumor)

### tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire

**TG :** · pathologie des bronches

· tumeur bénigne

**EN :** *bronchopulmonar granular cell myoblastoma*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W0WVG938B-3>

### tumeur adénomatoïde

**TG :** tumeur bénigne

**EN :** *adenomatoid tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B8D5KM7S-D>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q4682245>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Adenomatoid\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Adenomatoid_tumor)

### tumeur ascitique

**TG :** cancer

**EN :** *ascites tumor*

**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GLT4X1K5-V>

### tumeur bénigne

**TG :** tumeur

**TS :** · acanthome

· adénoaméloblastome

· adénome

· adénopathie bénigne

· amoebome

· androblastome

· angiofibrome

· angiome

· angiomyolipome

· botryomycome

· calcinose tumorale

· chalazion

· chémodectome médiastinal

· chondroblastome

· chondrome

· chondrome bronchopulmonaire

· chorioangiome

· collagénome

· craniopharyngiome

· cylindrome de Brooke Spiegler

· cystadénolymphome papillaire

· dermatosis papulosa nigra

· dyskératome verruqueux

· épulis

· fibroadénome

· fibroélastome papillaire

· fibrokératome

· fibromatose

· fibrome

· ganglioneurome

· gastrite hypertrophique géante

· grenouillette

· hamartome

· hidradénome

· histiocytome

· insulinome

· kératoacanthome

· kératose folliculaire inversée

· kyste

· kyste aérien

· kyste coelomique pleuropéricardique

- laryngocèle
- léiomyome
- léprome
- lipoblastome
- lipogranulomatose
- lipomatose
- lipome
- lutéome
- lymphangioendothéliome
- lymphangiokératome
- lymphangiopéricytome
- lymphocytome
- malformation lymphatique
- mastocytome
- mésothéliome bénin de la plèvre
- mucocele
- myélolipome
- myofibromatose infantile
- naevus sébacé
- naevus verruqueux
- naevus verruqueux en bande
- naevus verruqueux systématisé
- néphrome mésoblastique
- neurinome
- neurofibromatose
- neurofibrome
- neurolipomatose
- neurothécome
- névrome
- ostéoblastome bénin
- ostéochondrome
- ostéolipome
- ostéome ostéoïde
- papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud
- papillome
- pilomatrixome
- polyadénomatoose endocrinienne de type I
- polype intestinal
- polypose colique
- porome eccrine
- pseudokyste
- pseudokyste du pancréas
- pseudokyste du poumon
- rhabdomyome
- syndrome de Demons-Meigs
- syringome
- trichilemmome
- trichoblastome
- trichodisque
- trichoépithéliome
- trichofolliculome
- tricholemmome
- tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff
- tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire
- tumeur adénomatoïde
- tumeur bénigne de l'épididyme
- tumeur bénigne de la glande salivaire
- tumeur bénigne de la prostate
- tumeur bénigne des os
- tumeur bénigne des parties molles
- tumeur bénigne du coeur
- tumeur bénigne du foie

- tumeur bénigne du pénis
- tumeur bénigne du rachis
- tumeur bénigne du rein
- tumeur bénigne du sein
- tumeur bénigne du testicule
- tumeur de Brenner
- tumeur de Nora
- tumeur dermoïde
- tumeur desmoïde
- tumeur glomique
- tumeur mixte bénigne
- tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épilon
- tumeur neuroépithéliale dysembryoplasique
- xanthogranulome
- xanthomatose
- xanthome

Une tumeur bénigne est une tumeur sans gravité, c'est-à-dire ne pouvant donner lieu à des métastases et n'étant pas mortelle, par exemple une verrue. (Wikipédia)

EN : *benign neoplasm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMQGBJL5-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1417240>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_b%C3%A9nigne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_b%C3%A9nigne)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Benign\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Benign_tumor)

---

tumeur bénigne cardiaque

→ **tumeur bénigne du coeur**

---

### tumeur bénigne de l'épididyme

TG : · pathologie de l'épididyme  
· tumeur bénigne

EN : *epididymis benign tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BRPN20J-9>

---

### tumeur bénigne de la glande salivaire

TG : · pathologie des glandes salivaires  
· tumeur bénigne

EN : *benign salivary gland tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MTMB9BF9-G>

---

### tumeur bénigne de la prostate

TG : · pathologie de la prostate  
· tumeur bénigne

EN : *prostate benign tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X18V0FML-3>

---

### tumeur bénigne des os

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur bénigne

EN : *benign bone tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RM35TRNR-K>

---

### tumeur bénigne des parties molles

TG : tumeur bénigne

EN : *benign soft tissue tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N41JHN7J-K>

### tumeur bénigne du coeur

Syn : *tumeur bénigne cardiaque*

TG : · tumeur bénigne  
· tumeur du coeur

EN : *benign heart tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V6056J8C-X>

---

### tumeur bénigne du foie

Syn : *tumeur bénigne hépatique*

TG : · pathologie du foie  
· tumeur bénigne

EN : *benign liver tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DCN4LGH0-Z>

---

### tumeur bénigne du pénis

TG : · pathologie du pénis  
· tumeur bénigne

EN : *benign penis tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CRBZBKWH-4>

---

### tumeur bénigne du rachis

TG : · pathologie du rachis  
· tumeur bénigne

EN : *benign spinal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JG6MS4FR-K>

---

### tumeur bénigne du rein

TG : · pathologie du rein  
· tumeur bénigne

EN : *benign renal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VMGC2CMW-5>

---

### tumeur bénigne du sein

TG : · pathologie du sein  
· tumeur bénigne

EN : *benign breast tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XSMFQWSR-Z>

---

### tumeur bénigne du testicule

TG : · pathologie du testicule  
· tumeur bénigne

EN : *benign testicular tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CLC24JQD-4>

---

*tumeur bénigne hépatique*

→ **tumeur bénigne du foie**

---

### tumeur borderline

TG : tumeur

EN : *borderline tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WX281047-0>

---

### tumeur borderline de l'ovaire

TG : cancer de l'ovaire

EN : *ovary borderline tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9WBMGJP-9>

---

### tumeur bronchopulmonaire

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur

EN : *bronchopulmonar tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVXTGJVP-V>

---

### tumeur carcinoïde

TG : tumeur

TS : · syndrome carcinoïde  
· tumeur carcinoïde bronchopulmonaire  
· tumeur carcinoïde maligne

La tumeur carcinoïde est une tumeur de différenciation neuroendocrine, entraînant la sécrétion d'hormones de type sérotonine, responsable d'un syndrome carcinoïde. (Wikipédia)

EN : *carcinoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMP6PCF5-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_carcino%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_carcino%C3%AFde)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Carcinoid>

---

### tumeur carcinoïde bronchopulmonaire

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur carcinoïde

EN : *bronchopulmonary carcinoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PV24T54X-Q>

---

### tumeur carcinoïde maligne

TG : · cancer  
· tumeur carcinoïde

TS : tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire

EN : *malignant carcinoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH69HLR0-5>

---

### tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur carcinoïde maligne  
· tumeur sécrétante

EN : *bronchopulmonar malignant carcinoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QM2ZJTKM-R>

---

*tumeur cardiaque*

→ **tumeur du coeur**

---

### tumeur de Brenner

TG : tumeur bénigne

EN : *Brenner tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T3N7LB15-J>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brenner\\_tumour](https://en.wikipedia.org/wiki/Brenner_tumour)

---

### tumeur de Ehrlich

TG : · adénocarcinome  
· pathologie de la glande mammaire  
· tumeur

EN : *Ehrlich ascites tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQ0ZL2G3-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ehrlich\\_ascites\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Ehrlich_ascites_carcinoma)

---



**tumeur de Krukenberg**

TG : · cancer de l'ovaire  
· carcinome  
· métastase

On appelle tumeurs de Krukenberg certaines tumeurs des ovaires. Bien qu'elles puissent sembler être des tumeurs primitives de l'ovaire, il s'agit toujours de métastases (c'est-à-dire de tumeurs secondaires), originaire le plus souvent d'une tumeur du système digestif, et notamment de l'estomac, ou parfois encore d'un cancer du sein. (Wikipédia)

EN : *Krukenberg tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N3CK1LT1-3>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_de\\_Krukenberg](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_de_Krukenberg)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Krukenberg\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Krukenberg_tumor)

**tumeur de l'appareil lacrymal**

TG : · pathologie de l'appareil lacrymal  
· tumeur

EN : *lacrymal apparatus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R49X2W6N-4>

**tumeur de l'appareil respiratoire**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· tumeur

EN : *respiratory tract tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MM9QXBPL-3>

**tumeur de l'épididyme**

TG : · pathologie de l'épididyme  
· tumeur

EN : *epididymis tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DM5H1JN0-6>

**tumeur de l'estomac**

TG : · pathologie de l'estomac  
· tumeur

EN : *gastric tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WH6BPWZG-7>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Tumor\\_of\\_the\\_stomach](https://en.wikipedia.org/wiki/Tumor_of_the_stomach)

**tumeur de l'intestin grêle**

TG : · pathologie de l'intestin  
· tumeur

Les tumeurs de l'intestin grêle ne sont pas fréquentes, plus rares que les tumeurs du côlon. (Wikipédia)

EN : *small bowel tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K8ZH60L-H>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeurs\\_de\\_l%27intestin\\_gr%C3%AAle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeurs_de_l%27intestin_gr%C3%AAle)

**tumeur de l'oeil**

Syn : *tumeur oculaire*

TG : · pathologie de l'oeil  
· tumeur

EN : *eye tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R1VHF155-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Eye\\_neoplasm](https://en.wikipedia.org/wiki/Eye_neoplasm)

**tumeur de l'oesophage**

TG : · pathologie de l'oesophage  
· tumeur

EN : *esophageal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XGD31WQL-Z>

**tumeur de l'orbite**

Syn : · *tumeur orbitaire*  
· *tumeur intraorbitaire*  
· *tumeur intra-orbitaire*

TG : · pathologie de l'orbite de l'oeil  
· tumeur

EN : *orbital tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NNVX9X92-2>

**tumeur de l'oropharynx**

TG : · pathologie du pharynx  
· tumeur

EN : *tumor of the oropharynx*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H2R485V3-N>

**tumeur de l'ouraoue**

TG : · pathologie des voies urinaires  
· tumeur

EN : *urachus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T9S0H9QV-6>

**tumeur de l'ovaire**

TG : · pathologie des ovaires  
· tumeur

EN : *ovarian tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BCTH5JJB-0>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Ovarian_tumor)

**tumeur de l'uretère**

TG : · pathologie de l'uretère  
· tumeur

EN : *ureter tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GZPZL0D8-9>

**tumeur de l'urètre**

TG : · pathologie de l'urètre  
· tumeur

EN : *urethra tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WBH5FF9R-8>

**tumeur de la base du crâne**

TG : · pathologie du crâne  
· tumeur

EN : *base of the skull tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FS8W4P1P-4>

**tumeur de la capsule rénale**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *renal capsule tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JRNW17JW-5>

tumeur de la glande surrénale

→ [tumeur de la surrénale](#)

---

### tumeur de la loge rénale

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *perirenal space tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S8GXL43Z-P>

---

### tumeur de la moelle épinière

TG : · pathologie de la moelle épinière  
· tumeur

EN : *spinal cord tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQD9CT05-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Spinal_tumor)

---

### tumeur de la paroi thoracique

Syn : *tumeur pariétale thoracique*

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur

EN : *chest wall tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G9FCNPH7-Q>

---

### tumeur de la paupière

TG : · pathologie de la paupière  
· tumeur

EN : *eyelid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F7KNMRWD-J>

---

### tumeur de la plèvre

TG : · pathologie de la plèvre  
· tumeur

EN : *pleural tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S41Z3HL1-0>

---

### tumeur de la prostate

TG : · pathologie de la prostate  
· tumeur

EN : *prostate tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W7Q6GRR4-Q>

---

### tumeur de la surrénale

Syn : · *tumeur surrénalienne*  
· *tumeur de la glande surrénale*

TG : · pathologie des surrénales  
· tumeur

EN : *adrenal gland neoplasm*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DHQ9LQ6W-S>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Adrenal_tumor)

---

tumeur de la vésicule biliaire

→ [cancer de la vésicule biliaire](#)

---

### tumeur de la vessie urinaire

TG : · pathologie de la vessie  
· tumeur

EN : *bladder tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XN8F4JB7-V>

---

### tumeur de Lewis

TG : · cancer du poumon  
· carcinome

EN : *Lewis lung carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R7K98FWX-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Lewis\\_lung\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Lewis_lung_carcinoma)

---

tumeur de Malherbe

→ [pilomatricome](#)

---

tumeur de Merkel

→ [carcinome à cellules de Merkel](#)

---

### tumeur de Nora

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur bénigne

EN : *bizarre parosteal osteochondromatous proliferation*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBNWDQ8W-8>

---

### tumeur de Riopelle

TG : cancer du rein

EN : *Riopelle tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J36R2BL8-2>

---

tumeur de Warthin

→ [cystadénolymphome papillaire](#)

---

### tumeur de Wilms

Syn : *néphroblastome*

TG : cancer du rein

TS : syndrome WAGR

La tumeur de Wilms ou néphroblastome représente plus de 90 % des tumeurs du rein chez l'enfant. Cette maladie cancéreuse est responsable de 5 à 14 % des cancers de l'enfant. (Wikipédia)

EN : *Wilms tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W8VNLNQP8-G>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_de\\_Wilms](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_de_Wilms)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Wilms%27\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Wilms%27_tumor)

---

### tumeur dermoïde

TG : tumeur bénigne

EN : *dermoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RMVZ4HB3-9>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dermoid\\_cyst](https://en.wikipedia.org/wiki/Dermoid_cyst)

---

**tumeur des voies biliaires**

TG : · pathologie des voies biliaires  
· tumeur

EN : *biliary tract tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z9ST3CQQ-0>

---

**tumeur des voies urinaires**

TG : · pathologie des voies urinaires  
· tumeur

EN : *urinary tract tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QPB82CGN-B>

---

**tumeur desmoplastique à petites cellules rondes**

TG : · cancer  
· pathologie de l'abdomen

EN : *small round cell desmoplastic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F46M27HH-2>

---

**tumeur desmoïde**

Syn : *fibrome desmoïde*

TG : tumeur bénigne

La tumeur desmoïde (ou « fibromatose agressive », « fibromatose desmoïde ») (de desmos : « tendon ») correspond à une prolifération myofibroblastique monoclonale produisant en abondance du tissu collagène hyalinisé de type desmoïde, c'est-à-dire analogue au tendon. (Wikipédia)

EN : *desmoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D4Q1ZR30-4>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_desmo%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_desmo%C3%AFde)

---

**tumeur du bassin**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *renal pelvis tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HG1QXCFF-T>

---

**tumeur du calice**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *calyx tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MDN1WC3N-9>

---

**tumeur du cardia**

TG : · pathologie de l'estomac  
· tumeur

EN : *cardial tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T8ZP4K0H-4>

---

**tumeur du cervelet**

TG : · pathologie du cervelet  
· tumeur

EN : *cerebellum tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-V2X6249Q-P>

---

**tumeur du coeur**

Syn : *tumeur cardiaque*

TG : · cardiopathie  
· tumeur

TS : · tumeur bénigne du coeur  
· tumeur maligne du coeur

EN : *cardiac tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GXGD19M7-L>

---

**tumeur du côlon**

TG : · pathologie de l'intestin  
· tumeur

EN : *colic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WQCFNRSZ-G>

---

**tumeur du crâne**

TG : · pathologie du crâne  
· tumeur

EN : *skull tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WS9K1FPK-V>

---

**tumeur du diaphragme**

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· tumeur

EN : *diaphragm tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KVH62R9W-T>

---

**tumeur du foie**

TG : · pathologie du foie  
· tumeur

EN : *liver tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMXKHDRR-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Liver\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Liver_tumor)

---

**tumeur du médiastin**

TG : · pathologie du médiastin  
· tumeur

EN : *mediastinum tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HQ0NCK6F-Q>

---

**tumeur du nerf optique**

TG : · pathologie de l'oeil  
· pathologie des nerfs crâniens  
· tumeur

EN : *optic nerve tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGKJCJ712-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7098798>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Optic\\_nerve\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Optic_nerve_tumor)

---

**tumeur du pancréas**

TG : · pathologie du pancréas  
· tumeur

EN : *pancreatic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CWFJJCJDN-R>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Pancreatic_tumor)

---

**tumeur du pénis**

TG : · pathologie du pénis  
· tumeur

EN : *penis tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LX7RGBTQ-8>

**tumeur du rectum**

TG : · pathologie anorectale  
· tumeur

EN : *rectal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JW8BN9WG-M>

**tumeur du rein**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *kidney tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CJDK7KW4-T>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney\\_tumour](https://en.wikipedia.org/wiki/Kidney_tumour)

**tumeur du sein**

TG : · pathologie du sein  
· tumeur

EN : *breast tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WP2RFCNN-X>

**tumeur du sinus endodermique**

TG : tumeur germinale

EN : *endodermal sinus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HHQ9B7JH-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3542021>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Endodermal\\_sinus\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Endodermal_sinus_tumor)

**tumeur du sinus rénal**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur

EN : *renal sinus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B3S2XHKC-R>

**tumeur du site d'implantation**

Syn : · tumeur trophoblastique d'implantation  
· tumeur trophoblastique du site placentaire

TG : · pathologie du trophoblaste  
· tumeur

EN : *placental site trophoblastic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PV7L2VW9-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7200301>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Placental\\_site\\_trophoblastic\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Placental_site_trophoblastic_tumor)

**tumeur du tronc cérébral**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· tumeur

EN : *brain stem tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BKWZ39DD-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_stem\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_stem_tumor)

**tumeur épithéliale thymique**

TG : · pathologie du thymus  
· tumeur maligne

EN : *thymic epithelial tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DX3ZB6NW-5>

**tumeur fibreuse solitaire**

Syn : *mésothéliome bénin*

TG : tumeur

Une tumeur fibreuse solitaire est une tumeur rare le plus souvent bénigne, parfois très volumineuse, développée à partir des fibroblastes contenus dans les tissus mous de l'organisme. (Wikipédia)

EN : *fibrous solitary tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-M87835JX-M>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_fibreuse\\_solitaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_fibreuse_solitaire)

**tumeur fibroépithéliale de Pinkus**

TG : carcinome basocellulaire

EN : *fibroepithelioma of Pinkus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GSQPZ37G-V>

**tumeur fibrohistiocytaire plexiforme**

TG : cancer de la peau

EN : *plexiform fibrohistiocytic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1DJT9VK-G>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Plexiform\\_fibrohistiocytic\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Plexiform_fibrohistiocytic_tumor)

**tumeur gastrointestinale**

TG : · pathologie de l'estomac  
· pathologie de l'intestin  
· tumeur

EN : *gastrointestinal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J8LLBBHS-T>

**tumeur germinale**

TG : cancer

TS : tumeur du sinus endodermique

Les tumeurs germinales sont des proliférations des lignées cellulaires germinales : ovulaires dans l'ovaire, spermatocytiques dans le testicule. (Wikipédia)

EN : *germ cell tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWTX5S3K-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_germinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_germinale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Germ\\_cell\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Germ_cell_tumor)

**tumeur germinale du testicule**

TG : · cancer du testicule  
· pathologie du testicule

EN : *testicular germ cell tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q23FF6V6-X>

**tumeur glomique**

TG : · pathologie des vaisseaux sanguins  
· tumeur bénigne

TS : tumeur glomique bronchopulmonaire

Une tumeur glomique (parfois qualifiée de "solitaire" "solide", voire appelée glomangioma) est une tumeur bénigne rare originaire du glomus (composant du derme impliqué dans la régulation de la température). (Wikipédia)

EN : *glomus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q6570ZPL-2>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q4139987>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_glomique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_glomique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Glomus\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Glomus_tumor)

**tumeur glomique bronchopulmonaire**

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur glomique

EN : *bronchopulmonar glomus tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G26HVRB1-Q>

**tumeur indifférenciée**

TG : tumeur

EN : *undifferentiated tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D7J651VZ-3>

*tumeur intra-orbitaire*

→ **tumeur de l'orbite**

**tumeur intracanalair papillaire mucineuse**

TG : · pathologie du pancréas  
· tumeur

La tumeur intracanalair papillaire et mucineuse du pancréas (TIPMP) est une variété de tumeur kystique du pancréas exocrine caractérisée par une dilatation du canal pancréatique principal ou des canaux secondaires. (Wikipédia)

EN : *intraductal papillary mucinous tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FGLRBG6Q-Z>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_intracanalair\\_papillaire\\_et\\_mucineuse\\_du\\_pancr%C3%A9as](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_intracanalair_papillaire_et_mucineuse_du_pancr%C3%A9as)

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_intracanalair\\_papillaire\\_et\\_mucineuse\\_du\\_pancr%C3%A9as](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_intracanalair_papillaire_et_mucineuse_du_pancr%C3%A9as)

**tumeur intracrânienne**

TG : · pathologie de l'encéphale  
· tumeur

TS : · syndrome diencephalique  
· tumeur sous-tentorielle

EN : *intracranial tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MBSGQQDB-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Brain\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Brain_tumor)

*tumeur intraorbitaire*

→ **tumeur de l'orbite**

**tumeur maligne**

TG : tumeur

TS : · cancer

- tumeur à cellules claires
- tumeur à cellules géantes maligne
- tumeur épithéliale thymique
- tumeur maligne glande salivaire
- tumeur maligne osseuse
- tumeur maligne rectale
- tumeur maligne testiculaire
- tumeur maligne vesicale
- tumeur neuroendocrine du rein
- tumeur neuroendocrine gastrointestinale
- tumeur solide
- tumeur stromale
- tumeur stromale gastrointestinale
- ulcère de Marjolin

On qualifie de tumeur maligne un nodule tissulaire de type néoplasme, avec pour trait distinctif à l'analyse médicale un envahissement plus ou moins agressif des tissus environnants. (Wikipédia)

EN : *malignant tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X3M4MVNJ-V>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_maligne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_maligne)

*tumeur maligne bronchopulmonaire*

→ **cancer du poumon**

*tumeur maligne cardiaque*

→ **tumeur maligne du coeur**

*tumeur maligne colorectale*

→ **cancer colorectal**

*tumeur maligne de l'endomètre*

→ **cancer de l'endomètre**

*tumeur maligne de l'épididyme*

→ **cancer de l'épididyme**

*tumeur maligne de l'estomac*

→ **cancer de l'estomac**

*tumeur maligne de l'hypopharynx*

→ **cancer de l'hypopharynx**

*tumeur maligne de l'hypophyse*

→ **cancer de l'hypophyse**

*tumeur maligne de l'intestin*

→ **cancer de l'intestin**

*tumeur maligne de l'oesophage*

→ **cancer de l'oesophage**

## TUMEUR MALIGNE DU COEUR

tumeur maligne de l'oropharynx

→ [cancer de l'oropharynx](#)

---

tumeur maligne de l'ovaire

→ [cancer de l'ovaire](#)

---

tumeur maligne de l'utérus

→ [cancer de l'utérus](#)

---

tumeur maligne de la cavité buccale

→ [cancer de la cavité buccale](#)

---

tumeur maligne de la glande mammaire

→ [cancer du sein](#)

---

tumeur maligne de la glande salivaire

→ [cancer de la glande salivaire](#)

---

tumeur maligne de la glotte

→ [cancer de la glotte](#)

---

tumeur maligne de la parathyroïde

→ [cancer de la parathyroïde](#)

---

tumeur maligne de la prostate

→ [cancer de la prostate](#)

---

tumeur maligne de la surrénale

→ [cancer de la surrénale](#)

---

tumeur maligne de la thyroïde

→ [cancer de la thyroïde](#)

---

tumeur maligne de la trompe de Fallope

→ [cancer de la trompe de Fallope](#)

---

tumeur maligne de la vulve

→ [cancer de la vulve](#)

---

tumeur maligne des voies biliaires

→ [cancer des voies biliaires](#)

---

tumeur maligne du bassin

→ [cancer du bassin](#)

---

## tumeur maligne du coeur

Syn : tumeur maligne cardiaque

TG : · cancer  
· tumeur du coeur

EN : *malignant heart tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z7JQ9C2C-2>

---

tumeur maligne du col de l'utérus

→ [cancer du col de l'utérus](#)

---

tumeur maligne du côlon

→ [cancer colorectal](#)

---

tumeur maligne du côlon et du rectum

→ [cancer colorectal](#)

---

tumeur maligne du foie

→ [cancer du foie](#)

---

tumeur maligne du larynx

→ [cancer du larynx](#)

---

tumeur maligne du maxillaire

→ [cancer du maxillaire](#)

---

tumeur maligne du nasopharynx

→ [cancer du nasopharynx](#)

---

tumeur maligne du nez

→ [cancer du nez](#)

---

tumeur maligne du pancréas

→ [cancer du pancréas](#)

---

tumeur maligne du pénis

→ [cancer du pénis](#)

---

tumeur maligne du pharynx

→ [cancer du pharynx](#)

---

## tumeur maligne du rachis

TG : · cancer  
· pathologie du rachis

EN : *malignant spine tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZQQ6RWXC-4>

---

tumeur maligne du rectum

→ [cancer du rectum](#)

---

tumeur maligne du testicule

→ [cancer du testicule](#)

---

**tumeur maligne glande salivaire**

TG : · stomatologie  
· tumeur maligne

EN : *malignant salivary gland tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RTGKBM4G-7>

*tumeur maligne intracrânienne*

→ **cancer du cerveau**

**tumeur maligne osseuse**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur maligne

EN : *malignant bone tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MMF8WF3C-0>

**tumeur maligne rectale**

TG : · pathologie du rectum  
· tumeur maligne

EN : *malignant rectum tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NX5NP3QK-G>

**tumeur maligne testiculaire**

TG : · pathologie du testicule  
· tumeur maligne

EN : *malignant testicle tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H8GN8R7F-4>

**tumeur maligne vésicale**

TG : · pathologie de la vessie  
· tumeur maligne

EN : *malignant bladder tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTPPB6S7-7>

**tumeur mixte**

Syn : *adénome pléomorphe*

TG : tumeur

TS : · tumeur mixte bénigne  
· tumeur mixte maligne

EN : *pleomorphic adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T4QH22DQ-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2064603>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Pleomorphic\\_adenoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Pleomorphic_adenoma)

**tumeur mixte bénigne**

TG : · tumeur bénigne  
· tumeur mixte

EN : *benign pleomorphic adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PXTC4Z7Z-C>

**tumeur mixte maligne**

TG : · cancer  
· tumeur mixte

EN : *malignant pleomorphic adenoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H61B9SR1-8>

**tumeur mucoépidermoïde**

Syn : · *épithélioma mucoépidermoïde*  
· *carcinome mucoépidermoïde*

TG : carcinome

TS : tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire

EN : *mucoepidermoid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZGRL744D-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2736268>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Mucoepidermoid\\_carcinoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Mucoepidermoid_carcinoma)

**tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire**

TG : · pathologie des bronches  
· tumeur mucoépidermoïde

EN : *bronchopulmonar mucoepidermoid carcinoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C2MHFFFW-D>

**tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épiploon**

TG : · pathologie de l'abdomen  
· tumeur bénigne

EN : *omentum inflammatory myofibroblastic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KTKM03C1-W>

**tumeur neuroectodermique**

TG : tumeur

TS : tumeur neuroectodermique mélanique

Une tumeur neuroectodermique primitive (ou PNET, de l'anglais « primitive neuroectodermal tumor ») est une tumeur maligne, un cancer de la crête neurale. (Wikipédia)

EN : *neuroectodermal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JP3N9TR0-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3542016>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_neuroectodermique\\_primitive](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_neuroectodermique_primitive)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroectodermal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroectodermal_tumor)

**tumeur neuroectodermique mélanique**

Syn : *prognome mélanique*

TG : tumeur neuroectodermique

EN : *melanotic neuroectodermal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PH58R6KS-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Melanotic\\_neuroectodermal\\_tumor\\_of\\_infancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Melanotic_neuroectodermal_tumor_of_infancy)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Melanotic\\_neuroectodermal\\_tumor\\_of\\_infancy](https://en.wikipedia.org/wiki/Melanotic_neuroectodermal_tumor_of_infancy)

**tumeur neuroendocrine**

TG : tumeur

TS : · apudome  
· vipome

Les tumeurs neuroendocriniennes ou tumeur neuroendocrines (TNE) sont des tumeurs (néoplasmes) qui se forment à partir d'un développement anarchique de cellules du système endocrine (hormonal) et du système nerveux. (Wikipédia)

EN : *neuroendocrine tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G8G9GN33-F>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1981276>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_neuroendocrinienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_neuroendocrinienne)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroendocrine\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Neuroendocrine_tumor)

**tumeur neuroendocrine du rein**

TG : · pathologie du rein  
· tumeur maligne

EN : *renal neuroendocrine tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C47WCZ4Z-7>

**tumeur neuroendocrine gastrointestinale**

TG : · cancer gastrointestinal  
· tumeur maligne

EN : *gastrointestinal neuroendocrine tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z5N01C32-W>

**tumeur neuroépithéliale dysembryoplasique**

TG : tumeur bénigne

EN : *dysembryoplastic neuroepithelial tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BDPM0BLX-F>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Dysembryoplastic\\_neuroepithelial\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Dysembryoplastic_neuroepithelial_tumor)

**tumeur neurogène du médiastin**

TG : · pathologie du médiastin  
· tumeur

EN : *neurogenic mediastinal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VF7X4GM3-V>

*tumeur oculaire*

→ **tumeur de l'oeil**

**tumeur odontogène**

TG : tumeur

TS : · adamantinome  
· adénoaméloblastome  
· cémentome  
· fibrome odontogène  
· myxome odontogène

EN : *odontogenic tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9M0PVCD-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Odontogenic_tumor)

*tumeur orbitaire*

→ **tumeur de l'orbite**

**tumeur osseuse**

TG : · pathologie du système ostéoarticulaire  
· tumeur

EN : *bone tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MZQ2WHRD-3>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bone\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Bone_tumor)

*tumeur pariétale thoracique*

→ **tumeur de la paroi thoracique**

**tumeur phyllode**

Syn : *cystosarcome phyllode*

TG : · cancer du sein  
· pathologie de la glande mammaire

La tumeur phyllode ou cystosarcoma phyllodes est un néoplasme à croissance rapide qui se forme à partir des cellules stromatiques périductales du sein. (Wikipédia)

EN : *phyllode tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JK58JV8S-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_phyllode](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_phyllode)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Phyllodes\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Phyllodes_tumor)

**tumeur pseudo-inflammatoire**

TG : tumeur

TS : granulome à plasmocytes du poumon

EN : *pseudo-inflammatory tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VSXX2B1Z-9>

**tumeur rhabdoïde**

TG : tumeur

EN : *rhabdoid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2DS7G1P-X>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant\\_rhabdoid\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Malignant_rhabdoid_tumor)

**tumeur sécrétante**

TG : tumeur

TS : · choriocarcinome  
· gastrinome  
· insulinome  
· microadénome  
· phéochromocytome  
· prolactinome  
· somatostatine  
· tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire  
· vipome

EN : *secretory tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZLL7P47J-3>

**tumeur solide**

TG : tumeur maligne

EN : *solid tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LCGZZ2C5-Q>

**tumeur sous-tentorielle**

TG : tumeur intracrânienne

EN : *infratentorial tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TG5V4SJJF-D>

**tumeur stromale**

TG : tumeur maligne

EN : *stromal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LC18MB4H-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Stromal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Stromal_tumor)



**tumeur stromale gastrointestinale**

TG : · cancer gastrointestinale  
· tumeur maligne

Les tumeurs stromales digestives ou GIST (Gastro Intestinal Stromal Tumor) sont des tumeurs malignes du tube digestif. (Wikipédia)

EN : *gastrointestinal stromal tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F3DK5SB7-X>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1495661>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur\\_stromale\\_gastro-intestinale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Tumeur_stromale_gastro-intestinale)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal\\_stromal\\_tumor](https://en.wikipedia.org/wiki/Gastrointestinal_stromal_tumor)

*tumeur surrénalienne*

→ **tumeur de la surrénale**

**tumeur testiculaire**

TG : · pathologie du testicule  
· tumeur

EN : *testicle tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KQT0X9P3-P>

**tumeur testiculaire à cellules de Leydig**

TG : · pathologie du testicule  
· tumeur

EN : *Leydig cell testicular tumor*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B0QHS77L-C>

*tumeur trophoblastique d'implantation*

→ **tumeur du site d'implantation**

*tumeur trophoblastique du site placentaire*

→ **tumeur du site d'implantation**

**tunnel aortoventriculaire gauche**

TG : cardiopathie congénitale

EN : *aortico-left ventricular tunnel*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQMSKR60-V>

*turista*

→ **diarrhée du voyageur**

**tympanosclérose**

TG : pathologie de l'oreille moyenne

EN : *tympanosclerosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-W11W88PT-5>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2199494>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Tympanosclerosis>

**typhose aviaire**

TG : salmonellose

EN : *fowl typhoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C9QT6549-T>

**typhoïde**

TG : · pathologie de l'appareil digestif  
· salmonellose

La fièvre typhoïde (du grec tuphos, torpeur) ou typhus abdominal est une maladie infectieuse décrite en 1818 par Pierre Bretonneau, causée par une bactérie de la famille Entérobactérie, du genre des salmonelles, et dont les espèces responsables sont *Salmonella enterica* – Typhi ou Paratyphi A, B, C. (Wikipédia)

EN : *typhoid*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CXGGTKQ4-8>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre\\_typho%C3%AFde](https://fr.wikipedia.org/wiki/Fi%C3%A8vre_typho%C3%AFde)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Typhoid\\_fever](https://en.wikipedia.org/wiki/Typhoid_fever)

**typhus à tique d'Asie du Nord**

TG : rickettsiose

EN : *North Asian tick fever*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NVNTMTG8-8>

**typhus à tiques du Queensland**

TG : rickettsiose

EN : *Queensland tick typhus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MLLZC6SG-V>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q6587253>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Queensland\\_tick\\_typhus](https://en.wikipedia.org/wiki/Queensland_tick_typhus)

*typhus de la brousse*

→ **typhus des broussailles**

**typhus des broussailles**

Syn : *typhus de la brousse*

TG : rickettsiose

Le typhus des broussailles (également appelé fièvre fluviale du Japon, typhus tropical ou tsutsugamushi) est une rickettsiose provoqué par la bactérie *Orientia tsutsugamushi*. (Wikipédia)

EN : *scrub typhus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F0DCPWSL-D>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1194496>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus\\_des\\_broussailles](https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus_des_broussailles)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Scrub\\_typhus](https://en.wikipedia.org/wiki/Scrub_typhus)

**typhus épidémique**

TG : rickettsiose

Le typhus exanthématique est une rickettsiose purement humaine, endémo-épidémique, due au bacille *Rickettsia prowazekii*, véhiculé d'homme à homme par le pou de corps, hôte intermédiaire et vecteur. (Wikipédia)

EN : *epidemic typhus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWHCKSP4-9>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1290616>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus\\_exanth%C3%A9matique](https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus_exanth%C3%A9matique)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Epidemic\\_typhus](https://en.wikipedia.org/wiki/Epidemic_typhus)

## typhus murin

TG : rickettsiose

Le typhus murin est une zoonose rickettsienne des rats, due à *Rickettsia typhi* (appelée aussi *Rickettsia mooseri*), transmise de rat à rat (formes inapparentes), et souvent du rat à l'homme, par la puce du rat, *Xenopsylla cheopis*, hôte intermédiaire et vecteur. (Wikipédia)

EN : *murine typhus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CZJJ84JC-T>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus\\_murin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Typhus_murin)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Murine\\_typhus](https://en.wikipedia.org/wiki/Murine_typhus)

---

## tyrosinémie

TG : aminoacidopathie

TS : · [kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart](#)

· [tyrosinémie héréditaire de type I](#)

La tyrosinémie est une maladie, habituellement innée, qui découle du mauvais fonctionnement du métabolisme qui est incapable de briser efficacement l'acide aminé tyrosine. (Wikipédia)

EN : *tyrosinemia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N38H9W6C-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1122668>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Tyrosin%C3%A9mie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Tyrosinemia>

---

## tyrosinémie héréditaire de type I

TG : · [pathologie du foie](#)

· [pathologie du rein](#)

· [tyrosinémie](#)

EN : *hereditary tyrosinemia type 1*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CR9KZQLS-W>

---

*tyrosinémie oculocutanée*

→ [kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart](#)

---

# U

## ulcération

TG : [perte de substance](#)

L'ulcération est une lésion élémentaire en pathologie dermatologique, caractérisée par une perte de substance dermique. (Wikipédia)

EN : [ulceration](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L2J4P473-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A9ration>

## ulcère

TG : [maladie](#)

TS : [aphte](#)

- [ulcère de Buruli](#)
- [ulcère de jambe](#)
- [ulcère de la cornée](#)
- [ulcère de Marjolin](#)
- [ulcère de Mooren](#)
- [ulcère duodénal](#)
- [ulcère gastrique](#)
- [ulcère gastroduodénal](#)
- [ulcère peptique](#)
- [ulcère tropical phagédénique](#)

Un ulcère (du latin *ulcus*) est une plaie de la peau, des yeux ou d'une muqueuse, accompagnée d'une désintégration du tissu. (Wikipédia)

EN : [ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLQF1RDS-J>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Ulcer\\_\(dermatology\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Ulcer_(dermatology))

## ulcère de Buruli

TG : [mycobactériose](#)

- [pathologie de la peau](#)
- [ulcère](#)

L'ulcère de Buruli, appelé aussi « mbasu » est la troisième mycobactériose touchant l'homme, après la lèpre et la tuberculose qu'elle dépasse même en termes de prévalence dans certaines régions du Bénin, Ghana et Côte d'Ivoire. (Wikipédia)

EN : [Buruli ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMS3JKF5-7>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re\\_de\\_Buruli](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re_de_Buruli)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Buruli\\_ulcer](https://en.wikipedia.org/wiki/Buruli_ulcer)

## ulcère de jambe

TG : [pathologie de la peau](#)

- [ulcère](#)

TS : [maladie post-thrombotique](#)

Un ulcère de la jambe est une plaie chronique de la peau sur un membre inférieur chez l'être humain. La jambe est particulièrement vulnérable à des désordres circulatoires aboutissant à une ou plusieurs lésions de la peau et entravant la cicatrisation normale de celle-ci. (Wikipédia)

EN : [leg ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6QCDWKR-X>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re\\_de\\_la\\_jambe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re_de_la_jambe)

*ulcère de l'estomac*

→ [ulcère gastrique](#)

## ulcère de la cornée

TG : [kératopathie](#)

- [ulcère](#)

EN : [corneal ulceration](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQ6LZWF4-N>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal\\_ulcer](https://en.wikipedia.org/wiki/Corneal_ulcer)

## ulcère de Marjolin

TG : [pathologie de la peau](#)

- [tumeur maligne](#)
- [ulcère](#)

EN : [Marjolin ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WS49QB5S-B>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Marjolin%27s\\_ulcer](https://en.wikipedia.org/wiki/Marjolin%27s_ulcer)

## ulcère de Mooren

Syn : [ulcus rodens](#)

TG : [kératopathie](#)

- [ulcère](#)

EN : [Mooren ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FN1HRCKF-B>

*ulcère du duodénum*

→ [ulcère duodénal](#)

## ulcère duodénal

Syn : [ulcère du duodénum](#)

TG : [pathologie de l'intestin](#)

- [ulcère](#)

EN : [duodenal ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JG524V4H-1>

## ulcère gastrique

Syn : [ulcère de l'estomac](#)

TG : [pathologie de l'estomac](#)

- [ulcère](#)

EN : [gastric ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DG5HL5F0-V>

## ulcère gastroduodénal

TG : [pathologie de l'estomac](#)

- [pathologie de l'intestin](#)
- [ulcère](#)

TS : [syndrome de Zollinger et Ellison](#)

L'ulcère gastro-duodénal (UGD) est une maladie qui a longtemps été considérée comme chronique, définie anatomiquement par une perte de substance de la paroi de l'estomac ou du duodénum dépassant la *muscularis mucosae*. (Wikipédia)

EN : [peptic ulcer](#)

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TVXQBKQQ-C>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re\\_gastro-duod%C3%A9nal](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ulc%C3%A8re_gastro-duod%C3%A9nal)

[https://en.wikipedia.org/wiki/Peptic\\_ulcer\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Peptic_ulcer_disease)

**ulcère peptique**

TG : · pathologie de l'estomac  
· ulcère

EN : *anastomotic ulcer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HPZCVZ1Z-C>

**ulcère tropical phagédénique**

TG : · bactériose  
· pathologie de la peau  
· ulcère

EN : *tropical phagedenic ulcer*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FW54138N-7>

*ulcus rodens*

→ **ulcère de Mooren**

**urémie**

TG : insuffisance rénale

L'urémie est le taux d'urée dans le sang, à ne pas confondre avec l'uricémie (taux d'acide urique). (Wikipédia)

EN : *uremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XRSK4B7T-3>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q13365776>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ur%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Uremia>

**uretère borgne**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *blind-ending ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K3NJP0PT-Z>

**uretère double**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *double ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H26D7DD9-L>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Duplicated\\_ureter](https://en.wikipedia.org/wiki/Duplicated_ureter)

**uretère ectopique sous-sphinctérien**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *infrasphincteric ectopic ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MJV5SC45-F>

**uretère foetal**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *persistent fetal ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H78JW4SX-8>

**uretère quadruple**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *quadruple ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG3K1KK1-1>

*uretère rétro-iliaque*

→ **uretère rétroiliaque**

*uretère rétroartère iliaque*

→ **uretère rétroiliaque**

**uretère rétrograve**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *retrocaval ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QJ23P1D6-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Preureteric\\_vena\\_cava](https://en.wikipedia.org/wiki/Preureteric_vena_cava)

**uretère rétroiliaque**

Syn : · *uretère rétroartère iliaque*  
· *uretère rétro-iliaque*

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *retroiliac ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DZRX7L9J-H>

**uretère triple**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *triple ureter*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H0FP1HCZ-2>

**urétérocèle**

TG : · malformation  
· pathologie de l'uretère

EN : *ureterocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XWC80PHZ-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q782515>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Ureterocele>

*urétérolithiase*

→ **lithiase de l'uretère**

**urètre féminin double**

TG : · malformation  
· pathologie de l'urètre

EN : *double female urethra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LW1HHJPC-1>

**urètre masculin double**

TG : · malformation  
· pathologie de l'urètre

EN : *double male urethra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G885J79G-C>

**urètre masculin triple**

TG : · malformation  
· pathologie de l'urètre

EN : *triple male urethra*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F114GF79-3>

**urétrite**

- TG : · infection  
· pathologie de l'urètre
- TS : · syndrome oculourétrorosyovial  
· urétrite à inclusions  
· urétrite non gonococcique  
· urétrite postgonococcique

L'urétrite est une inflammation de l'urètre touchant plus les hommes que les femmes, habituellement d'origine bactérienne. (Wikipédia)

**EN :** *urethritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BVGX5B9X-L>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q1122485>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Ur%C3%A9trite>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Urethritis>

**urétrite à inclusions**

- TG : · chlamydie  
· urétrite

**EN :** *inclusion urethritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K1PB6K7T-R>

**urétrite non gonococcique**

TG : urétrite

**EN :** *non-gonococcal urethritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VP4VBZ84-J>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Non-gonococcal\\_urethritis](https://en.wikipedia.org/wiki/Non-gonococcal_urethritis)

**urétrite postgonococcique**

- TG : · gonococcie  
· urétrite

**EN :** *post-gonococcal urethritis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VPPPZ7FZ-5>

**urgence abdominale**

TG : pathologie de l'abdomen

**EN :** *acute abdomen*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LJ1L1392-K>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q424317>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Acute\\_abdomen](https://en.wikipedia.org/wiki/Acute_abdomen)

**urticaire**

- TG : pathologie de la peau
- TS : · syndrome de Muckle et Wells  
· syndrome de Schnitzler  
· urticaire cholinergique  
· urticaire familiale au froid  
· urticaire solaire

L'urticaire (nom féminin, latin : urticaria, dérivé de urtica, ortie) est une dermatose inflammatoire marquée par un œdème dermique (urticaire superficielle) ou dermo-hypodermique (urticaire profonde). (Wikipédia)

**EN :** *urticaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JNKW3X3N-9>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q187440>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Urticaire>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Hives>

**urticaire cholinergique**

TG : urticaire

**EN :** *cholinergic urticaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LF4J6V3W-3>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q3820071>

[https://en.wikipedia.org/wiki/Cholinergic\\_urticaria](https://en.wikipedia.org/wiki/Cholinergic_urticaria)

**urticaire familiale au froid**

- TG : · allergie  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système ostéoarticulaire  
· trouble dû au froid  
· urticaire

Les syndromes ou maladies auto-inflammatoires (« MAI ») regroupent des maladies caractérisées par une réaction excessive du système immunitaire inné à l'encontre de substances ou de tissus qui sont (normalement ou anormalement) présents dans l'organisme. Parmi elles, le Syndrome périodique associé à la cryopyrine ou Maladie auto-inflammatoire associée à la cryopyrine (ou « CAPS » pour Cryopyrin Associated Periodic Syndrome). (Wikipédia)

**EN :** *familial cold urticaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-ZH5LH0DW-C>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_autoinflammatoire](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_autoinflammatoire)

*urticaire pigmentaire*

→ **mastocytose pigmentée éruptive**

**urticaire solaire**

- TG : · photodermatose  
· urticaire

**EN :** *solar urticaria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QG8SGVJT-L>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Solar\\_urticaria](https://en.wikipedia.org/wiki/Solar_urticaria)

*usure professionnelle*

→ **épuisement professionnel**

**utérus bicorne**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'utérus

L'utérus bicorne ou héli-utérus (demi-utérus) ou utérus bifide ou encore héli-matrice est : soit une conformation utérine normale chez certaines espèces : de nombreux mammifères, comme la souris, présentent de manière normale un utérus bifide (ce qui permet le développement simultané de nombreux embryons) ; soit une malformation utérine congénitale qui résulte d'un trouble du développement embryonnaire (organogenèse) chez l'humain. (Wikipédia)

**EN :** *uterus bicornis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P54KBRBF-R>

**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ut%C3%A9rus\\_bicorne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ut%C3%A9rus_bicorne)

**utérus cloisonné**

*Syn : cloison utérine*

- TG : · malformation  
· pathologie de l'utérus

**EN :** *septate uterus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SSPNB2D-T>

**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine\\_septum](https://en.wikipedia.org/wiki/Uterine_septum)

**utérus didelphe**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'utérus

Un utérus didelphe est une malformation de l'utérus survenant à la suite d'un défaut de fusion des canaux de Müller lors du 7e semaine du développement du fœtus. (Wikipédia)

- EN : *uterus didelphis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WFZXWGM0-Z>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Ut%C3%A9rus\\_didelphe](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ut%C3%A9rus_didelphe)

**utérus unicorne**

- TG : · malformation  
· pathologie de l'utérus

- EN : *uterus unicornis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TRL86RKW-0>

**uvéïte**

- TG : pathologie de l'uvée  
TS : · rétinohoroïdite  
· syndrome de Blau  
· syndrome oculourétrosynovial  
· uvéïte antérieure  
· uvéïte périphérique  
· uvéoméningoencéphalite

Une uvéïte est une inflammation de l'uvée (iris, corps ciliaires et /ou choroïde). (Wikipédia)

- EN : *uveitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N94KLG9F-9>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q280027>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Uv%C3%A9ite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Uveitis>

**uvéïte antérieure**

- Syn : *iridocyclite*  
TG : uvéïte  
TS : · syndrome de Heerfordt  
· uvéïte antérieure de Vogt-Koyanagi  
· uvéïte phacoantigénique

L'uvéïte antérieure est une inflammation du tissu uvéal antérieur de l'œil, c'est-à-dire de l'iris et/ou du corps ciliaire (irido-cyclite si les deux sont touchés). (Wikipédia)

- EN : *anterior uveitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BTMHHJF9-1>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Uv%C3%A9ite\\_ant%C3%A9rieure](https://fr.wikipedia.org/wiki/Uv%C3%A9ite_ant%C3%A9rieure)

**uvéïte antérieure de Vogt-Koyanagi**

- Syn : *syndrome de Vogt-Koyanagi*  
TG : · méningite  
· trouble de la pigmentation  
· uvéïte antérieure  
EN : *Vogt-Koyanagi uveitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SVQ05BW3-N>

**uvéïte périphérique**

- TG : uvéïte  
EN : *peripheral uveitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FTT2KWCC-L>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Intermediate\\_uveitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Intermediate_uveitis)

**uvéïte phacoantigénique**

- TG : · maladie autoimmune  
· uvéïte antérieure  
EN : *phacoantigenic uveitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KRVK5WGL-8>

**uvéoméningoencéphalite**

- TG : · méningoencéphalite  
· uvéïte  
TS : uvéoméningoencéphalite de Harada  
EN : *uveomeningoencephalitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NLKR2MZQ-D>

**uvéoméningoencéphalite de Harada**

- Syn : · *maladie de Harada*  
· *syndrome de Vogt-Koyanagi-Harada*  
TG : · maladie autoimmune  
· pathologie du système nerveux central  
· trouble de la pigmentation  
· uvéoméningoencéphalite  
EN : *uveomeningoencephalitis syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C0KPW75W-4>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Vogt%E2%80%93Koyanagi%E2%80%93Harada\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Vogt%E2%80%93Koyanagi%E2%80%93Harada_disease)

*uvéoparotidite de Heerfordt*

→ **syndrome de Heerfordt**

**uvéorétinite**

- TG : · pathologie de l'uvée  
· rétinopathie  
EN : *uveoretinitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LVWRJ5VJ-3>

# V

## vaccin

TG : virose

La vaccin, communément appelée « variole de la vache », est une maladie infectieuse des bovidés (Cowpox) et des équidés (Horsepox). (Wikipédia)

EN : *vaccinia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-X66X2W45-N>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vaccin>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vaccinia>

## vaginite

TG : pathologie du vagin

TS : vulvovaginite

Une vaginite est une inflammation de la vulve, du vagin ou des deux, ou un écoulement vaginal anormal non attribuable à une cervicite. (Wikipédia)

EN : *vaginitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMGJGB75-T>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q676191>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Vaginite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vaginitis>

## vaginose bactérienne

TG : · bactériose  
 · pathologie du vagin

La vaginose, ou vaginose bactérienne, est un déséquilibre de la flore microbienne du vagin. Elle se caractérise par la disparition des lactobacilles et la multiplication de germes anaérobies tels que le *Gardnerella vaginalis*. (Wikipédia)

EN : *bacterial vaginosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VVDP3V65-1>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q804521>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Vaginose>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Bacterial\\_vaginosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Bacterial_vaginosis)

## vaisseau sanguin

TG : système cardiovasculaire

TS : artère

En anatomie, les vaisseaux sanguins sont des conduits qui appartiennent à l'appareil cardiovasculaire et qui transportent le sang dans l'organisme. (Wikipédia)

EN : *blood vessel*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FBJ3N570-2>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Vaisseau\\_sanguin](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vaisseau_sanguin)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Blood\\_vessel](https://en.wikipedia.org/wiki/Blood_vessel)

## valve de l'urètre antérieur

TG : · malformation  
 · pathologie de l'urètre

EN : *anterior urethral valve*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GQHW0S09-7>

## valve de l'urètre postérieur

TG : · malformation  
 · pathologie de l'urètre

EN : *posterior urethral valve*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VWC4X5KW-4>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior\\_urethral\\_valve](https://en.wikipedia.org/wiki/Posterior_urethral_valve)

## valvule aortique bicuspid

TG : · cardiopathie valvulaire  
 · malformation

EN : *bicuspid aortic valve*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LB7CJ68D-C>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Bicuspid\\_aortic\\_valve](https://en.wikipedia.org/wiki/Bicuspid_aortic_valve)

## valvule mitrale en parachute

TG : · cardiopathie valvulaire  
 · malformation

EN : *parachute mitral valve*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RFC770KT-G>

## valvulopathie aortique

TG : cardiopathie valvulaire

TS : sténose aortique

EN : *aortic valve disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KW3XQXQW-0>

## valvulopathie mitrale

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *mitral valve disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SH41JFLX-8>

## valvulopathie pulmonaire

TG : cardiopathie valvulaire

TA : dextrocardie

TS : sténose pulmonaire

EN : *pulmonary valve disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MHDBNG16-4>

## valvulopathie tricuspidienn

TG : cardiopathie valvulaire

EN : *tricuspid valve disease*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CF863P21-8>

## varice

TG : pathologie des veines

TS : · varice de l'orbite

· varice de la papille rénale

· varices oesophagiennes

Les varices sont des dilatations permanentes des veines, le plus souvent sur un membre inférieur. La varice des membres inférieurs est une dilatation des veines sous-cutanées dont le diamètre est supérieur à 3 mm. (Wikipédia)

EN : *varix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L0XNDK86-X>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Varice>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Varices>

**varice de l'orbite**

Syn : · *phlébectasie orbitaire*  
· *varice orbitaire*

TG : · pathologie de l'appareil circulatoire  
· pathologie de l'orbite de l'oeil  
· varice

EN : *orbital varix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-P15X1X1M-2>

**varice de la papille rénale**

TG : · pathologie du rein  
· varice

EN : *renal papilla varix*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z823FZ8T-L>

*varice orbitaire*

→ **varice de l'orbite**

**varicelle**

TG : · pathologie de la peau  
· virose

La varicelle, classique sous sa forme de maladie infantile éruptive fréquente en milieu tempéré, touche plus tardivement l'adulte en milieu tropical où elle est tout aussi caractérisée par sa très grande contagiosité, exposant ainsi femme enceinte et fœtus. (Wikipédia)

EN : *varicella*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H1QNGK41-C>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Varicelle>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Chickenpox>

**varices œsophagiennes**

TG : · pathologie de l'œsophage  
· varice

Les varices œsophagiennes sont dues à une dilatation des veines présentes dans la paroi de l'œsophage, secondaire à une augmentation de la pression dans le système porte (hypertension portale dont la cirrhose représente l'essentiel des causes), alcoolique ou virale. (Wikipédia)

EN : *esophageal varices*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GWZFS0T3-J>

EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Varice\\_%C5%93sophagienne](https://fr.wikipedia.org/wiki/Varice_%C5%93sophagienne)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal\\_varices](https://en.wikipedia.org/wiki/Esophageal_varices)

**varicocèle**

TG : pathologie du testicule

La varicocèle est une importante dilatation variqueuse (varices) des veines du cordon spermatique (situées dans les bourses, au-dessus et autour de chaque testicule). (Wikipédia)

EN : *varicocele*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VQT53C26-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q549229>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Varicoc%C3%A8le>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Varicocele>

**varicosité**

TG : · pathologie de la peau  
· pathologie des veines

EN : *varicosity*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KGR0WK8V-H>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Varicose\\_veins](https://en.wikipedia.org/wiki/Varicose_veins)

**variole**

TG : · pathologie de la peau  
· virose

TS : *alastrim*

La variole ou petite vérole était une maladie infectieuse d'origine virale, très contagieuse et épidémique, due à un poxvirus. (Wikipédia)

EN : *smallpox*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QMPM79PS-W>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q12214>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Variole>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Smallpox>

**vascularite**

TG : pathologie des vaisseaux sanguins

TS : · aortite  
· artérite  
· erythema elevatum diutinum  
· granulomatose de Wegener  
· maladie de Behçet  
· maladie de Horton  
· maladie de Kawasaki  
· oedème aigu hémorragique  
· périartérite noueuse  
· polyangéite microscopique  
· syndrome de Churg et Strauss  
· syndrome des doigts rouges  
· thromboangéite  
· trisymptôme de Gougerot  
· vascularite allergique  
· vascularite de la rétine  
· vascularite granulomateuse  
· vascularite leucocytoclasique  
· vascularite nécrosante  
· vasculite livédoïde

En médecine, les vascularites sont un groupe de maladies impliquant l'inflammation des parois des vaisseaux sanguins. (Wikipédia)

EN : *vasculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-C6260W94-B>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q644318>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Vascularite>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vasculitis>

**vascularite allergique**

TG : · allergie  
· pathologie de la peau  
· vascularite

EN : *allergic vasculitis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QF9H1GKV-C>



**vascularite de la rétine**Syn : *vascularite rétinienne*TG : · rétinopathie  
· vasculariteEN : *retinal vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-K0FKKV47-Z>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal\\_vasculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Retinal_vasculitis)**vascularite granulomateuse**

TG : vascularite

EN : *granulomatous vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-J8F3NNSK-7>*vascularite hyalinisante segmentaire*→ **vasculite livédoïde****vascularite leucocytoclasique**TG : · pathologie de la peau  
· vasculariteEN : *leucocytoclastic vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-GD240VQF-S>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous\\_small-vessel\\_vasculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cutaneous_small-vessel_vasculitis)**vascularite nécrosante**

TG : vascularite

EN : *necrotizing vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-N8LSC7LF-3>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing\\_vasculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Necrotizing_vasculitis)**vascularite nodulaire**

TG : pathologie de la peau

TS : érythème induré

EN : *nodular vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4SWC1SR-H>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular\\_vasculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Nodular_vasculitis)*vascularite rétinienne*→ **vascularite de la rétine****vasculite livédoïde**Syn : · *atrophie blanche en plaques*  
· *vascularite hyalinisante segmentaire*  
· *vasculopathie livédoïde*

TG : · pathologie de la peau

· vascularite

EN : *livedoid vasculitis*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KKW0B45K-K>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Livedoid\\_vasculitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Livedoid_vasculitis)*vasculopathie livédoïde*→ **vasculite livédoïde***végétations valvulaires*→ **endocardite****veine rénale gauche circumaortique**TG : · malformation  
· pathologie du rein

TA : inflammation

EN : *circumaortic left renal vein*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TP1VMF98-S>**veine rénale rétroaortique**TG : · malformation  
· pathologie du reinEN : *retroaortic left renal vein*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JFVPTDBQ-K>**veinite**

TG : pathologie des veines

TS : thrombophlébite

EN : *venous inflammation*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HTR3NMX4-L>**ventricule droit à double sortie**

TG : cardiopathie congénitale

Le ventricule droit à double sortie (en anglais : Double outlet right ventricle) est une cardiopathie congénitale. (Wikipédia)

EN : *double outlet right ventricle*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Q25N13H3-3>EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q361648>[https://fr.wikipedia.org/wiki/Ventricule\\_droit\\_%C3%A0\\_double\\_sortie](https://fr.wikipedia.org/wiki/Ventricule_droit_%C3%A0_double_sortie)[https://en.wikipedia.org/wiki/Double\\_outlet\\_right\\_ventricle](https://en.wikipedia.org/wiki/Double_outlet_right_ventricle)**ventricule gauche à double entrée**

TG : cardiopathie congénitale

EN : *double inlet left ventricle*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WLRMV16L-N>EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Double\\_inlet\\_left\\_ventricle](https://en.wikipedia.org/wiki/Double_inlet_left_ventricle)*ventricule gauche à double issue*→ **ventricule gauche à double sortie****ventricule gauche à double sortie**Syn : *ventricule gauche à double issue*

TG : cardiopathie congénitale

EN : *double outlet left ventricle*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CN33S56N-4>**ventricule unique**

TG : cardiopathie congénitale

Le cœur univentriculaire est une malformation cardiaque caractérisée par la présence d'une seule cavité ventriculaire qui est dans 80 % des cas un ventricule gauche avec deux valves auriculo-ventriculaires soit deux entrées ou une seule valve par atrésie de l'autre valve. (Wikipédia)

EN : *single ventricle*URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-KJ12JS6R-0>EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C5%93ur\\_univentriculaire](https://fr.wikipedia.org/wiki/C%C5%93ur_univentriculaire)

**ventriculite**

TG : pathologie du système nerveux central  
 EN : *ventriculitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DN7BF0HW-M>  
 EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Ventriculitis>

**vergeture**

TG : pathologie de la peau  
 Les vergetures ou stries également nommées striae distensae dans le langage scientifique, sont des sortes de petites fissures semblables à des cicatrices molles formées sur la peau. (Wikipédia)

EN : *atrophia striata*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G7R82G6W-1>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vergeture>

**verrue**

TG : · pathologie de la peau  
 · viruse  
 TS : · syndrome WHIM  
 · verrue plane

La verrue est une petite excroissance de la peau ou une petite lésion qui peut être induite par un microtraumatisme, et peut apparaître sur presque toutes les régions du corps. (Wikipédia)

EN : *wart*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QNTRK19Q-M>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q101971>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Verrue>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Wart>

**verrue plane**

TG : verrue  
 EN : *verruca plana*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HH6RGXQQ-3>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Flat\\_wart](https://en.wikipedia.org/wiki/Flat_wart)

*verrues, hypogammaglobulinémie, infections, myélokathexie*

→ **syndrome WHIM**

**vertige**

TG : trouble de l'équilibre  
 TS : · syndrome de Halpern  
 · syndrome de Sneddon  
 · syndrome vestibulaire  
 · vertige paroxystique bénin

Au niveau médical, le vertige (étymologiquement vertigo vient du latin verso, versare : tourner) est un trouble affectant un sujet dans le contrôle de sa situation dans l'espace, ce qui occasionne une illusion de déplacement du sujet par rapport aux objets environnants ou des objets environnants par rapport au sujet. (Wikipédia)

EN : *vertigo*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDWSJ5LL-6>  
 EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vertige>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vertigo>

*vertige de position*

→ **nystagmus de position**

**vertige paroxystique bénin**

TG : · pathologie de l'oreille interne  
 · vertige  
 EN : *benign paroxysmal vertigo*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PG4HXD2G-9>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Benign\\_paroxysmal\\_positional\\_vertigo](https://en.wikipedia.org/wiki/Benign_paroxysmal_positional_vertigo)

*vessie atone*

→ **vessie hypoactive**

**vessie double**

TG : · malformation  
 · pathologie de la vessie  
 TS : vessie en sablier  
 EN : *double bladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQDM90X7-X>

**vessie en sablier**

TG : vessie double  
 EN : *sand glass bladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQS808QG-R>

**vessie hyperactive**

TG : pathologie de la vessie  
 EN : *overactive bladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FG4KM3KM-T>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Overactive\\_bladder](https://en.wikipedia.org/wiki/Overactive_bladder)

**vessie hypoactive**

Syn : *vessie atone*  
 TG : pathologie de la vessie  
 EN : *underactive bladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VKWL8BGJ-Z>  
 EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Underactive\\_bladder](https://en.wikipedia.org/wiki/Underactive_bladder)

**vessie neurogène**

TG : · pathologie de la vessie  
 · trouble neurologique  
 TS : dyssynergie détrusor-sphincter  
 EN : *neurogenic bladder*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FMJ9XTVJ-H>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2339038>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Neurogenic\\_bladder\\_dysfunction](https://en.wikipedia.org/wiki/Neurogenic_bladder_dysfunction)

**vestibulite vulvaire**

TG : pathologie de l'appareil génital femelle  
 EN : *vulvar vestibulitis*  
 URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-MRK8Z2BZ-7>  
 EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7943634>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar\\_vestibulitis](https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvar_vestibulitis)

*vibration main-bras*

→ **syndrome des vibrations du système mains-bras**

*vibration mains-bras*

→ **syndrome des vibrations du système mains-bras**

*vibrations main-bras*

→ **syndrome des vibrations du système mains-bras**

---

*vibrations mains-bras*

→ **syndrome des vibrations du système mains-bras**

---

## vibriose

TG : bactériose

La vibriose est une maladie bactérienne, qui affecte notamment les poissons, les coquillages et les crevettes. (Wikipédia)

EN : *vibriosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RLG1D6M8-8>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vibriose>

---

## victimologie

TG : trouble psychiatrique

TS : · abus sexuel  
· enfant maltraité  
· femme maltraitée  
· maltraitance  
· maltraitance des personnes âgées  
· syndrome des camps de concentration  
· violence

La victimologie est le domaine des sciences criminelles qui, comme son nom l'indique, étudie la victime. (Wikipédia)

EN : *victimology*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z1P66P23-D>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Victimologie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Victimology>

---

## violence

TG : victimologie

La violence est l'utilisation de force ou de pouvoir, physique ou psychique, pour contraindre, dominer, tuer, détruire ou endommager. (Wikipédia)

EN : *violencia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-BM53PWSP-L>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Violence>

---

*violence envers les aînés*

→ **maltraitance des personnes âgées**

---

*violence sexuelle*

→ **abus sexuel**

---

## vipome

TG : · tumeur neuroendocrine  
· tumeur sécrétante

Le VIPome est une tumeur sécrétant du peptide vasoactif intestinal (en anglais VIP pour « vasoactive intestinal peptide »). (Wikipédia)

EN : *vipoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TDS6BCRW-8>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1518637>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/VIPome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/VIPoma>

---

## virémie

TG : · anomalie biologique  
· virose

La virémie ou charge virale désigne le taux de particules virales dans le sang pour un virus donné. Ce titrage est notamment utilisé pour effectuer des contrôles (ex : suivi de la virémie chez les patients séropositifs au VIH). (Wikipédia)

EN : *viremia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-RVX860C9-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vir%C3%A9mie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Viremia>

---

*virilisme*

→ **masculinisation**

---

## virose

TG : infection

TS : · arbovirose  
· chorioméningite lymphocytaire  
· condylome acuminé  
· conjonctivite hémorragique  
· conjonctivite hémorragique épidémique  
· entérite hémorragique du dindon  
· épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz  
· érythème infectieux  
· exanthème coïtal équin  
· exanthème subit  
· exanthème vésiculeux  
· fièvre aphteuse  
· fièvre catarrhale maligne bovine  
· fièvre catarrhale ovine  
· fièvre d'Izumi  
· fièvre éphémère bovine  
· fièvre hémorragique  
· gastroentérite à virus Hawaii  
· gastroentérite à virus Norwalk  
· gastroentérite transmissible du porc  
· grippe  
· hépatite nécrosante infectieuse  
· hépatite virale  
· hépatite virale A  
· hépatite virale B  
· hépatite virale C  
· hépatite virale delta  
· hépatite virale E  
· hépatite virale G  
· hépatite virale ni A ni B  
· herpès  
· kératoconjonctivite épidémique  
· kératoconjonctivite hémorragique  
· laryngotrachéite infectieuse aviaire  
· leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst  
· leucoencéphalite sclérosante  
· leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert  
· leucoencéphalopathie progressive multifocale  
· lymphome de Burkitt  
· lymphome leucémie à cellules T de l'adulte  
· maladie à coronavirus 2019  
· maladie de la rate marbrée  
· maladie de Marek

- maladie de Nairobi
- maladie de Newcastle
- maladie en chou fleur
- méningite de Mollaret
- molluscum contagiosum
- mononucléose
- myxomatose
- nodule des trayeurs
- oreillons
- panleucopénie féline
- papillomatose
- peste bovine
- poliomyélite antérieure
- pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg
- rage
- rétinite à Cytomegalovirus
- rhinopharyngite
- rougeole
- rubéole
- sarcome de Harvey
- sarcome de Kaposi
- sarcome de Moloney
- sarcome de Rous
- SIDA
- stomatite papuleuse bovine
- syndrome de Reye
- syndrome en gants et chaussettes
- syndrome main-pied-bouche
- syndrome pulmonaire à Hantavirus
- syndrome respiratoire aigu sévère
- syndrome respiratoire du Moyen-Orient
- vaccine
- varicelle
- variole
- verrue
- virémie
- virose pulmonaire
- virose respiratoire
- zona

Une maladie virale, ou virose, est une maladie déclenchée par un virus et sa propagation dans l'organisme (et aux dépens de l'organisme). (Wikipédia)

**EN :** [viral disease](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TQFFN2VR-8>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie\\_virale](https://fr.wikipedia.org/wiki/Maladie_virale)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Viral\\_disease](https://en.wikipedia.org/wiki/Viral_disease)

### virose pulmonaire

- TG :** · pathologie des poumons  
 · virose

**EN :** [lung viral infection](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z6MHPXR6-B>

### virose respiratoire

- TG :** · pathologie de l'appareil respiratoire  
 · virose

**EN :** [respiratory viral infection](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R221Q50D-3>

### virus

- TG :** organisme  
**TS :** · Hantavirus  
 · Herpesviridae  
 · Nidovirales  
 · virus de l'hépatite A  
 · virus de l'hépatite B  
 · virus de l'hépatite C  
 · virus de l'hépatite E  
 · virus de l'hépatite G  
 · virus de l'hépatite ni A ni B  
 · virus émergent  
 · virus zoonotique

Un virus est un agent infectieux nécessitant un hôte, souvent une cellule, dont il utilise le métabolisme et ses constituants pour se répliquer. (Wikipédia)

**EN :** [virus](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-S5D5B65N-C>  
**EQ :** <https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Virus>

### virus de l'hépatite A

- TG :** virus  
**TA :** hépatite virale A  
**EN :** [hepatitis A virus](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-G4F652QR-B>

### virus de l'hépatite B

- TG :** virus  
**TA :** hépatite virale B

Le virus de l'hépatite B (VHB) appartient au groupe taxinomique VII du règne des Virus, à la famille des Hepadnaviridae et au genre Orthohepadnavirus (Orthohepadnavirus). (Wikipédia)

**EN :** [hepatitis B virus](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JTFN9NT7-C>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus\\_de\\_l%27h%C3%A9patite\\_B](https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus_de_l%27h%C3%A9patite_B)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis\\_B\\_virus](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepatitis_B_virus)

### virus de l'hépatite C

- TG :** virus  
**TA :** hépatite virale C

Le virus de l'hépatite C (ou HCV, de l'anglais hepatitis C virus) est un petit virus enveloppé, d'environ 60 nm de diamètre, dont le génome est un ARN monocaténaire linéaire de polarité positive contenu dans une capsidie protéique icosaédrique. (Wikipédia)

**EN :** [hepatitis C virus](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TWNJFQ2F-8>  
**EQ :** [https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus\\_de\\_l%27h%C3%A9patite\\_C](https://fr.wikipedia.org/wiki/Virus_de_l%27h%C3%A9patite_C)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Hepacivirus\\_C](https://en.wikipedia.org/wiki/Hepacivirus_C)

### virus de l'hépatite E

- TG :** virus  
**TA :** hépatite virale E  
**EN :** [hepatitis E virus](#)  
**URI :** <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H14JL406-H>  
**EQ :** [https://en.wikipedia.org/wiki/Orthohepevirus\\_A](https://en.wikipedia.org/wiki/Orthohepevirus_A)

**virus de l'hépatite G**

TG : virus  
TA : hépatite virale G

Le virus Hépatite G et le virus GB-C (en anglais, GB virus C ou GBV-C, appelé auparavant hepatitis G virus ou HGV) sont des virus à ARN qui ont été identifiés séparément en 1995, et se sont révélés par la suite être deux isolats du même virus. (Les virus GB-A et GB-B sont des virus homologues du Tamarin, le GB-C étant un virus humain.) (Wikipédia)

EN : *hepatitis G virus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NXMWKV9H-5>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/GB\\_virus\\_C](https://en.wikipedia.org/wiki/GB_virus_C)  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite\\_G](https://fr.wikipedia.org/wiki/H%C3%A9patite_G)

**virus de l'hépatite ni A ni B**

TG : virus  
TA : hépatite virale ni A ni B  
EN : *non-A non-B hepatitis virus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-L6VZMQT3-N>

*virus de la COVID-19*

→ **SRAS-CoV-2**

*virus de la fièvre hémorragique avec syndrome rénal*

→ **Hantavirus**

*virus du SRAS*

→ **SRAS-CoV**

**virus émergent**

TG : virus  
TS : coronavirus émergent  
EN : *emerging virus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H13QR4SB-P>

**virus zoonotique**

TG : virus  
TS : bêta-coronavirus  
EN : *zoonotic virus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VGZGHV83-X>

**vision aveugle**

TG : trouble de la vision

La vision aveugle (blindsight, en anglais) est un phénomène paradoxal qui désigne la perception visuelle résiduelle (inconsciente) de patients dont les aires corticales visuelles ont été endommagées. (Wikipédia)

EN : *blindsight*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-B2T8R6HQ-F>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Vision\\_aveugle](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vision_aveugle)  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Blindsight>

**vitamine**

TG : substance biologique  
TS : · acide ascorbique  
· riboflavine  
· thiamine  
· vitamine A

Une vitamine est une substance organique, nécessaire en faible quantité au métabolisme d'un organisme vivant, qui ne peut être synthétisée en quantité suffisante par cet organisme. (Wikipédia)

EN : *vitamin*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JT91BK10-J>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin>

**vitamine A**

Syn : · *rétinol*  
· C20-H30-O

TG : vitamine  
TA : kératomalacie

La vitamine A est une vitamine liposoluble. (Wikipédia)

EN : *vitamin A*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKJQKMSZ-F>  
EQ : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine\\_A](https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitamine_A)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin\\_A](https://en.wikipedia.org/wiki/Vitamin_A)

*vitamine B1*

→ **thiamine**

*vitamine B2*

→ **riboflavine**

*vitamine C*

→ **acide ascorbique**

*vitamine G*

→ **riboflavine**

**vitiligo**

TG : dépigmentation

Le vitiligo, aussi appelé leucodermie ou achromie - du latin vitium (« défaut, vice ») - est une maladie chronique de l'épiderme. (Wikipédia)

EN : *vitiligo*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PJVSR4SC-Q>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q180152>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Vitiligo>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vitiligo>

**vitréorétinopathie**

TG : · pathologie du corps vitré  
· rétinopathie

EN : *vitreoretinopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LW9MBL7D-X>  
EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Vitreoretinopathy>

**vitrorétinopathie exsudative familiale**

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie du corps vitré  
· rétinopathie

EN : *familial exsudative vitreoretinopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XPPL5JKV-R>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Familial\\_exsudative\\_vitreoretinopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Familial_exsudative_vitreoretinopathy)

**vitrorétinopathie proliférante**

Syn : · prolifération intraoculaire vitrorétinienne  
· prolifération périrétinienne massive

TG : · maladie héréditaire  
· pathologie du corps vitré  
· rétinopathie

EN : *proliferative vitreoretinopathy*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PTSX3DN0-2>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q7249608>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Proliferative\\_vitreoretinopathy](https://en.wikipedia.org/wiki/Proliferative_vitreoretinopathy)

**vol sousclavier**

TG : pathologie des artères  
TA : artère sous-clavière

EN : *subclavian steal syndrome*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-NCH0TG3S-Z>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q742099>  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Subclavian\\_steal\\_syndrome](https://en.wikipedia.org/wiki/Subclavian_steal_syndrome)

**volvulus**

TG : pathologie de l'appareil digestif

Volvulus est un mot latin pour indiquer le retournement d'un tube sur lui-même en faisant une boucle qui s'étrangle à la base. (Wikipédia)

EN : *volvulus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TC3P5XJR-Z>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Volvulus>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Volvulus>

*volvulus colique*

→ **volvulus du côlon**

**volvulus du côlon**

Syn : *volvulus colique*

TG : pathologie de l'intestin

EN : *colon volvulus*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-HW77DT7H-K>

**vomissement**

TG : pathologie de l'appareil digestif  
TS : vomissements gravidiques

Le vomissement est le rejet actif par la bouche d'une partie du contenu de l'estomac. C'est une action protectrice de l'organisme qui a pour but de protéger ce dernier contre l'ingestion de substances toxiques. (Wikipédia)

EN : *vomiting*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SDZ81Q50-9>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vomissement>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vomiting>

**vomissements gravidiques**

TG : · pathologie de la gestation  
· vomissement

EN : *morning sickness*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PD4DRBQX-X>  
EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Morning\\_sickness](https://en.wikipedia.org/wiki/Morning_sickness)

**vulvite**

TG : pathologie de la vulve  
TS : vulvovaginite

EN : *vulvitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QQSGLDRCR-K>  
EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1542466>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvitis>

**vulvodynie**

TG : pathologie de la vulve

La vulvodynie est « un inconfort vulvaire chronique, le plus souvent à type de brûlure, sans lésion visible pertinente et sans maladie neurologique cliniquement identifiable. » (Wikipédia)

EN : *vulvodynia*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PRNS5719-9>  
EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Vulvodynie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Vulvodynia>

**vulvovaginite**

TG : · vaginite  
· vulvite

EN : *vulvovaginitis*  
URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PBL54DL5-F>

# W

---

## wheezing

TG : · pathologie de l'appareil respiratoire  
· symptôme

EN : *wheezing*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-STP1N0PQ-S>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Wheeze>

---

## X

**xanthélasma**

TG : · maladie métabolique  
· pathologie de la paupière  
· pathologie de la peau

Le xanthelasma est un dépôt lipidique de couleur chamois (jaune pâle ou beige) apparaissant sur la paupière au niveau de l'angle nasal de l'œil ; ce peut être un signe d'hypercholestérolémie ou le résultat d'une prédisposition génétique sans relation avec un problème de cholestérol. (Wikipédia)

EN : *xanthelasma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FJSS9D5C-3>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthelasma>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Xanthelasma>

**xanthinurie**

TG : · aminoacidopathie  
· aminoacidurie  
· tubulopathie

La xanthine est un produit du métabolisme de la dégradation des purines et est convertie en acide urique par l'action d'une enzyme, la xanthine oxydase. L'absence ou la quantité insuffisante de xanthine oxydase chez certaines personnes, empêche la xanthine d'être convertie en acide urique. Cette maladie génétique rare est appelée xanthinurie. (Wikipédia)

EN : *xanthinuria*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-LRL4BBDJ-6>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1476965>  
<https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthinurie>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Xanthinuria>

**xanthofibrosarcome**

TG : sarcome

EN : *xanthofibrosarcoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-PHQD9MD-8>

**xanthogranulome**

TG : · pathologie de la peau  
· pseudotumeur  
· tumeur bénigne

TS : · xanthogranulome juvénile  
· xanthogranulome nécrobiotique

EN : *xanthogranuloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DS4762WH-1>

**xanthogranulome juvénile**

Syn : *naevoxanthoendothéliome*

TG : xanthogranulome

Le xanthogranulome juvénile (Juvenile xanthogranuloma ou JXG) est une forme de tumeur histiocytaire. Elle est plus fréquemment présente sur la peau du bébé ou du jeune enfant sous forme de nodules composés de cellules histiocyaires, mais se développant parfois dans les yeux ou des organes internes (viscères). (Wikipédia)

EN : *juvenile xanthogranuloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DWG7TXWH-L>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q3570558>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthogranulome\\_juv%C3%A9nile](https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthogranulome_juv%C3%A9nile)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile\\_xanthogranuloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Juvenile_xanthogranuloma)

**xanthogranulome nécrobiotique**

TG : xanthogranulome

EN : *necrobiotic xanthogranuloma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-JBZN0230-V>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Necrobiotic\\_xanthogranuloma](https://en.wikipedia.org/wiki/Necrobiotic_xanthogranuloma)

**xanthomatose**

TG : · pathologie de la peau  
· tumeur bénigne

TS : · xanthomatose cérébrotendineuse  
· xanthomatose normolipémique

EN : *xanthomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-Z918RSMJ-2>

**xanthomatose cérébrotendineuse**

TG : · enzymopathie  
· maladie héréditaire  
· pathologie du système nerveux central  
· xanthomatose

La xanthomatose cérébrotendineuse est une maladie génétique en rapport avec un déficit enzymatique de la stérol 27-hydroxylase aboutissant à une accumulation de cholestanol (en) et de cholestérol dans tout l'organisme. (Wikipédia)

EN : *cerebrotendinous xanthomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-VHSZS195-R>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q2602467>  
[https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthomatose\\_c%C3%A9r%C3%A9brotendineuse](https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthomatose_c%C3%A9r%C3%A9brotendineuse)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebrotendinous\\_xanthomatosis](https://en.wikipedia.org/wiki/Cerebrotendinous_xanthomatosis)

**xanthomatose normolipémique**

TG : xanthomatose

EN : *normal lipemia xanthomatosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-T80177CT-9>



**xanthome**

TG : · maladie métabolique  
· pathologie de la peau  
· tumeur bénigne

TS : · dystrophie dermochondrocornéenne  
· syndrome de Lawrence-Seip  
· xanthome éruptif  
· xanthome fibreux  
· xanthome papuleux  
· xanthome plan  
· xanthome tendineux  
· xanthome tubéreux  
· xanthome tubéronodulaire  
· xanthome verruqueux

Un xanthome (du grec xanthos, jaune) est une tumeur bénigne cutanée plane ou nodulaire, externe ou sous-cutanée, de couleur jaune, jaunâtre ou jaune-orangé, formée par un infiltrat dermique de cellules chargées de graisses (cholestérol, etc.). (Wikipédia)

EN : *xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D3LLNXF7-M>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1199732>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Xanthome>  
<https://en.wikipedia.org/wiki/Xanthoma>

**xanthome éruptif**

TG : xanthome

EN : *eruptive xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XW1KCNVH-0>

**xanthome fibreux**

TG : xanthome

EN : *fibrous xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-FLV9G4B3-P>

**xanthome papuleux**

TG : xanthome

EN : *papular xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-TXQMSHN4-5>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Papular\\_xanthoma](https://en.wikipedia.org/wiki/Papular_xanthoma)

**xanthome plan**

TG : xanthome

EN : *plane xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CB8JBF93-4>

**xanthome tendineux**

TG : xanthome

EN : *tendinous xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CQVXSMK9-B>

**xanthome tubéreux**

TG : xanthome

EN : *tuberous xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-CPQG3DFM-T>

**xanthome tubéronodulaire**

TG : xanthome

EN : *tuberodular xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-H36CJXN4-R>

**xanthome verruqueux**

TG : xanthome

EN : *verrucous xanthoma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-D04L6FPM-R>

**xeroderma pigmentosum**

TG : · maladie héréditaire

· photodermatose

· trouble de la pigmentation

TS : [syndrome de De Sanctis-Cacchione](#)

Décrit en 1870 par Moritz Kaposi, le xeroderma pigmentosum est une maladie héréditaire d'origine génétique rare. (Wikipédia)

EN : *xeroderma pigmentosum*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-QBHNZVRZ-P>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q612693>

[https://fr.wikipedia.org/wiki/Xeroderma\\_pigmentosum](https://fr.wikipedia.org/wiki/Xeroderma_pigmentosum)  
[https://en.wikipedia.org/wiki/Xeroderma\\_pigmentosum](https://en.wikipedia.org/wiki/Xeroderma_pigmentosum)

**xérodermie**

Syn : *xérose*

TG : · pathologie de la conjonctive

· pathologie de la peau

TS : [syndrome des bâtiments malsains](#)

Variété d'ichtyose, la xérodermie est un terme médical utilisé en dermatologie, qui décrit une pathologie de la peau se caractérisant par une sécheresse excessive avec desquamation fine et poudreuse. (Wikipédia)

Une xérose est un dessèchement de la peau. Elle peut avoir différentes causes, comme certaines pathologies (dermatite atopique aussi appelé eczéma atopique), des carences, notamment en vitamine A, ou des facteurs externes, comme les contacts avec des substances irritantes ou le traitement par certains médicaments. (Wikipédia)

EN : *xeroderma*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-WK2XPRT-1>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Xeroderma>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/X%C3%A9rodermie>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/X%C3%A9rose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Xeroderma>

**xérophtalmie**

TG : [pathologie de la conjonctive](#)

La xérophtalmie est la conséquence d'un état de sécheresse oculaire avec atrophie de la conjonctive bulbaire entraînant l'opacité de la cornée, la perte plus ou moins complète de la vision et parfois aboutissant à la kératomalacie (on peut également parler de kératinisation de la cornée). (Wikipédia)

EN : *xerophthalmia*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-F05R856C-N>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q1054713>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/X%C3%A9rophtalmie>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Xerophthalmia>

xérose

→ [xérodermie](#)

## XÉROPTALMIE

xérostomie

→ **aptyalisme**

---

# Y

---

## **yersiniose**

TG : bactériose

TS : · peste  
· pseudotuberculose

La yersiniose est une maladie infectieuse causée par les bactéries de type Yersinia qui vivent dans les intestins des animaux et de l'homme. (Wikipédia)

**EN :** *yersiniosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-THH19MMQ-2>

**EQ :** <https://www.wikidata.org/wiki/Q2600216>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Yersiniose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Yersiniosis>

---

## Z

**zézaïement**

TG : trouble de l'articulation de la parole

EN : *lisp*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-DB2QLQVN-0>

EQ : <https://en.wikipedia.org/wiki/Lisp>

**zona**

TG : · pathologie de la peau

· pathologie du système nerveux

· virose

TS : · syndrome de Ramsay-Hunt

· zona ophtalmique

Le zona est une dermatose virale, due au virus de l'herpes zoster, le même virus que la varicelle. L'adjectif s'y rapportant est zostérien. (Wikipédia)

EN : *herpes zoster*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-R0X6B2HL-Q>

EQ : <https://www.wikidata.org/wiki/Q182155>

<https://fr.wikipedia.org/wiki/Zona>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Shingles>

*zona du ganglion géniculé*

→ **syndrome de Ramsay-Hunt**

**zona ophtalmique**

TG : · pathologie de l'œil

· zona

TA : inflammation

EN : *herpes zoster ophthalmicus*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-XT4WW3JJ-P>

EQ : [https://en.wikipedia.org/wiki/Herpes\\_zoster\\_ophthalmicus](https://en.wikipedia.org/wiki/Herpes_zoster_ophthalmicus)

**zoonose**

TG : infection

TS : · cheyletiellose

· ehrlichiose

· encéphalite de Californie

· encéphalite de la Vallée de Murray

· encéphalite de Saint-Louis

· encéphalite de West Nile

· encéphalite japonaise

· maladie à coronavirus 2019

· nodule des trayeurs

· syndrome respiratoire aigu sévère

· syndrome respiratoire du Moyen-Orient

· syngamose

· taeniase

· thélaziose

Les zoonoses sont des maladies et infections dont les agents se transmettent naturellement des animaux vertébrés à l'être humain, et vice-versa. (Wikipédia)

EN : *zoonosis*

URI : <http://data.loterre.fr/ark:/67375/VH8-SKR08V7C-B>

EQ : <https://fr.wikipedia.org/wiki/Zoonose>

<https://en.wikipedia.org/wiki/Zoonosis>

#

---

*β-coronavirus*

→ **bétacoronavirus**

---

## Liste des entrées

français	anglais	page
• abcès	<i>abscess</i>	7
• abcès abdominal	<i>abdominal abscess</i>	7
• abcès cérébral	<i>brain abscess</i>	7
• abcès du canal rachidien	<i>intraspinial abscess</i>	7
• abcès du poumon	<i>pulmonary abscess</i>	7
• abcès hépatique	<i>liver abscess</i>	7
• abcès médiastinal	<i>mediastinal abscess</i>	7
• abcès périanal	<i>perianal abscess</i>	7
• abcès splénique	<i>splenic abscess</i>	7
• aberration chromosomique	<i>chromosomal aberration</i>	8
• abêtalipoprotéinémie	<i>abetalipoproteinemia</i>	8
• aboulie	<i>abulia</i>	8
• abus de substance	<i>substance abuse</i>	8
• abus sexuel	<i>sexual abuse</i>	8
• acanthocytose	<i>acanthocytosis</i>	8
• acantholyse	<i>acantholysis</i>	8
• acanthome	<i>acanthoma</i>	9
• acanthome à cellules claires	<i>clear cell acanthoma</i>	9
• acanthome épidermolytique	<i>epidermolytic acanthoma</i>	9
• acanthome épidermolytique isolé	<i>isolated epidermolytic acanthoma</i>	9
• acanthose	<i>acanthosis</i>	9
• acanthosis nigricans	<i>acanthosis nigricans</i>	9
• acanthosis nigricans bénin	<i>benign acanthosis nigricans</i>	9
• acatalasémie	<i>acatalasemia</i>	9
• acathisie	<i>akathisia</i>	9
• accès pernicieux	<i>pernicious attack</i>	9
• accident cérébrovasculaire	<i>stroke</i>	9
• accident d'exposition au sang	<i>accidental blood exposure</i>	9
• accident de la vie courante	<i>home and leisure injury</i>	10
• accident domestique	<i>household accident</i>	10
• accouchement prématuré	<i>premature delivery</i>	10
• achalasia	<i>achalasia</i>	10
• achat compulsif	<i>compulsive buying</i>	10
• achlorhydrie	<i>achlorhydria</i>	10
• achondrogénèse	<i>achondrogenesis</i>	10
• achondroplasie	<i>achondroplasia</i>	10
• achromatopsie	<i>achromatopsia</i>	10
• acide ascorbique	<i>ascorbic acid</i>	10
• acidémie	<i>acidemia</i>	11
• acidémie isovalérique	<i>isovaleric acidemia</i>	11
• acidocétose	<i>ketoacidosis</i>	11

français	anglais	page
• acidose	<i>acidosis</i>	11
• acidose métabolique	<i>metabolic acidosis</i>	11
• acidose respiratoire	<i>respiratory acidosis</i>	11
• acidurie	<i>aciduria</i>	11
• acidurie glutarique type 1	<i>glutaric aciduria type I</i>	11
• acné	<i>acne</i>	11
• acné chéloïdienne	<i>acne keloidalis</i>	11
• acné chlorique	<i>chlorine acne</i>	11
• acné conglobata	<i>acne conglobata</i>	12
• acné excoriée	<i>excoriated acne</i>	12
• acné fulminans	<i>acne fulminans</i>	12
• acné kystique	<i>acne cystic</i>	12
• acné nécrotique	<i>acne necroticans</i>	12
• acné nodulaire kystique	<i>cystic nodular acne</i>	12
• acné vulgaire	<i>acne vulgaris</i>	12
• acouphène	<i>tinnitus</i>	12
• acroangiodermatite	<i>acroangiodermatitis</i>	12
• acrocéphalosyndactylie	<i>acrocephalosyndactylia</i>	12
• acrocéphalosyndactylie d'Apert	<i>Apert syndrome</i>	12
• acrocyanose	<i>acrocyanosis</i>	12
• acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer	<i>acrodermatitis chronica atrophicans</i>	13
• acrodermatite continue d'Hallopeau	<i>Hallopeau acrodermatitis continua</i>	13
• acrodermatite érythématopapuleuse de Gianotti et Crosti	<i>Gianotti-Crosti Syndrome</i>	13
• acrodermatitis enteropathica	<i>acrodermatitis enteropática</i>	13
• acrogéria	<i>acrogeria</i>	13
• acrokératose papuleuse inversée	<i>acrokeratoelastoidosis</i>	13
• acrokératose paranéoplasique de Bazex	<i>Bazex paraneoplastic acrokeratosis</i>	13
• acrokératose verruciforme de Hopf	<i>acrokeratosis verruciformis</i>	13
• acromégalie	<i>acromegaly</i>	13
• acropathie ulcéromutilante	<i>acrodystrophic neuropathy</i>	13
• acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière	<i>Bureau-Barriere disease</i>	13
• acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard	<i>Thevenard hereditary acrodystrophic neuropathy</i>	13
• acrophobie	<i>acrophobia</i>	13
• acropigmentation de Dohi	<i>Dohi acropigmentation</i>	13
• acropulpite	<i>acropulpitis</i>	13
• acrospirome	<i>acrospiroma</i>	14
• acrospirome eccrine	<i>clear cell hidradenoma</i>	14
• acrosyndrome	<i>acrosyndrome</i>	14
• actinodermatose	<i>actinic dermatosis</i>	14
• actinomycétome	<i>actinomycetoma</i>	14
• actinomycose	<i>actinomycosis</i>	14
• actinomycose pulmonaire	<i>pulmonary actinomycosis</i>	14
• adamantinome	<i>adamantinoma</i>	14
• addiction	<i>addiction</i>	14

français	anglais	page
• adénoaméloblastome	<i>adenoameloblastoma</i>	14
• adénocarcinome	<i>adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome canalaire de la prostate	<i>prostate ductal adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome canalaire du pancréas	<i>pancreas ductal adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome colorectal	<i>colorectal adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome de l'estomac	<i>stomach adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome de l'oesophage	<i>esophagus adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome de l'ovaire	<i>ovary adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome de la jonction oesogastrique	<i>gastroesophageal junction adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome de la prostate	<i>prostate adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome du pancréas	<i>pancreas adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome du sein	<i>breast adenocarcinoma</i>	15
• adénocarcinome folliculaire	<i>follicular adenocarcinoma</i>	16
• adénocarcinome lobulaire	<i>lobular adenocarcinoma</i>	16
• adénocarcinome muqueux	<i>mucous producing adenocarcinoma</i>	16
• adénocarcinome papillaire	<i>papillary adenocarcinoma</i>	16
• adénomatose	<i>adenomatosis</i>	16
• adénomatose kystique	<i>cystic adenomatose</i>	16
• adénome	<i>adenoma</i>	16
• adénome apocrine	<i>apocrine adenoma</i>	16
• adénome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary adenoma</i>	17
• adénome chromophobe	<i>chromophobe adenoma</i>	17
• adénome colorectal	<i>colorectal adenoma</i>	17
• adénome de la prostate	<i>benign prostatic hyperplasia</i>	17
• adénome des parathyroïdes	<i>parathyroid adenoma</i>	17
• adénome éosinophile	<i>eosinophilic adenoma</i>	17
• adénome festonné	<i>serrated adenoma</i>	17
• adénome hypophysaire	<i>pituitary adenoma</i>	17
• adénome papillaire	<i>papillary adenoma</i>	17
• adénome plan	<i>flat adenoma</i>	17
• adénopathie	<i>adenopathy</i>	18
• adénopathie bénigne	<i>benign lymphadenopathy</i>	18
• adénopathie maligne	<i>malignant lymphadenopathy</i>	18
• adénopathie médiastinale	<i>mediastinal adenopathy</i>	18
• adénose	<i>adenosis</i>	18
• adénose sclérosante	<i>sclerosing adenosis</i>	18
• adénose vaginale	<i>vaginal adenosis</i>	18
• adhérence pleurale	<i>pleural adhesion</i>	18
• adiaspiromycose	<i>adiaspiromycosis</i>	18
• adiaстolie	<i>adiastolia</i>	18
• adiponécrose	<i>adiponecrosis</i>	18
• adrénoleucodystrophie	<i>adrenoleukodystrophy</i>	18
• aéroportie	<i>portal vein air</i>	18
• afibrinogénémie	<i>afibrinogenemia</i>	19
• aflatoxicose	<i>aflatoxicosis</i>	19



français	anglais	page
• agammaglobulinémie	<i>agammaglobulinemia</i>	19
• agammaglobulinémie de Bruton	<i>Bruton's agammaglobulinemia</i>	19
• agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin	<i>primary lymphopenic immunologic deficiency</i>	19
• aganglionose	<i>aganglionosis</i>	19
• agénésie	<i>agenesis</i>	19
• agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary artery branch agenesis</i>	19
• agénésie d'une valvule cardiaque	<i>heart valve agenesis</i>	19
• agénésie de l'artère coronaire	<i>coronary artery agenesis</i>	19
• agénésie de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary artery agenesis</i>	19
• agénésie de l'artère pulmonaire droite	<i>right pulmonary artery agenesis</i>	19
• agénésie de l'artère pulmonaire gauche	<i>left pulmonary artery agenesis</i>	20
• agénésie de la paupière	<i>eyelid agenesis</i>	20
• agénésie de la peau	<i>skin agenesis</i>	20
• agénésie des glandes lacrymales	<i>lacrymal gland agenesis</i>	20
• agénésie des voies urinaires	<i>urinary tract agenesis</i>	20
• agénésie du corps calleux	<i>corpus callosum agenesis</i>	20
• agénésie du cuir chevelu	<i>scalp agenesis</i>	20
• agénésie du myocarde	<i>myocardial agenesis</i>	20
• agénésie du péricarde	<i>pericardium agenesis</i>	20
• agénésie du poumon	<i>lung agenesis</i>	20
• agénésie du rein	<i>kidney agenesis</i>	20
• agénésie du sinus coronaire	<i>coronary sinus agenesis</i>	20
• agitation	<i>agitation</i>	20
• agnosie	<i>agnosia</i>	21
• agnosie auditive	<i>acoustic agnosia</i>	21
• agnosie digitale	<i>finger agnosia</i>	21
• agnosie prosopoaffective	<i>facial affective agnosia</i>	21
• agnosie spatiale	<i>spatial agnosia</i>	21
• agnosie tactile	<i>tactile agnosia</i>	21
• agnosie visuelle	<i>visual agnosia</i>	21
• agoraphobie	<i>agoraphobia</i>	21
• agrammatisme	<i>agrammatism</i>	21
• agranulocytose	<i>agranulocytosis</i>	21
• agraphie	<i>agraphia</i>	22
• agressivité	<i>aggressiveness</i>	22
• agueusie	<i>agueusia</i>	22
• akinésie	<i>akinesia</i>	22
• alastrim	<i>alastrim</i>	22
• albinisme	<i>albinism</i>	22
• albinisme oculocutané	<i>oculocutaneous albinism</i>	22
• alcalose	<i>alkalosis</i>	22
• alcalose métabolique	<i>metabolic alkalosis</i>	23
• alcalose respiratoire	<i>respiratory alkalosis</i>	23
• alcaptonurie	<i>alcaptonuria</i>	23
• alcoolisation aiguë compulsive	<i>binge drinking</i>	23

français	anglais	page
• alcoolisme	<i>alcoholism</i>	23
• alexie	<i>alexia</i>	23
• alexie agnosique	<i>agnosic alexia</i>	23
• algie	<i>pain</i>	23
• algie pelvienne	<i>pelvic pain</i>	23
• algie vasomotrice	<i>vasomotor algesia</i>	24
• allergie	<i>allergy</i>	24
• allergie alimentaire	<i>food allergy</i>	24
• allergie croisée	<i>crossed allergy</i>	24
• alleschériase	<i>allescheriasis</i>	24
• alleschériase pulmonaire	<i>lung allescheriasis</i>	24
• allodynie	<i>allodynia</i>	24
• alopécie	<i>alopecia</i>	25
• alopécie androgénétique	<i>androgenetic alopecia</i>	25
• alopécie cicatricielle	<i>scarring alopecia</i>	25
• alopécie totale	<i>alopecia totalis</i>	25
• alternance électrique cardiaque	<i>cardiac electrical alternance</i>	25
• amaurose congénitale de Leber	<i>Leber amaurosis</i>	25
• amblyopie	<i>amblyopia</i>	25
• amélogénèse imparfaite	<i>amelogenesis imperfecta</i>	25
• aménorrhée	<i>amenorrhea</i>	25
• amibiase	<i>amebiasis</i>	26
• amibiase hépatique	<i>hepatic amebiasis</i>	26
• amibiase intestinale	<i>intestinal amebiasis</i>	26
• amibiase pulmonaire	<i>pulmonary amebiasis</i>	26
• aminoacidopathie	<i>aminoacid disorder</i>	26
• aminoacidurie	<i>aminoaciduria</i>	26
• aminoacidurie rénale	<i>hereditary tubulopathy aminoaciduria</i>	26
• amnésie	<i>amnesia</i>	27
• amnésie antérograde	<i>anterograde amnesia</i>	27
• amnésie globale	<i>global amnesia</i>	27
• amnésie rétrograde	<i>retrograde amnesia</i>	27
• amnésie transitoire	<i>transitory amnesia</i>	27
• amoebome	<i>amoeboma</i>	27
• amygdalite	<i>tonsillitis</i>	27
• amyloïdose	<i>amyloidosis</i>	27
• amyotrophie	<i>amyotrophy</i>	27
• amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth	<i>Charcot-Marie-Tooth disease</i>	28
• amyotrophie de Kugelberg-Welander	<i>Kugelberg-Welander disease</i>	28
• amyotrophie de Werdnig-Hoffmann	<i>Werdnig-Hoffmann disease</i>	28
• amyotrophie médullaire	<i>spinal amyotrophy</i>	28
• amyotrophie neurogène	<i>neurogenic amyotrophy</i>	28
• anaphylaxie	<i>anaphylaxis</i>	29
• anaphylaxie alimentaire induite par l'effort	<i>food-dependent exercise-induced anaphylaxy</i>	29
• anaphylaxie passive	<i>passive anaphylaxis</i>	29
• anaphylaxie passive inversée	<i>inverse passive anaphylaxis</i>	29

français	anglais	page
• anarthrie	<i>anarthria</i>	29
• anasarque foetoplacentaire	<i>hydrops fetalis</i>	29
• anastomose pathologique	<i>aberrant anastomosis</i>	29
• anastomose pathologique bronchopulmonaire	<i>aberrant bronchopulmonary anastomosis</i>	29
• anatomie	<i>anatomy</i>	29
• androblastome	<i>androblastoma</i>	29
• anémie	<i>anemia</i>	29
• anémie à hématies falciformes	<i>sickle cell anemia</i>	30
• anémie aplasique	<i>aplastic anemia</i>	30
• anémie autoimmune	<i>autoimmune anemia</i>	30
• anémie de Biermer	<i>Biermer disease</i>	30
• anémie de Fanconi	<i>Fanconi anemia</i>	30
• anémie dysérythropoïétique congénitale	<i>congenital dyserythropoietic anemia</i>	30
• anémie elliptocytaire	<i>hereditary elliptocytosis</i>	30
• anémie ferriprive	<i>iron deficiency anemia</i>	30
• anémie hémolytique	<i>hemolytic anemia</i>	31
• anémie hémolytique autoimmune	<i>autoimmune hemolytic anemia</i>	31
• anémie hémolytique de Marchiafava-Micheli	<i>nocturnal paroxystic anemia</i>	31
• anémie hémolytique mécanique	<i>mechanic hemolytic anemia</i>	31
• anémie hypoplasique	<i>hypoplastic anemia</i>	31
• anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond	<i>Blackfan-Diamond disease</i>	31
• anémie macrocytaire	<i>macrocytic anemia</i>	31
• anémie mégaloblastique	<i>megaloblastic anemia</i>	31
• anémie mégaloblastique d'Imerslund	<i>Imerslund disease</i>	31
• anémie réfractaire	<i>refractory anemia</i>	32
• anémie réfractaire avec excès de blastes	<i>refractory anemia with excess blasts</i>	32
• anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation	<i>refractory anemia with excess of blasts in transformation</i>	32
• anémie sidéroblastique	<i>sideroblastic anemia</i>	32
• anémie sphérocytaire	<i>spherocytic anemia</i>	32
• anencéphalie	<i>anencephaly</i>	32
• anétodermie	<i>anetoderma</i>	32
• anétodermie de Jadassohn	<i>Jadassohn anetoderma</i>	32
• aneuploïdie	<i>aneuploidy</i>	32
• anévrysme	<i>aneurysm</i>	33
• anévrysme aortique	<i>aortic aneurysm</i>	33
• anévrysme artériel	<i>artery aneurysm</i>	33
• anévrysme artérioveineux	<i>arteriovenous aneurysm</i>	33
• anévrysme artérioveineux de l'aorte	<i>aortic arteriovenous aneurysm</i>	33
• anévrysme artérioveineux pulmonaire congénital	<i>congenital pulmonary arteriovenous aneurysm</i>	33
• anévrysme congénital de l'artère pulmonaire	<i>congenital pulmonary artery aneurysm</i>	33
• anévrysme congénital de l'auricule gauche	<i>congenital right atrial aneurysm</i>	33
• anévrysme congénital de la cloison interventriculaire	<i>congenital interventricular aneurysm</i>	34
• anévrysme congénital du sinus de Valsalva	<i>congenital Valsalva sinus aneurysm</i>	34
• anévrysme congénital du ventricule gauche	<i>congenital left ventricle aneurysm</i>	34

français	anglais	page
• anévrisme de l'artère bronchique	<i>bronchial artery aneurysm</i>	34
• anévrisme de l'artère coronaire	<i>coronary artery aneurysm</i>	34
• anévrisme de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary artery aneurysm</i>	34
• anévrisme de l'artère rénale	<i>renal artery aneurysm</i>	34
• anévrisme de la cloison interauriculaire	<i>atrial septal aneurysm</i>	34
• anévrisme de la cloison interventriculaire	<i>interventricular septum aneurysm</i>	34
• anévrisme disséquant	<i>dissecting aneurysm</i>	34
• anévrisme disséquant artériel	<i>artery dissection</i>	34
• anévrisme disséquant de l'aorte	<i>aortic dissection</i>	34
• anévrisme disséquant de la carotide	<i>carotid dissecting aneurysm</i>	34
• anévrisme disséquant intracrânien	<i>intracranial dissecting aneurysm</i>	34
• anévrisme géant	<i>giant aneurysm</i>	34
• anévrisme intracrânien	<i>intracranial aneurysm</i>	35
• anévrisme mycotique	<i>mycotic aneurysm</i>	35
• angiectasie	<i>angiectasia</i>	35
• angine	<i>angina</i>	35
• angine bulleuse hémorragique	<i>angina bullosa haemorrhagica</i>	35
• angine de Ludwig	<i>Ludwig's angina</i>	35
• angine de poitrine	<i>angina pectoris</i>	35
• angine pseudomembraneuse	<i>pseudomembranous angina</i>	35
• angioblastome	<i>angioblastoma</i>	35
• angiocholite	<i>cholangitis</i>	35
• angiocholite sténosante	<i>sclerosing cholangitis</i>	35
• angiochondromatose de Maffucci	<i>Maffucci syndrome</i>	36
• angiodermite	<i>angiodermatitis</i>	36
• angiodyplasie	<i>angiodyplasia</i>	36
• angiodyplasie ostéodystrophique	<i>osteodystrophic vascular dysplasia</i>	36
• angiodyplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay	<i>Klippel-Trenaunay angiodyplasia</i>	36
• angiodyplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber	<i>Parkes-Weber angiodyplasia</i>	36
• angioendothéliomatose	<i>angioendotheliomatosis</i>	36
• angiofibrome	<i>angiofibroma</i>	36
• angiokératome	<i>angiokeratoma</i>	36
• angiokératome circonscrit naeviforme	<i>angiokeratoma circumscriptum</i>	36
• angiokératome thrombosé	<i>angiokeratoma thrombotica</i>	36
• angiolirome	<i>angioliroma</i>	36
• angiomatose	<i>angiomatosis</i>	37
• angiomatose bacillaire	<i>bacillary angiomatosis</i>	37
• angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau	<i>von Hippel-Lindau disease</i>	37
• angiomatose de Rendu-Osler	<i>Osler-Rendu disease</i>	37
• angiomatose médiastinale	<i>mediastinal angiomatosis</i>	37
• angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats	<i>Coats disease</i>	37
• angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert	<i>Divry-van Bogaert disease</i>	37

français	anglais	page
• angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe	<i>Sturge-Weber-Krabbe disease</i>	38
• angiome	<i>angioma</i>	38
• angiome bronchique	<i>bronchial angioma</i>	38
• angiome cardiaque	<i>cardiac angioma</i>	38
• angiome caverneux	<i>cavernous angioma</i>	38
• angiome caverneux intracrânien	<i>intracranial cavernous angioma</i>	38
• angiome de la vessie urinaire	<i>bladder hemangioma</i>	38
• angiome du canal rachidien	<i>spinal canal angioma</i>	38
• angiome en touffes	<i>tufted angioma</i>	38
• angiome géant	<i>giant angioma</i>	38
• angiome intracrânien	<i>intracranial angioma</i>	39
• angiome plan	<i>port wine stain</i>	39
• angiome sénile	<i>senile angioma</i>	39
• angiome serpiginieux	<i>angioma serpiginosum</i>	39
• angiome stellaire	<i>spider angioma</i>	39
• angiome tubéreux	<i>angioma tuberoso</i>	39
• angiomyolipome	<i>angiomyolipoma</i>	39
• angiomyome	<i>angiomyoma</i>	39
• angiomyxome	<i>angiomyxoma</i>	39
• angiopathie	<i>angiopathy</i>	39
• angiopathie amyloïde cérébrale	<i>cerebral amyloid angiopathy</i>	39
• angiosarcome	<i>angiosarcoma</i>	40
• angiostrongyloïdose	<i>angiostrongyliasis</i>	40
• angor de Prinzmetal	<i>Prinzmetal angina</i>	40
• angor instable	<i>unstable angina</i>	40
• anguillulose	<i>strongyloidiasis</i>	40
• anhidrose	<i>anhidrosis</i>	40
• aniridie	<i>aniridia</i>	40
• anisakiase	<i>anisakiasis</i>	40
• aniséiconie	<i>aniseiconia</i>	41
• anisocorie	<i>anisocoria</i>	41
• anisométrie	<i>anisometropia</i>	41
• anite	<i>anusitis</i>	41
• ankyloblépharon	<i>ankyloblepharon</i>	41
• ankyloglossie	<i>ankyloglossia</i>	41
• ankylose	<i>ankylosis</i>	41
• ankylostomiase	<i>hookworm infection</i>	41
• anneau vasculaire	<i>vascular ring</i>	41
• anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche	<i>left pulmonary aortic anuli</i>	41
• anodontie	<i>anodontia</i>	41
• anomalie biologique	<i>biological abnormality</i>	41
• anomalie de fermeture du tube neural	<i>neural tube defect</i>	42
• anomalie de la différenciation sexuelle	<i>sexual differentiation disorder</i>	42
• anomalie de la membrane érythrocytaire	<i>erythrocytic membrane disease</i>	42
• anomalie de Pelger-Huet	<i>Pelger-Huet anomaly</i>	42

français	anglais	page
• anomalie du QRS	<i>abnormal QRS complex</i>	43
• anonychie	<i>anonychia</i>	43
• anophtalmie	<i>anophthalmos</i>	43
• anorexie	<i>anorexia</i>	43
• anorexie mentale	<i>anorexia nervosa</i>	43
• anosmie	<i>anosmia</i>	43
• anosognosie	<i>anosognosia</i>	43
• anovulation	<i>anovulation</i>	43
• anoxie	<i>anoxia</i>	43
• anthracose	<i>anthracosis</i>	43
• anurie	<i>anuria</i>	44
• aortite	<i>aortitis</i>	44
• apathie	<i>apathy</i>	44
• aphaquie	<i>aphaquia</i>	44
• aphaquie congénitale	<i>congenital aphakia</i>	44
• aphasie	<i>aphasia</i>	44
• aphasie croisée	<i>crossed aphasia</i>	44
• aphasie de Broca	<i>Broca aphasia</i>	44
• aphasie de Wernicke	<i>Wernicke aphasia</i>	44
• aphonie	<i>aphonia</i>	44
• aphonie fonctionnelle	<i>functional aphonia</i>	45
• aphte	<i>aphta</i>	45
• aphte buccal	<i>oral aphta</i>	45
• aphte nécrosant	<i>necrotic aphta</i>	45
• aplasie	<i>aplasia</i>	45
• aplasie cutanée congénitale	<i>aplasia cutis congenita</i>	45
• aplasie du cuir chevelu	<i>scalp aplasia</i>	45
• aplasie du péricarde	<i>pericardial aplasia</i>	45
• aplasie médullaire	<i>bone marrow aplasia</i>	45
• aplasie pulmonaire	<i>lung aplasia</i>	45
• aplasie trachéale	<i>tracheal aplasia</i>	45
• aponévrosite	<i>aponeurosis</i>	45
• apophysite	<i>apophysitis</i>	45
• apotemnophilie	<i>apotemnophilia</i>	45
• appendicite	<i>appendicitis</i>	46
• appendicite séreuse	<i>serosal appendicitis</i>	46
• apraxie	<i>apraxia</i>	46
• apraxie constructive	<i>constructional apraxia</i>	46
• apraxie idéatoire	<i>ideational apraxia</i>	46
• apraxie idéomotrice	<i>ideomotor apraxia</i>	46
• apraxie oculomotrice de Cogan	<i>Cogan oculomotor apraxia</i>	46
• aptyalisme	<i>aptyalism</i>	46
• apudome	<i>apudoma</i>	46
• apudome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary apudoma</i>	46
• arachnodactylie	<i>arachnodactyly</i>	46
• arachnoïdite	<i>arachnoiditis</i>	46

français	anglais	page
• arachnoïdite du chiasma optique	<i>optic chiasma arachnoiditis</i>	46
• arbovirose	<i>arbovirus disease</i>	47
• aréflexie	<i>absent reflex</i>	47
• aréflexie tendineuse	<i>tendinous areflexia</i>	47
• argyrie	<i>argyria</i>	47
• arhinencéphalie	<i>arhinencephaly</i>	47
• ariboflavinose	<i>ariboflavinosis</i>	47
• arrachement du ligament	<i>ligament wrench</i>	47
• arrachement du pédicule rénal	<i>renal pedicle avulsion</i>	47
• arrachement du tendon	<i>tendon wrench</i>	47
• arrêt cardiorespiratoire	<i>cardiac arrest</i>	47
• arrhénoblastome	<i>arrhenoblastoma</i>	48
• arriération mentale	<i>mental retardation</i>	48
• artère	<i>artery</i>	48
• artère coronaire à terminaison anormale	<i>anomalous end of the coronary artery</i>	48
• artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale	<i>anomalous origin of the left circumflex coronary artery</i>	48
• artère coronaire d'origine anormale	<i>anomalous origin of the coronary artery</i>	48
• artère coronaire droite d'origine anormale	<i>anomalous origin of the right coronary artery</i>	48
• artère coronaire gauche d'origine anormale	<i>anomalous origin of the left coronary artery</i>	48
• artère coronaire unique	<i>single coronary artery</i>	48
• artère sciatique primitive	<i>common sciatic artery</i>	48
• artère sous-clavière	<i>subclavian artery</i>	48
• artériopathie	<i>arteriopathy</i>	49
• artériopathie oblitérante des membres inférieurs	<i>lower limb occlusive arterial disease</i>	49
• artériosclérose de greffe	<i>graft vascular disease</i>	49
• artérite	<i>arteritis</i>	49
• arthralgie	<i>arthralgia</i>	49
• arthrite	<i>arthritis</i>	49
• arthrite chronique juvénile	<i>juvenile rheumatoid arthritis</i>	49
• arthrite de Jaccoud	<i>Jaccoud arthritis</i>	49
• arthrite inflammatoire	<i>inflammatory arthritis</i>	49
• arthrogrypose	<i>arthrogryposis</i>	50
• arthropathie	<i>arthropathy</i>	50
• arthropathie microcristalline	<i>microcristalline arthropathy</i>	50
• arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium	<i>calcium oxalate microcristalline-associated arthritis</i>	50
• arthrose	<i>osteoarthritis</i>	50
• arthrose de Kashin-Beck	<i>Kashin-Beck disease</i>	50
• arythmie sinusale	<i>sinus arrhythmia</i>	50
• asbestose	<i>asbestosis</i>	51
• ascaridiase	<i>ascariasis</i>	51
• ascite	<i>ascites</i>	51
• aspartylglucosaminurie	<i>aspartylglucosaminuria</i>	51
• aspergillome	<i>aspergilloma</i>	51
• aspergillome pulmonaire	<i>pulmonary aspergilloma</i>	51

français	anglais	page
• aspergillose	<i>aspergillosis</i>	51
• aspergillose bronchique	<i>bronchial aspergillosis</i>	51
• aspergillose pleurale	<i>pleural aspergillosis</i>	52
• aspergillose pulmonaire	<i>pulmonary aspergillosis</i>	52
• asphyxie	<i>asphyxia</i>	52
• asplénie	<i>asplenia</i>	52
• astasie	<i>astasia</i>	52
• astasie abasie	<i>astasia abasia</i>	52
• asthénie	<i>asthenia</i>	52
• asthénie neurocirculatoire	<i>neurocirculatory asthenia</i>	52
• asthénopie	<i>asthenopia</i>	52
• asthénospermie	<i>asthenospermia</i>	52
• asthme	<i>asthma</i>	53
• asthme intrinsèque	<i>intrinsic asthma</i>	53
• astigmatisme	<i>astigmatism</i>	53
• astrocytome	<i>astrocytoma</i>	53
• astrocytome malin	<i>malignant astrocytoma</i>	53
• asynchronisme atrioventriculaire	<i>atrioventricular asynchrony</i>	53
• asynchronisme cardiaque	<i>cardiac asynchrony</i>	53
• asynchronisme interventriculaire	<i>interventricular asynchrony</i>	53
• asynchronisme intraventriculaire	<i>intraventricular asynchrony</i>	53
• asynergie oculopalpebrale	<i>oculopalpebral asynergy</i>	53
• asystolie	<i>asystole</i>	53
• asystolie auriculaire	<i>atrial asystole</i>	53
• asystolie ventriculaire	<i>ventricular asystole</i>	53
• ataxie	<i>ataxia</i>	54
• ataxie cérébelleuse	<i>cerebellar ataxia</i>	54
• ataxie optique	<i>optic ataxia</i>	54
• ataxie spinocérébelleuse	<i>spinocerebellar ataxia</i>	54
• ataxie télangiectasie	<i>ataxia telangiectasia</i>	54
• atélectasie	<i>atelectasis</i>	54
• atélectasie pulmonaire	<i>lung atelectasia</i>	54
• athalamie	<i>athalamia</i>	54
• athérosclérose	<i>atherosclerosis</i>	54
• athétose	<i>athetosis</i>	55
• athétose pupillaire	<i>pupilla athetosis</i>	55
• atonie	<i>atonia</i>	55
• atopie	<i>atopy</i>	55
• atrésie	<i>atresia</i>	55
• atrésie anale	<i>anal atresia</i>	55
• atrésie de l'artère coronaire gauche	<i>left coronary artery atresia</i>	55
• atrésie de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary artery atresia</i>	55
• atrésie de l'oesophage	<i>esophageal atresia</i>	55
• atrésie de la veine pulmonaire	<i>pulmonary vein atresia</i>	56
• atrésie des valvules cardiaques	<i>heart valve atresia</i>	56
• atrésie des voies biliaires	<i>biliary atresia</i>	56



français	anglais	page
• atrésie du point lacrymal	<i>punctal atresia</i>	56
• atrésie du pylore	<i>pyloric atresia</i>	56
• atrésie pulmonaire	<i>pulmonary atresia</i>	56
• atrophie gyrata	<i>atrophia gyrata</i>	56
• atrophie	<i>atrophy</i>	56
• atrophie blanche de Milian	<i>atrophia blanche</i>	56
• atrophie de l'urètre	<i>urethra atrophy</i>	56
• atrophie de la glande lacrymale	<i>lacrymal gland atrophy</i>	56
• atrophie de la peau	<i>skin atrophy</i>	56
• atrophie dentatorubropallidoluysienne	<i>dentatorubropallidoluysian atrophy</i>	56
• atrophie du nerf optique	<i>optic nerve atrophy</i>	57
• atrophie maculeuse varioliforme	<i>atrophia maculosa varioliformis cutis</i>	57
• atrophie multisystématisée	<i>multiple system atrophy</i>	57
• atrophodermie	<i>atrophodermia</i>	57
• atrophodermie de Pasini-Pierini	<i>Pasini-Pierini atrophoderma</i>	57
• atrophodermie folliculaire	<i>atrophoderma follicularis</i>	57
• atrophodermie linéaire de Moulin	<i>linear atrophoderma</i>	57
• atrophodermie vermiculée	<i>atrophoderma vermiculatum</i>	57
• attaque de panique	<i>panic attack</i>	57
• atteinte de furcation	<i>furcation defect</i>	57
• autisme	<i>autism</i>	57
• autisme à haut fonctionnement	<i>high functioning autism</i>	57
• autodépréciation	<i>self-depreciation</i>	57
• autodestruction	<i>self-destruction</i>	58
• automatisme mental	<i>mental automatism</i>	58
• automutilation	<i>self-injury</i>	58
• autopunition	<i>self-punishment</i>	58
• autosome anormal	<i>abnormal autosome</i>	58
• autotopagnosie	<i>autotopagnosia</i>	58
• avortement	<i>abortion</i>	58
• avortement habituel	<i>habitual abortion</i>	58
• azoospermie	<i>azoospermia</i>	58
• aïnhum	<i>ainhum</i>	58
• babésiose	<i>babesiasis</i>	59
• bactériémie	<i>bacteremia</i>	59
• bactériose	<i>bacteriosis</i>	59
• bactériurie	<i>bacteriuria</i>	59
• bagassose	<i>bagassosis</i>	59
• balanite	<i>balanitis</i>	60
• balanite à plasmocytes de Zoon	<i>Zoon's balanitis</i>	60
• balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée	<i>pseudoepitheliomatous micaceous keratotic balanitis</i>	60
• balantidiase	<i>balantidiasis</i>	60
• ballonisation apicale transitoire du ventricule gauche	<i>transient left ventricular apical ballooning</i>	60
• barotraumatisme	<i>barotrauma</i>	60
• bartonellose	<i>bartonellosis</i>	60

français	anglais	page
• basidiobolomycose	<i>basidiobolomycosis</i>	60
• bassinot extrarénal	<i>extrarenal renal pelvis</i>	60
• béance antérieure	<i>anterior open bite</i>	60
• béance du col de l'utérus	<i>incompetent cervix</i>	60
• bébé collodion	<i>collodion baby</i>	60
• bec de lièvre	<i>cleft lip</i>	61
• bégaiement	<i>stuttering</i>	61
• bégel	<i>bejel</i>	61
• béri béri	<i>beri beri</i>	61
• béryllose	<i>berylliosis</i>	61
• bêta-coronavirus	<i>betacoronavirus</i>	61
• bêzoard	<i>bezoar</i>	62
• bigéminisme	<i>bigeminal rhythm</i>	62
• bigéminisme caché	<i>concealed bigeminal rhythm</i>	62
• blastome	<i>blastoma</i>	62
• blastome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary blastoma</i>	62
• blastomycose	<i>blastomycosis</i>	62
• blastomycose chéloïdienne	<i>Lobo blastomycosis</i>	62
• blastomycose nord-américaine	<i>North American blastomycosis</i>	62
• blastomycose pulmonaire	<i>pulmonary blastomycosis</i>	62
• blépharite	<i>blepharitis</i>	62
• blépharochalasis	<i>blepharocholasis</i>	62
• blépharoconjonctivite	<i>blepharoconjunctivitis</i>	62
• blépharophimosis	<i>blepharophimosis</i>	63
• blépharospasme	<i>blepharospasm</i>	63
• bloc auriculoventriculaire	<i>atrioventricular block</i>	63
• bloc auriculoventriculaire du premier degré	<i>first degree heart block</i>	63
• bloc bifasciculaire	<i>bifascicular block</i>	63
• bloc cardiaque	<i>heart block</i>	63
• bloc de branche	<i>bundle branch block</i>	63
• bloc de conduction	<i>conduction block</i>	63
• bloc de sortie	<i>exit block</i>	63
• bloc intra-auriculaire	<i>intraatrial block</i>	63
• bloc intraventriculaire	<i>intraventricular block</i>	63
• bloc pariétal	<i>parietal block</i>	63
• bloc sino-auriculaire	<i>sinoatrial block</i>	64
• bloc trifasciculaire	<i>trifascicular block</i>	64
• blocage de la pupille	<i>pupillary blockage</i>	64
• blueberry muffin baby	<i>blueberry muffin baby</i>	64
• borréliose	<i>borrelia infection</i>	64
• bothriocéphalose	<i>bothriocephalosis</i>	64
• botryomycome	<i>granuloma telangiectatum</i>	64
• botryomycose	<i>botryomycosis</i>	64
• botulisme	<i>botulism</i>	64
• bouchon de cérumen	<i>cerumen impaction</i>	64
• boucle vasculaire rétinienne	<i>retinal vascular bundle</i>	64

français	anglais	page
• bouffée délirante	<i>acute delusional state</i>	64
• bouffée vasomotrice	<i>hot flush</i>	65
• boule hystérique	<i>globus hystericus</i>	65
• boulimie	<i>bulimia</i>	65
• brachycéphalie	<i>brachycephaly</i>	65
• brachydactylie	<i>brachydactyly</i>	65
• brachymétacarpie	<i>brachymetacarpia</i>	65
• brachymétatarsie	<i>brachymetatarsia</i>	65
• brachyolmie	<i>brachyolmia</i>	65
• brachyphalangie	<i>brachyphalangy</i>	65
• bradycardie	<i>bradycardia</i>	65
• bradycardie sinusale	<i>sinus bradycardia</i>	65
• bride vitréenne	<i>vitreal adhesion</i>	66
• bromhidrose	<i>bromhidrosis</i>	66
• bromodermie	<i>bromoderma</i>	66
• bronche trachéale	<i>tracheal bronchus</i>	66
• bronchectasie	<i>bronchiectasis</i>	66
• bronchiolite	<i>bronchiolitis</i>	66
• bronchiolite oblitérante	<i>bronchiolitis obliterans</i>	66
• bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique	<i>bronchiolitis obliterans organizing pneumonia</i>	66
• bronchite	<i>bronchitis</i>	66
• bronchite bactérienne	<i>bacterial bronchitis</i>	66
• bronchoalvéolite	<i>bronchoalveolitis</i>	67
• bronchocèle	<i>bronchocele</i>	67
• bronchomalacie	<i>bronchomalacia</i>	67
• bronchopneumopathie chronique obstructive	<i>chronic obstructive pulmonary disease</i>	67
• bronchopneumopathie obstructive	<i>obstructive pulmonary disease</i>	67
• bronchospasme	<i>bronchospasm</i>	67
• brucellose	<i>brucellosis</i>	67
• brûlure	<i>burn</i>	67
• brûlure chimique	<i>chemical burn</i>	67
• brûlure électrique	<i>electrical burn</i>	67
• brûlure oculaire	<i>eye burn</i>	67
• bruxisme	<i>bruxism</i>	67
• bulle cutanée	<i>skin bulla</i>	68
• buphtalmie	<i>buphthalmos</i>	68
• bursite	<i>bursitis</i>	68
• byssinose	<i>byssinosis</i>	68
• cachexie	<i>cachexia</i>	69
• cacosmie	<i>cacosmia</i>	69
• caecum mobile	<i>caecum mobile</i>	69
• cal vicieux	<i>mal union</i>	69
• calcification	<i>calcification</i>	69
• calcification de l'orbite	<i>orbital calcification</i>	69
• calcification de la valvule aortique	<i>aortic valve calcification</i>	69
• calcification de la valvule mitrale	<i>mitral valve calcification</i>	69

français	anglais	page
• calcification de la valvule pulmonaire	<i>pulmonary valve calcification</i>	69
• calcification de la valvule tricuspide	<i>tricuspid valve calcification</i>	69
• calcification intracrânienne	<i>intracranial calcification</i>	69
• calcinose	<i>calcinosis</i>	70
• calcinose tumorale	<i>tumoral calcinosis</i>	70
• calciphylaxie	<i>calciphylaxis</i>	70
• calcul oublié des voies biliaires	<i>retained biliary stone</i>	70
• calice extrarénal	<i>extrarenal calyx</i>	70
• camptocormie	<i>camptocormia</i>	70
• camptodactylie	<i>camptodactyly</i>	70
• campylobactériose	<i>Campylobacter infection</i>	70
• canal auriculoventriculaire commun	<i>endocardial cushion defect</i>	70
• canal lombaire étroit	<i>lumbar spinal stenosis</i>	70
• cancer	<i>cancer</i>	70
• cancer à cellules alvéolaires	<i>alveolar cell cancer</i>	71
• cancer anal	<i>anal cancer</i>	71
• cancer anogénital	<i>anogenital cancer</i>	72
• cancer colorectal	<i>colorectal cancer</i>	72
• cancer colorectal héréditaire non polyposique	<i>hereditary nonpolyposis colorectal cancer</i>	72
• cancer de l'ampoule de Vater	<i>cancer of the ampulla of Vater</i>	72
• cancer de l'amygdale palatine	<i>palatine tonsil cancer</i>	72
• cancer de l'endomètre	<i>endometrium cancer</i>	72
• cancer de l'épididyme	<i>epididymis cancer</i>	72
• cancer de l'estomac	<i>stomach cancer</i>	73
• cancer de l'hypopharynx	<i>hypopharynx cancer</i>	73
• cancer de l'hypophyse	<i>pituitary cancer</i>	73
• cancer de l'intestin	<i>intestinal cancer</i>	73
• cancer de l'oesophage	<i>esophagus cancer</i>	73
• cancer de l'oropharynx	<i>oropharynx cancer</i>	73
• cancer de l'ovaire	<i>ovary cancer</i>	73
• cancer de l'uretère	<i>ureter cancer</i>	73
• cancer de l'utérus	<i>uterus cancer</i>	74
• cancer de la cavité buccale	<i>oral cancer</i>	74
• cancer de la glande parotide	<i>parotid gland cancer</i>	74
• cancer de la glande salivaire	<i>salivary gland cancer</i>	74
• cancer de la glotte	<i>glottis cancer</i>	74
• cancer de la jonction oesogastrique	<i>gastroesophageal junction cancer</i>	74
• cancer de la langue	<i>tongue cancer</i>	74
• cancer de la parathyroïde	<i>parathyroid cancer</i>	74
• cancer de la peau	<i>skin cancer</i>	74
• cancer de la prostate	<i>prostate cancer</i>	75
• cancer de la surrénale	<i>adrenal cancer</i>	75
• cancer de la tête et du cou	<i>head and neck cancer</i>	75
• cancer de la thyroïde	<i>thyroid cancer</i>	75
• cancer de la trachée	<i>tracheal cancer</i>	75
• cancer de la trompe de Fallope	<i>fallopian tube cancer</i>	75

français	anglais	page
• cancer de la vésicule biliaire	<i>gallbladder cancer</i>	75
• cancer de la vessie	<i>bladder cancer</i>	75
• cancer de la vulve	<i>vulva cancer</i>	75
• cancer des glandes salivaires mineures	<i>minor salivary gland cancer</i>	76
• cancer des voies biliaires	<i>biliary tract cancer</i>	76
• cancer du bassin	<i>renal pelvis cancer</i>	76
• cancer du cerveau	<i>brain cancer</i>	76
• cancer du col de l'utérus	<i>cervical cancer</i>	76
• cancer du côlon sigmoïde	<i>sigmoid colon cancer</i>	76
• cancer du corps utérin	<i>uterine corpus cancer</i>	76
• cancer du foie	<i>liver cancer</i>	77
• cancer du larynx	<i>laryngeal cancer</i>	77
• cancer du maxillaire	<i>maxillary cancer</i>	77
• cancer du moignon gastrique	<i>remnant stomach cancer</i>	77
• cancer du nasopharynx	<i>nasopharynx cancer</i>	77
• cancer du nez	<i>nose cancer</i>	77
• cancer du pancréas	<i>pancreas cancer</i>	77
• cancer du pancréas exocrine	<i>exocrine pancreatic cancer</i>	77
• cancer du pénis	<i>penis cancer</i>	77
• cancer du pharynx	<i>pharynx cancer</i>	78
• cancer du poumon	<i>lung cancer</i>	78
• cancer du rectum	<i>rectum cancer</i>	78
• cancer du rein	<i>kidney cancer</i>	78
• cancer du sein	<i>breast cancer</i>	78
• cancer du testicule	<i>testicle cancer</i>	78
• cancer gastrique de type intestinal	<i>intestinal type gastric cancer</i>	79
• cancer gastrointestinal	<i>gastrointestinal cancer</i>	79
• cancer in situ	<i>carcinoma in situ</i>	79
• cancer nasosinusien	<i>sinonasal cancer</i>	79
• cancer urogénital	<i>genitourinary cancer</i>	79
• candidose	<i>candidiasis</i>	79
• capillarose	<i>capillaritis</i>	80
• capture nodale	<i>junctional capture</i>	80
• capture ventriculaire	<i>ventricular capture</i>	80
• carcinome	<i>carcinoma</i>	80
• carcinome à cellules acineuses	<i>acinar cell carcinoma</i>	80
• carcinome à cellules claires	<i>clear cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules claires bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar clear cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules de Merkel	<i>Merkel cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules en bague à chaton	<i>signet-ring cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie	<i>bladder signet-ring cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules géantes	<i>giant cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar giant cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules transitionnelles	<i>transitional cell carcinoma</i>	81

français	anglais	page
• carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire	<i>ovary transitional cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire	<i>bladder transitional cell carcinoma</i>	81
• carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures	<i>upper urinary tract transitional cell carcinoma</i>	81
• carcinome à grandes cellules	<i>large cell carcinoma</i>	81
• carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar large cell carcinoma</i>	81
• carcinome à petites cellules	<i>small cell carcinoma</i>	82
• carcinome à petites cellules bronchopulmonaire	<i>bonchopulmonary small cell carcinoma</i>	82
• carcinome à petites cellules de l'ovaire	<i>small cell carcinoma of the ovary</i>	82
• carcinome à petites cellules urogénital	<i>genitourinary small cell carcinoma</i>	82
• carcinome adénoquameux	<i>adenosquamous carcinoma</i>	82
• carcinome adénoquameux de l'estomac	<i>gastric adenosquamous carcinoma</i>	82
• carcinome adénoïde kystique	<i>cystic adenoid carcinoma</i>	82
• carcinome adénoïde kystique de la trachée	<i>trachea adenoid cystic carcinoma</i>	82
• carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires	<i>salivary gland adenoid cystic carcinoma</i>	82
• carcinome anaplasique	<i>anaplastic carcinoma</i>	82
• carcinome anaplasique bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar anaplastic carcinoma</i>	82
• carcinome anaplasique de la thyroïde	<i>anaplastic thyroid carcinoma</i>	82
• carcinome basocellulaire	<i>basal cell carcinoma</i>	83
• carcinome basocellulaire pigmenté	<i>pigmented basal cell carcinoma</i>	83
• carcinome basocellulaire sclérodermiforme	<i>sclerodermiform basal cell carcinoma</i>	83
• carcinome basosquameux	<i>basosquamous carcinoma</i>	83
• carcinome bronchioloalvéolaire	<i>bronchioloalveolar carcinoma</i>	83
• carcinome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary carcinoma</i>	83
• carcinome canalaire	<i>ductal carcinoma</i>	83
• carcinome canalaire du pancréas	<i>pancreatic ductal carcinoma</i>	83
• carcinome canalaire du sein	<i>breast ductal carcinoma</i>	83
• carcinome canalaire in situ du sein	<i>breast ductal carcinoma in situ</i>	83
• carcinome cloacogénique	<i>transitional cloacogenic carcinoma</i>	84
• carcinome colorectal	<i>colorectal carcinoma</i>	84
• carcinome corticosurrénalien	<i>adrenal cortex carcinoma</i>	84
• carcinome cuniculatum	<i>cuniculatum carcinoma</i>	84
• carcinome de l'anus	<i>anus carcinoma</i>	84
• carcinome de l'endomètre	<i>endometrium carcinoma</i>	84
• carcinome de l'estomac	<i>stomach carcinoma</i>	84
• carcinome de l'hypopharynx	<i>hypopharynx carcinoma</i>	84
• carcinome de l'intestin grêle	<i>small bowel carcinoma</i>	84
• carcinome de l'oesophage	<i>esophagus carcinoma</i>	84
• carcinome de l'ovaire	<i>ovary carcinoma</i>	84
• carcinome de l'utérus	<i>uterus carcinoma</i>	85
• carcinome de la cavité buccale	<i>oral cavity carcinoma</i>	85
• carcinome de la glotte	<i>glottis carcinoma</i>	85
• carcinome de la prostate	<i>prostate carcinoma</i>	85

français	anglais	page
• carcinome de la tête et du cou	<i>head and neck carcinoma</i>	85
• carcinome de la thyroïde	<i>thyroid carcinoma</i>	85
• carcinome de la trompe de Fallope	<i>fallopian tube carcinoma</i>	85
• carcinome de la vessie urinaire	<i>bladder carcinoma</i>	85
• carcinome de la vulve	<i>vulva carcinoma</i>	85
• carcinome des glandes sudoripares	<i>sweat gland carcinoma</i>	85
• carcinome des parathyroïdes	<i>parathyroid carcinoma</i>	85
• carcinome du col utérin	<i>cervix carcinoma</i>	86
• carcinome du côlon	<i>colon carcinoma</i>	86
• carcinome du larynx	<i>larynx carcinoma</i>	86
• carcinome du nasopharynx	<i>nasopharynx carcinoma</i>	86
• carcinome du pancréas	<i>pancreas carcinoma</i>	86
• carcinome du pénis	<i>penis carcinoma</i>	86
• carcinome du pharynx	<i>pharynx carcinoma</i>	86
• carcinome du rectum	<i>rectal carcinoma</i>	86
• carcinome du sein	<i>breast carcinoma</i>	86
• carcinome du thymus	<i>thymus carcinoma</i>	86
• carcinome embryonnaire	<i>embryonal carcinoma</i>	86
• carcinome endométrioïde	<i>endometrioid carcinoma</i>	86
• carcinome épidermoïde	<i>squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar epidermoid carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de l'endomètre	<i>endometrium squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de l'hypopharynx	<i>hypopharynx squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de l'oesophage	<i>esophagus squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de l'oropharynx	<i>oropharynx squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la cavité buccale	<i>oral squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la langue	<i>tongue squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure	<i>lower lip squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la peau	<i>skin squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la tête et du cou	<i>head and neck squamous cell carcinoma</i>	87
• carcinome épidermoïde de la vulve	<i>vulva squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde de l'estomac	<i>gastric squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du canal anal	<i>anal canal squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du col utérin	<i>uterine cervix squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du larynx	<i>larynx squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du pénis	<i>penile squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du pharynx	<i>pharynx squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde du sein	<i>breast squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome épidermoïde verruqueux	<i>verrucous squamous cell carcinoma</i>	88
• carcinome folliculaire	<i>follicular carcinoma</i>	88
• carcinome galactophorique	<i>galactophoric carcinoma</i>	88
• carcinome hépatocellulaire	<i>hepatocellular carcinoma</i>	88
• carcinome lobulaire du sein	<i>breast lobular carcinoma</i>	89
• carcinome médullaire	<i>medullary carcinoma</i>	89
• carcinome médullaire du rein	<i>renal medullary carcinoma</i>	89
• carcinome médullaire du sein	<i>breast medullary carcinoma</i>	89

français	anglais	page
• carcinome mixte	<i>mixed carcinoma</i>	89
• carcinome mucineux	<i>mucinous carcinoma</i>	89
• carcinome non à petites cellules	<i>non-small-cell carcinoma</i>	89
• carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire	<i>non-small-cell lung carcinoma</i>	89
• carcinome papillaire	<i>papillary carcinoma</i>	89
• carcinome papillaire à cellules rénales	<i>papillary renal cell carcinoma</i>	90
• carcinome papillaire de la thyroïde	<i>papillary thyroid carcinoma</i>	90
• carcinome séreux	<i>serous carcinoma</i>	90
• carcinome séreux papillaire	<i>papillary serous carcinoma</i>	90
• carcinome séreux papillaire de l'ovaire	<i>ovary papillary serous carcinoma</i>	90
• carcinosarcome	<i>carcinosarcoma</i>	90
• carcinosarcome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary spindle cell carcinoma</i>	90
• carcinosarcome Walker 256	<i>Walker 256 carcinosarcoma</i>	90
• carcinose	<i>carcinosis</i>	91
• carcinose péritonéale	<i>peritoneal carcinomatosis</i>	91
• carcinoïde à cellules caliciformes de l'appendice	<i>goblet cell carcinoid of the appendix</i>	91
• cardiomyopathie	<i>cardiomyopathy</i>	91
• cardiomyopathie de stress	<i>stress cardiomyopathy</i>	91
• cardiomyopathie dilatée	<i>dilated cardiomyopathy</i>	91
• cardiomyopathie hypertrophique	<i>hypertrophic cardiomyopathy</i>	91
• cardiomyopathie hypertrophique adiestolique	<i>constrictive hypertrophic cardiomyopathy</i>	91
• cardiomyopathie hypertrophique congestive	<i>congestive hypertrophic cardiomyopathy</i>	92
• cardiomyopathie hypertrophique obstructive	<i>obstructive hypertrophic cardiomyopathy</i>	92
• cardiomyopathie restrictive	<i>restrictive cardiomyopathy</i>	92
• cardiopathie	<i>heart disease</i>	92
• cardiopathie congénitale	<i>congenital heart disease</i>	92
• cardiopathie coronaire	<i>coronary heart disease</i>	93
• cardiopathie cyanogène	<i>cyanotic heart disease</i>	93
• cardiopathie valvulaire	<i>valvular heart disease</i>	93
• cardite	<i>carditis</i>	93
• carence alimentaire	<i>nutritional deficiency</i>	93
• carence en acide folique	<i>folic acid deficiency</i>	94
• carence en acide linoléique	<i>linoleic acid deficiency</i>	94
• carence en biotine	<i>biotin deficiency</i>	94
• carence en choline	<i>choline deficiency</i>	94
• carence en nicotinamide	<i>nicotinamide deficiency</i>	94
• carence en pyridoxine	<i>pyridoxin deficiency</i>	94
• carence en riboflavine	<i>riboflavin deficiency</i>	94
• carence en thiamine	<i>thiamin deficiency</i>	94
• carence en vitamine A	<i>vitamin A deficiency</i>	94
• carence en vitamine B	<i>vitamin B deficiency</i>	94
• carence en vitamine B12	<i>vitamin B12 deficiency</i>	94
• carence en vitamine C	<i>vitamin C deficiency</i>	95
• carence en vitamine D	<i>vitamin D deficiency</i>	95
• carence en vitamine E	<i>vitamin E deficiency</i>	95



français	anglais	page
• carence en vitamine K	<i>vitamin K deficiency</i>	95
• carence vitaminiq	<i>vitamin deficiency</i>	95
• carie dentaire	<i>dental caries</i>	95
• carnosine	<i>carnosine</i>	95
• carnosinémie	<i>carnosinemia</i>	95
• cataplexie	<i>cataplexy</i>	96
• cataracte	<i>cataract</i>	96
• catatonie	<i>catatonia</i>	96
• causalgie	<i>causalgia</i>	96
• cavitation ganglionnaire mésentérique	<i>mesenteric lymph node cavitation</i>	96
• cécité	<i>blindness</i>	96
• cécité corticale	<i>cortical blindness</i>	96
• cécité héréditaire de Norrie	<i>Norrie disease</i>	96
• cécité transitoire	<i>transient blindness</i>	96
• cellule	<i>cell</i>	96
• cellule atypique adénoïde de signification indéterminée	<i>atypical glandular cell of undetermined significance</i>	97
• cellule malpighienne atypique de signification indéterminée	<i>atypical squamous cell of undetermined significance</i>	97
• cellule sanguine	<i>blood cell</i>	97
• cellulite	<i>cellulitis</i>	97
• cellulite disséquante du cuir chevelu	<i>dissecting folliculitis of the scalp</i>	97
• cémentome	<i>cementoma</i>	97
• cénurose	<i>coenuriasis</i>	97
• céphalée	<i>headache</i>	97
• céphalée de tension	<i>tension headache</i>	97
• céphalée vasomotrice	<i>vasomotor headache</i>	97
• céphalée vasomotrice de Horton	<i>cluster headache</i>	98
• céphalohématome	<i>cephalohematoma</i>	98
• cérébellite	<i>cerebellitis</i>	98
• céroïde lipofuscinose neuronale	<i>neuronal ceroid lipofuscinosis</i>	98
• cervicalgie	<i>neck pain</i>	98
• cervicite	<i>cervicitis</i>	98
• cestodose	<i>cestode disease</i>	98
• cétose	<i>ketosis</i>	98
• chalazion	<i>chalazion</i>	98
• chalazodermie granulomateuse	<i>granulomatous slack skin</i>	99
• chancre mou	<i>chancroid</i>	99
• charbon bactérien	<i>anthrax</i>	99
• charbon symptomatique	<i>blackleg</i>	99
• chéilite	<i>cheilitis</i>	99
• chéilite actinique	<i>actinic cheilitis</i>	99
• chéilite exfoliatrice	<i>exfoliative cheilitis</i>	99
• chéilite granulomateuse	<i>granulomatous cheilitis</i>	99
• chéilite plasmocytaire	<i>plasmocystic cheilitis</i>	99
• chéloïde	<i>keloid</i>	99
• chémodectome médiastinal	<i>mediastinal chemodectoma</i>	99

français	anglais	page
• chémosis	<i>chemosis</i>	100
• cheveu cassant	<i>brittle hair</i>	100
• cheveu crépu	<i>frizzy hair</i>	100
• cheveu emmêlé	<i>matted hair</i>	100
• cheveu hélicoïdal	<i>helical hair</i>	100
• cheveu incoiffable	<i>uncombable hair syndrome</i>	100
• cheveu laineux	<i>woolly hair</i>	100
• cheyletiellose	<i>cheyletiellosis</i>	100
• chikungunya	<i>chikungunya</i>	100
• chlamydie	<i>chlamydiosis</i>	100
• chloasma	<i>chloasma</i>	100
• chlorome	<i>chloroma</i>	101
• choc	<i>shock</i>	101
• choc anaphylactique	<i>anaphylactic shock</i>	101
• choc cardiogène	<i>cardiogenic shock</i>	101
• choc d'obus	<i>shellshock</i>	101
• choc septique par pneumopathie	<i>pneumonia shock</i>	101
• cholangiocarcinome hilare	<i>hilar cholangiocarcinoma</i>	101
• cholangiome	<i>cholangioma</i>	101
• cholécystite	<i>cholecystitis</i>	101
• cholédochocèle	<i>cholecholectasia</i>	101
• choléra	<i>cholera</i>	102
• cholestéatome	<i>cholesteatoma</i>	102
• cholestérol	<i>cholesterol</i>	102
• cholostase	<i>cholostasis</i>	102
• cholostase intrahépatique	<i>intrahepatic cholostasis</i>	102
• cholostase intrahépatique héréditaire de Byler	<i>Byler disease</i>	102
• cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill	<i>Summerskill disease</i>	102
• cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup	<i>Tygstrup disease</i>	102
• chondroblastome	<i>chondroblastoma</i>	102
• chondroblastome malin	<i>malignant chondroblastoma</i>	102
• chondrocalcinose	<i>chondrocalcinosis</i>	102
• chondrodermatite nodulaire	<i>chondrodermatitis helices nodularis</i>	103
• chondrodysplasie acromésomélique	<i>acromesomelic chondrodysplasia</i>	103
• chondrodysplasie métaphysaire	<i>metaphyseal chondrodysplasia</i>	103
• chondrodysplasie métaphysaire de Jansen	<i>Jansen metaphyseal chondrodysplasia</i>	103
• chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick	<i>cartilage hair hypoplasia</i>	103
• chondrodysplasie métaphysaire de Schmid	<i>Schmid metaphyseal chondrodysplasia</i>	103
• chondrodysplasie ponctuée	<i>chondrodysplasia punctata</i>	103
• chondrodysplasie type Grebe	<i>Grebe type chondrodysplasia</i>	103
• chondromalacie	<i>chondromalacia</i>	103
• chondromatose	<i>chondromatosis</i>	103
• chondromatose synoviale	<i>synovial chondromatosis</i>	103
• chondrome	<i>chondroma</i>	103

français	anglais	page
• chondrome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary chondroma</i>	104
• chondrome périosté	<i>periosteal chondroma</i>	104
• chondrome sternal	<i>sternal chondroma</i>	104
• chondropathie	<i>chondropathy</i>	104
• chondrosarcome	<i>chondrosarcoma</i>	104
• chondrosarcome mésenchymateux	<i>mesenchymal chondrosarcoma</i>	104
• chondrosarcome myxoïde	<i>myxoid chondrosarcoma</i>	104
• chordome	<i>chordoma</i>	104
• chordome des fosses nasales	<i>paranasal sinus chordoma</i>	104
• chorée de Huntington	<i>Huntington disease</i>	104
• chorée de Sydenham	<i>Sydenham chorea</i>	104
• choréoathétose	<i>choreoathetosis</i>	104
• chorioadénome destruens	<i>chorioadenoma destruens</i>	104
• chorioamniotite	<i>chorioamnionitis</i>	105
• chorioangiome	<i>chorioangioma</i>	105
• choriocarcinome	<i>choriocarcinoma</i>	105
• choriocarcinome médiastinal	<i>mediastinal choriocarcinoma</i>	105
• choriocarcinome placentaire	<i>placental choriocarcinoma</i>	105
• choriocarcinome pulmonaire	<i>lung choriocarcinoma</i>	105
• chorioméningite lymphocytaire	<i>lymphocytic choriomeningitis</i>	105
• choriorétinite	<i>chorioretinitis</i>	105
• choriorétinite pigmentaire	<i>pigmentary chorioretinopathy</i>	105
• choriorétinite sclopetaria	<i>chorioretinitis sclopetaria</i>	105
• choriorétinite séreuse centrale	<i>central serous chorioretinopathy</i>	105
• choriorétinopathie	<i>chorioretinopathy</i>	105
• choriorétinopathie géographique	<i>geographic chorioretinopathy</i>	106
• choristome	<i>choristoma</i>	106
• choroïdérémie	<i>choroideremia</i>	106
• choroïdite	<i>choroiditis</i>	106
• choroïdite aiguë	<i>acute choroiditis</i>	106
• choroïdite diffuse subaiguë	<i>subacute diffus choroiditis</i>	106
• choroïdite disséminée	<i>disseminated choroiditis</i>	106
• choroïdite serpiginieuse	<i>serpiginous choroiditis</i>	106
• choroïdopathie	<i>choroidopathy</i>	106
• choroïdopathie maculaire hémorragique	<i>hemorrhagic macular choroidopathy</i>	106
• choroïdose	<i>choroidal sclerosis</i>	106
• chromhidrose	<i>chromhidrosis</i>	106
• chromblastomycose	<i>chromblastomycosis</i>	106
• chromosome A anormal	<i>abnormal chromosome A</i>	106
• chromosome A1 anormal	<i>abnormal chromosome A1</i>	106
• chromosome A2 anormal	<i>abnormal chromosome A2</i>	106
• chromosome A3 anormal	<i>abnormal chromosome A3</i>	106
• chromosome annulaire	<i>ring chromosome</i>	107
• chromosome anormal	<i>abnormal chromosome</i>	107
• chromosome B anormal	<i>abnormal chromosome B</i>	107
• chromosome B4 anormal	<i>abnormal chromosome B4</i>	107

français	anglais	page
• chromosome B5 anormal	<i>abnormal chromosome B5</i>	107
• chromosome C anormal	<i>abnormal chromosome C</i>	107
• chromosome C10 anormal	<i>abnormal chromosome C10</i>	107
• chromosome C11 anormal	<i>abnormal chromosome C11</i>	107
• chromosome C12 anormal	<i>abnormal chromosome C12</i>	107
• chromosome C6 anormal	<i>abnormal chromosome C6</i>	107
• chromosome C7 anormal	<i>abnormal chromosome C7</i>	107
• chromosome C8 anormal	<i>abnormal chromosome C8</i>	107
• chromosome C9 anormal	<i>abnormal chromosome C9</i>	108
• chromosome composé	<i>compound chromosome</i>	108
• chromosome D anormal	<i>abnormal chromosome D</i>	108
• chromosome D13 anormal	<i>abnormal chromosome D13</i>	108
• chromosome D14 anormal	<i>abnormal chromosome D14</i>	108
• chromosome D15 anormal	<i>abnormal chromosome D15</i>	108
• chromosome dicentrique	<i>dicentric chromosome</i>	108
• chromosome double minute	<i>double minute chromosome</i>	108
• chromosome E anormal	<i>abnormal chromosome E</i>	108
• chromosome E16 anormal	<i>abnormal chromosome E16</i>	108
• chromosome E17 anormal	<i>abnormal chromosome E17</i>	108
• chromosome E18 anormal	<i>abnormal chromosome E18</i>	108
• chromosome F anormal	<i>abnormal chromosome F</i>	108
• chromosome F19 anormal	<i>abnormal chromosome F19</i>	108
• chromosome F20 anormal	<i>abnormal chromosome F20</i>	108
• chromosome G anormal	<i>abnormal chromosome G</i>	108
• chromosome G21 anormal	<i>abnormal chromosome G21</i>	108
• chromosome G22 anormal	<i>abnormal chromosome G22</i>	108
• chromosome Philadelphie	<i>Philadelphia chromosome</i>	109
• chromosome sexuel anormal	<i>abnormal sex chromosome</i>	109
• chromosome sexuel surnuméraire	<i>supernumerary sex chromosome</i>	109
• chromosome surnuméraire	<i>supernumerary chromosome</i>	109
• chromosome X anormal	<i>abnormal X chromosome</i>	109
• chromosome X surnuméraire	<i>supernumerary X chromosome</i>	109
• chromosome Y anormal	<i>abnormal Y chromosome</i>	109
• chromosome Y surnuméraire	<i>supernumerary Y chromosome</i>	109
• chylopéricarde	<i>chylopericardium</i>	109
• chylothorax	<i>chylothorax</i>	109
• cirrhose	<i>cirrhosis</i>	109
• cirrhose biliaire	<i>biliary cirrhosis</i>	109
• cirrhose biliaire primitive	<i>primary biliary cirrhosis</i>	109
• cirrhose cryptogénique	<i>cryptogenic cirrhosis</i>	110
• citrullinémie	<i>citrullinemia</i>	110
• cladosporiose	<i>cladosporiosis</i>	110
• claustrophobie	<i>claustrophobia</i>	110
• clinodactylie	<i>clinodactyly</i>	110
• clonorchiose	<i>clonorchiasis</i>	110
• coagulation intravasculaire disséminée	<i>disseminated intravascular coagulopathy</i>	110

français	anglais	page
• coagulopathie	<i>coagulopathy</i>	110
• coarctation aortique	<i>aortic coarctation</i>	111
• coccidiose	<i>coccidiosis</i>	111
• coccidioïdomycose	<i>coccidioidomycosis</i>	111
• coccygodinie	<i>coccygodinia</i>	111
• coeur biloculaire	<i>bilocular heart</i>	111
• coeur pulmonaire	<i>cor pulmonale</i>	111
• coeur pulmonaire chronique	<i>chronic cor pulmonale</i>	111
• colibacillose	<i>colibacillosis</i>	111
• colique hépatique	<i>biliary colic</i>	111
• colique néphrétique	<i>renal colic</i>	111
• colite	<i>colitis</i>	111
• colite collagène	<i>collagenous colitis</i>	112
• colite kystique profonde	<i>colitis cystica profunda</i>	112
• colite nécrosante	<i>necrotizing colitis</i>	112
• colite pseudomembraneuse	<i>pseudomembranous colitis</i>	112
• collagénome	<i>collagenoma</i>	112
• collagénose perforante réactionnelle	<i>collagenosis reactive perforating</i>	112
• collapsus cardiocirculatoire	<i>cardiocirculatory collapse</i>	112
• collapsus carpien évolué	<i>scapholunate advanced collapse</i>	112
• collapsus des voies respiratoires	<i>respiratory tract collapse</i>	112
• collapsus expiratoire	<i>expiratory collapse</i>	112
• collapsus inspiratoire	<i>inspiratory collapse</i>	112
• collapsus narinaire	<i>alar collapse</i>	112
• collapsus trachéobronchique	<i>tracheobronchial collapse</i>	112
• colobome	<i>coloboma</i>	112
• colobome ectasique	<i>morning glory syndrome</i>	113
• côlon irritable	<i>irritable bowel syndrome</i>	113
• coma	<i>coma</i>	113
• comédon	<i>comedo</i>	113
• comédon des plis de l'enfant	<i>childhood flexural comedones</i>	113
• comédon dyskératosique familial	<i>familial dyskeratotic comedones</i>	113
• comédon sénile	<i>senile comedo</i>	113
• commotion cérébrale	<i>brain concussion</i>	113
• communication entre l'aorte et le ventricule droit	<i>communication between aorta and right ventricle</i>	113
• communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche	<i>communication between right pulmonary artery and left atrium</i>	113
• communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche	<i>communication between right atrium and left ventricle</i>	113
• communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire	<i>communication between left atrium and pulmonary trunk</i>	113
• communication interauriculaire	<i>atrial septal defect</i>	114
• communication interventriculaire	<i>ventricular septal defect</i>	114
• communication intracardiaque	<i>intracardiac defect</i>	114
• complexe de Carney	<i>Carney complex</i>	114
• comportement antisocial	<i>antisocial behavior</i>	114
• comportement d'errance	<i>wandering behavior</i>	114

français	anglais	page
• comportement perturbateur	<i>disruptive behavior</i>	114
• compression	<i>compression</i>	114
• compression artérielle	<i>artery compression</i>	114
• compression d'une racine médullaire	<i>spinal root compression</i>	115
• compression de la moelle épinière	<i>spinal cord compression</i>	115
• compression de la veine cave	<i>vena cava compression</i>	115
• compression du chiasma optique	<i>optic chiasma compression</i>	115
• compression du nerf optique	<i>optic nerve compression</i>	115
• compression nerveuse	<i>nerve compression</i>	115
• compression tumorale du chiasma optique	<i>optic chiasma tumor compression</i>	115
• compression tumorale du nerf optique	<i>optic nerve tumor compression</i>	115
• concrescence dentaire	<i>dental concrescence</i>	115
• concrétion de la conjonctive	<i>conjunctival concretion</i>	115
• conduction cachée	<i>concealed conduction</i>	115
• conduction rétrograde	<i>retrograde conduction</i>	115
• conduction supranormale	<i>supernormal conduction</i>	115
• condylome acuminé	<i>condyloma acuminatum</i>	115
• condylome acuminé géant	<i>giant condyloma acuminatum</i>	115
• conflit sousacromial	<i>subacromial impingement</i>	116
• conflit souscoracoïdien	<i>subcoracoid impingement</i>	116
• confusion	<i>confusion</i>	116
• confusion mentale	<i>mental confusion</i>	116
• conjonctivite	<i>conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite à inclusions	<i>inclusion conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite de Parinaud	<i>Parinaud conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite folliculaire	<i>follicular conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite hémorragique	<i>hemorrhagic conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite hémorragique épidémique	<i>epidemic hemorrhagic conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite papillaire géante	<i>giant papillary conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite printanière	<i>vernal conjunctivitis</i>	116
• conjonctivite pseudomembraneuse	<i>pseudomembranous conjunctivitis</i>	116
• connectivite mixte	<i>mixed connective tissue disease</i>	117
• constipation	<i>constipation</i>	117
• contracture de Volkmann	<i>Volkmann contracture</i>	117
• contracture musculaire	<i>muscle contracture</i>	117
• contusion	<i>contusion</i>	117
• contusion de l'oeil	<i>eye contusion</i>	117
• conversion somatique	<i>somatic conversion</i>	117
• convulsion	<i>convulsion</i>	117
• convulsion fébrile	<i>febrile convulsion</i>	117
• convulsion psychogène non épileptique	<i>psychogenic nonepileptic seizure</i>	117
• coproporphyrrie	<i>coproporphyrria</i>	117
• coqueluche	<i>whooping cough</i>	118
• cor triatriatum	<i>cor triatriatum</i>	118
• corne cutanée	<i>cutaneous horn</i>	118
• cornea plana	<i>cornea plana</i>	118

français	anglais	page
• cornea verticillata	<i>cornea verticillata</i>	118
• Coronaviridae	<i>Coronaviridae</i>	118
• Coronavirinae	<i>Coronavirinae</i>	118
• coronavirus émergent	<i>emerging coronavirus</i>	119
• coronavirus humain	<i>human coronavirus</i>	119
• corps étranger	<i>foreign body</i>	119
• corps étranger de l'appareil lacrymal	<i>lacrimal apparatus foreign body</i>	119
• corps étranger de l'oesophage	<i>esophageal foreign body</i>	119
• corps étranger de la paupière	<i>eyelid foreign body</i>	119
• corps étranger des bronches	<i>bronchial foreign body</i>	119
• corps étranger ingéré	<i>ingested foreign body</i>	119
• corps étranger intraoculaire	<i>eye foreign body</i>	119
• corps étranger intraorbitaire	<i>orbital foreign body</i>	119
• corps lentôïde du cristallin	<i>lens lentoid body</i>	120
• côte cervicale	<i>cervical rib</i>	120
• côte surnuméraire	<i>supernumerary rib</i>	120
• coup de chaleur	<i>heatstroke</i>	120
• courbure pénienne	<i>chordee</i>	120
• coxarthrose	<i>hip osteoarthritis</i>	120
• crampe	<i>cramp</i>	120
• crampe de l'écrivain	<i>writer cramp</i>	120
• crâne bifide	<i>bifid skull</i>	120
• crâne en trèfle	<i>cloverleaf skull</i>	120
• craniopharyngiome	<i>craniopharyngioma</i>	121
• craniosynostose	<i>craniosynostosis</i>	121
• crétinisme	<i>cretinism</i>	121
• crise oculogyre	<i>oculogyric crisis</i>	121
• crise vasoocclusive	<i>vasoocclusive crisis</i>	121
• crosse aortique à droite	<i>right aortic arch</i>	121
• crosse aortique double	<i>double aortic arch</i>	121
• cryofibrinogénémie	<i>cryofibrinogenemia</i>	121
• cryoglobulinémie	<i>cryoglobulinemia</i>	121
• cryoglobulinémie mixte	<i>mixed cryoglobulinemia</i>	121
• cryoglobulinémie monoclonale	<i>monoclonal cryoglobulinemia</i>	121
• cryptobiose	<i>cryptobiosis</i>	122
• cryptococcose	<i>cryptococcosis</i>	122
• cryptophtalmie	<i>cryptophthalmia</i>	122
• cryptorchidie	<i>cryptorchidism</i>	122
• cryptosporidiose	<i>cryptosporidiosis</i>	122
• cryptotie	<i>cryptotia</i>	122
• cuir chevelu	<i>scalp</i>	122
• cutis laxa	<i>cutis laxa</i>	122
• cutis marmorata telangiectatica congenita	<i>cutis marmorata telangiectatica congenita</i>	122
• cutis verticis gyrata	<i>cutis verticis gyrata</i>	122
• cyclite	<i>cyclitis</i>	122
• cyclite annulaire exsudative	<i>annular exsudative cyclitis</i>	123

français	anglais	page
• cyclite glaucomateuse de Posner-Schlossmann	<i>Posner-Schlossmann syndrome</i>	123
• cyclite hétérochromique de Fuchs	<i>Fuchs cyclitis</i>	123
• cyclophorie	<i>cyclophoria</i>	123
• cyclopie	<i>cyclopia</i>	123
• cyclotropie	<i>cyclotropia</i>	123
• cylindrome bronchique	<i>bronchial cylindroma</i>	123
• cylindrome de Brooke Spiegler	<i>Brooke-Spiegler cylindroma</i>	123
• cyphoscoliose	<i>kyphoscoliosis</i>	123
• cyphose	<i>kyphosis</i>	123
• cystadénocarcinome	<i>cystadenocarcinoma</i>	123
• cystadénolymphome papillaire	<i>papillary cystadenoma lymphomatosum</i>	124
• cystadénome	<i>cystadenoma</i>	124
• cystadénome apocrine	<i>apocrine cystadenoma</i>	124
• cystadénome mucineux	<i>mucinous cystadenoma</i>	124
• cystadénome papillaire	<i>papillary cystadenoma</i>	124
• cystadénome séreux	<i>serous cystadenoma</i>	124
• cystathionine	<i>cystathionine</i>	124
• cystathioninurie	<i>cystathioninuria</i>	124
• cysticercose	<i>cysticercosis</i>	124
• cystine	<i>cystine</i>	124
• cystinose	<i>cystinosis</i>	124
• cystinurie	<i>cystinuria</i>	124
• cystite	<i>cystitis</i>	125
• cystite emphysémateuse	<i>emphysematous cystitis</i>	125
• cystite éosinophile	<i>eosinophilic cystitis</i>	125
• cystite glandulaire	<i>cystitis glandularis</i>	125
• cystite hémorragique	<i>hemorrhagic cystitis</i>	125
• cystite interstitielle	<i>interstitial cystitis</i>	125
• cystite kystique	<i>cystitis cystica</i>	125
• cystocèle	<i>cystocele</i>	125
• cytopathie mitochondriale	<i>mitochondrial disease</i>	125
• cytotéatonecrose	<i>cytosteatonecrosis</i>	125
• dacryoadénite	<i>dacryoadenitis</i>	126
• dacryocystite	<i>dacryocystitis</i>	126
• dactylite	<i>dactylitis</i>	126
• décérébration	<i>decerebration</i>	126
• déchirure de la rétine	<i>retinal tear</i>	126
• déciduome	<i>deciduoma</i>	126
• décollement de la choroïde	<i>choroidal detachment</i>	126
• décollement de la rétine	<i>retinal detachment</i>	126
• décollement disciforme de la macula	<i>disciform macular detachment</i>	126
• décollement du corps vitré	<i>vitreous body detachment</i>	126
• décoloration de la papille optique	<i>optic disk pallor</i>	126
• défaillance multiviscérale	<i>multiple organ failure</i>	127
• défaillance primaire du greffon	<i>primary graft dysfunction</i>	127
• déficit cognitif léger	<i>mild cognitive impairment</i>	127



français	anglais	page
• déficit d'adhérence leucocytaire	<i>leukocyte adhesion deficiency</i>	127
• déficit d'adhérence leucocytaire de type I	<i>leukocyte adhesion deficiency type I</i>	127
• déficit d'adhérence leucocytaire de type II	<i>leukocyte adhesion deficiency type II</i>	127
• déficit de l'acuité visuelle	<i>visual impairment</i>	127
• déficit du champ visuel	<i>visual field defect</i>	127
• déficit en 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA lyase	<i>3-hydroxy-3 methylglutaryl-CoA lyase deficiency</i>	127
• déficit en acyl-CoA déshydrogénase	<i>acyl-CoA dehydrogenase deficiency</i>	127
• déficit en adénosine désaminase	<i>adenosine deaminase deficiency</i>	127
• déficit en alpha-1 antitrypsine	<i>alpha-1 antitrypsin deficiency</i>	127
• déficit en antithrombine III	<i>antithrombin III deficiency</i>	128
• déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase	<i>biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase deficiency</i>	128
• déficit en biotidase	<i>biotidase deficiency</i>	128
• déficit en carbamoyl phosphate synthétase	<i>carbamoyl phosphate synthetase deficiency</i>	128
• déficit en carnitine	<i>carnitine deficiency</i>	128
• déficit en carnitine palmitoyltransférase	<i>carnitine O-palmitoyltransferase deficiency</i>	128
• déficit en complément	<i>complement deficiency</i>	128
• déficit en facteur de la coagulation	<i>coagulation factor deficiency</i>	128
• déficit en facteur X	<i>factor X deficiency</i>	128
• déficit en facteur XII	<i>factor XII deficiency</i>	128
• déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase	<i>glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency</i>	128
• déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase	<i>hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransferase deficiency</i>	128
• déficit en lipoprotéine lipase	<i>lipoprotein lipase deficiency</i>	129
• déficit en ornithine carbamoyltransférase	<i>ornithine carbamoyltransferase deficiency</i>	129
• déficit en protéine C	<i>protein C deficiency</i>	129
• déficit en pyruvate carboxylase	<i>pyruvate carboxylase deficiency</i>	129
• déficit en pyruvate kinase	<i>pyruvate kinase deficiency</i>	129
• déficit en surfactant pulmonaire	<i>lung surfactant deficiency</i>	129
• déficit génétique du complément	<i>genetic complement deficiency</i>	129
• déformation	<i>deformation</i>	129
• déformation de l'os	<i>bone deformation</i>	129
• déformation de Madelung	<i>Madelung deformity</i>	129
• déformation du crâne	<i>skull deformation</i>	130
• déformation du nez	<i>nose deformation</i>	130
• déformaton de l'articulation	<i>joint deformation</i>	130
• dégénérescence	<i>degeneration</i>	130
• dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de la Léventine	<i>Leventine chorioretinal degeneration</i>	130
• dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de Stargardt	<i>Stargardt chorioretinal degeneration</i>	130
• dégénérescence chorio-rétinienne maculaire de Darris et Coppez	<i>Darris-Coppez macular chorioretinal degeneration</i>	130
• dégénérescence chorio-rétinienne pigmentaire périveineuse	<i>paravenous pigmentary chorioretinal degeneration</i>	130
• dégénérescence combinée subaigüe	<i>subacute combined degeneration of the spinal cord</i>	130

français	anglais	page
• dégénérescence cornéenne calcaire d'Axenfeld	<i>Axenfeld corneal dystrophy</i>	130
• dégénérescence cornéenne marginale pellucide	<i>pellucid marginal corneal dystrophy</i>	130
• dégénérescence discale	<i>intervertebral disc degeneration</i>	130
• dégénérescence du corps vitré	<i>vitreous body degeneration</i>	131
• dégénérescence en rayon de miel de Doyne	<i>Doyne honeycomb retinal degeneration</i>	131
• dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre	<i>Goldmann-Favre vitroretinal degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire	<i>macular degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire de Best	<i>Best macular degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire disciforme	<i>macula disciform degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire liée à l'âge	<i>age-related macular degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby	<i>Sorsby macular degeneration</i>	131
• dégénérescence maculaire vitelliforme	<i>macula vitelliform degeneration</i>	131
• dégénérescence palissadique de la rétine	<i>retinal lattice degeneration</i>	131
• dégénérescence pigmentaire de la rétine	<i>retinal pigmentary degeneration</i>	132
• dégénérescence pigmentaire en aile de papillon	<i>butterfly shaped pigment degeneration</i>	132
• dégénérescence rétinienne	<i>retinal degeneration</i>	132
• dégénérescence rétinienne en bave d'escargot	<i>snail track retinal degeneration</i>	132
• dégénérescence rétinienne en flocons de neige	<i>snow flake retinal degeneration</i>	132
• dégénérescence vitréorétinienne de Wagner	<i>Wagner vitroretinal degeneration</i>	132
• déhiscence de la paroi thoracique	<i>chest wall dehiscence</i>	132
• délétion	<i>deletion</i>	132
• délinquance	<i>delinquency</i>	132
• délinquance juvénile	<i>juvenile delinquency</i>	132
• délinquance sexuelle	<i>sex offense</i>	132
• délire	<i>delusion</i>	133
• délire d'interprétation	<i>interpretative delusion</i>	133
• délire de filiation	<i>delusion of filiation</i>	133
• délire de négation	<i>nihilistic delusion</i>	133
• délire de parasitose	<i>delusional parasitosis</i>	133
• délire de persécution	<i>persecutia complex</i>	133
• délire de référence	<i>delusion of reference</i>	133
• délire fantastique	<i>fantastic delusion</i>	133
• délire mystique	<i>mystical delusion</i>	133
• délire passionnel	<i>passional delusion</i>	133
• délirium	<i>delirium</i>	134
• démence	<i>dementia</i>	134
• démence à corps de Lewy	<i>Lewy body dementia</i>	134
• démence d'Alzheimer	<i>Alzheimer disease</i>	134
• démence de Pick	<i>Pick disease</i>	134
• démence frontotemporale	<i>frontotemporal dementia</i>	134
• démence présénile	<i>presenile dementia</i>	134
• démence sémantique	<i>semantic dementia</i>	134

français	anglais	page
• démence sénile	<i>senile dementia</i>	134
• démence vasculaire	<i>vascular dementia</i>	135
• démyélinisation	<i>demyelination</i>	135
• démyélinisation du nerf optique	<i>optic nerve demyelination</i>	135
• dengue	<i>dengue</i>	135
• dengue 1	<i>dengue 1</i>	135
• dengue 2	<i>dengue 2</i>	135
• dengue 3	<i>dengue 3</i>	135
• dengue 4	<i>dengue 4</i>	135
• dengue hémorragique	<i>dengue hemorrhagic fever</i>	135
• dent incluse	<i>impacted tooth</i>	135
• dent retenue	<i>retained tooth</i>	135
• dénutrition	<i>denutrition</i>	135
• dépersonnalisation	<i>depersonalization</i>	135
• dépigmentation	<i>depigmentation</i>	136
• dépigmentation de l'iris	<i>iris depigmentation</i>	136
• dépigmentation de la peau	<i>skin depigmentation</i>	136
• dépression gériatrique	<i>geriatric depression</i>	136
• dépression psychotique	<i>psychotic depression</i>	136
• dépression vasculaire	<i>vascular depression</i>	136
• déréalisation	<i>derealization</i>	136
• dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X	<i>immunodysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, X linked syndrome</i>	136
• dermatite	<i>dermatitis</i>	137
• dermatite atopique	<i>atopic dermatitis</i>	137
• dermatite atrophiante lipoidique d'Oppenheim-Urbach	<i>necrobiosis lipoidica</i>	137
• dermatite de contact	<i>contact dermatitis</i>	137
• dermatite herpétiforme	<i>dermatitis herpetiformis</i>	137
• dermatite herpétiforme acantholytique	<i>acantholytic dermatitis herpetiformis</i>	137
• dermatite périorale	<i>perioral dermatitis</i>	137
• dermatite périorale rosacée	<i>rosacea perioral dermatitis</i>	138
• dermatite pigmentaire progressive	<i>progressive pigmented purpuric dermatosis</i>	138
• dermatite purpurique pigmentée	<i>pigmented purpuric dermatitis</i>	138
• dermatite séborrhéique	<i>seborrheic dermatitis</i>	138
• dermatofibrosarcome	<i>dermatofibrosarcoma</i>	138
• dermatofibrosarcome de Darier Ferrand	<i>dermatofibrosarcoma protuberans</i>	138
• dermatofibrose	<i>dermatofibrosis</i>	138
• dermatofibrose lenticulaire disséminée	<i>disseminated lenticular dermatofibrosis</i>	138
• dermatomyosite	<i>dermatomyositis</i>	138
• dermatose	<i>dermatosis</i>	138
• dermatose acantholytique transitoire	<i>transitory acantholytic dermatosis</i>	138
• dermatose acnéiforme	<i>acneiform dermatosis</i>	139
• dermatose aiguë fébrile neutrophilique	<i>acute febrile neutrophilic dermatosis</i>	139
• dermatose bulleuse	<i>bullous dermatosis</i>	139
• dermatose bulleuse à IgA linéaire	<i>linear IgA disease</i>	139
• dermatose érosive	<i>erosive dermatosis</i>	139

français	anglais	page
• dermatose érythématosquameuse	<i>erythematous squamous dermatosis</i>	139
• dermatose fissuraire	<i>chapped skin</i>	139
• dermatose lichénoïde	<i>lichenoid dermatosis</i>	139
• dermatose linéaire	<i>linear dermatosis</i>	139
• dermatose neutrophilique	<i>neutrophilic dermatosis</i>	139
• dermatose papuleuse	<i>papular dermatosis</i>	140
• dermatose papulonodulaire	<i>papulonodular dermatosis</i>	140
• dermatose perforante	<i>perforating dermatosis</i>	140
• dermatose prurigineuse	<i>pruritic dermatosis</i>	140
• dermatose pustuleuse	<i>pustulosis dermatosis</i>	140
• dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson	<i>subcorneal pustular dermatosis</i>	140
• dermatose sclérodermiforme	<i>sclerodermiform dermatosis</i>	140
• dermatose verruqueuse	<i>verrucous dermatosis</i>	140
• dermatose vésiculeuse	<i>vesiculous dermatosis</i>	140
• dermatosis papulosa nigra	<i>dermatosis papulosa nigra</i>	140
• dermite des prés d'Oppenheim	<i>Oppenheim meadow dermatitis</i>	140
• dermoarthrite histiocytaire familiale	<i>familial histiocytic dermatoarthritis</i>	140
• dermatographie	<i>dermographism</i>	141
• dermatohypodermite	<i>dermohypodermatitis</i>	141
• dermatopathie diabétique	<i>diabetic dermopathy</i>	141
• dermatopathie fibrosante néphrogénique	<i>nephrogenic fibrosing dermopathy</i>	141
• dermatopathie pigmentaire réticulaire	<i>dermopathia pigmentosa reticularis</i>	141
• dermatopathie restrictive	<i>restrictive dermopathy</i>	141
• descémétocèle	<i>descemetocoele</i>	141
• déshydratation	<i>dehydration</i>	141
• désinsertion de la valvule cardiaque	<i>heart valve disinsertion</i>	141
• desmostérolose	<i>desmosterolosis</i>	141
• désordre primaire de la relaxation sphinctérienne	<i>Fowler-Christmas-Chapple syndrome</i>	141
• désorientation temporo-spatiale	<i>spatiotemporal disorientation</i>	141
• desquamation familiale continue	<i>peeling skin syndrome</i>	142
• détérioration intellectuelle	<i>intellectual deterioration</i>	142
• détresse psychologique	<i>psychological distress</i>	142
• détresse respiratoire	<i>respiratory distress</i>	142
• deuil pathologique	<i>pathological bereavement</i>	142
• deutéranomalie	<i>deuteranomaly</i>	142
• deutéranopie	<i>deuteranopia</i>	142
• déviation de l'oeil	<i>eye deviation</i>	142
• dextrocardie	<i>dextrocardia</i>	142
• diabète	<i>diabetes</i>	142
• diabète de type 1	<i>diabetes mellitus type 1</i>	143
• diabète de type 2	<i>diabetes mellitus type 2</i>	143
• diabète équilibré	<i>controlled diabetes</i>	143
• diabète gestationnel	<i>gestational diabetes</i>	143
• diabète insipide	<i>diabetes insipidus</i>	143
• diabète insipide néphrogénique	<i>nephrogenic diabetes insipidus</i>	143

français	anglais	page
• diabète insulino-résistant	<i>insulinoresistant diabetes</i>	143
• diabète lipoatrophique	<i>lipoatrophic diabetes</i>	143
• diabète MODY	<i>maturity onset diabetes of the young</i>	144
• diabète MODY3	<i>maturity onset diabetes of the young type 3</i>	144
• dialyse rétinienne	<i>retinal dialysis</i>	144
• diarrhée	<i>diarrhea</i>	144
• diarrhée chlorée congénitale	<i>congenital chloride diarrhea</i>	144
• diarrhée du voyageur	<i>traveler diarrhea</i>	144
• diaschisis	<i>diaschisis</i>	144
• diastématomyélie	<i>diastematomyelia</i>	144
• dicrocoeliose	<i>dicrocoeliasis</i>	144
• dilatation du ventricule cérébral	<i>cerebral ventricular dilatation</i>	144
• diphtérie	<i>diphtheria</i>	145
• diplégie	<i>diplegia</i>	145
• diplopie	<i>diplopia</i>	145
• dirofilariose	<i>dirofilariasis</i>	145
• disomie uniparentale	<i>uniparental disomy</i>	145
• disomie Y	<i>Y-Disomy</i>	145
• dissociation auriculaire	<i>atrial dissociation</i>	145
• dissociation auriculoventriculaire	<i>atrioventricular dissociation</i>	145
• distension abdominale	<i>abdominal distension</i>	145
• distension vésicale	<i>bladder distension</i>	145
• distichiasis	<i>distichiasis</i>	145
• distomatose	<i>distomatosis</i>	145
• diverticule de Meckel	<i>Meckel diverticulum</i>	146
• diverticule géant	<i>giant diverticulum</i>	146
• diverticule urétral	<i>urethral diverticulum</i>	146
• diverticulite	<i>diverticulitis</i>	146
• diverticulose	<i>diverticulosis</i>	146
• doigt en boutonnière	<i>boutonnière finger</i>	146
• doigt en col de cygne	<i>swan neck deformity</i>	146
• doigt en maillet	<i>mallet finger</i>	146
• doigt hippocratique	<i>clubbing finger</i>	146
• dolichocôlon	<i>dolichocolon</i>	146
• dolichoméga artère	<i>dolichoectasia</i>	146
• dominance monoculaire	<i>monocular dominance</i>	146
• donovanose	<i>granuloma inguinale</i>	147
• douleur rebelle	<i>intractable pain</i>	147
• douleur thoracique	<i>thoracic pain</i>	147
• dracunculose	<i>dracunculosis</i>	147
• druses de la rétine	<i>retinal drusen</i>	147
• duodénite	<i>duodenitis</i>	147
• duplication chromosomique	<i>chromosome duplication</i>	147
• duplication de l'urètre	<i>urethra duplication</i>	147
• duplication de la veine cave	<i>vena cava duplication</i>	147
• duplication du bassin	<i>renal pelvis duplication</i>	147

français	anglais	page
• dysalbuminémie	<i>dysalbuminemia</i>	147
• dysarthrie	<i>dysarthria</i>	148
• dysautonomie cholinergique	<i>cholinergic dysautonomia</i>	148
• dysautonomie familiale	<i>familial dysautonomia</i>	148
• dyscalculie	<i>dyscalculia</i>	148
• dyschésie	<i>dyschezia</i>	148
• dyschondrostéose	<i>dyschondrosteosis</i>	148
• dyschromatopsie	<i>dyschromatopsia</i>	148
• dyschromatose universelle	<i>dyschromatosis universalis hereditaria</i>	148
• dyschronie	<i>dyschronia</i>	148
• dysenterie	<i>dysentery</i>	148
• dysérythropoïèse	<i>dyserythropoiesis</i>	148
• dysesthésie	<i>dysesthesia</i>	149
• dysfibrinogénémie	<i>dysfibrinogenemia</i>	149
• dysfonction des cordes vocales	<i>vocal cord dysfunction</i>	149
• dysfonction endothéliale	<i>endothelial dysfunction</i>	149
• dysfonctionnement érectile vasculogénique	<i>vasculogenic erectile dysfunction</i>	149
• dysfonctionnement sexuel	<i>sexual dysfunction</i>	149
• dysgénésie	<i>dysgenesis</i>	149
• dysgénésie costale	<i>costal dysgenesis</i>	149
• dysgénésie gonadique	<i>gonadal dysgenesis</i>	149
• dysgénésie mésodermique	<i>mesodermal dysgenesis</i>	149
• dysgénésie tubulaire rénale	<i>renal tubular dysgenesis</i>	149
• dysgerminome	<i>dysgerminoma</i>	149
• dysgerminome extragénital	<i>extragenital dysgerminoma</i>	149
• dysglobulinémie	<i>dysglobulinemia</i>	150
• dysharmonie dentofaciale	<i>dentofacial dysharmony</i>	150
• dysharmonie évolutive	<i>evolutive dysharmony</i>	150
• dyshidrose	<i>dyshidrosis</i>	150
• dyskératome verruqueux	<i>warty dyskeratoma</i>	150
• dyskératose	<i>dyskeratosis</i>	150
• dyskinésie	<i>dyskinesia</i>	150
• dyskinésie buccofaciale	<i>buccofacial dyskinesia</i>	150
• dyslexie	<i>dyslexia</i>	150
• dyslexie de surface	<i>surface dyslexia</i>	150
• dyslexie profonde	<i>deep dyslexia</i>	150
• dyslipémie	<i>dyslipemia</i>	151
• dysménorrhée	<i>dysmenorrhea</i>	151
• dysmorphie	<i>dysmorphia</i>	151
• dysmorphie faciale	<i>dysmorphic facies</i>	151
• dysmorphophobie	<i>dysmorphophobia</i>	151
• dysorthographe	<i>dysorthography</i>	151
• dysostose	<i>dysostosis</i>	152
• dysostose acrofaciale de Nager	<i>Nager acrofacial dysostosis syndrome</i>	152
• dysostose crâniofaciale de Crouzon	<i>Crouzon disease</i>	152
• dysostose fronto-facio-nasale	<i>oculoauriculofrontonasal syndrome</i>	152

français	anglais	page
• dysostose mandibulofaciale	<i>mandibulofacial dysostosis</i>	152
• dysostose orodigitofaciale	<i>orofaciodigital syndrome</i>	152
• dysostose spondylocostale	<i>spondylocostal dysostosis</i>	152
• dyspareunie	<i>dyspareunia</i>	153
• dyspepsie	<i>dyspepsia</i>	153
• dysphagie	<i>dysphagia</i>	153
• dysphasie	<i>dysphasia</i>	153
• dysphonie	<i>dysphonia</i>	153
• dysphonie fonctionnelle	<i>functional dysphonia</i>	153
• dysphonie spasmodique	<i>spastic dysphonia</i>	153
• dysplasie	<i>dysplasia</i>	153
• dysplasie artériohépatique	<i>arteriohepatic dysplasia</i>	154
• dysplasie bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary dysplasia</i>	154
• dysplasie chondroectodermique	<i>chondroectodermal dysplasia</i>	154
• dysplasie cléidocrânienne	<i>cleidocranial dysplasia</i>	154
• dysplasie congénitale de la hanche	<i>congenital hip dysplasia</i>	154
• dysplasie craniodiaphysaire	<i>craniodiaphyseal dysplasia</i>	154
• dysplasie craniométaphysaire	<i>craniometaphyseal dysplasia</i>	154
• dysplasie dentaire	<i>dental dysplasia</i>	155
• dysplasie diaphysaire progressive	<i>progressive diaphyseal dysplasia</i>	155
• dysplasie du col de l'utérus	<i>cervical dysplasia</i>	155
• dysplasie ectodermique	<i>ectodermal dysplasia</i>	155
• dysplasie ectodermique anhidrotique	<i>anhidrotic ectodermal dysplasia</i>	155
• dysplasie ectodermique hidrotique	<i>hidrotic ectodermal dysplasia</i>	155
• dysplasie épiphysaire	<i>epiphyseal dysplasia</i>	155
• dysplasie épiphysaire hémimélique	<i>dysplasia epiphysialis hemimelica</i>	155
• dysplasie épiphysométaphysaire	<i>epiphysometaphyseal dysplasia</i>	155
• dysplasie fibreuse	<i>fibrous dysplasia</i>	155
• dysplasie fibreuse des maxillaires	<i>fibrous dysplasia of jaws</i>	156
• dysplasie fibreuse mandibulaire	<i>mandibular fibrous dysplasia</i>	156
• dysplasie frontométaphysaire	<i>frontometaphyseal dysplasia</i>	156
• dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal	<i>diaphyseal dysplasia with anemia</i>	156
• dysplasie maxillaire fibreuse	<i>cherubism</i>	156
• dysplasie maxillonasale	<i>maxillonasal dysplasia</i>	156
• dysplasie mucoépithéliale héréditaire	<i>hereditary mucoepithelial dysplasia</i>	156
• dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar	<i>Goldenhar syndrome</i>	156
• dysplasie oculodentodigitale	<i>oculodentodigital dysplasia</i>	156
• dysplasie olfactogénitale	<i>Kallmann syndrome</i>	157
• dysplasie osseuse	<i>bone dysplasia</i>	157
• dysplasie polyépiphysaire dominante	<i>dominant multiple epiphyseal dysplasia</i>	157
• dysplasie polyépiphysaire récessive	<i>recessive multiple epiphyseal dysplasia</i>	157
• dysplasie pseudoachondroplasique	<i>pseudoachondroplasia</i>	157
• dysplasie rénale	<i>renal dysplasia</i>	157
• dysplasie rétinienne	<i>retinal dysplasia</i>	157
• dysplasie rhinotrichophalangienne	<i>trichorhinophalangeal dysplasia</i>	157
• dysplasie septooptique	<i>septo optic dysplasia</i>	158

français	anglais	page
• dysplasie spondyloépiphyseaire	<i>spondyloepiphyseal dysplasia</i>	158
• dysplasie thoracique asphyxiante	<i>asphyxiating thoracic dysplasia</i>	158
• dysplasie ventriculaire droite arythmogène	<i>arrhythmogenic right ventricular dysplasia</i>	158
• dysplaminogénémie	<i>dysplaminogenemia</i>	158
• dyspnée	<i>dyspnea</i>	158
• dyspraxie	<i>dyspraxia</i>	158
• dysraphie	<i>dysraphia</i>	158
• dyssynergie cérébelleuse myoclonique	<i>dyssynergia cerebellia myoclonica</i>	159
• dyssynergie détrusor-sphincter	<i>detrusor sphincter dyssynergia</i>	159
• dystocie	<i>dystocia</i>	159
• dystocie dynamique	<i>functional dystocia</i>	159
• dystocie mécanique	<i>obstructed labor</i>	159
• dystonie	<i>dystonia</i>	159
• dystonie musculaire déformante	<i>dystonia musculorum deformans</i>	159
• dystonie neurovégétative	<i>neurovegetative dystonia</i>	159
• dystrophie	<i>dystrophy</i>	159
• dystrophie cornéenne	<i>corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne bulleuse	<i>bullous keratopathy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Bietti	<i>Bietti corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Cogan	<i>Cogan corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Groenouw type I	<i>Groenouw type I corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Groenouw type II	<i>Groenouw type II corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Meesmann	<i>Meesmann corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Reis-Buckler	<i>Reis-Buckler corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne de Schnyder	<i>Schnyder corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne en mosaïque	<i>mosaic corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte	<i>gelatinous drop-like corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne granulaire	<i>granular corneal dystrophy</i>	160
• dystrophie cornéenne grillagée	<i>lattice corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne kératinoïde	<i>keratinoid corneal degeneration</i>	161
• dystrophie cornéenne marginale de Terrien	<i>Terrien marginal corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne microkystique de Cogan	<i>Cogan microkystic corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne nodulaire de Salzmann	<i>Salzmann corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne postérieure polymorphe	<i>posterior polymorphous corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne prédécémétique	<i>predescemet corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie cornéenne superficielle	<i>superficial corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie de la macula	<i>macular dystrophy</i>	161
• dystrophie dermochondrocornéenne	<i>dermochondrocorneal dystrophy of François</i>	161
• dystrophie des cônes et des bâtonnets	<i>cone rod dystrophy</i>	161
• dystrophie endo-épithéliale de Fuchs	<i>Fuchs corneal dystrophy</i>	161
• dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne	<i>benign concentric annular macular dystrophy</i>	161
• dystrophie musculaire	<i>muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich	<i>Ullrich congenital muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss	<i>Emery-Dreifuss muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie musculaire de Becker	<i>Becker muscular dystrophy</i>	162



français	anglais	page
• dystrophie musculaire de Duchenne	<i>Duchenne muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie musculaire des ceintures	<i>limb girdle muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie musculaire oculopharyngée	<i>oculopharyngeal muscular dystrophy</i>	162
• dystrophie myotonique	<i>myotonic dystrophy</i>	162
• dystrophie neuroaxonale	<i>neuroaxonal dystrophy</i>	163
• dystrophie pulmonaire progressive	<i>vanishing lung</i>	163
• dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren	<i>Sjögren reticular dystrophy</i>	163
• dystrophie sympathique réflexe	<i>reflex sympathetic dystrophy</i>	163
• dystrophie thrombocytaire hémorragipare	<i>Bernard-Soulier syndrome</i>	163
• dystrophie vitréorétinienne	<i>vitreoretinal dystrophy</i>	163
• dysurie	<i>dysuria</i>	163
• dysversion papillaire	<i>tilted disc</i>	163
• éblouissement	<i>glare</i>	164
• ecchymose	<i>ecchymosis</i>	164
• échappement nodal	<i>junctional escape beat</i>	164
• échappement ventriculaire	<i>ventricular escape beat</i>	164
• échinococcose	<i>echinococcosis</i>	164
• écho auriculaire	<i>atrial echo beat</i>	164
• écholalie	<i>echolalia</i>	164
• échopraxie	<i>echopraxia</i>	164
• éclampsie	<i>eclampsia</i>	164
• ectasie	<i>ectasia</i>	164
• ectasie de la cornée	<i>corneal ectasia</i>	164
• ectasie vasculaire antrale	<i>gastric antral vascular ectasia</i>	165
• ecthyma gangréneux	<i>ecthyma gangrenosum</i>	165
• ectodermose érosive pluriorificielle	<i>Stevens-Johnson syndrome</i>	165
• ectopie	<i>ectopia</i>	165
• ectopie cardiaque	<i>ectopia cordis</i>	165
• ectopie de la papille rénale	<i>ectopic renal papilla</i>	165
• ectopie de la prostate	<i>ectopic prostate</i>	165
• ectopie rénale croisée	<i>crossed renal ectopia</i>	165
• ectrodactylie	<i>ectrodactyly</i>	165
• eczéma	<i>eczema</i>	165
• eczéma nummulaire	<i>nummular eczema</i>	166
• eczéma sec	<i>dry eczema</i>	166
• eczématide pityriasiforme	<i>pityriasis alba</i>	166
• édentation	<i>edentulousness</i>	166
• effluvium télogène	<i>telogen effluvium</i>	166
• effusion uvéale	<i>uveal effusion</i>	166
• ehrlichiose	<i>ehrlichiosis</i>	166
• ehrlichiose granulocytaire humaine	<i>human granulocytic ehrlichiosis</i>	166
• ehrlichiose monocytaire humaine	<i>human monocytic ehrlichiosis</i>	166
• éjaculation précoce	<i>premature ejaculation</i>	166
• élaïkoniose	<i>oil-induced folliculitis</i>	166
• élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons	<i>cutaneous nodular elastoidosis with cysts and comedones</i>	167
• élastofibrome	<i>elastofibroma</i>	167

français	anglais	page
• élastome perforant	<i>perforating elastofibroma</i>	167
• élastome perforant serpiginieux	<i>Miescher elastoma</i>	167
• élastose	<i>elastosis</i>	167
• élastose sénile	<i>elastosis senilis</i>	167
• électrocution	<i>electrocution</i>	167
• éléphantiasis	<i>elephantiasis</i>	167
• éléphantiasis nostras verrucosa	<i>elephantiasis nostras verrucosa</i>	167
• embolie	<i>embolism</i>	167
• embolie amniotique	<i>amniotic embolism</i>	168
• embolie artérielle	<i>arterial embolism</i>	168
• embolie athéromateuse	<i>atheromatous embolism</i>	168
• embolie cérébrale	<i>cerebral embolism</i>	168
• embolie de cathéter	<i>catheter embolism</i>	168
• embolie de corps étranger	<i>foreign body embolism</i>	168
• embolie de tissu cérébral	<i>brain tissue embolism</i>	168
• embolie gazeuse	<i>air embolism</i>	168
• embolie gazeuse cérébrale	<i>cerebral air embolism</i>	168
• embolie graisseuse	<i>fat embolism</i>	168
• embolie huileuse	<i>oil embolism</i>	168
• embolie paradoxale	<i>paradoxical embolism</i>	168
• embolie pulmonaire	<i>pulmonary embolism</i>	168
• embolie tumorale	<i>tumoral embolism</i>	168
• emphysème	<i>emphysema</i>	169
• emphysème bulleux	<i>bullous emphysema</i>	169
• emphysème centrolobulaire	<i>centrilobular emphysema</i>	169
• emphysème interstitiel	<i>interstitial emphysema</i>	169
• emphysème lobaire	<i>lobar emphysema</i>	169
• emphysème orbitaire	<i>orbit emphysema</i>	169
• emphysème panlobulaire	<i>panlobular emphysema</i>	169
• emphysème pulmonaire	<i>pulmonary emphysema</i>	169
• emphysème souscutané	<i>subcutaneous emphysema</i>	169
• empyème	<i>empyema</i>	169
• encéphalite	<i>encephalitis</i>	170
• encéphalite à tiques	<i>tick borne encephalitis</i>	170
• encéphalite de Californie	<i>California encephalitis</i>	170
• encéphalite de la Vallée de Murray	<i>Murray Valley encephalitis</i>	170
• encéphalite de Saint-Louis	<i>Saint Louis encephalitis</i>	170
• encéphalite de West Nile	<i>West Nile encephalitis</i>	170
• encéphalite japonaise	<i>Japanese encephalitis</i>	170
• encéphalocèle	<i>encephalocele</i>	170
• encéphalomalacie	<i>encephalomalacia</i>	170
• encéphalomyélite	<i>encephalomyelitis</i>	171
• encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë	<i>Leigh disease</i>	171
• encéphalopathie	<i>encephalopathy</i>	171
• encéphalopathie de Binswanger	<i>Binswanger disease</i>	171
• encéphalopathie de Wernicke	<i>Wernicke encephalopathy</i>	171

français	anglais	page
• encéphalopathie mitochondriale	<i>mitochondrial encephalopathy</i>	171
• encéphalopathie spongiforme	<i>spongiform encephalopathy</i>	171
• encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob	<i>Creutzfeldt-Jakob disease</i>	171
• enchondromatose	<i>enchondromatosis</i>	172
• enchondrome	<i>enchondroma</i>	172
• encoprésie	<i>encopresis</i>	172
• endocardite	<i>endocarditis</i>	172
• endocardite de Loeffler	<i>Loeffler endocarditis</i>	172
• endocardite marastique	<i>marastic endocarditis</i>	172
• endocrinopathie	<i>endocrinopathy</i>	172
• endocrinopathie associée	<i>multiple endocrinopathy</i>	172
• endométriose	<i>endometriosis</i>	173
• endométrite	<i>endometritis</i>	173
• endophtalmie	<i>endophtalmitis</i>	173
• endophtalmie phacoanaphylactique	<i>endophtalmitis phacoanaphylactia</i>	173
• enfant maltraité	<i>child abuse</i>	173
• engelure	<i>chilblain</i>	173
• énophtalmie	<i>enophthalmus</i>	173
• entérite	<i>enteritis</i>	173
• entérite de Crohn	<i>Crohn disease</i>	173
• entérite hémorragique du dindon	<i>hemorrhagic enteritis of turkeys</i>	173
• entérite nécrosante	<i>necrotizing enteritis</i>	173
• entérocele	<i>enterocele</i>	174
• entérocolite	<i>enterocolitis</i>	174
• entérocolite nécrosante	<i>necrotizing enterocolitis</i>	174
• entéropathie	<i>enteropathy</i>	174
• entéropathie exsudative	<i>protein losing enteropathy</i>	174
• enthésopathie	<i>enthesopathy</i>	174
• entomophthoromycose	<i>entomophthoromycosis</i>	174
• entorse	<i>sprain</i>	174
• entropion	<i>entropion</i>	174
• énurésie	<i>enuresis</i>	174
• envenimation	<i>envenomization</i>	174
• enzymopathie	<i>enzymopathy</i>	174
• éosinophilie	<i>eosinophilia</i>	175
• éosinophilie pulmonaire	<i>eosinophilic pneumonia</i>	175
• éosinophilie pulmonaire tropicale	<i>tropical eosinophilic pneumonia</i>	175
• épanchement	<i>effusion</i>	175
• épanchement cancéreux	<i>malignant effusion</i>	176
• épanchement cancéreux péricardique	<i>malignant pericardial effusion</i>	176
• épanchement cancéreux pleural	<i>malignant pleural effusion</i>	176
• épanchement endolymphatique	<i>endolymphatic effusion</i>	176
• épanchement péricardique	<i>pericardial effusion</i>	176
• épanchement pleural	<i>pleural effusion</i>	176
• épaule de Milwaukee	<i>Milwaukee shoulder syndrome</i>	176
• épaule douloureuse	<i>painful shoulder</i>	176

français	anglais	page
• épendymome	<i>ependymoma</i>	176
• épendymome malin	<i>malignant ependymoma</i>	176
• épérythrozonose	<i>eperythrozonosis</i>	176
• éphébophilie	<i>epehebophilia</i>	177
• épiblépharon	<i>epiblepharon</i>	177
• épicanthus	<i>epicanthus</i>	177
• épicondylite	<i>epicondylitis</i>	177
• épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz	<i>epidermodysplasia verruciformis</i>	177
• épidermolyse	<i>epidermolysis</i>	177
• épidermolyse bulleuse	<i>epidermolysis bullosa</i>	177
• épidermolyse bulleuse de Dowling Meara	<i>epidermolysis bullosa simplex</i>	177
• épidermolyse bulleuse dystrophique	<i>dystrophic epidermolysis bullosa</i>	178
• épidermolyse bulleuse dystrophique albopapuloïde	<i>albopapuloid dystrophic epidermolysis bullosa</i>	178
• épidermolyse bulleuse jonctionnelle	<i>junctional epidermolysis bullosa</i>	178
• épidermolyse bulleuse létale	<i>epidermolysis bullosa hereditaria letalis</i>	178
• épidermolyse bulleuse transitoire	<i>transient bullous dermolysis</i>	178
• épididymite	<i>epididymitis</i>	178
• épidurite	<i>epiduritis</i>	178
• épiglottite	<i>epiglottitis</i>	178
• épilepsie	<i>epilepsy</i>	178
• épilepsie audiogène	<i>audiogenic epilepsy</i>	178
• épilepsie centrencéphalique	<i>centrencephalic epilepsy</i>	179
• épilepsie de Lennox	<i>Lennox syndrome</i>	179
• épilepsie déclenchée par la lecture	<i>epilepsy provoked by reading</i>	179
• épilepsie déclenchée par la lumière scintillante	<i>photic epilepsy</i>	179
• épilepsie frontale	<i>frontal lobe epilepsia</i>	179
• épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg	<i>progressive myoclonus epilepsy</i>	179
• épilepsie occipitale	<i>occipital lobe epilepsy</i>	179
• épilepsie partielle complexe	<i>complex partial epilepsy</i>	179
• épilepsie rolandique	<i>Rolandic epilepsy</i>	179
• épilepsie sensitivosensorielle	<i>sensory epilepsy</i>	179
• épilepsie temporale	<i>temporal lobe epilepsy</i>	179
• épilepsie-sursaut	<i>startle epilepsy</i>	180
• épiphora	<i>epiphora</i>	180
• épiphyse en cône	<i>cone shaped epiphysis</i>	180
• épiphysiolyse	<i>epiphysiolysis</i>	180
• épisclérite	<i>episcleritis</i>	180
• épisode mixte	<i>mixed episode</i>	180
• épispadias	<i>epispadias</i>	180
• épistaxis	<i>epistaxis</i>	180
• épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn	<i>Borst-Jadassohn intra-epidermal epithelioma</i>	181
• épithéliopathie	<i>epitheliopathy</i>	182

français	anglais	page
• épithéliopathie postérieure pigmentaire en plaques	<i>posterior multifocal placoid pigment epitheliopathy</i>	182
• épithéliopathie rétinienne diffuse	<i>diffuse retinal epitheliopathy</i>	182
• épuisement professionnel	<i>occupational burnout</i>	182
• épulis	<i>epulis</i>	182
• ergotisme	<i>ergotism</i>	182
• érosion cornéenne	<i>corneal erosion</i>	182
• érosion dentaire	<i>dental erosion</i>	182
• érysipèle	<i>erysipelas</i>	182
• érysipéloïde	<i>erysipeloid</i>	182
• erythema a calore	<i>erythema a calore</i>	183
• erythema chronicum migrans	<i>erythema chronicum migrans</i>	183
• erythema dyschromicum perstans	<i>erythema dyschromicum perstans</i>	183
• erythema elevatum diutinum	<i>eritema elevatum diutinum</i>	183
• erythema gyratum atrophicans transiens	<i>eritema gyratum atrophicans transiens</i>	183
• erythema gyratum perstans	<i>eritema gyratum perstans</i>	183
• erythema gyratum repens	<i>eritema gyratum repens</i>	183
• érythème	<i>erythema</i>	183
• érythème annulaire	<i>erythema annulare</i>	183
• érythème annulaire centrifuge	<i>erythema annulare centrifugum</i>	184
• érythème bulleux	<i>bullous erythema</i>	184
• érythème fessier	<i>napkin dermatitis</i>	184
• érythème fessier du nourrisson	<i>diaper dermatitis</i>	184
• érythème induré	<i>erythema induratum</i>	184
• érythème infectieux	<i>erythema infectiosum</i>	184
• érythème nécrotique migrant	<i>necrotic migrans erythema</i>	184
• érythème noueux	<i>erythema nodosum</i>	184
• érythème noueux lépreux	<i>erythema nodosum leprosum</i>	184
• érythème noueux migrateur	<i>erythema nodosum migrans</i>	184
• érythème périforiciel	<i>periorificial erythema</i>	184
• érythème pigmenté fixe	<i>fixed drug eruption</i>	184
• érythème polymorphe	<i>erythema multiform</i>	185
• érythème scarlatiniforme desquamant récidivant	<i>erythema scarlatiniforme desquamativum recidivans</i>	185
• érythème toxique du nouveau-né	<i>erythema toxicum neonatorum</i>	185
• érythrasma	<i>eritrasma</i>	185
• érythroblastopénie	<i>pure red cell aplasia</i>	185
• érythrodermie	<i>erythroderma</i>	185
• érythrodermie ichtyosiforme	<i>ichtyosiform erythroderma</i>	185
• érythrodermie ichtyosiforme bulleuse	<i>bullous ichtyosiform erythroderma</i>	185
• érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse	<i>non-bullous ichtyosiform erythroderma</i>	185
• érythrodermie	<i>erythrodermia</i>	185
• érythrodermie progressive	<i>progressive erythrodermia</i>	186
• érythrodermie variable	<i>erythrodermia variabilis</i>	186
• érythroleucémie	<i>erythroleukemia</i>	186
• érythromélgie	<i>erythromelalgia</i>	186
• érythromélanose folliculaire	<i>erythromelanosis follicularis</i>	186

français	anglais	page
• érythroplasie buccale	<i>oral erythroplakia</i>	186
• érythroplasie de Queyrat	<i>erythroplasia of Queyrat</i>	186
• escarre	<i>sore</i>	186
• escarre de décubitus	<i>pressure sore</i>	186
• ésophorie	<i>esophoria</i>	186
• esthésioneuroblastome	<i>olfactory neuroblastoma</i>	186
• état de mal asthmatique	<i>status asthmaticus</i>	186
• état de mal épileptique	<i>subintractant crisis</i>	187
• état de stress aigu	<i>acute stress disorder</i>	187
• état de stress posttraumatique	<i>posttraumatic stress disorder</i>	187
• état dépressif	<i>depression</i>	187
• état prépsychotique	<i>prepsychotic state</i>	187
• état végétatif	<i>vegetative state</i>	187
• étoile maculaire	<i>macular star</i>	187
• euryblépharon	<i>euryblepharon</i>	187
• éventration	<i>eventration</i>	187
• éversion de la paupière	<i>eyelid eversion</i>	187
• exanthème	<i>exanthema</i>	188
• exanthème coïtal équin	<i>equine coital exanthema</i>	188
• exanthème périflexural asymétrique	<i>asymmetric periflexural exanthema</i>	188
• exanthème subit	<i>exanthema subitum</i>	188
• exanthème vésiculeux	<i>vesicular exanthema</i>	188
• exencéphalie	<i>exencephaly</i>	188
• exfoliation du cristallin	<i>lens exfoliation</i>	188
• exophorie	<i>exophoria</i>	188
• exophtalmie	<i>exophthalmus</i>	188
• exophtalmie pulsatile	<i>pulsating exophthalmus</i>	188
• exorbitisme	<i>exorbitism</i>	188
• exstrophie cloacale	<i>cloacal exstrophy</i>	188
• exstrophie vésicale	<i>vesical exstrophy</i>	189
• exsudat rétinien	<i>retinal exudate</i>	189
• extinction visuelle	<i>visual extinction</i>	189
• extrasystole	<i>extrasystole</i>	189
• extrasystole auriculaire	<i>atrial extrasystole</i>	189
• extrasystole ventriculaire	<i>ventricular extrasystole</i>	189
• extrémités en pince de homard	<i>split-hand split-foot syndrome</i>	189
• exulceratio simplex de Dieulafoy	<i>Dieulafoy disease</i>	189
• facteur IX	<i>factor IX</i>	190
• facteur VIII	<i>factor VIII</i>	190
• fasciite	<i>fasciitis</i>	190
• fasciite à éosinophiles	<i>eosinophilic fasciitis</i>	190
• fasciite nécrosante	<i>necrotizing fasciitis</i>	190
• fasciite nodulaire	<i>nodular fasciitis</i>	190
• fasciolase	<i>fasciolasis</i>	190
• fatigue vocale	<i>vocal fatigue</i>	191
• faux anévrisme	<i>false aneurysm</i>	191

français	anglais	page
• faux anévrisme artériel	<i>arterial false aneurysm</i>	191
• faux anévrisme de l'aorte	<i>aortic false aneurysm</i>	191
• favus	<i>favus</i>	191
• fécalome	<i>coproma</i>	191
• femme maltraitée	<i>woman abuse</i>	191
• fente palatine	<i>cleft palate</i>	191
• fibrillation auriculaire	<i>atrial fibrillation</i>	191
• fibrillation ventriculaire	<i>ventricular fibrillation</i>	191
• fibrinogène anormal	<i>abnormal fibrinogen</i>	191
• fibroadénome	<i>fibroadenoma</i>	191
• fibroadénome du sein	<i>breast fibroadenoma</i>	192
• fibrochondrogénèse	<i>fibrochondrogenesis</i>	192
• fibroélastome papillaire	<i>papillary fibroelastome</i>	192
• fibroélastose endocardique	<i>endocardial fibroelastosis</i>	192
• fibrokératome	<i>fibrokeratoma</i>	192
• fibrokératome digital	<i>digital fibrokeratoma</i>	192
• fibrolipome	<i>fibrolipoma</i>	192
• fibrolipome ossifiant	<i>ossifying fibrolipoma</i>	192
• fibromatose	<i>fibromatosis</i>	192
• fibromatose de l'aponévrose plantaire	<i>plantar fibromatosis</i>	192
• fibromatose juvénile	<i>juvenile fibromatosis</i>	192
• fibromatosis colli	<i>fibromatosis colli</i>	192
• fibrome	<i>fibroma</i>	192
• fibrome chondromyxoïde	<i>chondromyxoid fibroma</i>	193
• fibrome odontogène	<i>odontogenic fibroma</i>	193
• fibrome ossifiant	<i>ossifying fibroma</i>	193
• fibrome périfolliculaire	<i>perifollicular fibroma</i>	193
• fibromyalgie	<i>fibromyalgia</i>	193
• fibromyxome	<i>fibromyxoma</i>	193
• fibroplasie rétrodentale	<i>retrolental fibroplasia</i>	193
• fibrosarcome	<i>fibrosarcoma</i>	193
• fibrosclérose	<i>fibrosclerosis</i>	193
• fibrosclérose multifocale	<i>multifocal fibrosclerosis</i>	193
• fibrose	<i>fibrosis</i>	193
• fibrose de l'urètre masculin	<i>male urethral fibrosis</i>	194
• fibrose hépatique	<i>hepatic fibrosis</i>	194
• fibrose myocardique	<i>myocardial fibrosis</i>	194
• fibrose nodulaire sousépidermique	<i>subepidermal nodular fibrosis</i>	194
• fibrose péritonéale	<i>peritoneal fibrosis</i>	194
• fibrose pulmonaire	<i>pulmonary fibrosis</i>	194
• fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich	<i>Hamman-Rich interstitial pulmonary fibrosis</i>	194
• fibrose rénale	<i>renal fibrosis</i>	194
• fibrose rétro-péritonéale	<i>retroperitoneal fibrosis</i>	194
• fibrothorax	<i>fibrothorax</i>	194
• fièvre	<i>fever</i>	195
• fièvre à phlébotomes	<i>sandfly fever</i>	195

français	anglais	page
• fièvre à tiques	<i>tick borne fever</i>	195
• fièvre à tiques africaine	<i>African tick bite fever</i>	195
• fièvre à tiques du Colorado	<i>Colorado tick fever</i>	195
• fièvre à trématode de l'Elokomin	<i>Elokomin fluke fever</i>	195
• fièvre aphteuse	<i>foot and mouth disease</i>	195
• fièvre bilieuse hémoglobinurique	<i>black water fever</i>	195
• fièvre boutonneuse	<i>boutonneuse fever</i>	195
• fièvre catarrhale maligne bovine	<i>bovine malignant catarrhal fever</i>	196
• fièvre catarrhale ovine	<i>blue tongue disease</i>	196
• fièvre d'Izumi	<i>Izumi fever</i>	196
• fièvre de Haverhill	<i>Haverhill fever</i>	196
• fièvre de Hyuga	<i>Hyuga fever</i>	196
• fièvre de la vallée du Rift	<i>Rift Valley fever</i>	196
• fièvre de Lassa	<i>Lassa fever</i>	196
• fièvre des fondeurs	<i>metal fumes fever</i>	196
• fièvre des tranchées	<i>trench fever</i>	196
• fièvre éphémère bovine	<i>bovine ephemeral fever</i>	196
• fièvre exanthématique sud-africaine	<i>South African tick bite fever</i>	196
• fièvre hémorragique	<i>hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique à virus Ebola	<i>Ebola hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique avec syndrome rénal	<i>hemorrhagic fever with renal syndrome</i>	197
• fièvre hémorragique d'Argentine	<i>Argentine hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique d'Omsk	<i>Omsk hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique de Bolivie	<i>Bolivian hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique de Crimée-Congo	<i>Congo-Crimean haemorrhagic fever</i>	197
• fièvre hémorragique simienne	<i>simian hemorrhagic fever</i>	197
• fièvre jaune	<i>yellow fever</i>	197
• fièvre maculeuse brésilienne	<i>Brazilian fever</i>	198
• fièvre méditerranéenne familiale	<i>familial recurrent polyseritis</i>	198
• fièvre pourprée	<i>Rocky Mountain spotted fever</i>	198
• fièvre purpurique brésilienne	<i>Brazilian purpuric fever</i>	198
• fièvre Q	<i>Q fever</i>	198
• fièvre Q pulmonaire	<i>lung Q fever</i>	198
• fièvre récurrente	<i>relapsing fever</i>	198
• fièvre récurrente à poux	<i>louse borne relapsing fever</i>	198
• fièvre récurrente à tique	<i>tick borne relapsing fever</i>	198
• fièvre vésiculeuse	<i>rickettsialpox</i>	199
• filariose	<i>filariosis</i>	199
• filariose lymphatique	<i>lymphatic filariasis</i>	199
• filariose pulmonaire	<i>pulmonary filariasis</i>	199
• fission centrique	<i>centric fission</i>	199
• fissure anale	<i>anal fissure</i>	199
• fissure congénitale	<i>cleft</i>	199
• fissure congénitale du sternum	<i>sternal cleft</i>	199
• fistule	<i>fistula</i>	199
• fistule anale	<i>fistula in ano</i>	200



français	anglais	page
• fistule anorectale	<i>anorectal fistula</i>	200
• fistule aortopulmonaire congénitale	<i>congenital aortopulmonary fistula</i>	200
• fistule artérioveineuse de l'orbite	<i>arteriovenous fistula of the orbit</i>	200
• fistule artérioveineuse pulmonaire	<i>pulmonar arteriovenous aneurysm</i>	200
• fistule artérioveineuse rénale	<i>renal arteriovenous fistula</i>	200
• fistule bronchopleurale	<i>bronchopleural fistula</i>	200
• fistule dentaire	<i>dentocutaneous sinus tract</i>	200
• fistule des voies urinaires	<i>urinary tract fistula</i>	200
• fistule oesopleurale	<i>esophagopleural fistula</i>	200
• fistule oesotrachéale	<i>tracheoesophageal fistula</i>	200
• fistule périlymphatique	<i>perilymph fistula</i>	200
• fistule préauriculaire	<i>preauricular sinus</i>	201
• fistule rectovaginale	<i>rectovaginal fistula</i>	201
• fistule vésicoutérine	<i>vesicouterine fistula</i>	201
• fistule vésicovaginale	<i>vesicovaginal fistula</i>	201
• fixation excentrique	<i>eccentric fixation</i>	201
• flapping tremor	<i>flapping tremor</i>	201
• flutter auriculaire	<i>atrial flutter</i>	201
• flutter ventriculaire	<i>ventricular flutter</i>	201
• foetus arlequin	<i>harlequin fetus</i>	201
• foie polykystique	<i>polycystic liver</i>	201
• folie à deux	<i>folie à deux</i>	201
• folliculite	<i>folliculitis</i>	202
• folliculite perforante	<i>perforating folliculitis</i>	202
• folliculite pustuleuse à éosinophiles	<i>eosinophilic pustular folliculitis</i>	202
• folliculome	<i>folliculoma</i>	202
• folliculothécome	<i>folliculothecoma</i>	202
• fongémie	<i>fungemia</i>	202
• fossette congénitale de la papille optique	<i>congenital pit of the optic disc</i>	202
• fossette cornéenne de Fuchs	<i>Fuchs' dellen</i>	202
• fracture	<i>fracture</i>	202
• fracture avulsion	<i>avulsion fracture</i>	202
• fracture bimalléolaire	<i>bimalleolar fracture of the ankle</i>	202
• fracture comminutive	<i>comminuted fracture</i>	202
• fracture de fatigue	<i>stress fracture</i>	203
• fracture de Jones	<i>Jones fracture</i>	203
• fracture de Maisonneuve	<i>Maisonneuve fracture</i>	203
• fracture de Pouteau-Colles	<i>Colles fracture</i>	203
• fracture induite	<i>induced fracture</i>	203
• fracture intercondylienne de l'humérus	<i>intercondylar fracture of the humerus</i>	203
• fracture intertrochantérienne	<i>intertrochanteric fracture</i>	203
• fracture ouverte	<i>open fracture</i>	203
• fracture pathologique	<i>pathologic fracture</i>	203
• fracture souscapitale de l'humérus	<i>subcapital fracture of the humerus</i>	203
• fracture souscapitale du fémur	<i>subcapital femur fracture</i>	203
• fracture soustrochantérienne du fémur	<i>subtrochanteric femur fracture</i>	203

français	anglais	page
• fracture supracondylienne de l'humérus	<i>subcondylar humerus fracture</i>	203
• fracture supracondylienne du fémur	<i>subcondylar femur fracture</i>	203
• fracture transtrochantérienne	<i>perthrochanteric fracture</i>	203
• fracture transversale	<i>transverse fracture</i>	204
• fracture-luxation	<i>fracture-dislocation</i>	204
• fracture-luxation de Bennett	<i>Bennett fracture</i>	204
• fracture-luxation de Galeazzi	<i>Galeazzi fracture</i>	204
• fracture-luxation de Monteggia	<i>Monteggia fracture</i>	204
• fragilité chromosomique	<i>chromosome fragility</i>	204
• frénésie alimentaire	<i>binge eating</i>	204
• frottement péricardique	<i>pericardial fremitus</i>	204
• fructosémie	<i>fructosemia</i>	204
• fructosurie	<i>fructosuria</i>	204
• fucosidose	<i>fucosidosis</i>	204
• fundus albipunctatus	<i>fundus albipunctatus</i>	204
• fungi	<i>fungi</i>	204
• funiculite	<i>funiculitis</i>	205
• furonculose	<i>furunculosis</i>	205
• fusion rénale	<i>renal fusion</i>	205
• galactocèle	<i>galactocele</i>	206
• galactorrhée	<i>galactorrhea</i>	206
• galactosémie	<i>galactosemia</i>	206
• gale	<i>scabies</i>	206
• gale norvégienne	<i>Norwegian scabies</i>	206
• gammopathie monoclonale	<i>monoclonal gammopathy</i>	206
• gammopathie monoclonale bénigne	<i>benign monoclonal gammopathy</i>	206
• gammopathie monoclonale de signification indéterminée	<i>monoclonal gammopathy of undetermined significance</i>	206
• gammopathie monoclonale maligne	<i>malignant monoclonal gammopathy</i>	206
• gangliogliome	<i>ganglioglioma</i>	206
• ganglioneuroblastome	<i>ganglioneuroblastoma</i>	207
• ganglioneuromatose	<i>ganglioneuromatosis</i>	207
• ganglioneurome	<i>ganglioneuroma</i>	207
• gangliosidose	<i>gangliosidosis</i>	207
• gangliosidose à GM1	<i>GM1 gangliosidosis</i>	207
• gangliosidose à GM1 systémique	<i>juvenile GM1 gangliosidosis</i>	207
• gangliosidose à GM3	<i>GM3 gangliosidosis</i>	207
• gangrène	<i>gangrene</i>	207
• gangrène de Fournier	<i>Fournier gangrene</i>	207
• gangrène gazeuse	<i>gas gangrene</i>	208
• gangrène pulmonaire	<i>lung gangrene</i>	208
• gastrinome	<i>gastrinoma</i>	208
• gastrite	<i>gastritis</i>	208
• gastrite atrophique	<i>atrophic gastritis</i>	208
• gastrite hypertrophique géante	<i>giant hypertrophic gastritis</i>	208
• gastroentérite	<i>gastroenteritis</i>	208
• gastroentérite à virus Hawaii	<i>Hawaii infectious acute gastroenteritis</i>	208

français	anglais	page
• gastroentérite à virus Norwalk	<i>Norwalk infectious acute gastroenteritis</i>	208
• gastroentérite transmissible du porc	<i>porcine transmissible gastroenteritis</i>	208
• gastroschisis	<i>gastrochisis</i>	208
• gelure	<i>frostbite</i>	208
• genu recurvatum	<i>genu recurvatum</i>	209
• genu valgum	<i>genu valgum</i>	209
• genu varum	<i>genu varum</i>	209
• géophagie	<i>geophagia</i>	209
• géotrichose	<i>geotrichosis</i>	209
• germinome	<i>germinoma</i>	209
• gérodermie ostéodysplasique	<i>osteodysplastic gerodermia</i>	209
• gestation ectopique	<i>ectopic pregnancy</i>	209
• gestation prolongée	<i>prolonged pregnancy</i>	209
• giardiase	<i>giardiasis</i>	209
• gigantisme	<i>gigantism</i>	209
• gigantisme cérébral de Sotos	<i>cerebral gigantism</i>	210
• gingivite	<i>gingivitis</i>	210
• gingivite hyperplasique	<i>gingivitis hyperplasia</i>	210
• gingivostomatite	<i>gingivostomatitis</i>	210
• glaucome	<i>glaucoma (eye)</i>	210
• glaucome à angle fermé	<i>angle closure glaucoma</i>	210
• glaucome à angle ouvert	<i>open angle glaucoma</i>	210
• glaucome absolu	<i>glaucoma absoluto</i>	210
• glaucome capsulaire	<i>capsular glaucoma</i>	210
• glaucome hémorragique	<i>hemorrhagic glaucoma</i>	210
• glaucome malin	<i>malignant glaucoma</i>	210
• glaucome néovasculaire	<i>neovascular glaucoma</i>	210
• glaucome phacolytique	<i>phacolytic glaucoma</i>	211
• glaucome pigmentaire	<i>pigmentary glaucoma</i>	211
• glaucome sans tension	<i>low tension glaucoma</i>	211
• glioblastome	<i>glioblastoma</i>	211
• glioblastome multiforme	<i>glioblastoma multiforme</i>	211
• gliomatose	<i>gliomatosis</i>	211
• gliome	<i>glioma</i>	211
• gliome malin	<i>malignant glioma</i>	211
• gliome malin intracrânien	<i>intracranial malignant glioma</i>	211
• gliosarcome	<i>gliosarcoma</i>	211
• glomérulonéphrite à dépôts organisés d'immunoglobulines	<i>glomerulonephritis with organized immunoglobulin deposits</i>	212
• glomérulonéphrite antimembrane basale	<i>antibasement membrane glomerulonephritis</i>	212
• glomérulonéphrite collapsante	<i>collapsing glomerulonephritis</i>	212
• glomérulonéphrite extracapillaire	<i>extracapillary glomerulonephritis</i>	212
• glomérulosclérose	<i>glomerulosclerosis</i>	212
• glossite	<i>glossitis</i>	212
• glossite dépapillante	<i>glossitis exfoliativa</i>	212
• glossite exfoliatrice marginée	<i>geographical tongue</i>	212
• glossite losangique médiane	<i>glossitis median rhomboid</i>	212

français	anglais	page
• glossodynie	<i>glossodynia</i>	212
• glossoptose	<i>glossoptosis</i>	213
• glucagonome	<i>glucagonoma</i>	213
• glucose	<i>glucose</i>	213
• glycogénose	<i>glycogenesis</i>	213
• glycogénose de type I	<i>glycogen storage disease type I</i>	213
• glycogénose de type II	<i>glycogen storage disease type II</i>	213
• glycogénose de type III	<i>glycogen storage disease type III</i>	213
• glycogénose de type IV	<i>glycogen storage disease type IV</i>	213
• glycogénose de type V	<i>glycogen storage disease type V</i>	214
• glycogénose de type VI	<i>glycogen storage disease type VI</i>	214
• glycogénose de type VII	<i>glycogen storage disease type VII</i>	214
• glycogénose de type VIII	<i>glycogen storage disease type VIII</i>	214
• glycoprotéine	<i>glycoprotein</i>	214
• gnathostomiase	<i>gnathostomiasis</i>	214
• goitre	<i>goiter</i>	214
• goitre ectopique	<i>ectopic goiter</i>	214
• goitre endémique	<i>endemic goiter</i>	214
• goitre nodulaire	<i>nodular goiter</i>	214
• goitre plongeant	<i>retrosternal goiter</i>	214
• goitre simple	<i>simple goiter</i>	215
• gonadoblastome	<i>gonadoblastoma</i>	215
• gonarthrose	<i>knee osteoarthritis</i>	215
• gongylonérose	<i>gongylonema infection</i>	215
• goniome	<i>gonioma</i>	215
• gonococcie	<i>gonococcal infection</i>	215
• gourme	<i>strangles</i>	215
• grand mal	<i>grand mal</i>	215
• granulomatose	<i>granulomatosis</i>	215
• granulomatose de Wegener	<i>Wegener granulomatosis</i>	215
• granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder	<i>Miescher granulomatosis</i>	215
• granulomatose lymphomatoïde	<i>lymphomatoid granulomatosis</i>	215
• granulomatose septique chronique	<i>chronic granulomatous disease</i>	216
• granulome	<i>granuloma</i>	216
• granulome à corps étranger	<i>foreign body granuloma</i>	216
• granulome à plasmocytes du poumon	<i>pulmonary plasma cell granuloma</i>	216
• granulome annulaire	<i>granuloma annulare</i>	216
• granulome annulaire perforant	<i>granuloma annulare perforating</i>	216
• granulome cholestérolique	<i>cholesterol granuloma</i>	216
• granulome de la ligne médiane	<i>midline granuloma</i>	216
• granulome éosinophile	<i>eosinophilic granuloma</i>	216
• granulome éosinophile de l'os	<i>eosinophilic granuloma of the bone</i>	216
• granulome éosinophile du poumon	<i>pulmonary eosinophilic granuloma</i>	216
• granulome facial	<i>granuloma faciale</i>	216
• granulome glutéal	<i>granuloma lutealis</i>	217
• granulome glutéal infantile	<i>infantile granuloma lutealis</i>	217

français	anglais	page
• granulome inflammatoire	<i>inflammatory granuloma</i>	217
• granulome réparateur à cellules géantes	<i>giant cell granuloma</i>	217
• grenouillette	<i>sublingual cyst</i>	217
• grippe	<i>influenza</i>	217
• grippe A	<i>influenza A</i>	217
• grippe B	<i>influenza B</i>	217
• grippe C	<i>influenza C</i>	217
• grossesse nerveuse	<i>false pregnancy</i>	217
• gynécomastie	<i>gynecomasty</i>	217
• halitose	<i>halitosis</i>	218
• hallucination	<i>hallucination</i>	218
• hallucination auditive	<i>auditory hallucination</i>	218
• hallucination visuelle	<i>visual hallucination</i>	218
• hallux rigidus	<i>hallux rigidus</i>	218
• hallux valgus	<i>hallux valgus</i>	218
• hamartochondrome	<i>hamartochondroma</i>	218
• hamartochondrome bronchopulmonaire	<i>lung hamartochondroma</i>	218
• hamartome	<i>hamartoma</i>	219
• hamartome angiomateux	<i>angiomatous hamartoma</i>	219
• hamartome angiomateux eccrine	<i>eccrine angiomatous hamartoma</i>	219
• hamartome bronchopulmonaire	<i>lung hamartoma</i>	219
• hamartome fibreux juvénile	<i>fibrous hamartoma of infancy</i>	219
• hamartome folliculaire basaloïde	<i>basaloid follicular hamartoma</i>	219
• hamartome kystique	<i>cystic hamartoma</i>	219
• hanche à ressort	<i>snapping hip</i>	219
• handicap	<i>disability</i>	219
• handicap moteur	<i>motor diasability</i>	219
• handicap multiple	<i>multiple disability</i>	220
• handicap psychique	<i>psychic disability</i>	220
• handicap sensoriel	<i>sensory disability</i>	220
• Hantavirus	<i>Hantavirus</i>	220
• helminthiase	<i>helminthiasis</i>	220
• helminthiase intestinale	<i>intestinal helminthiasis</i>	220
• hémangioendothéliome	<i>hemangioendothelioma</i>	220
• hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx	<i>pharynx spindle cell hemangioendothelioma</i>	220
• hémangioendothéliome épithélioïde	<i>epithelioid hemangioendothelioma</i>	220
• hémangioendothéliome végétant intravasculaire	<i>vegetant intravascular hemangioendothelioma</i>	220
• hémangiome synovial	<i>synovial hemangioma</i>	221
• hémangiopéricytome	<i>hemangiopericytoma</i>	221
• hémangiopéricytome bronchopulmonaire	<i>pulmonary hemangiopericytoma</i>	221
• hémangiopéricytome malin	<i>malignant hemangiopericytoma</i>	221
• hémangiopéricytome malin du rein	<i>kidney malignant hemangiopericytoma</i>	221
• hémarthrose	<i>hemarthrosis</i>	221
• hématémèse	<i>hematemesis</i>	221
• hématocolpos	<i>hematocolpos</i>	221

français	anglais	page
• hémato dermatie	<i>cutaneous hematologic disease</i>	221
• hématome	<i>hematoma</i>	222
• hématome du canal rachidien	<i>vertebral canal hematoma</i>	222
• hématome extradural	<i>extradural hematoma</i>	222
• hématome intracrânien	<i>intracranial hematoma</i>	222
• hématome orbitaire	<i>orbital hematoma</i>	222
• hématome périrénal	<i>perirenal hematoma</i>	222
• hématome rétro péritonéal	<i>retroperitoneal hematoma</i>	222
• hématome rétro placentaire	<i>abruptio placentae</i>	222
• hématome sousdural	<i>subdural hematoma</i>	222
• hématométrie	<i>hematometry</i>	222
• hémato poièse extramédullaire	<i>extramedullary hematopoiesis</i>	222
• hématurie	<i>hematuria</i>	223
• héméralopie	<i>night blindness</i>	223
• hémianopsie	<i>hemianopsia</i>	223
• hémianopsie altitudinale	<i>altitudinal hemianopsia</i>	223
• hémianopsie bitemporale	<i>bitemporal hemianopsia</i>	223
• hémianopsie latérale homonyme	<i>lateral homonymous hemianopsia</i>	223
• hémianopsie temporale	<i>temporal hemianopsia</i>	223
• hémiasomatognosie	<i>hemiasomatognosia</i>	223
• hémiatrophie	<i>hemiatrophy</i>	223
• hémiballisme	<i>hemiballismus</i>	223
• hémibloc	<i>fascicular block</i>	223
• hémicrânie paroxystique chronique	<i>chronic paroxystic hemicrania</i>	223
• hémihypertrophie	<i>hemihypertrophy</i>	223
• hémiparésie	<i>hemiparesis</i>	224
• hémiplégie	<i>hemiplegia</i>	224
• hémiplégie infantile	<i>infantile hemiplegia</i>	224
• hémobilie	<i>hemobilia</i>	224
• hémochomatose de type 1	<i>hemochromatosis type 1</i>	224
• hémoglobine H	<i>hemoglobin H</i>	224
• hémoglobine instable	<i>unstable hemoglobin</i>	224
• hémoglobino pathie	<i>hemoglobinopathy</i>	224
• hémolymphangiome	<i>hematolymphangioma</i>	224
• hémolyse	<i>hemolysis</i>	224
• hémomédiastin	<i>hemomediastinum</i>	225
• hémopathie	<i>hemopathy</i>	225
• hémopathie maligne	<i>malignant hemopathy</i>	225
• hémopéricarde	<i>hemopericardium</i>	225
• hémopéritoine	<i>hemoperitoneum</i>	225
• hémophilie	<i>hemophilia</i>	226
• hémophilie A	<i>hemophilia A</i>	226
• hémophilie B	<i>hemophilia B</i>	226
• hémopneumothorax	<i>hemopneumothorax</i>	226
• hémoptysie	<i>hemoptysis</i>	226
• hémorragie	<i>hemorrhage</i>	226

français	anglais	page
• hémorragie cérébrale	<i>cerebral hemorrhage</i>	226
• hémorragie choroïdienne	<i>choroid hemorrhage</i>	226
• hémorragie conjonctivale	<i>conjunctive haemorrhage</i>	227
• hémorragie de la rétine	<i>retina hemorrhage</i>	227
• hémorragie du cervelet	<i>cerebellum hemorrhage</i>	227
• hémorragie du corps vitré	<i>vitreal hemorrhage</i>	227
• hémorragie du ventricule cérébral	<i>cerebral ventricle hemorrhage</i>	227
• hémorragie expulsive du corps vitré	<i>expulsive hemorrhage of the vitreous body</i>	227
• hémorragie gastrointestinale	<i>gastrointestinal bleeding</i>	227
• hémorragie intracrânienne	<i>intracranial hemorrhage</i>	227
• hémorragie prémaculaire	<i>premacular hemorrhage</i>	227
• hémorragie rectale	<i>rectal hemorrhage</i>	227
• hémorragie sousarachnoïdienne	<i>subarachnoid hemorrhage</i>	227
• hémorragie sousconjonctivale	<i>subconjunctival hemorrhage</i>	228
• hémorroïde	<i>hemorrhoid</i>	228
• hémosidérose	<i>hemosiderosis</i>	228
• hémosidérose pulmonaire idiopathique	<i>pulmonary hemosiderosis</i>	228
• hémospermie	<i>hemospermia</i>	228
• hémothorax	<i>hemothorax</i>	228
• hépatite	<i>hepatitis</i>	228
• hépatite à cellules géantes	<i>giant cell hepatitis</i>	228
• hépatite active	<i>active hepatitis</i>	228
• hépatite alcoolique	<i>alcoholic hepatitis</i>	228
• hépatite granulomateuse	<i>granulomatous hepatitis</i>	229
• hépatite nécrosante infectieuse	<i>infectious necrotizing hepatitis</i>	229
• hépatite virale	<i>viral hepatitis</i>	229
• hépatite virale A	<i>viral hepatitis A</i>	229
• hépatite virale B	<i>viral hepatitis B</i>	229
• hépatite virale C	<i>viral hepatitis C</i>	229
• hépatite virale delta	<i>viral hepatitis delta</i>	229
• hépatite virale E	<i>viral hepatitis E</i>	229
• hépatite virale G	<i>viral hepatitis G</i>	230
• hépatite virale ni A ni B	<i>non-A non-B viral hepatitis</i>	230
• hépatoblastome	<i>hepatoblastoma</i>	230
• hépatome de Yoshida	<i>Yoshida hepatoma</i>	230
• hépatomégalie	<i>hepatomegaly</i>	230
• hépatosplénomégalie	<i>hepatosplenomegaly</i>	230
• hérédotoaxie	<i>hereditary ataxia</i>	230
• hérédotoaxie cérébelleuse de Pierre Marie	<i>hereditary cerebellar ataxia</i>	230
• hérédodégénérescence	<i>heredodegeneration</i>	230
• hérédodégénérescence spinocérébelleuse	<i>spinocerebellar heredodegeneration</i>	230
• hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich	<i>Friedreich ataxia</i>	230
• hermaphrodisme	<i>hermaphroditism</i>	231
• hernie	<i>hernia</i>	231
• hernie antérieure du diaphragme	<i>anterior diaphragmatic hernia</i>	231
• hernie congénitale du diaphragme	<i>congenital diaphragmatic hernie</i>	231

français	anglais	page
• hernie crurale	<i>femoral hernia</i>	231
• hernie de Bochdalek	<i>Bochdalek's hernia</i>	231
• hernie de la ligne blanche	<i>linea alba hernia</i>	231
• hernie de la vessie urinaire	<i>bladder hernia</i>	231
• hernie de Richter	<i>Richter hernia</i>	231
• hernie de Treitz	<i>Treitz hernia</i>	232
• hernie diaphragmatique	<i>diaphragmatic hernia</i>	232
• hernie discale	<i>intervertebral disk displacement</i>	232
• hernie du corps vitré	<i>vitreous body hernia</i>	232
• hernie étranglée	<i>strangulated hernia</i>	232
• hernie hiatale	<i>hiatus hernia</i>	232
• hernie hiatale paraoesophagienne	<i>paraesophageal hernia</i>	232
• hernie inguinale	<i>inguinal hernia</i>	232
• hernie interne	<i>internal hernia</i>	232
• hernie mésocolique	<i>mesocolic hernia</i>	232
• hernie obturatrice	<i>obturator hernia</i>	232
• hernie ombilicale	<i>umbilical hernia</i>	233
• hernie paraduodénale	<i>paraduodenal hernia</i>	233
• herpès	<i>herpes</i>	233
• herpès circiné	<i>tinea circinata</i>	233
• herpès génital	<i>genital herpes</i>	233
• Herpesviridae	<i>Herpesviridae</i>	233
• hétérochromie de l'iris	<i>heterochromia iridis</i>	233
• hétérophorie	<i>heterophoria</i>	234
• hétéroplasie osseuse progressive	<i>progressive osseous heteroplasia</i>	234
• hétérotopie neuronale	<i>neuronal heterotopia</i>	234
• hexamitiase	<i>hexamitiasis</i>	234
• hibernome	<i>hibernoma</i>	234
• hidradénite ecchrine neutrophilique	<i>neutrophilic eccrine hidradenitis</i>	234
• hidradénite ecchrine palmoplantaire	<i>palmoplantar eccrine hidradenitis</i>	234
• hidradénocarcinome	<i>hidradenocarcinoma</i>	234
• hidradénome	<i>hidradenoma</i>	234
• hidradénome nodulaire apocrine	<i>nodular apocrine hidradenoma</i>	234
• hidradénome papillifère	<i>hidradenoma papilliferum</i>	234
• hydroacanthome	<i>hydroacanthoma</i>	234
• hidrosadénite	<i>hidradenitis</i>	235
• hidrosadénite suppurée	<i>hidradenitis suppurativa</i>	235
• hirsutisme	<i>hirsutism</i>	235
• histidinémie	<i>histidinemia</i>	235
• histiocytome malin	<i>malignant histiocytoma</i>	235
• histiocytome	<i>histiocytoma</i>	235
• histiocytome bronchopulmonaire	<i>lung histiocytoma</i>	235
• histiocytome du thymus	<i>thymus histiocytoma</i>	235
• histiocytome fibreux	<i>fibrous histiocytoma</i>	235
• histiocytose	<i>histiocytosis</i>	235
• histiocytose langerhansienne	<i>Langerhans cell histiocytosis</i>	236



français	anglais	page
• histiocytose non langerhansienne	<i>non-Langerhans cell histiocytosis</i>	236
• histomoniose	<i>histomoniasis</i>	236
• <i>Histoplasma capsulatum duboisii</i>	<i>Histoplasma capsulatum duboisii</i>	236
• histoplasmose	<i>histoplasmosis</i>	236
• histoplasmose africaine	<i>African histoplasmosis</i>	236
• histoplasmose du poumon	<i>pulmonary histoplasmosis</i>	236
• homocitrullinurie	<i>homocitrullinuria</i>	236
• homocystinurie	<i>homocystinuria</i>	236
• hoquet	<i>hiccup</i>	236
• humeur sub-syndromique	<i>subsyndromal mood</i>	237
• hyalinose cutanéomuqueuse	<i>hyalinosis cutis et mucosae</i>	237
• hyalite astéroïde	<i>asteroid hyalosis</i>	237
• hydarthrose	<i>hydrarthrosis</i>	237
• hydatide de Morgagni	<i>hydatid of Morgagni</i>	237
• hydramnios	<i>hydramnion</i>	237
• hydranencéphalie	<i>hydranencephaly</i>	237
• hydroa vacciniforme	<i>hydroa vacciniformis</i>	237
• hydrocalicose	<i>hydrocalicosis</i>	237
• hydrocèle	<i>hydrocele</i>	237
• hydrocéphalie	<i>hydrocephaly</i>	237
• hydrocéphalie communicante	<i>communicating hydrocephaly</i>	238
• hydrocéphalie de Dandy-Walker	<i>Dandy-Walker malformation</i>	238
• hydrocéphalie occulte à pression normale	<i>normal pressure hydrocephaly</i>	238
• hydrocholécyste	<i>hydrocholecystis</i>	238
• hydrocolpos	<i>hydrocolpos</i>	238
• hydromyélie	<i>hydromyelia</i>	238
• hydronéphrose	<i>hydronephrosis</i>	238
• hydronéphrose congénitale	<i>congenital hydronephrosis</i>	238
• hydropneumothorax	<i>hidroneumotorax</i>	238
• hydrops endolymphatique	<i>endolymphatic hydrops</i>	238
• hydrothorax	<i>hydrothorax</i>	238
• hyperacousie	<i>hyperacusis</i>	238
• hyperactivité	<i>hyperactivity</i>	238
• hyperalaninémie	<i>hyperalaninemia</i>	238
• hyperaldostéronisme	<i>hyperaldosteronism</i>	239
• hyperalgésie	<i>hyperalgesia</i>	239
• hyperalgésie primaire	<i>primary hyperalgesia</i>	239
• hyperalgésie secondaire	<i>secondary hyperalgesia</i>	239
• hyperalphalipoprotéïnémie	<i>hyperalphalipoproteinemia</i>	239
• hyperaminoacidémie	<i>hyperaminoacidemia</i>	239
• hyperaminoacidurie	<i>hyperaminoaciduria</i>	239
• hyperammoniémie	<i>hyperammonemia</i>	239
• hyperamylasémie	<i>hyperamylasemia</i>	239
• hyperandrogénie	<i>hyperandrogenism</i>	239
• hyperanxiété	<i>overanxious disorder</i>	239
• hyperargininémie	<i>hyperargininemia</i>	239

français	anglais	page
• hyperbilirubinémie	<i>hyperbilirubinemia</i>	239
• hypercalcémie	<i>hypercalcemia</i>	240
• hypercapnie	<i>hypercapnia</i>	240
• hyperchlorémie	<i>hyperchloremia</i>	240
• hypercholestérolémie	<i>hypercholesterolemia</i>	240
• hyperchylomicronémie	<i>hyperchylomicronemia</i>	240
• hypercoagulabilité	<i>hypercoagulability</i>	240
• hypercorticisme	<i>hyperadrenocorticism</i>	240
• hypercuprémie	<i>hypercupremia</i>	240
• hyperesthésie	<i>hyperesthesia</i>	240
• hyperglycémie	<i>hyperglycemia</i>	240
• hyperglycinémie	<i>hyperglycinemia</i>	241
• hyperglycinurie	<i>hyperglycinuria</i>	241
• hyperhidrose	<i>hyperhidrosis</i>	241
• hyperhistaminémie	<i>hyperhistaminemia</i>	241
• hyperhomocystéinémie	<i>hyperhomocysteinemia</i>	241
• hyperinsulinémie	<i>hyperinsulinemia</i>	241
• hyperkaliémie	<i>hyperkaliemia</i>	241
• hyperkératose	<i>hyperkeratosis</i>	241
• hyperkératose de Kyrle	<i>Kyrle hyperkeratosis</i>	242
• hyperkératose lenticulaire persistante	<i>hyperkeratosis lenticularis perstans</i>	242
• hyperkératose lichénoïde	<i>lichenoid hyperkeratosis</i>	242
• hyperkératose verruciforme	<i>hyperkeratosis verruciformis</i>	242
• hyperkinésie	<i>hyperkinesia</i>	242
• hyperlactacidémie	<i>hyperlactacidemia</i>	242
• hyperlaxité	<i>hyperlaxity</i>	242
• hyperlaxité articulaire	<i>joint hyperlaxity</i>	242
• hyperlexie	<i>hyperlexia</i>	242
• hyperlipoprotéinémie	<i>hyperlipoproteinemia</i>	242
• hyperlipoprotéinémie essentielle	<i>essential hyperlipoproteinemia</i>	242
• hyperlysiniémie	<i>hyperlysinemia</i>	243
• hyperlysiniurie	<i>hyperlysinuria</i>	243
• hypermagnésémie	<i>hypermagnesemia</i>	243
• hyperméthioninémie	<i>hypermethioninemia</i>	243
• hypermétropie	<i>hypermetropia</i>	243
• hypernatrémie	<i>hypernatremia</i>	243
• hypernéphrome	<i>Grawitz tumor</i>	243
• hyperornithinémie	<i>hyperornithinemia</i>	243
• hyperostose	<i>hyperostosis</i>	243
• hyperostose ankylosante vertébrale	<i>ankylosing hyperostosis</i>	243
• hyperostose corticale	<i>cortical hyperostosis</i>	243
• hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann	<i>infantile cortical hyperostosis</i>	243
• hyperostose frontale interne	<i>internal frontal hyperostosis</i>	244
• hyperoxalurie	<i>hyperoxaluria</i>	244
• hyperparathyroïdie	<i>hyperparathyroidism</i>	244
• hyperphénylalaninémie	<i>hyperphenylalaninemia</i>	244

français	anglais	page
• hyperphorie	<i>hyperphoria</i>	244
• hyperphorie alternante	<i>alternating hyperphoria</i>	244
• hyperphosphatasie	<i>hyperphosphatasia</i>	244
• hyperphosphatémie	<i>hyperphosphatemia</i>	244
• hyperpigmentation	<i>hypermelanosis</i>	244
• hyperplasie	<i>hyperplasia</i>	244
• hyperplasie angiolymphoïde	<i>angiolymphoid hyperplasia</i>	245
• hyperplasie corticale rénale congénitale	<i>congenital renal cortical hyperplasia</i>	245
• hyperplasie du thymus	<i>thymus hyperplasia</i>	245
• hyperplasie épithéliale focale	<i>focal epithelial hyperplasia</i>	245
• hyperplasie fibromusculaire	<i>fibromuscular hyperplasia</i>	245
• hyperplasie foveolaire	<i>foveolar hyperplasia</i>	245
• hyperplasie lymphoïde	<i>lymphoid hyperplasia</i>	245
• hyperplasie nodulaire régénérative	<i>nodular regenerative hyperplasia</i>	245
• hyperplasie pseudoépithéliomateuse	<i>pseudoepitheliomatous hyperplasia</i>	245
• hyperprébétalipoprotéïnémie	<i>hyperprebetalipoproteinemia</i>	245
• hyperprolactinémie	<i>hyperprolactinemia</i>	245
• hyperprolinémie	<i>hyperprolinemia</i>	245
• hyperprolinurie	<i>hyperprolinuria</i>	245
• hyperpyruvicémie	<i>hyperpyruvicemia</i>	245
• hypersarcosinémie	<i>hypersarcosinemia</i>	245
• hypersensibilité	<i>hypersensitivity</i>	246
• hypersensibilité de contact	<i>contact hypersensitivity</i>	246
• hypersensibilité de type Jones-Mote	<i>Jones-Mote reaction</i>	246
• hypersensibilité immédiate	<i>immediate hypersensitivity</i>	246
• hypersensibilité retardée	<i>delayed hypersensitivity</i>	246
• hypersérotoninémie	<i>hyperserotoninemia</i>	246
• hypersidérémie	<i>hypersideremia</i>	246
• hypersomnie	<i>hypersomnia</i>	246
• hypersplénisme	<i>hypersplenism</i>	246
• hypertélorisme	<i>hypertelorism</i>	246
• hypertension artérielle	<i>hypertension</i>	246
• hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose	<i>nephroangiosclerosis hypertension</i>	247
• hypertension artérielle labile	<i>borderline hypertension</i>	247
• hypertension artérielle maligne	<i>malignant hypertension</i>	247
• hypertension artérielle masquée	<i>masked hypertension</i>	247
• hypertension artérielle néphrogénique	<i>nephrogenic hypertension</i>	247
• hypertension artérielle pulmonaire	<i>pulmonary hypertension</i>	247
• hypertension artérielle systolique	<i>systolic hypertension</i>	247
• hypertension intracrânienne	<i>intracranial hypertension</i>	247
• hypertension intracrânienne bénigne	<i>benign intracranial hypertension</i>	247
• hypertension portale	<i>portal hypertension</i>	247
• hypertension portopulmonaire	<i>portopulmonary hypertension</i>	247
• hypertension rénovasculaire	<i>renovascular hypertension</i>	247
• hypertension veineuse cérébrale	<i>cerebral venous hypertension</i>	248
• hypertension veineuse pulmonaire	<i>pulmonary venous hypertension</i>	248

français	anglais	page
• hyperthermie	<i>hyperthermia</i>	248
• hyperthyroxinémie	<i>hyperthyroxinemia</i>	248
• hyperthyroxinémie dysalbuminémique familiale	<i>familial dysalbuminemic hyperthyroxinemia</i>	248
• hyperthyroïdie	<i>hyperthyroidism</i>	248
• hypertonie	<i>hypertonia</i>	248
• hypertonie oculaire	<i>ocular hypertension</i>	248
• hypertonie spastique	<i>spasticity</i>	248
• hypertonie urétrale	<i>urethral hypertonia</i>	248
• hypertrichose	<i>hypertrichosis</i>	248
• hypertriglycéridémie	<i>hypertriglyceridemia</i>	248
• hypertrophie	<i>hypertrophy</i>	249
• hypertyrosinémie	<i>hypertyrosinemia</i>	249
• hyperuricémie	<i>hyperuricemia</i>	249
• hyperventilation spontanée	<i>spontaneous hyperventilation</i>	249
• hypervitaminose	<i>hypervitaminosis</i>	249
• hyphéma	<i>hyphema</i>	249
• hyphomycose	<i>swamp cancer</i>	249
• hypoalbuminémie	<i>hypoalbuminemia</i>	249
• hypoaldostéronisme	<i>hypoaldosteronism</i>	249
• hypoalgésie	<i>hypoalgesia</i>	249
• hypoalphalipoprotéïnémie	<i>hypoalphalipoproteinemia</i>	249
• hypocalcémie	<i>hypocalcemia</i>	250
• hypocalciurie	<i>hypocalciuria</i>	250
• hypocapnie	<i>hypocapnia</i>	250
• hypocéruloplasminémie	<i>hypoceruloplasminemia</i>	250
• hypochlorémie	<i>hypochloremia</i>	250
• hypocholestérolémie	<i>hypocholesterolemia</i>	250
• hypochondrie	<i>hypochondria</i>	250
• hypochondroplasie	<i>hypochondroplasia</i>	250
• hypocomplémentémie	<i>hypocomplementemia</i>	250
• hypocorticisme	<i>hypocorticism</i>	250
• hypocuprémie	<i>hypocupremia</i>	250
• hypodermite	<i>hipodermatitis</i>	250
• hypodermite sclérodermiforme	<i>hypodermatitis sclerodermaformis</i>	250
• hypodermose	<i>hypoderma infection</i>	251
• hypodysplasie rénale	<i>renal hypodysplasia</i>	251
• hypoesthésie	<i>hypoesthesia</i>	251
• hypoexcitabilité vestibulaire	<i>vestibular hyporeflexia</i>	251
• hypofertilité	<i>subfertility</i>	251
• hypofibrinogénémie	<i>hypofibrinogenemia</i>	251
• hypoganglionose	<i>hypoganglionsis</i>	251
• hypogastrinémie	<i>hypogastrinemia</i>	251
• hypoglycémie	<i>hypoglycemia</i>	251
• hypogonadisme	<i>hypogonadism</i>	251
• hypogonadisme hypergonadotrope	<i>hypergonadotropic hypogonadism</i>	251
• hypogonadisme hypogonadotrope	<i>hypogonadotropic hypogonadism</i>	251

français	anglais	page
• hypoguesie	<i>hypoguesia</i>	251
• hypokaliémie	<i>hypokaliemia</i>	252
• hypokératose	<i>hypokeratosis</i>	252
• hypokinésie	<i>hypokinesia</i>	252
• hypokinésie cardiaque	<i>cardiac hypokinesia</i>	252
• hypolipoprotéinémie	<i>hypolipoproteinemia</i>	252
• hypomagnésémie	<i>hypomagnesemia</i>	252
• hypomanie	<i>hypomania</i>	252
• hypomélanose	<i>hypomelanosis</i>	252
• hypomélanose de Ito	<i>Ito hypomelanosis</i>	252
• hypominéralisation	<i>hypomineralization</i>	252
• hyponatrémie	<i>hyponatremia</i>	252
• hypoparathyroïdie	<i>hypoparathyroidism</i>	252
• hypophosphatasie	<i>hypophosphatasia</i>	253
• hypophosphatémie	<i>hypophosphatemia</i>	253
• hypophysite	<i>hypophysitis</i>	253
• hypopigmentation	<i>hypopigmentation</i>	253
• hypopituitarisme	<i>hypophyseal insufficiency</i>	253
• hypoplasie	<i>hypoplasia</i>	253
• hypoplasie de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary artery hypoplasia</i>	253
• hypoplasie de la glande lacrymale	<i>lacrymal gland hypoplasia</i>	253
• hypoplasie de la veine pulmonaire	<i>pulmonar vein hypoplasia</i>	253
• hypoplasie dermique en aires	<i>focal dermal hypoplasia</i>	254
• hypoplasie du coeur gauche	<i>left heart hypoplasia</i>	254
• hypoplasie du rein	<i>kidney hypoplasia</i>	254
• hypoplasie du ventricule droit	<i>right ventricule hypoplasia</i>	254
• hypoplasie génitale	<i>genital hypoplasia</i>	254
• hypoplasie segmentaire du rein	<i>segmental renal hypoplasia</i>	254
• hypoplasminogénémie	<i>hypoplasminogenemia</i>	254
• hypoprotéinémie	<i>hypoproteinemia</i>	254
• hypoprothrombinémie	<i>hypoprothrombinemia</i>	254
• hypopyon	<i>hypopyon</i>	254
• hyposialie	<i>hyposalivation</i>	254
• hypospadias	<i>hypospadias</i>	255
• hypotension artérielle	<i>arterial hypotension</i>	255
• hypotension artérielle orthostatique	<i>postural hypotension</i>	255
• hypotension intracrânienne	<i>intracranial hypotension</i>	255
• hypothermie	<i>hypothermia</i>	255
• hypothyroïdie	<i>hypothyroidism</i>	255
• hypotonie	<i>hypotonia</i>	255
• hypotonie musculaire	<i>muscular hypotonia</i>	255
• hypotonie oculaire	<i>ocular hypotension</i>	255
• hypotrichose	<i>hypotrichosis</i>	255
• hypotrophie foetale	<i>intrauterine growth retardation</i>	255
• hypovalence vestibulaire	<i>vestibular hypofunction</i>	256
• hypoventilation alvéolaire	<i>alveolar hypoventilation</i>	256

français	anglais	page
• hypoventilation alvéolaire d'origine centrale	<i>central alveolar hypoventilation</i>	256
• hypoxémie	<i>hypoxemia</i>	256
• ichtyose	<i>ichthyosis</i>	257
• ichtyose acquise	<i>acquired ichthyosis</i>	257
• ichtyose bulleuse	<i>ichthyosis bullosa</i>	257
• ichtyose hystrix	<i>ichthyosis hystrix</i>	257
• ichtyose linéaire circonflexe	<i>ichthyosis linearis circumflexa</i>	257
• ichtyose vulgaire	<i>ichthyosis vulgaris</i>	257
• ictère	<i>jaundice</i>	257
• ictère héréditaire de Crigler et Najjar	<i>Crigler-Najjar disease</i>	257
• ictère héréditaire de Dubin-Johnson	<i>Dubin-Johnson disease</i>	257
• ictère héréditaire de Gilbert	<i>Gilbert disease</i>	258
• ictère héréditaire de Rotor	<i>Rotor disease</i>	258
• idée suicidaire	<i>suicide ideation</i>	258
• idiosyncrasie	<i>idiosyncrasy</i>	258
• iléite	<i>ileitis</i>	258
• iléus	<i>ileus</i>	258
• iléus biliaire	<i>biliary ileus</i>	258
• iléus méconial	<i>meconium ileus</i>	258
• iléus transitoire du nouveau-né	<i>transitory ileus of new-born</i>	258
• illusion visuelle	<i>optical illusion</i>	258
• iminoglycinurie	<i>iminoglycinuria</i>	258
• immunocytome	<i>immunocytoma</i>	259
• immunodéficit	<i>immune deficiency</i>	259
• immunodéficit combiné	<i>combined immune deficiency</i>	259
• immunodéficit combiné sévère	<i>severe combined immunodeficiency</i>	259
• immunodéficit commun variable	<i>common variable immunodeficiency</i>	259
• immunodéficit héréditaire DiGeorge	<i>DiGeorge syndrome</i>	259
• immunoglobulinémie	<i>immunoglobulinemia</i>	259
• immunoglobulinopathie	<i>immunoglobulinopathy</i>	259
• immunopathologie	<i>immunopathology</i>	260
• immunorestauration	<i>immune reconstitution</i>	260
• impétigo	<i>impetigo</i>	260
• impuissance	<i>impotence</i>	260
• incompetence vélopharyngée	<i>velopharyngeal insufficiency</i>	260
• incontinence anale	<i>anal incontinence</i>	260
• incontinence urinaire	<i>urinary incontinence</i>	261
• incontinence urinaire d'effort	<i>urinary stress incontinence</i>	261
• incontinence urinaire par impériosité	<i>urge urinary incontinence</i>	261
• incontinentia pigmenti	<i>incontinentia pigmenti</i>	261
• inégalité de longueur des membres inférieurs	<i>limb length inequality</i>	261
• inertie utérine	<i>uterine inertia</i>	261
• infarctus	<i>infarct</i>	261
• infarctus du myocarde	<i>myocardial infarction</i>	262
• infarctus du rein	<i>renal infarction</i>	262
• infarctus mésentérique	<i>mesenteric infarction</i>	262

français	anglais	page
• infarctus splénique	<i>splenic infarct</i>	262
• infection	<i>infectious disease</i>	262
• infection à prion	<i>prion infection</i>	262
• infection alimentaire	<i>alimentary infection</i>	263
• infection communautaire	<i>community acquired infection</i>	263
• infection de la plèvre	<i>pleura infection</i>	263
• infection mixte	<i>mixed infection</i>	263
• infection nosocomiale	<i>nosocomial infection</i>	263
• infection oculaire	<i>eye infection</i>	263
• infection opportuniste	<i>opportunistic infection</i>	263
• infection pulmonaire	<i>lung infection</i>	263
• infection respiratoire	<i>respiratory system infection</i>	263
• infection urinaire	<i>urinary tract infection</i>	263
• infiltrat de la rétine	<i>retinal infiltrate</i>	263
• infiltration lymphocytaire cutanée de Jessner-Kanof	<i>Jessner-Kanof lymphocytic infiltration</i>	264
• infirmité motrice cérébrale	<i>cerebral palsy</i>	264
• inflammation	<i>inflammation</i>	264
• inflammation périvésicale	<i>perivesical inflammation</i>	264
• iniencephalie	<i>iniencephalus</i>	264
• insertion chromosomique	<i>chromosome insertion</i>	264
• insomnie	<i>insomnia</i>	264
• insomnie familiale fatale	<i>fatal familial insomnia</i>	264
• insuffisance aortique	<i>aortic regurgitation</i>	264
• insuffisance cardiaque	<i>heart failure</i>	265
• insuffisance de convergence	<i>convergence insufficiency</i>	265
• insuffisance des veine perforantes du mollet	<i>perforating vein incompetence of the calf</i>	265
• insuffisance du greffon	<i>graft failure</i>	265
• insuffisance hépatique	<i>liver failure</i>	265
• insuffisance hypothalamique	<i>hypothalamic insufficiency</i>	265
• insuffisance intestinale	<i>intestinal failure</i>	265
• insuffisance médullaire	<i>bone marrow failure</i>	265
• insuffisance mitrale	<i>mitral regurgitation</i>	265
• insuffisance ovarienne	<i>ovarian failure</i>	265
• insuffisance pancréatique exocrine	<i>exocrine pancreas insufficiency</i>	265
• insuffisance placentaire	<i>placental insufficiency</i>	265
• insuffisance pulmonaire	<i>pulmonary regurgitation</i>	265
• insuffisance rénale	<i>renal failure</i>	266
• insuffisance rénale aiguë	<i>acute renal failure</i>	266
• insuffisance rénale chronique	<i>chronic renal failure</i>	266
• insuffisance respiratoire	<i>respiratory failure</i>	266
• insuffisance respiratoire aiguë	<i>acute respiratory insufficiency</i>	266
• insuffisance respiratoire hypoxémique	<i>hypoxemic respiratory failure</i>	266
• insuffisance sphinctérienne urétrale	<i>urethral sphincter insufficiency</i>	266
• insuffisance surrénalienne	<i>adrenal insufficiency</i>	266
• insuffisance tricuspide	<i>tricuspid regurgitation</i>	266
• insuffisance valvulaire	<i>valvular regurgitation</i>	266

français	anglais	page
• insuffisance veineuse	<i>venous incompetence</i>	267
• insuffisance veineuse des membres inférieurs	<i>venous incompetence of the lower limb</i>	267
• insuffisance ventriculaire	<i>ventricular failure</i>	267
• insuffisance ventriculaire droite	<i>right ventricular failure</i>	267
• insuffisance ventriculaire gauche	<i>left ventricular failure</i>	267
• insuffisance vertébrobasilaire	<i>vertebrobasilar insufficiency</i>	267
• insulinome	<i>insulinoma</i>	267
• insulino-résistance	<i>insulin resistance</i>	267
• insulite	<i>insulinitis</i>	267
• intertrigo	<i>intertrigo</i>	267
• intolérance alimentaire	<i>food intolerance</i>	267
• intolérance au fructose	<i>fructose intolerance</i>	267
• intolérance au glucose	<i>impaired glucose tolerance</i>	268
• intoxication	<i>poisoning</i>	268
• intoxication alimentaire	<i>food poisoning</i>	268
• intoxication amnésique par fruits de mer	<i>amnesic shellfish poisoning</i>	268
• intoxication maternelle	<i>maternal poisoning</i>	268
• intoxication médicamenteuse	<i>drug intoxication</i>	268
• intoxication paralysante par fruits de mer	<i>paralytic shellfish poisoning</i>	268
• invagination	<i>intussusception</i>	268
• invagination intestinale	<i>intestinal intussusception</i>	268
• invasion épithéliale de la chambre antérieure	<i>epithelial invasion of the anterior chamber</i>	268
• inversion chromosomique	<i>chromosome inversion</i>	268
• inversion paracentrique	<i>paracentric inversion</i>	268
• inversion péricentrique	<i>pericentric inversion</i>	269
• inversion utérine	<i>uterine inversion</i>	269
• inversion ventriculaire	<i>ventricular inversion</i>	269
• iodide	<i>iododerma</i>	269
• iodide végétante	<i>vegetating iododerma</i>	269
• iridodialyse	<i>iridodialysis</i>	269
• iridoschisis	<i>iridoschisis</i>	269
• iritis	<i>iritis</i>	269
• ischémie	<i>ischemia</i>	269
• ischémie de l'encéphale	<i>brain ischemia</i>	269
• ischémie de la moelle épinière	<i>spinal cord ischemia</i>	269
• ischémie de la rétine	<i>retinal ischemia</i>	269
• ischémie du foie	<i>liver ischemia</i>	269
• ischémie du membre inférieur	<i>lower limb ischemia</i>	270
• ischémie du muscle strié	<i>striated muscle ischemia</i>	270
• ischémie du nerf optique	<i>optic nerve ischemia</i>	270
• ischémie du rein	<i>kidney ischemia</i>	270
• ischémie intestinale	<i>intestinal ischemia</i>	270
• isochromosome	<i>isochromosome</i>	270
• isoimmunisation	<i>isoimmunization</i>	270
• isoimmunisation foetomaternelle	<i>maternal-fetal incompatibility</i>	270
• jéjunite	<i>jejunitis</i>	271



français	anglais	page
• jeu pathologique	<i>pathological gambling</i>	271
• jumeau craniopage	<i>craniopagus twin</i>	271
• jumeau hétéropage	<i>heteropagus twin</i>	271
• jumeau ischiopage	<i>ischiopagus twin</i>	271
• jumeau omphalopage	<i>omphalopagus twin</i>	271
• jumeau pygopage	<i>pygopagus twin</i>	271
• jumeau siamois	<i>conjoined twin</i>	271
• jumeau thoracopage	<i>thoracopagus twin</i>	271
• kava	<i>kava</i>	272
• kavaïsme	<i>kavaism</i>	272
• kératite	<i>keratitis</i>	272
• kératite dendritique	<i>dendritic keratitis</i>	272
• kératite disciforme	<i>disciform keratopathy</i>	272
• kératite en bandelette	<i>band keratopathy</i>	272
• kératite filamenteuse	<i>filamentary keratopathy</i>	272
• kératite interstitielle de Cogan	<i>Cogan interstitial keratitis</i>	272
• kératite lamellaire diffuse	<i>diffuse lamellar keratitis</i>	272
• kératite nummulaire	<i>nummular keratopathy</i>	272
• kératite ponctuée superficielle	<i>keratitis punctata</i>	272
• kératoacanthome	<i>keratoacanthoma</i>	272
• kératocône	<i>keratoconus</i>	273
• kératoconjonctivite	<i>keratoconjunctivitis</i>	273
• kératoconjonctivite épidémique	<i>epidemic keratoconjunctivitis</i>	273
• kératoconjonctivite hémorragique	<i>hemorrhagic keratoconjunctivitis</i>	273
• kératodermie	<i>keratoderma</i>	273
• kératodermie palmaire	<i>palmar keratoderma</i>	273
• kératodermie palmoplantaire	<i>keratoderma palmoplantar</i>	273
• kératodermie palmoplantaire de Méléda	<i>Meleda disease</i>	274
• kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre	<i>Papillon-Lefèvre's syndrome</i>	274
• kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart	<i>Richner-Hanhart's syndrome</i>	274
• kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna	<i>Unna-Thost palmopantar keratoderma</i>	274
• kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel	<i>Vohwinkel syndrome</i>	274
• kératodermie palmoplantaire et périoficielle d'Olmsted	<i>mutilating palmopantar keratoderma with periorificial keratotic plaques</i>	274
• kératodermie palmoplantaire striée	<i>striate palmopantar keratoderma</i>	274
• kératodermie ponctuée	<i>keratoderma punctata</i>	274
• kératodermie transgrediens	<i>keratoderma transgrediens</i>	274
• kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer	<i>Buschke-Fischer's keratoderma</i>	274
• kératolyse	<i>keratolysis</i>	274
• kératomalacie	<i>keratomalacia</i>	274
• kératome malin diffus congénital	<i>malignant keratoma</i>	274
• kératopathie	<i>keratopathy</i>	275
• kératopathie cristalline infectieuse	<i>infectious crystalline keratopathy</i>	275
• kératose actinique	<i>actinic keratosis</i>	275
• kératose folliculaire inversée	<i>inverted follicular keratosis</i>	275

français	anglais	page
• kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens	<i>Siemens ichthyosis bullosa</i>	275
• kératose lichénoïde	<i>keratosis lichenoides</i>	275
• kératose lichénoïde striée chronique	<i>keratosis lichenoides chronica</i>	275
• kératose pilaire	<i>pilaris keratosis</i>	275
• kératose séborrhéique	<i>seborrheic keratosis</i>	275
• kératose sénile	<i>keratosis senilis</i>	275
• kleptomanie	<i>kleptomania</i>	276
• koro	<i>koro</i>	276
• koïlonychie	<i>koilonychia</i>	276
• kraurosis	<i>kraurosis</i>	276
• kraurosis du pénis	<i>kraurosis penis</i>	276
• kraurosis vulvaire	<i>kraurosis vulvae</i>	276
• kuru	<i>kuru</i>	276
• kyste	<i>cyst</i>	276
• kyste aérien	<i>air cyst</i>	277
• kyste aérien du poumon	<i>pulmonary air cyst</i>	277
• kyste apical	<i>apical cyst</i>	277
• kyste arachnoïdien	<i>arachnoidal cyst</i>	277
• kyste branchial	<i>branchial cyst</i>	277
• kyste bronchogénique	<i>bronchogenic cyst</i>	277
• kyste coelomique pleuropéricardique	<i>pleuropericardic cysts</i>	277
• kyste du rein	<i>kidney cyst</i>	277
• kyste du septum lucidum	<i>septum lucidum cyst</i>	277
• kyste du tractus thyroïdienne	<i>thyreoglossal cyst</i>	277
• kyste entérogène	<i>enterogenous cyst</i>	277
• kyste épidermoïde	<i>epidermoid cyst</i>	277
• kyste folliculaire	<i>follicular cyst</i>	277
• kyste hydatique	<i>hydatid cyst</i>	278
• kyste hydatique de la paroi thoracique	<i>hydatid cyst of the chest wall</i>	278
• kyste hydatique de la plèvre	<i>pleural hydatid cyst</i>	278
• kyste hydatique du médiastin	<i>hydatid cysts of the mediastinum</i>	278
• kyste hydatique du poumon	<i>pulmonary hydatid cyst</i>	278
• kyste médiastinal	<i>mediastinal cyst</i>	278
• kyste mucoïde	<i>mucoïd cyst</i>	278
• kyste mucoïde sous-périosté	<i>periosteal ganglia</i>	278
• kyste multiloculaire	<i>multilocular cyst</i>	278
• kyste multiloculaire du rein	<i>multilocular renal cyst</i>	278
• kyste muqueux	<i>mucous cyst</i>	278
• kyste odontogène	<i>odontogenic cyst</i>	278
• kyste osseux	<i>bone cyst</i>	278
• kyste osseux anévrysmal	<i>aneurysmal bone cyst</i>	278
• kyste ovarien	<i>ovarian cyst</i>	278
• kyste pancréatique	<i>pancreatic cyst</i>	279
• kyste périapical	<i>periapical cyst</i>	279
• kyste périodontal	<i>periodontal cyst</i>	279
• kyste pilonidal	<i>pilonidal cyst</i>	279

français	anglais	page
• kyste pyélogénique	<i>pyelogenic renal cyst</i>	279
• kyste radiculodentaire	<i>dental root cyst</i>	279
• kyste sébacé	<i>sebaceous cyst</i>	279
• kyste sous-épendymaire	<i>subependymal cyst</i>	279
• kyste synovial	<i>synovial cyst</i>	279
• kyste thymique	<i>thymic cyst</i>	279
• kyste trichilemmal	<i>trichilemmal cyst</i>	279
• kystes éruptifs à duvets	<i>eruptive vellus hair cyst</i>	279
• labyrinthe	<i>labyrinthitis</i>	281
• lacune cérébrale	<i>cerebral lacuna</i>	281
• lacune de Stafne	<i>Stafne bone cavity</i>	281
• lagophtalmie	<i>lagophthalmos</i>	281
• langue noire	<i>black (hairy) tongue</i>	281
• larmoiement	<i>lacrimation</i>	281
• larva migrans	<i>larva migrans</i>	281
• laryngite	<i>laryngitis</i>	281
• laryngite striduleuse	<i>laryngitis stridulosa</i>	281
• laryngocèle	<i>laryngocele</i>	281
• laryngomalacie	<i>laryngomalacia</i>	281
• laryngotrachéite infectieuse aviaire	<i>avian infectious laryngotracheitis</i>	281
• laryngotrachéobronchite	<i>laryngotracheobronchitis</i>	282
• lathyrisme	<i>lathyrism</i>	282
• légionellose	<i>legionellosis</i>	282
• léiomyoblastome	<i>leiomyoblastoma</i>	282
• léiomyomatose diffuse bronchopulmonaire	<i>diffuse lung leiomyomata</i>	282
• léiomyome	<i>leiomyoma</i>	282
• léiomyome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary leiomioma</i>	282
• léiomyome de l'utérus	<i>uterine leiomyoma</i>	282
• léiomyome de la trachée	<i>tracheal leiomyoma</i>	282
• léiomyosarcome	<i>leiomyosarcoma</i>	282
• léiomyosarcome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary leiomyosarcoma</i>	282
• léiomyosarcome gastrointestinal	<i>gastrointestinal leiomyosarcoma</i>	282
• leishmaniose	<i>leishmaniasis</i>	283
• leishmaniose cutanée	<i>cutaneous leishmaniasis</i>	283
• leishmaniose dermique post-kala-azar	<i>post-kala-azar dermal leishmaniasis</i>	283
• leishmaniose viscérale	<i>kala-azar</i>	283
• lenticône antérieur	<i>anterior lenticonus</i>	283
• lenticône postérieur	<i>posterior lenticonus</i>	283
• lentiginose	<i>lentiginosis</i>	283
• lentiginose centrofaciale de Touraine	<i>Touraine centrofacial lentiginosis</i>	283
• lentigo solaire	<i>solar lentigo</i>	283
• lèpre	<i>leprosy</i>	283
• lèpre histoïde	<i>histoid leprosy</i>	284
• lèpre indéterminée	<i>indeterminate leprosy</i>	284
• lèpre intermédiaire	<i>borderline leprosy</i>	284
• lèpre lépromateuse	<i>lepromatous leprosy</i>	284

français	anglais	page
• lèpre multibacillaire	<i>multibacillary leprosy</i>	284
• lèpre paucibacillaire	<i>paucibacillary leprosy</i>	284
• lèpre tuberculoïde	<i>tuberculoid leprosy</i>	284
• lepréchaunisme	<i>leprechaunism</i>	284
• léprome	<i>leproma</i>	284
• leptospirose	<i>leptospirosis</i>	284
• lésion d'ischémie reperfusion hépatique	<i>hepatic ischemia reperfusion injury</i>	284
• lésion d'ischémie reperfusion rénale	<i>renal ischemia reperfusion injury</i>	284
• lésion d'ischémie reperfusion vésicale	<i>bladder ischemia reperfusion injury</i>	284
• lésion épidermoïde intraépithéliale	<i>squamous intraepithelial lesion</i>	284
• lésion épidermoïde intraépithéliale de l'an	<i>anal squamous intraepithelial lesion</i>	284
• lésion précancéreuse	<i>pre malignant lesion</i>	285
• lésion précancéreuse de l'estomac	<i>stomach pre malignant lesion</i>	285
• lésion précancéreuse de la cavité buccale	<i>oral pre malignant lesion</i>	285
• lésion précancéreuse de la peau	<i>pre malignant skin lesion</i>	285
• lésion précancéreuse du col utérin	<i>cervical precancerous lesion</i>	285
• lésion précancéreuse du côlon	<i>colon pre malignant lesion</i>	285
• lésion précancéreuse du poumon	<i>lung preneoplasia</i>	285
• lésion précancéreuse du sein	<i>mammary preneoplasia</i>	285
• lésion rénale aiguë	<i>acute kidney injury</i>	285
• leucémie	<i>leukemia</i>	286
• leucémie à basophiles	<i>basophilic leukemia</i>	286
• leucémie à éosinophiles	<i>eosinophilic leukemia</i>	286
• leucémie à grands lymphocytes granuleux	<i>large granular lymphocyte leukemia</i>	286
• leucémie à mastocytes	<i>mast cell leukemia</i>	286
• leucémie à plasmocytes	<i>plasma cell leukemia</i>	286
• leucémie aiguë	<i>acute leukemia</i>	286
• leucémie aiguë lymphoblastique	<i>acute lymphocytic leukemia</i>	286
• leucémie aiguë mégacaryoblastique	<i>acute megakaryocytic leukemia</i>	286
• leucémie aiguë myéloblastique	<i>acute myelogenous leukemia</i>	286
• leucémie aleucémique	<i>aleukemic leukemia</i>	287
• leucémie chronique à neutrophiles	<i>chronic neutrophilic leukemia</i>	287
• leucémie de Friend	<i>Friend leukemia</i>	287
• leucémie L1210	<i>L1210-Leukemia</i>	287
• leucémie lymphohistiocytaire	<i>hairy cell leukemia</i>	287
• leucémie lymphoïde chronique	<i>chronic lymphocytic leukemia</i>	287
• leucémie monoblastique	<i>monoblastic leukemia</i>	287
• leucémie monocytaire	<i>monocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M0	<i>M0 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M1	<i>M1 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M2	<i>M2 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M3	<i>M3 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M4	<i>M4 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M5	<i>M5 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M6	<i>M6 acute myelocytic leukemia</i>	287
• leucémie myéloblastique M7	<i>M7 acute myelocytic leukemia</i>	287

français	anglais	page
• leucémie myélomonocytaire aiguë	<i>acute myelomonocytic leukemia</i>	288
• leucémie myélomonocytaire chronique	<i>chronic myelomonocytic leukemia</i>	288
• leucémie myéloïde chronique	<i>chronic myelogenous leukemia</i>	288
• leucémie non lymphocytaire aiguë	<i>acute nonlymphocytic leukemia</i>	288
• leucémie P388	<i>P388-Leukemia</i>	288
• leucémie polylmphocytaire	<i>polylmphocytic leukemia</i>	288
• leucémie promyélocytaire aiguë	<i>acute promyelocytic leukemia</i>	288
• leucinose	<i>leucinosis</i>	288
• leucoaraïose	<i>leucoaraïosis</i>	288
• leucocorie	<i>leukocoria</i>	288
• leucocytozoonose	<i>leucocitozoonosis</i>	288
• leucocyturie	<i>leukocyturia</i>	289
• leucodermie	<i>leukoderma</i>	289
• leucodystrophie	<i>leukodystrophy</i>	289
• leucodystrophie métachromatique	<i>metachromatic leukodystrophy</i>	289
• leucodystrophie orthochromatique	<i>orthochromatic leukodystrophy</i>	289
• leucoencéphalite	<i>leukoencephalitis</i>	289
• leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst	<i>Hurst disease</i>	289
• leucoencéphalite sclérosante	<i>sclerosing leukoencephalitis</i>	289
• leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert	<i>Van Bogaert subacute sclerosing leukoencephalitis</i>	290
• leucoencéphalopathie	<i>leukoencephalopathy</i>	290
• leucoencéphalopathie postérieure réversible	<i>posterior reversible encephalopathy syndrome</i>	290
• leucoencéphalopathie progressive multifocale	<i>progressive multifocal leukoencephalopathy</i>	290
• leucokératose	<i>leukokeratosis</i>	290
• leucomalacie périventriculaire	<i>periventricular leukomalacia</i>	290
• leucome cornéen	<i>corneal leucoma</i>	290
• leucomélanodermie	<i>leukomelanoderma</i>	290
• leuconychie	<i>leukonychia</i>	290
• leucopénie	<i>leukopenia</i>	290
• leucoplasie	<i>leukoplasia</i>	290
• leucoplasie buccale	<i>oral leukoplasia</i>	290
• leucoplasie chevelue	<i>hairy leukoplakia</i>	290
• leucoplasie verruqueuse proliférative	<i>proliferative verrucous leukoplakia</i>	291
• leucorrhée	<i>leukorrhœa</i>	291
• lévocardie	<i>levocardia</i>	291
• lichen	<i>lichen</i>	291
• lichen amyloïde	<i>lichen amyloidis</i>	291
• lichen aureus	<i>lichen aureus</i>	291
• lichen bulleux	<i>lichen bullous</i>	291
• lichen érosif	<i>lichen erosive</i>	291
• lichen nitidus	<i>lichen nitidus</i>	291
• lichen plan	<i>lichen planus</i>	291
• lichen plan bulleux	<i>bullous lichen planus</i>	291
• lichen plan pigmentaire	<i>lichen planus actinicus</i>	291

français	anglais	page
• lichen scléroatrophique	<i>lichen sclerosus et atrophicus</i>	291
• lichen spinulosique	<i>lichen spinulosus Lassueur-Graham-Little</i>	292
• lichen striatus	<i>liquen striatus</i>	292
• lichénification	<i>lichenification</i>	292
• linite plastique	<i>linitis plastica</i>	292
• lipide	<i>lipids</i>	292
• lipoatrophie	<i>lipoatrophy</i>	292
• lipoatrophie semicirculaire	<i>partial lipoatrophy</i>	292
• lipoblastome	<i>lipoblastoma</i>	292
• lipodystrophie	<i>lipodystrophy</i>	292
• lipodystrophie abdominale centrifuge infantile	<i>lipodystrophia centrifugalis abdominalis infantilis</i>	292
• lipodystrophie de Berardinelli	<i>Berardinelli lipodystrophy</i>	293
• lipodystrophie intestinale	<i>Whipple disease</i>	293
• lipodystrophie membraneuse	<i>membranous lipodystrophy</i>	293
• lipoedème	<i>lipoedema</i>	293
• lipofuscine	<i>lipofuscinosis</i>	293
• lipogranulomatose	<i>lipogranulomatosis</i>	293
• lipomatose	<i>lipomatosis</i>	293
• lipomatose de Launois Bensaude	<i>Launois-Bensaude lipomatosis</i>	293
• lipomatose du médiastin	<i>mediastinal lipomatosis</i>	293
• lipomatose encéphalo-crânio-cutanée	<i>encephalocraniocutaneous lipomatosis</i>	293
• lipomatose périvésicale	<i>perivesical lipomatosis</i>	293
• lipome	<i>lipoma</i>	294
• lipome bronchopulmonaire	<i>lung lipoma</i>	294
• lipome chondroïde	<i>chondroid lipoma</i>	294
• lipome de la paroi thoracique	<i>chest wall lipoma</i>	294
• lipomucopolysaccharidose	<i>lipomucopolysaccharidosis</i>	294
• liposarcome	<i>liposarcoma</i>	294
• lipothymie	<i>lipothymia</i>	294
• lipoïdose	<i>lipoidosis</i>	294
• lissencéphalie	<i>lissencephaly</i>	294
• listériose	<i>listeriosis</i>	295
• lithiase	<i>lithiasis</i>	295
• lithiase bronchique	<i>bronchial lithiasis</i>	295
• lithiase cholédocienne	<i>choledocolithiasis</i>	295
• lithiase de l'uretère	<i>ureteral lithiasis</i>	295
• lithiase de la prostate	<i>prostate lithiasis</i>	295
• lithiase de la vessie urinaire	<i>urinary bladder lithiasis</i>	295
• lithiase de la voie lacrymale	<i>lacrymal duct lithiasis</i>	295
• lithiase des voies biliaires	<i>biliary lithiasis</i>	295
• lithiase du bassinet	<i>renal pelvis lithiasis</i>	295
• lithiase du calice	<i>calyx lithiasis</i>	295
• lithiase du rein	<i>renal lithiasis</i>	296
• lithiase urinaire	<i>urinary lithiasis</i>	296
• lithopédion	<i>lithopedion</i>	296
• livedo racemosa	<i>livedo racemosa</i>	296

français	anglais	page
• livedo réticulaire	<i>livedo reticularis</i>	296
• livedo réticulaire nécrosant	<i>necrotizing livedo reticularis</i>	296
• loase	<i>loiasis</i>	296
• lobe pulmonaire surnuméraire	<i>supernumerary pulmonary lobe</i>	296
• lombalgie	<i>low back pain</i>	296
• lordose	<i>lordosis</i>	297
• lucite polymorphe	<i>polymorphic light eruption</i>	297
• lupus	<i>lupus</i>	297
• lupus érythémateux	<i>lupus erythematosus</i>	297
• lupus érythémateux chronique	<i>cutaneous lupus erythematosus</i>	297
• lupus érythémateux disséminé	<i>systemic lupus erythematosus</i>	297
• lupus érythémateux profond	<i>lupus erythematosus profundus</i>	297
• lupus érythémateux subaigu	<i>subacute cutaneous lupus erythematosus</i>	297
• lupus miliaire facial disséminé	<i>lupus miliaris disseminatus faciei</i>	297
• lupus pernio	<i>lupus pernio</i>	297
• lutéome	<i>luteoma</i>	298
• luxation	<i>luxation</i>	298
• luxation congénitale de hanche	<i>congenital hip dislocation</i>	298
• luxation du cristallin	<i>lens luxation</i>	298
• luxation rétrolunaire	<i>perilunate dislocation</i>	298
• lymphadénite	<i>lymphadenitis</i>	298
• lymphangiectasie	<i>lymphangiectasis</i>	298
• lymphangiectasie pulmonaire	<i>pulmonary lymphangiectasis</i>	298
• lymphangioendothéliome	<i>lymphangioendothelioma</i>	298
• lymphangiokératome	<i>lymphangiokeratoma</i>	298
• lymphangiomatose	<i>lymphangiomatosis</i>	298
• lymphangiomatose pulmonaire	<i>pulmonary lymphangiomatosis</i>	298
• lymphangiome caverneux	<i>cavernous lymphangioma</i>	299
• lymphangiome kystique	<i>cystic lymphangioma</i>	299
• lymphangiome kystique médiastinal	<i>mediastinal kystic lymphangioma</i>	299
• lymphangiopéricytome	<i>lymphangiopericytoma</i>	299
• lymphangiopéricytome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar lymphangiopericytoma</i>	299
• lymphangiopéricytome médiastinal	<i>mediastinal lymphangiopericytoma</i>	299
• lymphangiosarcome	<i>lymphangiosarcoma</i>	299
• lymphangite	<i>lymphangitis</i>	299
• lymphangite carcinomateuse	<i>lymphangitic carcinomatosis</i>	299
• lymphangite sclérosante	<i>sclerosing lymphangitis</i>	299
• lymphocèle	<i>lymphocele</i>	299
• lymphocytome	<i>benign lymphocytoma cutis</i>	299
• lymphocytophtisie de Glanzmann	<i>Glanzmann-Riniker syndrome</i>	300
• lymphoedème	<i>lymphedema</i>	300
• lymphoépithéliome	<i>lymphoepithelioma</i>	300
• lymphogranulomatose	<i>lymphogranulomatosis</i>	300
• lymphogranulomatose vénérienne	<i>lymphogranuloma venereum</i>	300
• lymphohistiocytose	<i>lymphohistiocytosis</i>	300
• lymphohistiocytose hémophagocytaire	<i>hemophagocytic lymphohistiocytosis</i>	300

français	anglais	page
• lymphome	<i>lymphoma</i>	300
• lymphome à grandes cellules	<i>large cell lymphoma</i>	300
• lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives	<i>Ki-1 positive large cell anaplastic lymphoma</i>	300
• lymphome centrocytique	<i>mantle cell lymphoma</i>	301
• lymphome cérébral primitif	<i>primary cerebral lymphoma</i>	301
• lymphome de Burkitt	<i>Burkitt lymphoma</i>	301
• lymphome de la zone marginale	<i>marginal zone lymphoma</i>	301
• lymphome de Lennert	<i>Lennert lymphoma</i>	301
• lymphome diffus à grandes cellules	<i>diffuse large cell lymphoma</i>	301
• lymphome diffus à grandes cellules B	<i>diffuse large B-cell lymphoma</i>	301
• lymphome du médiastin	<i>medisatinal lymphoma</i>	301
• lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses	<i>MALT lymphoma</i>	301
• lymphome folliculaire	<i>follicular lymphoma</i>	301
• lymphome histiocytaire	<i>histiocytic lymphoma</i>	301
• lymphome intravasculaire	<i>intravascular lymphoma</i>	302
• lymphome leucémie à cellules T de l'adulte	<i>adult T-cell leukemia lymphoma</i>	302
• lymphome lymphoblastique	<i>lymphoblastic lymphoma</i>	302
• lymphome lymphocytaire	<i>lymphocytic lymphoma</i>	302
• lymphome macrofolliculaire	<i>Brill-Simmers lymphoma</i>	302
• lymphome malin	<i>malignant lymphoma</i>	302
• lymphome non hodgkinien	<i>non-Hodgkin lymphoma</i>	302
• lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire	<i>non-Hodgkin bronchopulmonar lymphoma</i>	302
• lymphome oculaire	<i>ocular lymphoma</i>	302
• lymphome périphérique à cellules T	<i>peripheral T-cell lymphoma</i>	302
• lymphome primitif des séreuses	<i>primary effusion lymphoma</i>	303
• lymphome T angioimmunoblastique	<i>immunoblastic lymphadenopathy</i>	303
• lymphome T cutané	<i>cutaneous T-cell lymphoma</i>	303
• lymphome T/NK nasal	<i>nasal NK/T-cell lymphoma</i>	303
• lymphopénie	<i>lymphocytopenia</i>	303
• lymphosarcome	<i>lymphosarcoma</i>	303
• macroanévrisme	<i>macroaneurysm</i>	304
• macrocéphalie	<i>macrocephaly</i>	304
• macrochéilite	<i>macrocheilia</i>	304
• macrochéilite de Miescher	<i>Miescher cheilitis</i>	304
• macrochéilite granulomateuse	<i>granulomatous macrocheilia</i>	304
• macrodactylie	<i>macroductyly</i>	304
• macroglobulinémie	<i>macroglobulinemia</i>	304
• macroglobulinémie de Waldenström	<i>Waldenström macroglobulinemia</i>	304
• macroglossie	<i>macroglossia</i>	304
• macrolipodystrophie	<i>macrolipodystrophia</i>	304
• macrophtalmie	<i>macrophtalmia</i>	304
• macrosomie	<i>macrosomia</i>	304
• maculopathie	<i>maculopathy</i>	305
• maculopathie en oeil de boeuf	<i>bull's eye maculopathy</i>	305



français	anglais	page
• maduromycose	<i>maduromycosis</i>	305
• mal de l'altitude	<i>altitude-induced disorder</i>	305
• mal des transports	<i>motion sickness</i>	305
• mal perforant	<i>mal perforans</i>	305
• malabsorption intestinale	<i>intestinal malabsorption</i>	305
• malacoplasie	<i>malacoplakia</i>	305
• malacoplasie du rein	<i>kidney malacoplakia</i>	305
• maladie	<i>disease</i>	305
• maladie à coronavirus 2019	<i>coronavirus disease 2019</i>	307
• maladie à prions	<i>prion disease</i>	307
• maladie autoimmune	<i>autoimmune disease</i>	307
• maladie chronique	<i>chronic disease</i>	307
• maladie coeliaque	<i>coeliac disease</i>	308
• maladie congénitale	<i>congenital disease</i>	308
• maladie contagieuse	<i>communicable disease</i>	308
• maladie d'Addison	<i>Addison disease</i>	308
• maladie d'Alexander	<i>Alexander disease</i>	309
• maladie d'Alpers	<i>Alpers disease</i>	309
• maladie d'importation	<i>imported disease</i>	309
• maladie de Basedow	<i>Graves disease</i>	309
• maladie de Behçet	<i>Behçet syndrome</i>	309
• maladie de Blount	<i>Blount's disease</i>	309
• maladie de Bowen	<i>Bowen disease</i>	310
• maladie de Canavan	<i>Canavan disease</i>	310
• maladie de Caroli	<i>Caroli disease</i>	310
• maladie de Castleman	<i>Castleman disease</i>	310
• maladie de Chediak	<i>Chediak syndrome</i>	310
• maladie de Darier	<i>Darier disease</i>	311
• maladie de Dowling-Degos	<i>Dowling-Degos disease</i>	311
• maladie de Duncan	<i>Duncan disease</i>	311
• maladie de Dupuytren	<i>Dupuytren contracture</i>	311
• maladie de Erdheim-Chester	<i>Erdheim-Chester disease</i>	311
• maladie de Farber	<i>Farber disease</i>	311
• maladie de Fox-Fordyce	<i>Fox-Fordyce disease</i>	312
• maladie de Freiberg	<i>Freiberg's disease</i>	312
• maladie de Gaucher	<i>Gaucher disease</i>	312
• maladie de Hallervorden-Spatz	<i>Hallervorden-Spatz disease</i>	312
• maladie de Hand-Schüller-Christian	<i>Hand-Schuller-Christian disease</i>	312
• maladie de Hartnup	<i>Hartnup disease</i>	312
• maladie de Hirschsprung	<i>Hirschsprung disease</i>	313
• maladie de Hodgkin	<i>Hodgkin disease</i>	313
• maladie de Horton	<i>giant cell arteritis</i>	313
• maladie de Jaffe-Lichtenstein	<i>Jaffe-Lichtenstein fibrous dysplasia</i>	313
• maladie de Jansky-Bielschowsky	<i>Bielchowsky-Jansky disease</i>	313
• maladie de Joseph	<i>Joseph disease</i>	313
• maladie de Kawasaki	<i>Kawasaki syndrome</i>	313

français	anglais	page
• maladie de Kennedy	<i>Kennedy's disease</i>	314
• maladie de Kikuchi-Fujimoto	<i>Kikuchi-Fujimoto disease</i>	314
• maladie de Kniest	<i>Kniest syndrome</i>	314
• maladie de Krabbe	<i>Krabbe disease</i>	314
• maladie de Kufs	<i>Kufs disease</i>	314
• maladie de l'oeil de poisson	<i>fish-eye disease</i>	314
• maladie de l'oreillette	<i>atrial rhythmic disease</i>	314
• maladie de la forêt de Kyasanur	<i>Kyasanur Forest disease</i>	314
• maladie de la forêt de Semliki	<i>Semliki Forest disease</i>	314
• maladie de La Peyronie	<i>Peyronie disease</i>	315
• maladie de la rate marbrée	<i>flecked spleen</i>	315
• maladie de Letterer-Siwe	<i>Letterer-Siwe disease</i>	315
• maladie de Lhermitte et Duclos	<i>Lhermitte-Duclos disease</i>	315
• maladie de Lyme	<i>Lyme disease</i>	315
• maladie de Marburg	<i>Marburg disease</i>	315
• maladie de Marek	<i>Marek disease</i>	315
• maladie de Ménière	<i>Meniere disease</i>	315
• maladie de Mondor	<i>Mondor's disease</i>	316
• maladie de moyamoya	<i>moyamoya disease</i>	316
• maladie de Nairobi	<i>Nairobi disease</i>	316
• maladie de Newcastle	<i>Newcastle disease</i>	316
• maladie de Niemann-Pick	<i>Niemann-Pick disease</i>	316
• maladie de Paget du sein	<i>Paget disease of breast</i>	316
• maladie de Paget osseuse	<i>Paget disease of bone</i>	316
• maladie de Parkinson	<i>Parkinson disease</i>	316
• maladie de Pelizaeus-Merzbacher	<i>Pelizaeus–Merzbacher disease</i>	317
• maladie de Raynaud	<i>Raynaud disease</i>	317
• maladie de Refsum	<i>Refsum disease</i>	317
• maladie de Riga-Fede	<i>Riga-Fede disease</i>	317
• maladie de Rosai-Dorfman	<i>Rosai-Dorfman disease</i>	317
• maladie de Scheuermann	<i>osteochondritis of the epiphyses rachis</i>	318
• maladie de Schilder	<i>Schilder disease</i>	318
• maladie de Segawa	<i>Segawa disease</i>	318
• maladie de Spielmeyer-Vogt	<i>Spielmeyer-Vogt disease</i>	318
• maladie de système	<i>systemic disease</i>	318
• maladie de Takayasu	<i>Takayasu arteritis</i>	319
• maladie de Tay-Sachs	<i>Tay-Sachs disease</i>	319
• maladie de von Willebrand	<i>von Willebrand disease</i>	319
• maladie de Waldmann	<i>Waldmann disease</i>	319
• maladie de Wilson	<i>Wilson disease</i>	319
• maladie de Wolman	<i>Wolman disease</i>	319
• maladie de Woringer-Kolopp	<i>Woringer-Kolopp disease</i>	320
• maladie dégénérative	<i>degenerative disease</i>	320
• maladie des agglutinines froides	<i>cold agglutinin disease</i>	320
• maladie des caissons	<i>decompression sickness</i>	320
• maladie des chaînes lourdes	<i>heavy chain disease</i>	320

français	anglais	page
• maladie des chaînes lourdes alpha	<i>alpha heavy chain disease</i>	321
• maladie des chaînes lourdes gamma	<i>gamma heavy chain disease</i>	321
• maladie des chaînes lourdes mu	<i>mu heavy chain disease</i>	321
• maladie des exostoses multiples	<i>multiple cartilaginous exostosis</i>	321
• maladie des griffes du chat	<i>cat scratch disease</i>	321
• maladie des humidificateurs	<i>humidifiers pneumonitis</i>	321
• maladie des légionnaires	<i>legionnaires disease</i>	321
• maladie des leucocytes	<i>leukocyte disease</i>	322
• maladie des membranes hyalines	<i>hyaline membrane disease</i>	322
• maladie des silos	<i>silofiller disease</i>	322
• maladie du cri du chat	<i>cri du chat syndrome</i>	322
• maladie du greffon contre l'hôte	<i>graft versus host reaction</i>	322
• maladie du labyrinthe	<i>diseases of the labyrinth</i>	322
• maladie du neurone moteur	<i>motor neuron disease</i>	322
• maladie du sinus	<i>sick sinus syndrome</i>	322
• maladie du voyageur	<i>travel disease</i>	322
• maladie due aux vibrations	<i>vibration disease</i>	323
• maladie émergente	<i>emerging disease</i>	323
• maladie en chou fleur	<i>cauliflower disease of eel</i>	323
• maladie familiale	<i>familial disease</i>	323
• maladie gélatineuse du péritoine	<i>pseudomyxoma peritonei</i>	323
• maladie génétique	<i>genetic disease</i>	323
• maladie hémorragique du nouveau-né	<i>hemorrhagic disease of newborn</i>	323
• maladie héréditaire	<i>hereditary disease</i>	323
• maladie iatrogène	<i>iatrogenic disease</i>	327
• maladie inflammatoire	<i>inflammatory disease</i>	327
• maladie laiteuse	<i>milky disease</i>	327
• maladie métabolique	<i>metabolic diseases</i>	327
• maladie mitrale	<i>mitral disease</i>	327
• maladie négligée	<i>neglected disease</i>	328
• maladie plaquettaire du pool vide	<i>storage pool disease</i>	328
• maladie polykystique hépatorenale	<i>polycystic hepatorenal disease</i>	328
• maladie post-thrombotique	<i>post-thrombotic disease</i>	328
• maladie présumée virale	<i>presumed viral disease</i>	328
• maladie professionnelle	<i>occupational disease</i>	328
• maladie rare	<i>rare disease</i>	329
• maladie résiduelle imperceptible	<i>minimal residual disease</i>	329
• maladie sérique	<i>serum sickness</i>	329
• maladie sexuellement transmissible	<i>sexually transmitted disease</i>	329
• maladie somatique	<i>somatic disease</i>	329
• maladie transmise par le sang	<i>blood-borne disease</i>	329
• maladie transmise par les tiques	<i>tick-borne disease</i>	329
• maladie transmissible par les aliments	<i>foodborne disease</i>	329
• maladie trophoblastique gestationnelle	<i>gestational trophoblastic disease</i>	329
• maladie tropicale	<i>tropical disease</i>	330
• maladie veinoocclusive	<i>venoocclusive disease</i>	330

français	anglais	page
• malformation	<i>malformation</i>	330
• malformation adénomatoïde kystique	<i>cystic adenomatoid malformation</i>	333
• malformation artérioveineuse	<i>arteriovenous malformation</i>	333
• malformation artérioveineuse des bronches	<i>bronchial arteriovenous malformation</i>	333
• malformation artérioveineuse intracrânienne	<i>intracranial arteriovenous malformation</i>	333
• malformation articulaire	<i>articular malformation</i>	333
• malformation de l'aorte	<i>aorta malformation</i>	333
• malformation de l'appareil lacrymal	<i>malformation of lacrimal apparatus</i>	333
• malformation de l'appareil respiratoire	<i>respiratory system malformation</i>	333
• malformation de l'artère coronaire	<i>coronary artery malformation</i>	333
• malformation de l'artère pulmonaire	<i>pulmonary system malformation</i>	333
• malformation de l'encéphale	<i>brain malformation</i>	333
• malformation de la moelle épinière	<i>spinal cord malformation</i>	333
• malformation de la veine cave	<i>vena cava malformation</i>	334
• malformation de Mondini	<i>Mondini defect</i>	334
• malformation de Taussig-Bing	<i>Taussig-Bing complex</i>	334
• malformation des artères	<i>artery malformation</i>	334
• malformation des artères intracrâniennes	<i>intracranial artery malformation</i>	334
• malformation des nerfs crâniens	<i>cranial nerve malformation</i>	334
• malformation des os	<i>bone malformation</i>	334
• malformation des poumons	<i>pulmonary malformation</i>	334
• malformation des vaisseaux pulmonaires	<i>pulmonar vessels malformation</i>	334
• malformation des veines	<i>vein malformation</i>	334
• malformation des veines intracrâniennes	<i>intracranial vein malformation</i>	334
• malformation du crâne	<i>cranial malformation</i>	334
• malformation du thymus	<i>thymus malformation</i>	334
• malformation lymphatique	<i>lymphatic malformation</i>	334
• malformation neuronale intestinale	<i>neuronal intestinal malformation</i>	335
• malformation tricuspide d'Ebstein	<i>Ebstein anomaly of the tricuspid valve</i>	335
• malnutrition	<i>malnutrition</i>	335
• malnutrition protéino-énergétique	<i>protein-energy malnutrition</i>	335
• malocclusion	<i>malocclusion</i>	335
• malrotation du rein	<i>kidney malrotation</i>	335
• maltraitance	<i>mistreatment</i>	335
• maltraitance des personnes âgées	<i>elder abuse</i>	335
• malvoyance	<i>low vision</i>	335
• mamelon surnuméraire	<i>supernumerary nipple</i>	335
• manie	<i>mania</i>	336
• manie vasculaire	<i>vascular mania</i>	336
• mannosidose	<i>mannosidosis</i>	336
• masculinisation	<i>masculinization</i>	336
• masse médiastinale	<i>medistinal mass</i>	336
• mastite	<i>mastitis</i>	336
• mastite granulomateuse	<i>granulomatous mastitis</i>	336
• mastocytome	<i>mastocytoma</i>	336
• mastocytose	<i>mastocytosis</i>	336

français	anglais	page
• mastocytose bulleuse	<i>bullous mastocytosis</i>	336
• mastocytose pigmentée éruptive	<i>urticaria pigmentosa</i>	336
• mastodynie	<i>mastodynia</i>	336
• mastose	<i>mastosis</i>	337
• mastose fibrokystique	<i>fibrocystic mastitis</i>	337
• mastoïdite	<i>mastoiditis</i>	337
• média nécrose kystique de l'aorte	<i>aorta cystic medial necrosis</i>	337
• média nécrose kystique des artères	<i>artery cystic medial necrosis</i>	337
• médiastinite	<i>mediastinitis</i>	337
• médiastinite cancéreuse	<i>neoplastic mediastinitis</i>	337
• médiastinite fibreuse idiopathique	<i>idiopathic fibrous mediastinitis</i>	337
• médiastinite fibrosante	<i>fibrotic mediastinitis</i>	337
• médulloblastome	<i>medulloblastoma</i>	337
• médulloépithéliome	<i>medulloepithelioma</i>	338
• mégacalice du rein	<i>megacalices</i>	338
• mégacôlon	<i>megacolon</i>	338
• mégalencéphalie	<i>megalencephaly</i>	338
• mégalocornée	<i>megalocornea</i>	338
• mégalophtalmie	<i>megalopthalmus</i>	338
• mégaoesophage	<i>megaesophagus</i>	338
• mégauretère	<i>megaureter</i>	338
• mégauretère congénital	<i>congenital megaureter</i>	338
• mégavessie	<i>megacystis</i>	338
• mégavessie congénitale	<i>congenital megabladder</i>	338
• melaena	<i>melena</i>	338
• mélancolie	<i>melancholia</i>	339
• mélanoblastose	<i>melanoblastosis</i>	339
• mélanoblastose neurocutanée	<i>neurocutaneous melanoblastosis</i>	339
• mélanocytose	<i>melanocythemia</i>	339
• mélanodermie	<i>melanoderma</i>	339
• mélanome	<i>melanoma</i>	339
• mélanome amélanique	<i>amelanotic melanoma</i>	339
• mélanome B16	<i>B16-Melanoma</i>	339
• mélanome de Harding-Passey	<i>Harding-Passey melanoma</i>	339
• mélanome de la plèvre	<i>pleural melanoma</i>	339
• mélanome desmoplasique	<i>desmoplastic melanoma</i>	339
• mélanome malin	<i>malignant melanoma</i>	339
• mélanome malin amélanique	<i>amelanotic malignant melanoma</i>	339
• mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner	<i>Fortner's amelanotic malignant melanoma AMel 3</i>	340
• mélanome malin de l'uvéa	<i>uveal malignant melanoma</i>	340
• mélanome malin des fosses nasales	<i>nasal cavity malignant melanoma</i>	340
• mélanome malin lentigineux	<i>lentiginous melanoma</i>	340
• mélanome malin mélanique	<i>melanotic malignant melanoma</i>	340
• mélanome malin nodulaire	<i>nodular malignant melanoma</i>	340
• mélanome malin pédonculé	<i>pedonculated malignant melanoma</i>	340
• mélanome mélanique de Fortner	<i>Fortner melanotic melanoma</i>	340

français	anglais	page
• mélanonychie	<i>melanonychia</i>	340
• mélanose	<i>melanosis</i>	340
• mélanose de Riehl	<i>Riehl melanosis</i>	340
• mélanose neurocutanée	<i>neurocutaneous melanosis</i>	340
• mélanose précancéreuse de Dubreuilh	<i>Dubreuilh precancerous melanosis</i>	340
• mélioïdose	<i>melioidosis</i>	341
• mélorhéostose	<i>melorheostosis</i>	341
• membrane congénitale de l'uretère	<i>congenital ureteral membrane</i>	341
• membrane congénitale de l'urètre masculin	<i>congenital male urethral membrane</i>	341
• membrane épipapillaire	<i>epipapillar membrane</i>	341
• membrane épirétinienne	<i>epiretinal membrane</i>	341
• membrane prérétinienne	<i>preretinal membrane</i>	341
• membrane pupillaire	<i>pupillary membrane</i>	341
• membrane rétrocornéenne	<i>retrocorneal membrane</i>	341
• membre fantôme	<i>phantom limb</i>	341
• menace d'accouchement prématuré	<i>threatened premature delivery</i>	341
• menace d'avortement	<i>threatened abortion</i>	341
• méningiome	<i>meningioma</i>	341
• méningiome malin	<i>malignant meningioma</i>	342
• méningite	<i>meningitis</i>	342
• méningite bactérienne	<i>bacterial meningitis</i>	342
• méningite cancéreuse	<i>meningeal carcinomatosis</i>	342
• méningite de Mollaret	<i>Mollaret recurrent aseptic meningitis</i>	342
• méningite lymphocytaire	<i>lymphocytic meningitis</i>	342
• méningite tuberculeuse	<i>tuberculous meningitis</i>	342
• méningococcie	<i>meningococcal disease</i>	342
• méningoencéphalite	<i>meningoencephalitis</i>	342
• meningoradiculite	<i>meningoradiculitis</i>	342
• ménopause précoce	<i>premature menopause</i>	342
• ménorragie	<i>menorrhagia</i>	343
• meralgie paresthésique	<i>meralgia paresthetica</i>	343
• MERS-CoV	<i>MERS-CoV</i>	343
• mésoenchymome malin	<i>malignant mesenchymoma</i>	343
• mésentérite liposcléreuse	<i>mesenteric panniculitis</i>	343
• mésocardie	<i>mesocardia</i>	343
• mésothéliome	<i>mesothelioma</i>	343
• mésothéliome bénin de la plèvre	<i>benign pleural mesothelioma</i>	343
• mésothéliome malin	<i>malignant mesothelioma</i>	343
• mésothéliome malin de la plèvre	<i>malignant pleural mesothelioma</i>	343
• mésothéliome malin du péritoine	<i>malignant peritoneal mesothelioma</i>	343
• métamorphopsie	<i>metamorphopsia</i>	344
• métaplasie intestinale	<i>intestinal metaplasia</i>	344
• métaplasie intestinale et gastrique	<i>gastric intestinal metaplasia</i>	344
• métastase	<i>metastasis</i>	344
• métastase cérébrale	<i>cerebral metastasis</i>	344
• métastase cutanée	<i>skin metastasis</i>	344

français	anglais	page
• métastase de l'espace alvéolaire	<i>alveolar space metastasis</i>	344
• métastase de la moelle osseuse	<i>bone marrow metastasis</i>	344
• métastase des tissus mous	<i>soft tissue metastasis</i>	344
• métastase du ganglion inguinal	<i>inguinal node metastasis</i>	344
• métastase du ganglion sentinelle	<i>sentinel lymph node metastasis</i>	344
• métastase ganglionnaire	<i>lymph node metastasis</i>	345
• métastase ganglionnaire cervicale	<i>cervical lymph node metastasis</i>	345
• métastase gingivale	<i>gingival metastasis</i>	345
• métastase hépatique	<i>liver metastasis</i>	345
• métastase osseuse	<i>bone metastasis</i>	345
• métastase péritonéale	<i>peritoneal metastasis</i>	345
• métastase prostatique	<i>prostate metastasis</i>	345
• métastase pulmonaire	<i>lung metastasis</i>	345
• métastase rachidienne	<i>spinal metastasis</i>	345
• métastase rénale	<i>renal metastasis</i>	345
• métatarsalgie	<i>metatarsalgia</i>	345
• métatarsalgie de Morton	<i>Morton metatarsalgia</i>	345
• méthémoglobinémie	<i>methemoglobinemia</i>	345
• métrorragie	<i>metrorrhagia</i>	345
• microadénome	<i>microadenoma</i>	346
• microalbuminurie	<i>microalbuminuria</i>	346
• microanévrisme	<i>microaneurysm</i>	346
• microanévrisme de la rétine	<i>retinal microaneurysm</i>	346
• microangiopathie	<i>microangiopathy</i>	346
• microangiopathie thrombohémolytique	<i>thrombohemolytic microangiopathy</i>	346
• microcéphalie	<i>microcephaly</i>	346
• microchromosome	<i>microchromosoma</i>	346
• microcôlon	<i>microcolon</i>	346
• microcornée	<i>microcornea</i>	346
• microgastrie	<i>microgastria</i>	346
• microlithiase	<i>microlithiasis</i>	346
• microlithiase alvéolaire pulmonaire	<i>pulmonary alveolar microlithiasis</i>	346
• micrométastase	<i>micrometastasis</i>	347
• micrométastase de la moelle osseuse	<i>bone marrow micrometastasis</i>	347
• microphthalmie	<i>microphthalmia</i>	347
• microsomie hémifaciale	<i>hemifacial microsomia</i>	347
• microsporidiose	<i>microsporidiosis</i>	347
• microtie	<i>microtia</i>	347
• microtraumatisme répété	<i>repetitive micro-trauma</i>	347
• migraine	<i>migraine</i>	347
• migraine hémiplegique familiale	<i>familial hemiplegic migraine</i>	347
• migraine ophtalmique	<i>ophthalmic migraine</i>	348
• miliaire	<i>miliaria</i>	348
• miliaire cristalline	<i>miliaria crystallina</i>	348
• miliaire en plaque	<i>milia en plaque</i>	348
• miliaire profonde	<i>miliaria profunda</i>	348

français	anglais	page
• miliaire rouge	<i>miliaria rubra</i>	348
• milium	<i>milium</i>	348
• milium colloïde	<i>colloid milium</i>	348
• mole hydatiforme	<i>hydatidiform mole</i>	348
• molluscum contagiosum	<i>molluscum contagiosum</i>	348
• molluscum pendulum	<i>molluscum pendulum</i>	348
• moniléthrix	<i>monilethrix</i>	349
• monochromatopsie	<i>monochromatism</i>	349
• monochromatopsie à batonnets	<i>rod monochromatism</i>	349
• mononucléose	<i>mononucleosis</i>	349
• mononucléose infectieuse	<i>infectious mononucleosis</i>	349
• monosomie	<i>monosomy</i>	349
• mort	<i>death</i>	349
• mort cérébrale	<i>brain death</i>	349
• mort in utero	<i>death in utero</i>	349
• mort subite	<i>sudden death</i>	349
• mouvement anormal	<i>abnormal movement</i>	350
• mouvement involontaire	<i>involuntary movement</i>	350
• mouvement oculaire anormal	<i>abnormal eye movement</i>	350
• mucinose	<i>mucinosis</i>	350
• mucinose érythémateuse réticulaire	<i>reticular erythematous mucinosis</i>	350
• mucinose folliculaire	<i>follicular mucinosis</i>	350
• mucinose scléropapuleuse	<i>papular mucinosis</i>	350
• mucinose scléropapuleuse prétiibiale	<i>pretibial myxoedema</i>	350
• mucite	<i>mucositis</i>	350
• mucocèle	<i>mucocele</i>	350
• mucocèle de l'orbite	<i>orbital mucocele</i>	350
• mucolipidose	<i>mucolipidosis</i>	351
• mucolipidose II	<i>I-cell disease</i>	351
• mucolipidose III	<i>mucolipidosis III</i>	351
• mucolipidose IV	<i>mucolipidosis IV</i>	351
• mucopolysaccharidose	<i>mucopolysaccharidosis</i>	351
• mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie	<i>Ulrich-Scheie mucopolysaccharidosis</i>	351
• mucopolysaccharidose de Hunter	<i>Hunter syndrome</i>	351
• mucopolysaccharidose de Hurler	<i>Hurler syndrome</i>	351
• mucopolysaccharidose de Maroteaux	<i>Maroteaux mucopolysaccharidosis</i>	352
• mucopolysaccharidose de Morquio	<i>Morquio disease</i>	352
• mucopolysaccharidose de Sanfilippo	<i>Sanfilippo disease</i>	352
• mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B	<i>Sanfilippo disease type B</i>	352
• mucopolysaccharidose de Scheie	<i>Scheie mucopolysaccharidosis</i>	352
• mucopolysaccharidose de Sly	<i>Sly mucopolysaccharidosis</i>	352
• mucormycose	<i>mucormycosis</i>	353
• mucoviscidose	<i>cystic fibrosis</i>	353
• muguet	<i>thrush</i>	353
• mulléroblastome	<i>mulleroblastoma</i>	353
• multiparasitisme	<i>multiparasitism</i>	353



français	anglais	page
• mutilation	<i>mutilation</i>	353
• mutilation génitale féminine	<i>female genital cutting</i>	353
• mutisme	<i>mutism</i>	353
• mutisme akinétique	<i>akinetic mutism</i>	353
• mutisme sélectif	<i>selective mutism</i>	353
• myalgie	<i>myalgia</i>	354
• myasthénie	<i>myasthenia gravis</i>	354
• mycétome	<i>mycetoma</i>	354
• mycétome pulmonaire	<i>lung mycetoma</i>	354
• mycobactériose	<i>mycobacterial infection</i>	354
• mycobactériose pulmonaire	<i>lung mycobacteriosis</i>	354
• mycoplasmosse	<i>mycoplasmal infection</i>	354
• mycose	<i>mycosis</i>	354
• mycose pulmonaire	<i>lung mycosis</i>	354
• mycosis fongoïde	<i>mycosis fungoides</i>	355
• mycotoxicose	<i>mycotoxicosis</i>	355
• mydriase	<i>mydriasis</i>	355
• myélinolyse centropontine	<i>central pontine myelinolysis</i>	355
• myélite	<i>myelitis</i>	355
• myélite ascendante	<i>ascending myelitis</i>	355
• myélite nécrotique subaiguë de Foix-Alajouanine	<i>Foix-Alajouanine subacute necrotizing myelitis</i>	355
• myélite transverse	<i>transverse myelitis</i>	355
• myélolipome	<i>myelolipoma</i>	355
• myélomalacie	<i>spinal cord infarction</i>	355
• myélome	<i>myeloma</i>	355
• myélome non sécrétant	<i>non-secretory myeloma</i>	355
• myéломéningocèle	<i>myelomeningocele</i>	356
• myiase	<i>myiasis</i>	356
• myiase pulmonaire	<i>lung myiasis</i>	356
• myocardite	<i>myocarditis</i>	356
• myocardite à cellules géantes	<i>giant cell myocarditis</i>	356
• myocardite primitive de Fielder	<i>primary Fielder myocarditis</i>	356
• myoclonie	<i>myoclonus</i>	356
• myodésopsie	<i>myodesopsia</i>	356
• myoépithéliome	<i>myoepithelioma</i>	356
• myofasciite	<i>myofasciitis</i>	356
• myofasciite à macrophages	<i>macrophagic myofasciitis</i>	357
• myofibromatose	<i>myofibromatosis</i>	357
• myofibromatose infantile	<i>infantile myofibromatosis</i>	357
• myofibrosarcome	<i>myofibrosarcoma</i>	357
• myoglobinurie	<i>myoglobinuria</i>	357
• myokymie	<i>myokymia</i>	357
• myokymie du muscle oculaire	<i>eye muscle myokymia</i>	357
• myopathie	<i>myopathy</i>	357
• myopathie à central core	<i>central core myopathy</i>	357
• myopathie à corps granuleux	<i>reducing body myopathy</i>	357

français	anglais	page
• myopathie à multicore	<i>multicore myopathy</i>	357
• myopathie mitochondriale	<i>mitochondrial myopathy</i>	358
• myopathie myotonique proximale	<i>proximal myotonic myopathy</i>	358
• myopathie myotubulaire	<i>myotubular myopathy</i>	358
• myopathie némaline	<i>nemaline myopathy</i>	358
• myopathie par disproportion des fibres musculaires	<i>congenital fiber type disproportion myopathy</i>	358
• myopie	<i>myopia</i>	358
• myopie grave	<i>high myopia</i>	358
• myosis	<i>myosis</i>	358
• myosite	<i>myositis</i>	358
• myosite des muscles oculaires	<i>ocular myositis</i>	358
• myosite ossifiante	<i>fibrodysplasia ossificans myositis</i>	358
• myosite ossifiante progressive	<i>myositis ossificans progressiva</i>	359
• myotonie	<i>myotonia</i>	359
• myringite	<i>myringitis</i>	359
• myxoboliose	<i>myxoboliosis</i>	359
• myxomatose	<i>myxomatosis</i>	359
• myxome	<i>myxoma</i>	359
• myxome odontogène	<i>odontogenic myxoma</i>	359
• myxosporidiose	<i>myxosporidiosis</i>	359
• naevus	<i>nevus</i>	360
• naevus achromique	<i>achromic nevus</i>	360
• naevus anémique	<i>naevus anemicus</i>	360
• naevus apocrine	<i>apocrine nevus</i>	360
• naevus basocellulaire	<i>basal cell nevus</i>	360
• naevus blanc spongieux	<i>white sponge nevus</i>	360
• naevus bleu	<i>blue nevus</i>	360
• naevus bleu en nappe	<i>extensive blue nevus</i>	360
• naevus comédonien	<i>comedo nevus</i>	360
• naevus conjonctif	<i>connective tissue nevus</i>	361
• naevus de Becker	<i>Becker nevus</i>	361
• naevus de Ota	<i>Ota nevus</i>	361
• naevus de Spitz	<i>Spitz nevus</i>	361
• naevus de Sutton	<i>Sutton nevus</i>	361
• naevus dysplasique	<i>dysplastic nevus</i>	361
• naevus eccrine	<i>eccrine nevus</i>	361
• naevus elasticus	<i>nevus elasticus</i>	361
• naevus épidermique verruqueux inflammatoire linéaire	<i>linear inflammatory verrucous epidermal nevus</i>	361
• naevus intradermique	<i>intra dermal nevus</i>	361
• naevus jonctionnel	<i>junctional nevus</i>	361
• naevus lentigineux zoniforme	<i>linear lentiginous nevus</i>	361
• naevus linéaire	<i>linear nevus</i>	361
• naevus lipomateux solitaire	<i>nevus lipomatodes solitarius</i>	361
• naevus lipomateux superficiel	<i>nevus lipomatodes superficialis</i>	361
• naevus mixte	<i>compound nevus</i>	361

français	anglais	page
• naevus naevocellulaire	<i>melanocytic nevus</i>	362
• naevus pigmentaire	<i>pigmented nevus</i>	362
• naevus pigmentaire en nappe géant	<i>giant extensive pigmented nevus</i>	362
• naevus sébacé	<i>sebaceous nevus</i>	362
• naevus sébacé de Jadassohn	<i>naevus sebaceous of Jadassohn</i>	362
• naevus verruqueux	<i>verrucous nevus</i>	362
• naevus verruqueux en bande	<i>linear verrucous nevus</i>	362
• naevus verruqueux systématisé	<i>systematized verrucous nevus</i>	362
• nanisme	<i>dwarfism</i>	362
• nanisme à tête d'oiseau de Seckel	<i>Seckel syndrome</i>	362
• nanisme campomélique	<i>campomelic dysplasia</i>	362
• nanisme de Laron	<i>Laron dwarfism</i>	363
• nanisme de Marchesani	<i>Marchesani dwarfism</i>	363
• nanisme de Schwartz-Jampel	<i>Schwartz-Jampel dwarfism</i>	363
• nanisme de Smith-Lemli-Opitz	<i>Smith-Lemli-Opitz dwarfism</i>	363
• nanisme diastrophique	<i>diastrophic dysplasia</i>	363
• nanisme géléophysique	<i>geleophysic dwarfism</i>	363
• nanisme hypophysaire	<i>pituitary dwarfism</i>	363
• nanisme intrautérin	<i>intrauterine dwarfism</i>	363
• nanisme mésomélique	<i>mesomelic dwarfism</i>	363
• nanisme métatropique	<i>metatropic dwarfism</i>	363
• nanisme MULIBREY	<i>MULIBREY dwarfism</i>	364
• nanisme parastremmatique	<i>parastremmatic dwarfism</i>	364
• nanisme pseudodiastrophique	<i>pseudodiastrophic dwarfism</i>	364
• nanisme thanatophore	<i>thanatophoric dwarfism</i>	364
• narcolepsie	<i>narcolepsy</i>	364
• nausée	<i>nausea</i>	364
• nécrobiose	<i>necrobiotic disorders</i>	364
• nécrobiose maculeuse de Miescher	<i>macular necrobiosis of Miescher</i>	364
• nécrophilie	<i>necrophily</i>	364
• nécrose	<i>necrosis</i>	364
• nécrose corticale rénale	<i>renal cortical necrosis</i>	364
• nécrose d'un lobe pulmonaire	<i>lung lobe necrosis</i>	365
• nécrose papillaire rénale	<i>renal papillary necrosis</i>	365
• nécrose pulmonaire	<i>lung necrosis</i>	365
• nécrose rétinienne aiguë	<i>acute retinal necrosis</i>	365
• nécrose tubulaire aiguë	<i>acute tubular necrosis</i>	365
• nécrospermie	<i>necrospermia</i>	365
• négligence spatiale	<i>spatial neglect</i>	365
• nématodose	<i>nematode disease</i>	365
• néoplasie intraépithéliale	<i>intraepithelial neoplasia</i>	365
• néoplasie intraépithéliale gastrique	<i>gastric intraepithelial neoplasia</i>	366
• néoplasie intraépithéliale ovarienne	<i>ovarian intraepithelial neoplasia</i>	366
• néoplasie intraépithéliale prostatique	<i>prostate intraepithelial neoplasia</i>	366
• néoplasie intraépithéliale trachéale	<i>tracheal intraepithelial neoplasia</i>	366
• néoplasie intraépithéliale vulvaire	<i>vulvar intraepithelial neoplasia</i>	366

français	anglais	page
• néovascularisation	<i>neovascularization</i>	366
• néovascularisation choroïdienne	<i>choroidal neovascularization</i>	366
• néovascularisation de la rétine	<i>retinal neovascularization</i>	366
• néphrite	<i>nephritis</i>	366
• néphrite lupique	<i>lupus nephritis</i>	366
• néphroangiosclérose	<i>nephroangiosclerosis</i>	366
• néphroblastomatosé	<i>nephroblastomatosis</i>	366
• néphrocalcinose	<i>nephrocalcinosis</i>	366
• néphrome mésoblastique	<i>mesoblastic nephroma</i>	367
• néphropathie à lésions glomérulaires minimales	<i>minimal change nephrotic syndrome</i>	367
• néphropathie chronique	<i>chronic kidney disease</i>	367
• néphropathie de Heymann	<i>Heymann nephritis</i>	367
• néphropathie de Masugi	<i>Masugi nephritis</i>	367
• néphropathie diabétique	<i>diabetic nephropathy</i>	367
• néphropathie endémique	<i>endemic nephropathy</i>	367
• néphropathie endémique des Balkans	<i>Balkans endemic nephropathy</i>	367
• néphropathie glomérulaire	<i>glomerulonephritis</i>	367
• néphropathie glomérulaire à IgA	<i>IgA glomerular nephropathy</i>	368
• néphropathie glomérulaire endocapillaire	<i>endocapillary glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie glomérulaire extramembraneuse	<i>membranous glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie glomérulaire focale	<i>focal glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie glomérulaire maligne	<i>malignant glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie glomérulaire membranoproliférative	<i>mesangial proliferative glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie glomérulaire proliférative	<i>proliferative glomerulonephritis</i>	368
• néphropathie interstitielle	<i>interstitial nephritis</i>	368
• néphropathie interstitielle ascendante	<i>ascending pyelonephritis</i>	368
• néphropathie tubulointerstitielle	<i>tubulointerstitial nephritis</i>	368
• néphropathie tubulointerstitielle hémotogène	<i>hematogenous pyelonephritis</i>	368
• néphropathie xanthogranulomateuse	<i>xanthogranulomatous pyelonephritis</i>	368
• néphrose aviaire	<i>avian nephrosis</i>	369
• néphrose osmotique	<i>osmotic nephrosis</i>	369
• néphrosialidose	<i>nephrosialidosis</i>	369
• nerf crânien	<i>cranial nerve</i>	369
• nerf cubital	<i>cubital nerve</i>	369
• nerf mandibulaire	<i>mandibular nerve</i>	369
• nerf médian	<i>median nerve</i>	369
• nerf optique	<i>optic nerve</i>	369
• nerf périphérique	<i>peripheral nerve</i>	369
• nerf tibial	<i>tibial nerve</i>	369
• nerf trijumeau	<i>trigeminal nerve</i>	369
• neurinome	<i>neurinoma</i>	370
• neurinome de l'acoustique	<i>acoustic neuroma</i>	370
• neurinome malin	<i>neurosarcoma</i>	370
• neuroblastome	<i>neuroblastoma</i>	370
• neurocristopathie	<i>neurocristopathy</i>	370

français	anglais	page
• neurocytome	<i>neurocytoma</i>	370
• neuroépithéliome	<i>neuroepithelioma</i>	370
• neurofibromatose	<i>neurofibromatosis</i>	370
• neurofibromatose de Recklinghausen	<i>Recklinghausen's neurofibromatosis</i>	370
• neurofibromatose de type II	<i>neurofibromatosis II</i>	371
• neurofibrome	<i>neurofibroma</i>	371
• neurofibrosarcome	<i>neurofibrosarcoma</i>	371
• neurolipomatose	<i>neurolipomatosis</i>	371
• neuromyéélite	<i>neuromyelitis</i>	371
• neuromyéélite optique	<i>neurooptic myelitis</i>	371
• neuromyopathie	<i>neuromyopathy</i>	371
• neuromyopathie de réanimation	<i>critical illness neuromyopathy</i>	371
• neuropathie	<i>neuropathy</i>	371
• neuropathie à axones géants	<i>giant axonal neuropathy</i>	372
• neuropathie axonale	<i>axonal neuropathy</i>	372
• neuropathie motrice multifocale	<i>multifocal motor neuropathy</i>	372
• neuropathie optique	<i>optic neuropathy</i>	372
• neuropathie optique de Leber	<i>Leber optic neuropathy</i>	372
• neuropathie sensitive autonome de type IV	<i>hereditary sensory neuropathy type IV</i>	372
• neuropathie sensitive autonome de type V	<i>hereditary sensory neuropathy type V</i>	372
• neuropathie tomaculaire	<i>tomaculous neuropathy</i>	372
• neurorétinite	<i>neuroretinitis</i>	372
• neurothécome	<i>neurothekeoma</i>	372
• neutropénie	<i>neutropenia</i>	373
• neutropénie congénitale	<i>congenital neutropenia</i>	373
• névralgie	<i>neuralgia</i>	373
• névralgie cervicobrachiale	<i>cervicobrachial neuralgia</i>	373
• névralgie crurale	<i>crural neuralgia</i>	373
• névralgie du trijumeau	<i>trigeminal neuralgia</i>	373
• névralgie faciale de Sluder	<i>Sluder syndrome</i>	373
• névralgie sciatique	<i>sciatica</i>	373
• névrite	<i>nevritis</i>	373
• névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner	<i>brachial nevralgic amyotrophy</i>	374
• névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas	<i>Dejerine-Sottas neuropathy</i>	374
• névrite optique	<i>optic neuritis</i>	374
• névrite optique rétrobulbaire	<i>retrobulbar optic neuritis</i>	374
• névrodermite	<i>neurodermatitis</i>	374
• névrome	<i>neuroma</i>	374
• névrome d'amputation	<i>amputation neuroma</i>	374
• névrose	<i>névrosis</i>	374
• névrose hystérique	<i>hysterical neurosis</i>	374
• névrose obsessionnelle	<i>obsessional neurosis</i>	375
• nez bifide	<i>bifid nose</i>	375
• nez en selle	<i>saddle nose</i>	375
• Nidovirales	<i>Nidovirales</i>	375
• nocardiose	<i>nocardiosis</i>	375

français	anglais	page
• nocardiose pulmonaire	<i>lung nocardiosis</i>	375
• nocturie	<i>nocturia</i>	375
• nodule	<i>nodule</i>	375
• nodule chaud de la thyroïde	<i>hot thyroid nodule</i>	375
• nodule d'Osler	<i>Osler node</i>	375
• nodule des trayeurs	<i>milker nodule</i>	375
• nodule dysorique	<i>retinal cotton-wool spot</i>	375
• nodule froid de la thyroïde	<i>cold thyroid nodule</i>	376
• nodule hyperplasique	<i>focal nodular hyperplasia</i>	376
• nodule péripilaire	<i>peripilar nodule</i>	376
• nodule rhumatoïde	<i>rheumatoid nodule</i>	376
• nodule solitaire pulmonaire	<i>solitary pulmonary nodule</i>	376
• nodule souscutané	<i>subcutaneous nodule</i>	376
• nodule thyroïdien	<i>thyroid nodule</i>	376
• noma	<i>noma</i>	376
• non-compaction ventriculaire	<i>ventricular non-compaction</i>	376
• nosémose	<i>nosematosis</i>	376
• nullisomie	<i>nullisomy</i>	376
• nystagmus	<i>nystagmus</i>	377
• nystagmus à ressort	<i>spring nystagmus</i>	377
• nystagmus alternant périodique	<i>intermittent alternating nystagmus</i>	377
• nystagmus d'origine centrale	<i>central nystagmus</i>	377
• nystagmus de convergence	<i>convergence nystagmus</i>	377
• nystagmus de position	<i>positional nystagmus</i>	377
• nystagmus en dents de scie	<i>see-saw nystagmus</i>	377
• nystagmus examblyopia	<i>examblyopia nystagmus</i>	377
• nystagmus horizontal	<i>horizontal nystagmus</i>	377
• nystagmus latent	<i>latent nystagmus</i>	377
• nystagmus pendulaire	<i>pendular nystagmus</i>	377
• nystagmus postoptocinétique inversé	<i>inverse postoptokinetic nystagmus</i>	377
• nystagmus retractorius	<i>retractorius nystagmus</i>	377
• nystagmus rotatoire	<i>rotatory nystagmus</i>	377
• nystagmus strabique	<i>strabismic nystagmus</i>	377
• nystagmus vertical	<i>vertical nystagmus</i>	377
• obésité	<i>obesity</i>	378
• obésité androïde	<i>android obesity</i>	378
• obésité gynoïde	<i>gynoid obesity</i>	378
• obésité viscérale	<i>visceral obesity</i>	378
• oblitération aortique	<i>aorta obliteration</i>	378
• oblitération d'un vaisseau sanguin de la rétine	<i>retinal vessel obliteration</i>	378
• oblitération d'une artère intracrânienne	<i>intracranial arterial obliteration</i>	378
• oblitération d'une veine intracrânienne	<i>intracranial vein obliteration</i>	378
• oblitération de l'artère ciliaire postérieure	<i>posterior ciliary artery obliteration</i>	378
• oblitération de la veine cave	<i>vena cava obstruction</i>	378
• oblitération des artères	<i>artery obliteration</i>	378
• oblitération des veines	<i>vein obliteration</i>	378

français	anglais	page
• obsession compulsive	<i>obsessive compulsive disorder</i>	379
• obstruction bronchiolaire	<i>bronchiole obstruction</i>	379
• obstruction bronchique	<i>bronchial obstruction</i>	379
• obstruction de l'aqueduc de Sylvius	<i>Sylvian aqueduct obliteration</i>	379
• obstruction de l'uretère	<i>ureteral obstruction</i>	379
• obstruction de l'urètre masculin	<i>masculine urethra obstruction</i>	379
• obstruction de la jonction pyélorétérale	<i>pyeloureteral junction obstruction</i>	379
• obstruction des voies biliaires	<i>biliary tract obstruction</i>	379
• obstruction des voies respiratoires	<i>airways obstruction</i>	379
• obstruction des voies respiratoires supérieures	<i>upper airway obstruction</i>	379
• obstruction des voies urinaires	<i>urinary tract obstruction</i>	379
• obstruction du bas appareil urinaire	<i>lower urinary tract obstruction</i>	379
• obstruction du canal éjaculateur	<i>ejaculatory duct obstruction</i>	379
• obstruction du canal lacrymonasal	<i>nasolacrimal duct obstruction</i>	379
• obstruction du col vésical	<i>bladder neck obstruction</i>	379
• obstruction nasale	<i>nasal obstruction</i>	380
• occlusion des artères	<i>artery occlusion</i>	380
• occlusion intestinale	<i>intestine occlusion</i>	380
• ochronose	<i>ochronosis</i>	380
• odontome	<i>odontoma</i>	380
• oedème	<i>edema</i>	380
• oedème aigu du poumon	<i>acute pulmonary edema</i>	380
• oedème aigu hémorragique	<i>acute hemorrhagic edema</i>	380
• oedème angio-neurotique	<i>angioneurotic edema</i>	381
• oedème cérébral	<i>cerebral edema</i>	381
• oedème de la cornée	<i>corneal edema</i>	381
• oedème de la papille optique	<i>optic disc edema</i>	381
• oedème de la paupière	<i>eyelid edema</i>	381
• oedème de la rétine	<i>retinal edema</i>	381
• oedème interstitiel	<i>interstitial edema</i>	381
• oedème interstitiel des poumons	<i>interstitial pulmonary edema</i>	381
• oedème maculaire cystoïde	<i>cystoid macular edema</i>	381
• oedème maculaire d'Irvine-Gass	<i>Irvine-Gass edema</i>	381
• oedème pulmonaire	<i>lung edema</i>	381
• oesophage de Barrett	<i>Barrett esophagus</i>	381
• oesophagite	<i>esophagitis</i>	382
• oesophagite kystique	<i>cystic esophagitis</i>	382
• oesophagostomose	<i>esophagostomiasis</i>	382
• oléome	<i>oleoma</i>	382
• oligoamnios	<i>oligoamnios</i>	382
• oligodendrogliome	<i>oligodendroglioma</i>	382
• oligodipsie	<i>oligodipsia</i>	382
• oligodontie	<i>oligodontia</i>	382
• oligoménorrhée	<i>oligomenorrhea</i>	382
• oligospermie	<i>oligospermia</i>	382
• oligurie	<i>oliguria</i>	382

français	anglais	page
• omodysplasie	<i>omodysplasia</i>	382
• omphalite	<i>omphalitis</i>	382
• omphalocèle	<i>omphalocele</i>	383
• onchocercose	<i>onchocerciasis</i>	383
• oncocytome	<i>oncocytoma</i>	383
• oncocytome bronchique	<i>bronchial oncocytoma</i>	383
• oncocytome malin	<i>malignant oncocytoma</i>	383
• oncocytome rénal	<i>renal oncocytoma</i>	383
• ongle en raquette	<i>racket nail</i>	383
• ongle incarné	<i>ingrowing nail</i>	383
• ongle noir	<i>black nail</i>	383
• ongles cassants	<i>brittle nails</i>	383
• onycho-pachydermo-périostite psoriasique	<i>psoriatic onycho-pachydermo-periostitis</i>	384
• onychodysplasie	<i>onychodysplasia</i>	384
• onychodystrophie	<i>onychodystrophy</i>	384
• onychodystrophie médiane	<i>median onychodystrophy</i>	384
• onychogrypose	<i>onychogryposis</i>	384
• onycholyse	<i>onycholysis</i>	384
• onychomadèse	<i>onychomadesis</i>	384
• onychomatricome	<i>onychomatricoma</i>	384
• onychomycose	<i>onychomycosis</i>	384
• onychoschizie	<i>onychoschizia</i>	384
• onyxis	<i>onixis</i>	384
• opacité de la cornée	<i>corneal opacity</i>	385
• opacité du cristallin	<i>lens opacity</i>	385
• ophtalmie sympathique	<i>sympathetic ophthalmia</i>	385
• ophtalmomalacie	<i>ophthalmomalacia</i>	385
• ophtalmoplégie	<i>ophthalmoplegia</i>	385
• ophtalmoplégie de latéralité	<i>lateral ophthalmoplegia</i>	385
• ophtalmoplégie de Stilling-Duane	<i>Stilling-Duane ophthalmoplegia</i>	385
• ophtalmoplégie de verticalité	<i>verticality ophthalmoplegia</i>	385
• ophtalmoplégie de verticalité de Parinaud	<i>Parinaud ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie douloureuse	<i>painful ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle droit externe	<i>rectus lateralis muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle droit inférieur	<i>rectus inferior muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle droit interne	<i>rectus medialis muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle droit supérieur	<i>rectus superior muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle oblique supérieur	<i>superior oblique muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie du muscle releveur de la paupière supérieure	<i>levator palpebrae superioris muscle ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie externe progressive	<i>CPEO syndrome</i>	386
• ophtalmoplégie interne	<i>internal ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie internucléaire	<i>internuclear ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie intrinsèque complète	<i>complete intrinsic ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie nucléaire	<i>nuclear ophthalmoplegia</i>	386
• ophtalmoplégie supranucléaire	<i>supranuclear ophthalmoplegia</i>	386
• opistorchiase	<i>opistorchiasis</i>	387



français	anglais	page
• opsoclonie	<i>opsoclonus</i>	387
• orchi-épididymite	<i>epididymo-orchitis</i>	387
• orchioblastome	<i>orchioblastoma</i>	387
• orchite	<i>orchitis</i>	387
• oreillette unique	<i>common atrium</i>	387
• oreillons	<i>mumps</i>	387
• organisme	<i>organism</i>	387
• orgelet	<i>hordeolum</i>	387
• origine ectopique de l'artère rénale	<i>ectopic origin of renal artery</i>	387
• ornithose	<i>ornithosis</i>	387
• orthorexie	<i>orthorexia nervosa</i>	388
• oscillopsie	<i>oscillopsia</i>	388
• ostéite	<i>osteitis</i>	388
• ostéite condensante	<i>osteitis condensans</i>	388
• ostéite de Perthes-Jüngling	<i>Perthes-Jüngling disease</i>	388
• ostéoblastome	<i>osteoblastoma</i>	388
• ostéoblastome bénin	<i>benign osteoblastoma</i>	388
• ostéochondrite	<i>osteochondritis</i>	388
• ostéochondrite disséquante	<i>osteochondritis dissecans</i>	388
• ostéochondrite primitive de hanche	<i>Legg-Calve-Perthes disease</i>	388
• ostéochondrodysplasie	<i>osteochondrodysplasia</i>	389
• ostéochondromatose	<i>osteochondromatosis</i>	389
• ostéochondromatose synoviale	<i>synovial osteochondromatosis</i>	389
• ostéochondrome	<i>osteochondroma</i>	389
• ostéodynie	<i>ostealgia</i>	389
• ostéodysplasie	<i>osteodysplasia</i>	389
• ostéodysplasie de Melnick-Needles	<i>Melnick-Needles osteodysplasia</i>	389
• ostéodysplasie métaphysaire de Pyle	<i>Pyle metaphyseal dysplasia</i>	390
• ostéodystrophie	<i>osteodystrophia</i>	390
• ostéodystrophie rénale	<i>renal osteodystrophy</i>	390
• ostéogénèse imparfaite	<i>osteogenesis imperfecta</i>	390
• ostéolipome	<i>osteolipoma</i>	390
• ostéolyse	<i>osteolysis</i>	390
• ostéolyse expansive familiale	<i>familial expansile osteolysis</i>	390
• ostéolyse idiopathique de Gorham	<i>Gorham idiopathic osteolysis</i>	390
• ostéomalacie	<i>osteomalacia</i>	390
• ostéome	<i>osteoma</i>	390
• ostéome ostéoïde	<i>osteoid osteoma</i>	390
• ostéonécrose	<i>osteonecrosis</i>	391
• ostéonécrose aseptique	<i>aseptic osteonecrosis</i>	391
• ostéonychodysostose	<i>nail patella syndrome</i>	391
• ostéopathie	<i>bone disease</i>	391
• ostéopathie adynamique	<i>adynamic bone disease</i>	391
• ostéopathie striée de Voorhoeve	<i>osteopathia striata</i>	391
• ostéopénie	<i>osteopenia</i>	391
• ostéopétrose	<i>osteopetrosis</i>	391

français	anglais	page
• ostéophyte	<i>osteophyte</i>	391
• ostéopoecilie	<i>osteopoikilosis</i>	391
• ostéoporose	<i>osteoporosis</i>	391
• ostéoporose juvénile	<i>juvenile osteoporosis</i>	391
• ostéoporose posttraumatique de Südeck	<i>posttraumatic Südeck atrophy</i>	392
• ostéosarcome	<i>osteosarcoma</i>	392
• ostéosarcome paraostéal	<i>parosteal osteosarcoma</i>	392
• ostéosclérose	<i>osteosclerosis</i>	392
• ostium secundum	<i>ostium secundum</i>	392
• otalgie	<i>otalgia</i>	392
• otite	<i>otitis</i>	392
• otite externe	<i>external otitis</i>	392
• otite externe maligne	<i>malignant external otitis</i>	392
• otite moyenne	<i>otitis media</i>	392
• otite moyenne fibroadhésive	<i>fibroadhesive otitis media</i>	392
• otite moyenne séreuse	<i>secretory otitis media</i>	392
• otite moyenne serohémorragique	<i>otitis nigra</i>	393
• otomycose	<i>otomycosis</i>	393
• otorrhée	<i>otorrhea</i>	393
• otospongiose	<i>otosclerosis</i>	393
• ovaire polykystique	<i>polycystic ovary</i>	393
• ovarite	<i>ovaritis</i>	393
• oxalose	<i>oxalosis</i>	393
• oxyurose	<i>oxyuriasis</i>	393
• pachydermopériostose	<i>pachydermoperiostosis</i>	394
• pachyonychie	<i>pachyonychia</i>	394
• pachyonychie de Jackson-Lawler	<i>Jackson-Lawler pachyonychia</i>	394
• pachypleurite	<i>pleural fibrosis</i>	394
• paecilomycose	<i>paecilomycosis</i>	394
• palinopsie	<i>palinopsia</i>	394
• paludisme	<i>malaria</i>	394
• panbronchiolite diffuse	<i>diffuse panbronchiolitis</i>	394
• pancréas aberrant	<i>ectopic pancreas</i>	394
• pancréas annulaire	<i>annular pancreas</i>	394
• pancréas divisum	<i>pancreas divisum</i>	395
• pancréatite	<i>pancreatitis</i>	395
• pancréatite chronique familiale	<i>hereditary chronic pancreatitis</i>	395
• pancytopénie	<i>pancytopenia</i>	395
• PANDAS	<i>Pediatric Autoimmune Neuropsychiatric Disorders Associated with Streptococcus</i>	395
• panencéphalite	<i>panencephalitis</i>	395
• panhypopituitarisme	<i>panhypopituitarism</i>	395
• panique	<i>panic</i>	395
• panleucopénie féline	<i>feline panleukopenia</i>	395
• panniculite	<i>panniculitis</i>	396
• panniculite de Weber-Christian	<i>Weber-Christian panniculitis</i>	396
• panophtalmie	<i>panophthalmia</i>	396

français	anglais	page
• papillite	<i>papillitis</i>	396
• papillite de la papille optique	<i>optic papilla papillitis</i>	396
• papillomatose	<i>papillomatosis</i>	396
• papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud	<i>confluent and reticulate Gougerot-Carteaud papillomatosis</i>	396
• papillomatose de la trachée	<i>tracheal papillomatosis</i>	396
• papillomatose juvénile	<i>juvenile papillomatosis</i>	396
• papillomatose laryngée	<i>laryngeal papillomatosis</i>	396
• papillomatose orale	<i>oral papillomatosis</i>	397
• papillome	<i>papilloma</i>	397
• papillome à cellules de transition	<i>transitional cell papilloma</i>	397
• papillome de la cavité buccale	<i>oral cavity papilloma</i>	397
• papillome de la trachée	<i>tracheal papilloma</i>	397
• papillome du plexus choroïde	<i>choroid plexus papilloma</i>	397
• papillome inversé	<i>inverted papilloma</i>	397
• papule	<i>papule</i>	397
• papule folliculaire	<i>follicular papule</i>	397
• papule piezogène	<i>piezogenic papule</i>	397
• papuloérythrodermie	<i>papuloerythroderma</i>	397
• papulose	<i>papulosis</i>	397
• papulose à cellules claires	<i>clear cell papulosis</i>	398
• papulose atrophiante maligne	<i>malignant atrophic papulosis</i>	398
• papulose bowénoïde	<i>Bowenoid papulosis</i>	398
• papulose lymphomatoïde	<i>lymphomatoid papulosis</i>	398
• paracoccidioïdomycose	<i>paracoccidioidomycosis</i>	398
• paragangliome	<i>paraganglioma</i>	398
• paragonimose	<i>paragonimiasis</i>	398
• parakératose	<i>parakeratosis</i>	398
• parakératose infectieuse	<i>infectious parakeratosis</i>	398
• parakeratosis variegata	<i>parakeratosis variegata</i>	398
• paralysie	<i>paralysis</i>	399
• paralysie alternante périodique	<i>periodic alternating paralysis</i>	399
• paralysie de l'accommodation	<i>accommodation paralysis</i>	399
• paralysie de la convergence	<i>convergence ophthalmoplegia</i>	399
• paralysie des cordes vocales	<i>vocal cord paralysis</i>	399
• paralysie des muscles respiratoires	<i>respiratory muscle paralysis</i>	399
• paralysie du nerf moteur oculaire	<i>oculomotor nerve paralysis</i>	399
• paralysie du nerf moteur oculaire commun	<i>common oculomotor nerve paralysis</i>	399
• paralysie du nerf moteur oculaire externe	<i>abducens nerve paralysis</i>	399
• paralysie du nerf ophtalmique	<i>ophthalmic nerve paralysis</i>	400
• paralysie du nerf optique	<i>optic nerve paralysis</i>	400
• paralysie du nerf trochléaire	<i>trochlear nerve paralysis</i>	400
• paralysie du sommeil	<i>sleep paralysis</i>	400
• paralysie faciale	<i>facial paralysis</i>	400
• paralysie générale	<i>neurosyphilis</i>	400
• paralysie périodique	<i>periodic paralysis</i>	400
• paralysie périodique familiale	<i>familial periodic paralysis</i>	400

français	anglais	page
• paralysie périodique hyperkaliémique	<i>hyperkalemic periodic paralysis</i>	400
• paralysie pseudobulbaire	<i>pseudobulbar paralysis</i>	400
• paralysie susnucléaire	<i>supranuclear paralysis</i>	401
• paramérite	<i>parametritis</i>	401
• paramyotonie	<i>paramyotonia</i>	401
• paramyotonie congénitale	<i>congenital paramyotonia</i>	401
• paraparésie	<i>paraparesia</i>	401
• paraphasie	<i>paraphasia</i>	401
• paraplégie	<i>paraplegia</i>	401
• paraplégie médullaire	<i>medullary paraplegia</i>	401
• paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain	<i>hereditary spastic paraplegia</i>	401
• parapsoriasis	<i>parapsoriasis</i>	401
• parapsoriasis en gouttes	<i>parapsoriasis guttata</i>	402
• parapsoriasis en plaques	<i>patchy parapsoriasis</i>	402
• parapsoriasis varioliforme	<i>parapsoriasis varioliformis</i>	402
• parasitémie	<i>parasitemia</i>	402
• parasitose	<i>parasitosis</i>	402
• parasitose de l'appareil respiratoire	<i>parasitosis of the respiratory tract</i>	402
• parasitose intestinale	<i>intestinal parasitosis</i>	402
• parasitose pulmonaire	<i>pulmonary parasitosis</i>	402
• parasomnie	<i>parasomnia</i>	402
• parasystolie	<i>parasystole</i>	402
• parasystolie auriculaire	<i>atrial parasystole</i>	402
• parasystolie ventriculaire	<i>ventricular parasystole</i>	402
• paratuberculose	<i>paratuberculosis</i>	403
• paratyphoïde	<i>paratyphoid</i>	403
• paratyphoïde A	<i>paratyphoid A</i>	403
• paratyphoïde B	<i>paratyphoid B</i>	403
• paraurétrite	<i>paraurethritis</i>	403
• parésie	<i>paresis</i>	403
• parésie gastrointestinale	<i>gastrointestinal paresis</i>	403
• parésie intestinale	<i>intestinal paresis</i>	403
• paresthésie	<i>paresthesia</i>	403
• parkinsonisme	<i>parkinsonism</i>	403
• parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation	<i>familial parkinsonian syndrome with athymhormia and hypoventilation</i>	403
• parodontite	<i>periodontitis</i>	403
• parodontite juvénile	<i>juvenile periodontitis</i>	404
• parodontite marginale	<i>marginal periodontitis</i>	404
• parodontopathie	<i>periodontal disease</i>	404
• parodontose	<i>periodontosis</i>	404
• parotidite	<i>parotiditis</i>	404
• pars planite	<i>pars planitis</i>	404
• pasteurellose	<i>pasteurellosis</i>	404
• pathologie anorectale	<i>anorectal disease</i>	404
• pathologie cérébrovasculaire	<i>cerebrovascular disease</i>	405

français	anglais	page
• pathologie de l'abdomen	<i>abdominal disease</i>	405
• pathologie de l'accouchement	<i>delivery disorders</i>	405
• pathologie de l'aorte	<i>aortic disease</i>	406
• pathologie de l'appareil circulatoire	<i>cardiovascular disease</i>	406
• pathologie de l'appareil digestif	<i>digestive diseases</i>	406
• pathologie de l'appareil génital	<i>genital diseases</i>	407
• pathologie de l'appareil génital femelle	<i>female genital diseases</i>	407
• pathologie de l'appareil génital mâle	<i>male genital diseases</i>	407
• pathologie de l'appareil lacrymal	<i>lacrimal apparatus disease</i>	407
• pathologie de l'appareil respiratoire	<i>respiratory disease</i>	407
• pathologie de l'appareil urinaire	<i>urinary system disease</i>	408
• pathologie de l'artère rénale	<i>renal artery disease</i>	408
• pathologie de l'éjaculation	<i>ejaculation disorders</i>	408
• pathologie de l'encéphale	<i>cerebral disorder</i>	408
• pathologie de l'endocarde	<i>endocardial disease</i>	409
• pathologie de l'épididyme	<i>epididymal diseases</i>	409
• pathologie de l'épiphyse	<i>pineal disease</i>	409
• pathologie de l'érection	<i>erection disorders</i>	409
• pathologie de l'estomac	<i>gastric disease</i>	410
• pathologie de l'hypophyse	<i>pituitary diseases</i>	410
• pathologie de l'hypothalamus	<i>hypothalamic diseases</i>	410
• pathologie de l'intestin	<i>intestinal disease</i>	410
• pathologie de l'intestin grêle	<i>disease of the small intestine</i>	411
• pathologie de l'oeil	<i>eye disease</i>	411
• pathologie de l'oesophage	<i>esophageal disease</i>	412
• pathologie de l'orbite de l'oeil	<i>orbital disease</i>	412
• pathologie de l'oreille	<i>ear disease</i>	412
• pathologie de l'oreille externe	<i>external ear disease</i>	412
• pathologie de l'oreille interne	<i>internal ear disease</i>	412
• pathologie de l'oreille moyenne	<i>middle ear disease</i>	412
• pathologie de l'uretère	<i>ureteral disease</i>	412
• pathologie de l'urètre	<i>urethral disease</i>	413
• pathologie de l'utérus	<i>uterine diseases</i>	413
• pathologie de l'uvéa	<i>uvea disease</i>	413
• pathologie de la cavité buccale	<i>oral cavity disease</i>	414
• pathologie de la circulation portale	<i>portal circulation disease</i>	414
• pathologie de la conjonctive	<i>conjunctiva disease</i>	414
• pathologie de la cornée	<i>corneal disease</i>	414
• pathologie de la corticosurrénale	<i>adrenal cortex diseases</i>	414
• pathologie de la gestation	<i>pregnancy disease</i>	414
• pathologie de la glande mammaire	<i>mammary gland diseases</i>	414
• pathologie de la main	<i>disease of the hand</i>	415
• pathologie de la médullosurrénale	<i>adrenal medulla diseases</i>	415
• pathologie de la mère	<i>maternal diseases</i>	415
• pathologie de la moelle épinière	<i>spinal cord disease</i>	415
• pathologie de la moelle osseuse	<i>bone marrow disease</i>	415

français	anglais	page
• pathologie de la paupière	<i>eyelid disease</i>	416
• pathologie de la peau	<i>skin disease</i>	416
• pathologie de la plèvre	<i>pleural disease</i>	419
• pathologie de la prostate	<i>prostate disease</i>	419
• pathologie de la rate	<i>splenic disease</i>	419
• pathologie de la reproduction	<i>reproduction diseases</i>	419
• pathologie de la sclérotique	<i>sclera disease</i>	419
• pathologie de la spermatogenèse	<i>spermatogenesis disorders</i>	419
• pathologie de la surface oculaire	<i>ocular surface disease</i>	419
• pathologie de la thyroïde	<i>thyroid diseases</i>	419
• pathologie de la trachée	<i>diseases of the trachea</i>	419
• pathologie de la troisième molaire	<i>third molar tooth disease</i>	419
• pathologie de la trompe de Fallope	<i>Fallopian tube pathology</i>	420
• pathologie de la veine cave	<i>vena cava disease</i>	420
• pathologie de la vessie	<i>bladder disease</i>	420
• pathologie de la vulve	<i>vulvar diseases</i>	420
• pathologie dentaire	<i>dental disease</i>	420
• pathologie des annexes utérines	<i>adnexal diseases</i>	420
• pathologie des artères	<i>arterial disease</i>	420
• pathologie des bronches	<i>bronchus disease</i>	421
• pathologie des capillaires sanguins	<i>capillary vessel disease</i>	421
• pathologie des glandes salivaires	<i>salivary glands disease</i>	421
• pathologie des glandes sudoripares	<i>sweat gland disease</i>	422
• pathologie des lysosomes	<i>lysosomal storage disease</i>	422
• pathologie des maxillaires	<i>maxillary disease</i>	422
• pathologie des muqueuses	<i>mucosa disease</i>	422
• pathologie des nerfs crâniens	<i>cranial nerve disease</i>	422
• pathologie des ongles	<i>nail disease</i>	423
• pathologie des ovaires	<i>ovarian diseases</i>	423
• pathologie des parathyroïdes	<i>parathyroid diseases</i>	423
• pathologie des peroxyosomes	<i>peroxisomal disorders</i>	423
• pathologie des phanères	<i>skin appendages disease</i>	423
• pathologie des poumons	<i>lung disease</i>	423
• pathologie des sinus de la face	<i>paranasal sinus disease</i>	424
• pathologie des surrénales	<i>adrenal gland diseases</i>	424
• pathologie des vaisseaux sanguins	<i>vascular disease</i>	424
• pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière	<i>vascular lesions of the spinal cord</i>	425
• pathologie des vaisseaux sanguins de la peau	<i>vascular disorders of the skin</i>	425
• pathologie des vaisseaux sanguins du rein	<i>vascular renal disease</i>	425
• pathologie des veines	<i>venous disease</i>	425
• pathologie des voies biliaires	<i>biliary tract disease</i>	425
• pathologie des voies urinaires	<i>urinary tract disease</i>	426
• pathologie du cervelet	<i>cerebellar disease</i>	426
• pathologie du champ visuel	<i>visual field disease</i>	426
• pathologie du col de l'utérus	<i>uterine cervix diseases</i>	426

français	anglais	page
• pathologie du col vésical	<i>bladder neck disease</i>	426
• pathologie du côlon	<i>colonic disease</i>	426
• pathologie du cordon spermatique	<i>spermatic cord disease</i>	426
• pathologie du corps vitré	<i>vitreous body disease</i>	426
• pathologie du crâne	<i>skull disease</i>	427
• pathologie du cristallin	<i>lens disease</i>	427
• pathologie du cycle menstruel	<i>menstruation disorders</i>	427
• pathologie du duodénum	<i>duodenal disease</i>	427
• pathologie du foetus	<i>fetal diseases</i>	427
• pathologie du foie	<i>hepatic disease</i>	427
• pathologie du foie et des voies biliaires	<i>hepatobiliary disease</i>	427
• pathologie du larynx	<i>larynx disease</i>	428
• pathologie du médiastin	<i>mediastinal disease</i>	428
• pathologie du muscle lisse	<i>smooth muscle disease</i>	428
• pathologie du muscle strié	<i>striated muscle disease</i>	428
• pathologie du nez	<i>nose disease</i>	428
• pathologie du nourrisson	<i>infant disease</i>	429
• pathologie du nouveau-né	<i>newborn diseases</i>	429
• pathologie du pancréas	<i>pancreatic disease</i>	429
• pathologie du pancréas endocrine	<i>endocrine pancreatic diseases</i>	429
• pathologie du parent	<i>parent pathology</i>	429
• pathologie du pénis	<i>penile diseases</i>	429
• pathologie du péricarde	<i>pericardial disease</i>	429
• pathologie du pharynx	<i>pharynx disease</i>	429
• pathologie du pied	<i>disease of the foot</i>	430
• pathologie du placenta	<i>placenta diseases</i>	430
• pathologie du postpartum	<i>puerperal disorders</i>	430
• pathologie du rachis	<i>spine disease</i>	430
• pathologie du rectum	<i>rectal disease</i>	430
• pathologie du rein	<i>kidney disease</i>	430
• pathologie du scrotum	<i>scrotal diseases</i>	431
• pathologie du segment antérieur	<i>anterior segment disease</i>	431
• pathologie du sein	<i>breast disease</i>	431
• pathologie du sperme	<i>semen disorder</i>	431
• pathologie du système lymphatique	<i>lymphatic disease</i>	432
• pathologie du système nerveux	<i>nervous system diseases</i>	432
• pathologie du système nerveux autonome	<i>diseases of the autonomic nervous system</i>	433
• pathologie du système nerveux central	<i>central nervous system diseases</i>	433
• pathologie du système nerveux périphérique	<i>peripheral nerve disease</i>	433
• pathologie du système nerveux sympathique	<i>sympathetic nervous system disease</i>	433
• pathologie du système ostéoarticulaire	<i>diseases of the osteoarticular system</i>	433
• pathologie du testicule	<i>testicular diseases</i>	435
• pathologie du thymus	<i>thymus pathology</i>	435
• pathologie du tissu adipeux	<i>adipose tissue disorders</i>	435
• pathologie du tissu conjonctif	<i>connective tissue disease</i>	435
• pathologie du tissu élastique	<i>elastic tissue disease</i>	436

français	anglais	page
• pathologie du trophoblaste	<i>trophoblaste pathology</i>	436
• pathologie du vagin	<i>vaginal diseases</i>	436
• pathologie juxtaarticulaire	<i>juxtaarticular disease</i>	436
• pathologie neuromusculaire	<i>neuromuscular diseases</i>	436
• pathologie ORL	<i>ENT disease</i>	436
• pathologie rétropéritonéale	<i>retroperitoneal disease</i>	437
• peau sénile	<i>senile skin</i>	437
• pédiculose	<i>pediculosis</i>	437
• pédophilie	<i>pedophilia</i>	437
• pelade	<i>alopecia areata</i>	437
• pelade décalvante	<i>alopecia decalvans</i>	437
• péliose	<i>peliosis</i>	437
• pellagre	<i>pellagra</i>	437
• pellicule du cuir chevelu	<i>dandruff</i>	437
• pemphigoïde bulleuse	<i>bullous pemphigoid</i>	438
• pemphigoïde cicatricielle	<i>scarring pemphigoid</i>	438
• pemphigoïde gravidique	<i>herpes gestationis</i>	438
• pemphigoïde juvénile	<i>juvenile pemphigoid</i>	438
• pemphigus	<i>pemphigus</i>	438
• pemphigus chronique bénin familial	<i>Hailey-Hailey disease</i>	438
• pemphigus érythémateux	<i>pemphigus erythematosus</i>	438
• pemphigus foliacé	<i>pemphigus foliaceus</i>	438
• pemphigus herpétiforme	<i>pemphigus herpetiformis</i>	438
• pemphigus végétant	<i>pemphigus vegetans</i>	438
• pemphigus vulgaire	<i>pemphigus vulgaris</i>	439
• pénicilliose	<i>penicilliosis</i>	439
• perforation cornéenne	<i>corneal perforation</i>	439
• perforation intestinale	<i>intestinal perforation</i>	439
• perforation tympanique	<i>tympanum perforation</i>	439
• périartérite	<i>periarteritis</i>	439
• périartérite noueuse	<i>periarteritis nodosa</i>	439
• périartérite noueuse rénale	<i>periarteritis nodosa kidney</i>	439
• périarthrite	<i>periarthopathy</i>	439
• péricardite	<i>pericarditis</i>	439
• péricardite constrictive	<i>pericardial constriction</i>	440
• péricardite purulente	<i>bacterial pericarditis</i>	440
• périhépatite	<i>perihepatitis</i>	440
• périhépatite constrictive	<i>Curshmann disease</i>	440
• période de Luciani-Wenckebach	<i>Wenckebach phenomenon</i>	440
• périonyxis	<i>perionyxis</i>	440
• périostite	<i>periostitis</i>	440
• péripneumonie	<i>peripneumonitis</i>	440
• péripneumonie contagieuse bovine	<i>contagious bovine pleuropneumonia</i>	440
• péripneumonie contagieuse caprine	<i>contagious caprine pleuropneumonia</i>	440
• péritonite	<i>peritonitis</i>	441
• péritonite encapsulante	<i>peritonitis fibroplastica</i>	441



français	anglais	page
• périurétérite	<i>periureteritis</i>	441
• perlèche	<i>perleche</i>	441
• persistance de l'ouraque	<i>persistence of the urachus</i>	441
• persistance de la circulation foetale	<i>persistent of the fetal circulation</i>	441
• persistance de la membrane pupillaire	<i>persistence of the pupillary membrane</i>	441
• persistance du canal artériel	<i>persistence of ductus arteriosus</i>	441
• persistance du cloaque	<i>cloacal persistence</i>	441
• persistance du vitré primitif	<i>persistence of the primary vitreous body</i>	441
• persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale	<i>hereditary persistence of fetal hemoglobin</i>	441
• personnalité antisociale	<i>antisocial personality</i>	441
• personnalité borderline	<i>borderline</i>	441
• personnalité dépendante	<i>dependent personality</i>	442
• personnalité évitante	<i>avoidant personality</i>	442
• personnalité hypomaniaque	<i>hypomaniac personality</i>	442
• personnalité hystérique	<i>hysterical personality</i>	442
• personnalité narcissique	<i>narcissistic personality</i>	442
• personnalité obsessionnelle	<i>obsessional personality</i>	442
• personnalité paranoïde	<i>paranoid personality</i>	442
• personnalité prémorbide	<i>premorbid personality</i>	442
• personnalité psychopathique	<i>psychopathic personality</i>	442
• personnalité psychotique	<i>psychotic personality</i>	442
• personnalité schizotypique	<i>schizotypal personality</i>	442
• personnalité schizoïde	<i>schizoid personality</i>	443
• perte de connaissance	<i>faint</i>	443
• perte de substance	<i>substance loss</i>	443
• perte de substance cutanée	<i>skin defect</i>	443
• perte de substance des parties molles	<i>soft tissue defect</i>	443
• perte de substance osseuse	<i>bone defect</i>	443
• perversion	<i>perversion</i>	443
• perversion narcissique	<i>narcissistic perversion</i>	443
• perversion sexuelle	<i>sexual perversion</i>	443
• peste	<i>plague</i>	443
• peste bovine	<i>cattle plague</i>	443
• peste bubonique	<i>bubonic plague</i>	444
• pétéchie	<i>petechia</i>	444
• petit mal	<i>petit mal</i>	444
• phacomatose	<i>phacomatosis</i>	444
• phacomatose de Bourneville	<i>Bourneville syndrome</i>	444
• phacomatose pigmentokératosique	<i>phacomatosis pigmentokeratolica</i>	444
• phacomatose pigmentovasculaire	<i>phakomatosis pigmentovascularis</i>	444
• phaeohyphomycose	<i>phaeohyphomycosis</i>	444
• phanère	<i>skin appendage</i>	445
• pharyngite	<i>pharyngitis</i>	445
• phénylcétonurie	<i>phenylketonuria</i>	445
• phéochromocytome	<i>pheochromocytoma</i>	445
• phimosis	<i>fimosis</i>	445

français	anglais	page
• phlébectasie	<i>phlebectasia</i>	445
• phlegmatia coerulea dolens	<i>phlegmatia coerulea dolens</i>	445
• phlegmon	<i>phlegmon</i>	445
• phobie	<i>phobia</i>	445
• phobie sociale	<i>social phobia</i>	446
• phocomélie	<i>phocomelia</i>	446
• phosphène	<i>phosphene</i>	446
• photoallergie	<i>photoallergy</i>	446
• photodermatose	<i>photodermatosis</i>	446
• photosensibilité	<i>photosensitivity</i>	446
• phototoxicité	<i>phototoxicity</i>	446
• phrynodermie	<i>phrynoderma</i>	446
• phycomycose	<i>phycomycosis</i>	446
• phycomycose pulmonaire	<i>lung phycomycosis</i>	447
• phytophotodermatite	<i>phytophotodermatitis</i>	447
• pian	<i>yaws</i>	447
• pica	<i>pica</i>	447
• pied bot	<i>clubfoot</i>	447
• pied bot varus équin	<i>talipes equinovarus</i>	447
• pied convexe	<i>convex foot</i>	447
• pied court	<i>brachypedy</i>	447
• pied creux	<i>pes cavus</i>	447
• pied diabétique	<i>diabetic foot</i>	447
• pied équin	<i>tip foot</i>	447
• pied pince de homard	<i>cleft foot</i>	447
• pied plat	<i>flat foot</i>	448
• pied talus	<i>talipes calcaneus</i>	448
• pied tombant	<i>foot drop</i>	448
• pied valgus	<i>pes adductus</i>	448
• pied valgus convexe	<i>talipes calvovalgus</i>	448
• pied varus	<i>cross varus</i>	448
• piedra	<i>piedra</i>	448
• piétin	<i>foot rot</i>	448
• pigmentation du cristallin	<i>lens pigmentation</i>	448
• pigmentation maculeuse éruptive idiopathique	<i>idiopathic eruptive macular pigmentation</i>	448
• pili annulati	<i>pili annulati</i>	448
• pili multigemini	<i>pili multigemini</i>	448
• pili torti	<i>pili torti</i>	448
• pilomatrixome	<i>benign calcifying epithelioma of Malherbe</i>	448
• pinéalome	<i>pinealoma</i>	449
• pinta	<i>pinta</i>	449
• piroplasmose	<i>piroplasmosis</i>	449
• pityriasis	<i>pityriasis</i>	449
• pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu	<i>pityriasis lichenoides et varioliformis acuta</i>	449
• pityriasis rosé de Gibert	<i>pityriasis rosea</i>	449
• pityriasis rotunda	<i>pityriasis rotunda</i>	449

français	anglais	page
• pityriasis rubra pilaire	<i>pityriasis rubra pilaris</i>	449
• pityriasis sec	<i>pityriasis capitis</i>	449
• pityriasis versicolor	<i>pityriasis versicolor</i>	449
• placenta accreta	<i>placenta accreta</i>	449
• placenta circumvallata	<i>placenta circumvallata</i>	449
• placenta marginata	<i>placenta marginata</i>	449
• placenta percreta	<i>placenta percreta</i>	450
• placenta praevia	<i>placenta previa</i>	450
• placentite	<i>placentitis</i>	450
• plagiocéphalie	<i>plagiocephaly</i>	450
• plaie	<i>wound</i>	450
• plaie chirurgicale	<i>surgical wound</i>	450
• plaie du coeur	<i>heart wound</i>	450
• plaie pénétrante	<i>penetrating injury</i>	450
• plaie pénétrante du globe oculaire	<i>penetrating wound of eyeball</i>	450
• plante	<i>plant</i>	450
• plaque d'athérosclérose	<i>atherosclerotic plaque</i>	450
• plaque dentaire	<i>dental plaque</i>	450
• plasmocytome	<i>plasmacytoma</i>	451
• plasmocytose	<i>plasmacytosis</i>	451
• platyspondylie	<i>platyspondylia</i>	451
• pleurésie	<i>pleurisy</i>	451
• pleurésie bactérienne	<i>bacterial pleurisy</i>	451
• pleurésie purulente	<i>empyema thoracis</i>	451
• pleurésie virale	<i>viral pleurisy</i>	451
• pli choroïdien	<i>choroidal fold</i>	451
• pli rétinien	<i>retinal fold</i>	451
• pneumatocèle	<i>pneumatocele</i>	451
• pneumatocèle pulmonaire	<i>pulmonary pneumatocele</i>	451
• pneumatose intestinale	<i>pneumatosis intestinalis</i>	451
• pneumaturie	<i>pneumaturia</i>	452
• pneumocéphalie	<i>pneumocephalus</i>	452
• pneumococcie	<i>pneumococcal infection</i>	452
• pneumoconiose	<i>pneumoconiosis</i>	452
• pneumocystose	<i>Pneumocystis carinii pneumonia</i>	452
• pneumomédiastin	<i>pneumomediastinum</i>	452
• pneumomédiastin spontané	<i>spontaneous pneumomediastinum</i>	452
• pneumonie	<i>pneumonia</i>	452
• pneumonie bactérienne	<i>bacterial pneumonia</i>	452
• pneumonie interstitielle desquamative	<i>desquamative interstitial pneumonitis</i>	452
• pneumonie interstitielle lipoïdique	<i>lipoid interstitial pneumonitis</i>	452
• pneumonie interstitielle lymphoïde	<i>lymphoid interstitial pneumonitis</i>	452
• pneumonie virale	<i>viral pneumonia</i>	453
• pneumopathie	<i>pneumopathy</i>	453
• pneumopathie d'aspiration	<i>aspiration pneumonia</i>	453
• pneumopathie d'aspiration du méconium	<i>meconium aspiration pneumonia</i>	453

français	anglais	page
• pneumopathie interstitielle	<i>interstitial pneumonitis</i>	453
• pneumopéricarde	<i>pneumopericardium</i>	453
• pneumopéritoine	<i>pneumoperitoneum</i>	453
• pneumosinus	<i>pneumosinus</i>	453
• pneumothorax	<i>pneumothorax</i>	454
• poche parodontale	<i>parodontal socket</i>	454
• pochite	<i>pouchitis</i>	454
• podoconiose	<i>podoconiosis</i>	454
• poids de naissance extrêmement faible	<i>extremely low birthweight</i>	454
• poids de naissance faible	<i>low birth weight</i>	454
• poids de naissance très faible	<i>very low birthweight</i>	454
• poil	<i>hair</i>	454
• poil incarné	<i>ingrowing hair</i>	454
• poliomyélite antérieure	<i>acute anterior poliomyelitis</i>	454
• pollakiurie	<i>pollakiuria</i>	454
• polyadénomatose endocrinienne	<i>multiple endocrine neoplasia</i>	455
• polyadénomatose endocrinienne de type I	<i>multiple endocrine neoplasia type I</i>	455
• polyadénomatose endocrinienne de type II	<i>multiple endocrine neoplasia type II</i>	455
• polyadénomatose endocrinienne de type III	<i>multiple endocrine neoplasia type III</i>	455
• polyalgie	<i>polyalgia</i>	455
• polyangéite microscopique	<i>microscopic polyangiitis</i>	455
• polyarthrite	<i>polyarthritis</i>	455
• polyarthrite inflammatoire	<i>inflammatory polyarthritis</i>	455
• polyarthrite rhumatoïde	<i>rheumatoid arthritis</i>	455
• polyarthrite rhumatoïde de Felty	<i>Felty syndrome</i>	455
• polychondrite atrophiante	<i>relapsing polychondritis</i>	456
• polydactylie	<i>polydactyly</i>	456
• polydipsie	<i>polydipsia</i>	456
• polyendocrinopathie autoimmune type 1	<i>APECED syndrome</i>	456
• polyglobulie	<i>polycythemia</i>	456
• polyglobulie vraie	<i>polycythemia vera</i>	456
• polymicrogyrie	<i>polymicrogyria</i>	456
• polyneuropathie amyloïde familiale de type 1	<i>familial amyloidotic polyneuropathy type 1</i>	457
• polyneuropathie chronique inflammatoire démyélinisante	<i>chronic inflammatory demyelinating neuropathy</i>	457
• polyneuropathie périphérique	<i>polyneuropathy</i>	457
• polyneuropathie périphérique sensitivomotrice	<i>sensorimotor peripheral polyneuropathy</i>	457
• polypathologie	<i>polypathology</i>	457
• polype	<i>polyp</i>	457
• polype adénomateux	<i>adenomatous polyp</i>	457
• polype antrochoanal de Killian	<i>Killian's polyp</i>	457
• polype colique	<i>colon polyp</i>	457
• polype d'un sinus de la face	<i>sinus polyp</i>	458
• polype fibreux	<i>fibrous polyp</i>	458
• polype intestinal	<i>intestinal polyp</i>	458
• polype nasal	<i>nasal polyp</i>	458
• polypose	<i>polyposis</i>	458

français	anglais	page
• polypose colique	<i>intestinal polyposis</i>	458
• polypose juvénile	<i>multiple juvenile polyposis</i>	458
• polypose nasosinusienne	<i>nasal polyposis</i>	458
• polypose rectocolique familiale	<i>familial adenomatous polyposis coli</i>	458
• polyradiculonévrite	<i>polyradiculoneuritis</i>	458
• polyradiculonévrite de Fisher	<i>Fisher syndrome</i>	459
• polyradiculonévrite de Guillain-Barré	<i>Guillain-Barré syndrome</i>	459
• polytoxicomanie	<i>polydrug addiction</i>	459
• polytraumatisme	<i>multiple injury</i>	459
• polyurie	<i>polyuria</i>	459
• polyurie nocturne	<i>nocturnal polyuria</i>	459
• porencéphalie	<i>porencephalia</i>	459
• porocarcinome eccrine	<i>eccrine porocarcinoma</i>	459
• porocéphalose	<i>porocephalosis</i>	459
• porokératose	<i>porokeratosis</i>	459
• porokératose actinique	<i>actinic porokeratosis</i>	460
• porokératose de Mibelli	<i>Mibelli porokeratosis</i>	460
• porokératose linéaire	<i>linear porokeratosis</i>	460
• porokératose palmoplantaire	<i>palmoplantar porokeratosis</i>	460
• porokératose palmoplantaire et disséminée	<i>porokeratosis palmaris, plantaris et disseminata</i>	460
• porome eccrine	<i>eccrine poroma</i>	460
• porphyria variegata	<i>porphyria variegata</i>	460
• porphyrie	<i>porphyria</i>	460
• porphyrie aiguë intermittente	<i>acute intermittent porphyria</i>	460
• porphyrie congénitale de Günther	<i>Günther congenital porphyria</i>	460
• porphyrie cutanée tardive	<i>porphyria cutanea tarda</i>	460
• porphyrie érythroïdétique	<i>erythropoietic porphyria</i>	460
• pouls alternant	<i>pulsus alternans</i>	461
• poumon de fermier	<i>farmer lung</i>	461
• poumon de l'écorceur d'érable	<i>maple bark stripper lung</i>	461
• poumon de l'éleveur d'oiseaux	<i>bird breeder lung</i>	461
• poumon détruit	<i>destroyed lung</i>	461
• poumon du champignoniste	<i>mushroom worker lung</i>	461
• poumon du laveur de fromage	<i>cheese worker lung</i>	462
• poumon du malteur	<i>malt worker lung</i>	462
• poumon du minotier	<i>miller lung</i>	462
• poumon du torréfacteur de café	<i>coffee torrefactor lung</i>	462
• poumon du vigneron	<i>vine grower lung</i>	462
• poumon en fer à cheval	<i>horseshoe lung</i>	462
• poumon en miroir	<i>bronchial isomerism</i>	462
• poumon polykystique	<i>polycystic lung</i>	462
• poumon surnuméraire	<i>supernumerary lung</i>	463
• poikilodermie	<i>poikiloderma</i>	463
• PR court	<i>short PR interval</i>	463
• prééclampsie	<i>preeclampsia</i>	463
• prématurité	<i>prematurity</i>	463

français	anglais	page
• presbyacousie	<i>presbycusis</i>	463
• presbytie	<i>presbyopia</i>	463
• présentation de l'épaule	<i>shoulder presentation</i>	463
• présentation de la face	<i>face presentation</i>	463
• présentation du bregma	<i>bregma presentation</i>	464
• présentation du front	<i>brow presentation</i>	464
• présentation du siège	<i>breech presentation</i>	464
• présentation transversale	<i>transverse presentation</i>	464
• priapisme	<i>priapism</i>	464
• primoinfection	<i>primary infection</i>	464
• prionopathie sensible à la protéinase	<i>proteainase-sensitive prionopathy</i>	464
• proboscis	<i>proboscis</i>	464
• procidence d'un membre	<i>prolapse of a member</i>	464
• procidence du cordon ombilical	<i>cord prolapse</i>	464
• progéria	<i>progeria</i>	464
• prognathisme	<i>prognathism</i>	465
• prolactinome	<i>prolactinoma</i>	465
• prolapsus	<i>prolapsus</i>	465
• prolapsus de la valve sigmoïde	<i>aortic valve prolapse</i>	465
• prolapsus rectal	<i>rectal prolapse</i>	465
• prolapsus tricuspide	<i>tricuspid valve prolapse</i>	465
• prolapsus valvulaire mitral	<i>mitral valve prolapse</i>	465
• prosopagnosie	<i>prosopagnosia</i>	465
• prostatisme	<i>prostatism</i>	465
• prostatite	<i>prostatitis</i>	465
• prostatite granulomateuse	<i>granulomatous prostatitis</i>	466
• protanomalie	<i>protanomaly</i>	466
• protanopie	<i>protanopia</i>	466
• protéinose alvéolaire pulmonaire	<i>pulmonary alveolar proteinosis</i>	466
• protéinurie	<i>proteinuria</i>	466
• protéinurie d'effort isolée	<i>stress proteinuria</i>	466
• protéinurie orthostatique isolée	<i>postural proteinuria</i>	466
• protoporphyrine	<i>protoporphyrin</i>	466
• protoporphyrine érythropoïétique	<i>erythropoietic protoporphyrin</i>	466
• protothécose	<i>protothecosis</i>	466
• protozoose	<i>protozoal disease</i>	467
• prurigo	<i>prurigo</i>	467
• prurigo actinique familial	<i>actinic prurigo</i>	467
• prurigo de Besnier	<i>Besnier prurigo</i>	467
• prurigo mélanotique	<i>melanotic prurigo</i>	467
• prurigo nodulaire	<i>nodular prurigo</i>	467
• prurigo pigmentaire	<i>prurigo pigmentosa</i>	467
• prurigo strophulus	<i>prurigo strophulus</i>	467
• prurit	<i>pruritus</i>	467
• prurit anal	<i>anal itching</i>	467
• prurit de la peau	<i>itching skin</i>	467

français	anglais	page
• prurit de la vulve	<i>pruritus vulvae</i>	468
• prurit muqueux	<i>mucosal pruritus</i>	468
• pseudarthrose	<i>pseudoarthrosis</i>	468
• pseudarthrose congénitale des os longs	<i>congenital pseudoarthrosis of long bones</i>	468
• pseudoainhum	<i>pseudoainhum</i>	468
• pseudoangiomatose éruptive	<i>eruptive pseudoangiomatosis</i>	468
• pseudochromidrose	<i>pseudochromidrosis</i>	468
• pseudodémence	<i>pseudodementia</i>	468
• pseudoexfoliation du cristallin	<i>lens pseudoexfoliation</i>	468
• pseudohermaphrodisme	<i>pseudohermaphroditism</i>	469
• pseudohermaphrodisme femelle	<i>female pseudohermaphroditism</i>	469
• pseudohermaphrodisme mâle	<i>male pseudohermaphroditism</i>	469
• pseudohyperkaliémie	<i>pseudohyperkalaemia</i>	469
• pseudohyperparathyroïdie	<i>pseudohyperparathyroidism</i>	469
• pseudohypoaldostéronisme	<i>pseudohypoaldosteronism</i>	469
• pseudohypoaldostéronisme de type 1	<i>pseudohypoaldosteronism type 1</i>	469
• pseudohypoaldostéronisme de type 2	<i>pseudohypoaldosteronism type 2</i>	469
• pseudohypoparathyroïdie	<i>pseudohypoparathyroidism</i>	469
• pseudokyste	<i>pseudocyst</i>	469
• pseudokyste du pancréas	<i>pancreas pseudocyst</i>	470
• pseudokyste du poumon	<i>lung pseudocyst</i>	470
• pseudolymphome	<i>pseudolymphoma</i>	470
• pseudomyasthénie de Lambert-Eaton	<i>Lambert-Eaton syndrome</i>	470
• pseudoocclusion intestinale	<i>intestinal pseudoocclusion</i>	470
• pseudoœdème	<i>pseudoedema</i>	470
• pseudopapillite	<i>pseudopapillitis</i>	470
• pseudopelade de Brocq	<i>pseudopelade of Brocq</i>	470
• pseudophakie	<i>pseudophakia</i>	470
• pseudopolyarthrite rhizomélique	<i>polymyalgia rheumatica</i>	470
• pseudoporphyrurie	<i>pseudoporphyria</i>	470
• pseudopuberté	<i>pseudopuberty</i>	471
• pseudosarcome	<i>pseudosarcoma</i>	471
• pseudotuberculose	<i>pseudotuberculosis</i>	471
• pseudotumeur	<i>pseudotumor</i>	471
• pseudotumeur inflammatoire	<i>inflammatory pseudotumor</i>	471
• pseudotumeur inflammatoire pulmonaire	<i>pulmonary inflammatory pseudotumor</i>	471
• pseudoxanthome	<i>pseudoxanthoma</i>	471
• pseudoxanthome élastique	<i>pseudoxanthoma elasticum</i>	471
• psoriasis	<i>psoriasis</i>	471
• psoriasis guttata	<i>psoriasis guttata</i>	471
• psoriasis pustuleux	<i>pustular psoriasis</i>	471
• psychopathologie	<i>psychopathology</i>	472
• psychose	<i>psychosis</i>	472
• psychose affective	<i>affective psychosis</i>	472
• psychose alcoolique	<i>alcoholic psychosis</i>	472
• psychose confusionnelle	<i>confusion psychosis</i>	472

français	anglais	page
• psychose délirante	<i>delusion psychosis</i>	472
• psychose hallucinatoire	<i>hallucinatory psychosis</i>	472
• psychose paranoïaque	<i>paranoiac psychosis</i>	473
• psychose puerpérale	<i>puerperal psychosis</i>	473
• psychose schizoaffective	<i>schizoffective psychosis</i>	473
• psychose toxique	<i>toxic psychosis</i>	473
• ptérygion	<i>pterygium</i>	473
• pterygium colli	<i>pterygium colli</i>	473
• pterygium inversum unguis	<i>pterygium inversum unguis</i>	473
• pterygium unguis	<i>pterygium unguis</i>	473
• ptose	<i>prolapse</i>	473
• ptosis	<i>ptosis</i>	473
• ptosis congénital de Marcus-Gunn	<i>Marcus-Gunn ptosis</i>	473
• puberté précoce	<i>precocious puberty</i>	474
• puits palmoplantaires	<i>palmoplantar pits</i>	474
• pulpite	<i>pulpitis</i>	474
• purpura	<i>purpura</i>	474
• purpura de Waldenström	<i>hypergammaglobulinemic purpura</i>	474
• purpura en cocarde	<i>acute hemorrhagic purpura</i>	474
• purpura fulminans	<i>purpura fulminans</i>	474
• purpura rhumatoïde	<i>Henoch-Schönlein purpura</i>	474
• purpura sénile de Bateman	<i>Bateman disease</i>	474
• purpura thrombocytopénique immun	<i>immune thrombocytopenic purpura</i>	474
• purpura thrombocytopénique thrombotique	<i>thrombotic thrombocytopenic purpura</i>	475
• purpura vasculaire	<i>vascular purpura</i>	475
• pustulose	<i>pustulosis</i>	475
• pustulose exanthématique aiguë généralisée	<i>acute generalized exanthematous pustulosis</i>	475
• pustulose palmoplantaire	<i>palmoplantaris pustulosis</i>	475
• pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg	<i>Kaposi-Juliusberg syndrome</i>	475
• pycnodysostose	<i>pyknodysostosis</i>	475
• pyélectasie	<i>pyelectasis</i>	475
• pyélite	<i>pyelitis</i>	475
• pyélonéphrite	<i>pyelonephritis</i>	476
• pyélonéphrite emphysémateuse	<i>emphysematous pyelonephritis</i>	476
• pyléphlébite	<i>pylephlebitis</i>	476
• pyodermia fistulans sinifica	<i>pyodermia fistulans sinifica</i>	476
• pyodermite	<i>pyoderma</i>	476
• pyodermite phagédénique	<i>pyoderma gangrenosum</i>	476
• pyodermite végétante	<i>pyoderma vegetans</i>	476
• pyonéphrose	<i>pyonephrosis</i>	476
• pyopneumopéricarde	<i>pyopneumopericardium</i>	476
• pyopneumothorax	<i>pyopneumothorax</i>	476
• pyostomatite	<i>pyostomatitis</i>	476
• pyostomatite végétante	<i>pyostomatitis vegetans</i>	476
• pyromanie	<i>firesetting</i>	477
• pyropoikilocytose héréditaire	<i>piropoikilocytosis</i>	477



français	anglais	page
• QT long	<i>prolonged QT interval</i>	478
• quadranopsie	<i>quadrantic hemianopsia</i>	478
• rachialgie	<i>rachialgia</i>	479
• rachitisme	<i>rickets</i>	479
• rachitisme hypophosphatémique	<i>hypophosphatemic rickets</i>	479
• rachitisme vitaminodépendant	<i>vitamin D-dependent rickets</i>	479
• rachitisme vitaminorésistant	<i>vitamin-resistant rickets</i>	479
• radiodermite	<i>radiodermatitis</i>	479
• radiolésion	<i>radiation injury</i>	479
• rage	<i>rabies</i>	479
• râle	<i>rale</i>	479
• râle sibilant	<i>whistling rale</i>	479
• ramollissement cérébelleux	<i>cerebellar infarction</i>	480
• ramollissement cérébral	<i>cerebral infarction</i>	480
• ramollissement du tronc cérébral	<i>brain stem infarction</i>	480
• rate accessoire	<i>accessory spleen</i>	480
• rate mobile	<i>wandering spleen</i>	480
• réaction lépreuse	<i>leprosy reaction</i>	480
• recrutement auditif	<i>auditory recruitment</i>	480
• recrutement vestibulaire	<i>vestibular recruitment</i>	480
• rectite	<i>proctitis</i>	480
• rectocèle	<i>rectocele</i>	480
• rectocolite	<i>rectocolitis</i>	480
• rectocolite ulcérohémorragique	<i>ulcerative colitis</i>	480
• réentrée	<i>reentry</i>	481
• reflux biliaire	<i>bile reflux</i>	481
• reflux duodénogastrique	<i>duodenogastric reflux</i>	481
• reflux gastroœsophagien	<i>gastroesophageal reflux</i>	481
• reflux pharyngolaryngé	<i>laryngopharyngeal reflux</i>	481
• reflux vésicourétéral	<i>vesicoureteral reflux</i>	481
• rein double	<i>double kidney</i>	481
• rein en éponge	<i>sponge kidney</i>	481
• rein en fer à cheval	<i>horseshoe kidney</i>	481
• rein multikystique	<i>multicystic kidney</i>	481
• rein polykystique	<i>polycystic kidney</i>	481
• rein unique	<i>solitary kidney</i>	481
• réinfection	<i>reinfection</i>	481
• reprise retardée de la fonction du greffon	<i>delayed graft function</i>	482
• réseau de Chiari	<i>Chiari network</i>	482
• résistance à la protéine C activée	<i>activated protein C resistance</i>	482
• résistance des tissus cibles	<i>target tissue resistance</i>	482
• résorption embryonnaire	<i>embryo resorption</i>	482
• résorption foetale	<i>fetal resorption</i>	482
• respiration de Cheyne-Stokes	<i>Cheyne-Stokes breathing</i>	482
• retard d'éruption dentaire	<i>disturbances of tooth eruption</i>	482
• retard d'ossification	<i>late ossification</i>	482

français	anglais	page
• retard d'ovulation	<i>delayed ovulation</i>	482
• retard de consolidation	<i>delayed union</i>	482
• retard de langage	<i>language retardation</i>	482
• retard de lecture	<i>reading retardation</i>	482
• retard moteur	<i>motor retardation</i>	482
• retard psychomoteur	<i>psychomotor retardation</i>	483
• retard pubertaire	<i>delayed puberty</i>	483
• retard staturopondéral	<i>growth retardation</i>	483
• rétention d'un oeuf mort	<i>intrauterine retention of dead fetus</i>	483
• rétention placentaire	<i>retention of placental fragments</i>	483
• rétention urinaire	<i>urinary retention</i>	483
• réticulohistiocytose multicentrique	<i>multicentric reticulohistiocytosis</i>	483
• réticulosarcome	<i>reticulosarcoma</i>	483
• réticulosarcome bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar reticulosarcoma</i>	483
• réticulosarcome de Parker et Jackson	<i>Parker-Jackson reticulosarcoma</i>	483
• réticulosarcome du médiastin	<i>mediastinal reticulosarcoma</i>	484
• réticulose	<i>reticulosis</i>	484
• réticulose actinique	<i>actinic reticuloid</i>	484
• réticulose familiale lymphohistiocytaire	<i>familial histiocytic reticulosis</i>	484
• réticulose histiocytaire maligne	<i>malignant histiocytosis</i>	484
• rétinite	<i>retinitis</i>	484
• rétinite à Cytomegalovirus	<i>Cytomegalovirus retinitis</i>	484
• rétinite nécrosante aiguë	<i>acute necrotizing retinitis</i>	484
• rétinite pigmentaire	<i>retinitis pigmentosa</i>	484
• rétinoblastome	<i>retinoblastoma</i>	484
• rétinopathie	<i>retinopathy</i>	484
• rétinopathie cristalline de Bietti	<i>Bietti crystalline retinopathy</i>	485
• rétinopathie de Purtscher	<i>Purtscher retinopathy</i>	485
• rétinopathie en tache	<i>fleck retinopathy</i>	485
• rétinopathie pigmentaire	<i>pigmentary retinopathy</i>	485
• rétinopathie pigmentaire en secteur	<i>focal pigment proliferation retinopathy</i>	485
• rétinopathie ponctuée albescente	<i>retinitis punctata albescens</i>	485
• rétinopathie vasculaire	<i>vascular retinopathy</i>	485
• rétinopathie	<i>retinoschisis</i>	486
• rétinopathie idiopathique juvénile	<i>juvenile retinoschisis</i>	486
• retour veineux pulmonaire anormal	<i>anomalous pulmonary venous drainage</i>	486
• rétraction de la paupière	<i>rétraction palpébrale</i>	486
• rétraction de la vessie urinaire	<i>bladder retraction</i>	486
• rétraction du corps vitré	<i>vitreous retraction</i>	486
• rétraction musculaire	<i>muscular retraction</i>	486
• rétrécissement mitral	<i>mitral stenosis</i>	486
• rétrécissement tricuspide	<i>tricuspid stenosis</i>	486
• rétrognathisme	<i>retrognathism</i>	487
• rétronychie	<i>retronychia</i>	487
• rhabdomyolyse	<i>rhabdomyolysis</i>	487

français	anglais	page
• rhabdomyome	<i>rhabdomyoma</i>	487
• rhabdomyosarcome	<i>rhabdomyosarcoma</i>	487
• rhabdomyosarcome alvéolaire	<i>alveolar rhabdomyosarcoma</i>	487
• rhabdomyosarcome embryonnaire	<i>embryonal rhabdomyosarcoma</i>	487
• rhabdomyosarcome polymorphe	<i>pleomorphic rhabdomyosarcoma</i>	487
• rhinite	<i>rhinitis</i>	487
• rhinite atrophique	<i>atrophic rhinitis</i>	487
• rhinite hypertrophique	<i>hypertrophic rhinitis</i>	487
• rhinite nécrosante	<i>necrotizing rhinitis</i>	487
• rhinite spasmodique angiospastique	<i>vasomotor rhinitis</i>	487
• rhinoentomophthoromycose	<i>rhinoentomophthoromycosis</i>	488
• rhinopharyngite	<i>rhinopharyngitis</i>	488
• rhinophyma	<i>rhinophyma</i>	488
• rhinorrhée	<i>rhinorrhea</i>	488
• rhinosclérome	<i>rhinoscleroma</i>	488
• rhinosporidiose	<i>rhinosporidiosis</i>	488
• rhinosporidiose de l'oeil	<i>eye rhinosporidiosis</i>	488
• rhombencéphalite	<i>rhombencephalitis</i>	488
• rhumatisme	<i>rheumatism</i>	488
• rhumatisme à hydroxy-apatite	<i>hydroxy-apatite rheumatism</i>	488
• rhumatisme articulaire aigu	<i>rheumatic fever</i>	489
• rhumatisme extraarticulaire	<i>non-articular rheumatism</i>	489
• rhumatisme fibroblastique	<i>fibroblastic rheumatism</i>	489
• rhumatisme inflammatoire	<i>inflammatory joint disease</i>	489
• rhumatisme inflammatoire chronique de Still	<i>Still disease</i>	489
• rhumatisme palindromique	<i>palindromic rheumatism of Hench</i>	489
• rhumatisme psoriasique	<i>psoriatic arthritis</i>	489
• riboflavine	<i>riboflavin</i>	489
• rickettsialose	<i>rickettsialosis</i>	489
• rickettsiose	<i>rickettsial infection</i>	490
• ride	<i>wrinkle</i>	490
• rosacée	<i>rosacea</i>	490
• rougeole	<i>measles</i>	490
• rubéole	<i>rubella</i>	490
• rupture de la coiffe des rotateurs	<i>rotator cuff rupture</i>	490
• rupture des ligaments	<i>ligament rupture</i>	490
• rupture du film lacrymal	<i>tear film break-up</i>	490
• rupture du rein	<i>kidney rupture</i>	490
• rupture oesophagienne de Boerhaave	<i>Boerhaave syndrome</i>	490
• rupture prématurée de la membrane foetoplacentaire	<i>premature rupture of membrane</i>	490
• rupture tendineuse	<i>tendon rupture</i>	491
• rupture utérine	<i>uterine rupture</i>	491
• rythme auriculaire gauche	<i>left atrial rhythm</i>	491
• rythme cardiaque ectopique	<i>ectopic cardiac rhythm</i>	491
• rythme du sinus coronaire	<i>coronary sinus rhythm</i>	491
• rythme nodal	<i>junctional rhythm</i>	491

français	anglais	page
• rythme réciproque	<i>reciprocal rhythm</i>	491
• rythme ventriculaire	<i>idioventricular rhythm</i>	491
• sacro-iliite	<i>sacro-iliitis</i>	492
• salmonellose	<i>salmonellosis</i>	492
• salpingite	<i>salpingitis</i>	492
• sarcome	<i>sarcoma</i>	492
• sarcome 180	<i>sarcoma 180</i>	492
• sarcome à cellules claires	<i>clear cell sarcoma</i>	492
• sarcome à cellules de Kupffer	<i>Kupffer cell sarcoma</i>	492
• sarcome à cellules géantes	<i>giant cell sarcoma</i>	492
• sarcome alvéolaire	<i>alveolar sarcoma</i>	493
• sarcome améloblastique	<i>ameloblastic sarcoma</i>	493
• sarcome ascitique I	<i>ascitic sarcoma I</i>	493
• sarcome C 45	<i>sarcoma C 45</i>	493
• sarcome chordoïde	<i>chordoid sarcoma</i>	493
• sarcome d'Ewing	<i>Ewing sarcoma</i>	493
• sarcome de Harvey	<i>Harvey sarcoma</i>	493
• sarcome de Jensen	<i>Jensen sarcoma</i>	493
• sarcome de Kaposi	<i>Kaposi sarcoma</i>	493
• sarcome de l'utérus	<i>uterus sarcoma</i>	493
• sarcome de Moloney	<i>Moloney sarcoma</i>	493
• sarcome de Rous	<i>Rous sarcoma</i>	493
• sarcome de Yoshida	<i>Yoshida sarcoma</i>	493
• sarcome des tissus mous	<i>soft tissue sarcoma</i>	493
• sarcome épithélioïde	<i>epithelioid sarcoma</i>	494
• sarcome fusocellulaire	<i>spindle cell sarcoma</i>	494
• sarcome immunoblastique	<i>immunoblastic sarcoma</i>	494
• sarcome IMR 1	<i>sarcoma IMR 1</i>	494
• sarcome KHT	<i>sarcoma KHT</i>	494
• sarcome RD 13	<i>sarcoma RD 13</i>	494
• sarcome rétropéritonéal	<i>retroperitoneal sarcoma</i>	494
• sarcopsyllose	<i>tungiasis</i>	494
• sarcosporidiose	<i>sarcosporidiosis</i>	494
• sarcoïdose	<i>sarcoidosis</i>	494
• saturnisme	<i>saturnism</i>	494
• sautellement oculaire	<i>ocular bobbing</i>	494
• scarlatine	<i>scarlet fever</i>	494
• schistosomiase	<i>schistosomiasis</i>	495
• schistosomiase pulmonaire	<i>pulmonary schistosomiasis</i>	495
• schizophrénie	<i>schizophrenia</i>	495
• schizophrénie catatonique	<i>catatonic schizophrenia</i>	495
• schizophrénie hébéphrénique	<i>hebephrenic schizophrenia</i>	495
• schizophrénie héboïdophrénique	<i>heboidophrenic schizophrenia</i>	495
• schizophrénie paranoïde	<i>paranoid schizophrenia</i>	495
• sclérite	<i>scleritis</i>	495
• sclérite nécrogranulomateuse	<i>scleromalacia perforans</i>	495

français	anglais	page
• sclérite oedémateuse	<i>edematous scleritis</i>	495
• scléroatrophie	<i>scleroatrophy</i>	495
• sclérocornée	<i>sclerocornea</i>	496
• sclérodermie	<i>scleroderma</i>	496
• sclérodermie circonscrite	<i>circumscribed scleroderma</i>	496
• sclérodermie en bande	<i>linear scleroderma</i>	496
• sclérodermie en goutte	<i>scleroderma guttata</i>	496
• sclérodermie en plaque	<i>morphea scleroderma</i>	496
• scléroedème	<i>scleredema</i>	496
• scléroedème de Buschke	<i>scleredema of Buschke</i>	496
• scléromalacie	<i>scleromalacia</i>	496
• sclérose de Mönckeberg	<i>Mönckeberg's arteriosclerosis</i>	496
• sclérose en plaques	<i>multiple sclerosis</i>	496
• sclérose latérale amyotrophique	<i>amyotrophic lateral sclerosis</i>	497
• sclérostéose	<i>sclerosteosis</i>	497
• sclérotique bleue	<i>blue sclera</i>	497
• scoliose	<i>scoliosis</i>	497
• scorbut	<i>scurvy</i>	497
• scotome	<i>scotoma</i>	497
• scotome de suppression	<i>suppression scotoma</i>	497
• séborrhée	<i>seborrhea</i>	497
• second cancer	<i>second cancer</i>	498
• segmentite antérieure	<i>anterior segmentitis</i>	498
• séminome	<i>seminoma</i>	498
• séminome du médiastin	<i>mediastinal seminoma</i>	498
• séminome du testicule	<i>testicular seminoma</i>	498
• sensibilité chimique multiple	<i>multiple chemical sensitivity</i>	498
• septicémie	<i>septicemia</i>	498
• septicémie hémorragique	<i>hemorrhagic septicemia</i>	498
• séquestration pulmonaire	<i>pulmonary sequestration</i>	498
• séquestration pulmonaire extralobaire	<i>extralobar pulmonary sequestration</i>	498
• séquestration pulmonaire intralobaire	<i>intralobar pulmonary sequestration</i>	498
• sérome	<i>seroma</i>	498
• shigellose	<i>shigellosis</i>	498
• shunt artérioveineux pulmonaire	<i>pulmonary arteriovenous shunt</i>	498
• shunt droit-gauche	<i>right-to-left shunt</i>	498
• shunt droit-gauche pulmonaire	<i>pulmonary right-to-left shunt</i>	499
• shunt gauche-droit	<i>left-to-right shunt</i>	499
• sialadénite	<i>sialadenitis</i>	499
• sialadénome papillifère	<i>sialadenoma papilliferum</i>	499
• sialoblastome	<i>sialoblastoma</i>	499
• sialodochite	<i>sialodochitis</i>	499
• sialodochite fibrineuse	<i>sialodochitis fibrinosa</i>	499
• sialorrhée	<i>sialorrhea</i>	499
• SIDA	<i>AIDS</i>	499
• sidéropénie	<i>sideropenia</i>	499

français	anglais	page
• sidérose	<i>siderosis</i>	499
• signe d'Argyll-Robertson	<i>Argyll-Robertson sign</i>	499
• signe neurologique mineur	<i>neurological soft sign</i>	499
• siliconome	<i>siliconoma</i>	500
• silicose	<i>silicosis</i>	500
• sinusite	<i>sinusitis</i>	500
• sirénomélie	<i>sirenomelus</i>	500
• site fragile	<i>fragile site</i>	500
• situs ambiguus	<i>situs ambiguous</i>	500
• situs inversus	<i>situs inversus</i>	500
• somatisation	<i>somatization</i>	500
• somatostatinome	<i>somatostatinoma</i>	500
• somnambulisme	<i>somnambulism</i>	500
• souffrance foetale	<i>fetal distress</i>	501
• sousépendymome	<i>subependymoma</i>	501
• spanioménorrhée	<i>spaniomenorrhea</i>	501
• sparganose	<i>sparganosis</i>	501
• spasme coronarien	<i>coronary artery spasm</i>	501
• spasme du muscle oculaire	<i>ocular muscle spasm</i>	501
• spasme du sanglot	<i>breath holding spell</i>	501
• spasme en flexion	<i>West syndrome</i>	501
• sphérophaquie	<i>spherophakia</i>	501
• sphingolipidose	<i>sphingolipidosis</i>	501
• sphingolipidose héréditaire de Fabry	<i>Fabry disease</i>	501
• sphingolipidose héréditaire de Sandhoff	<i>Sandhoff disease</i>	502
• spina bifida	<i>spina bifida</i>	502
• spina bifida occulta	<i>spina bifida occulta</i>	502
• spiradénome eccrine	<i>eccrine spiradenoma</i>	502
• spirochétose	<i>spirochaetosis</i>	502
• spirochétose intestinale	<i>intestinal spirochetosis</i>	502
• spironucléose	<i>spironucleosis</i>	502
• splénomégalie	<i>splenomegaly</i>	502
• splénomégalie myéloïde	<i>myelofibrosis</i>	502
• splénomégalie tropicale	<i>tropical splenomegaly</i>	502
• spondylarthrite	<i>spondylarthritis</i>	502
• spondylarthrite ankylosante	<i>ankylosing spondylitis</i>	502
• spondylarthropathie	<i>spondylarthropathy</i>	503
• spondylodiscite	<i>spondylitis</i>	503
• spondylolisthésis	<i>spondylolisthesis</i>	503
• spondylolyse	<i>spondylolysis</i>	503
• spongioblastome	<i>spongioblastoma</i>	503
• spongiose	<i>spongiosis</i>	503
• spongiose à éosinophiles	<i>eosinophilic spongiosis</i>	503
• sporotrichose	<i>sporotrichosis</i>	503
• sprue tropicale	<i>tropical sprue</i>	503
• SRAS-CoV	<i>SARS-CoV</i>	504

français	anglais	page
• SRAS-CoV-2	SARS-CoV-2	504
• staphylococcie	<i>staphylococcal infection</i>	504
• staphylome cornéen	<i>corneal staphyloma</i>	504
• staphylome postérieur	<i>posterior staphyloma</i>	504
• stase urinaire	<i>urinary stasis</i>	504
• stéatocystomatose multiple	<i>steatocystoma multiplex</i>	505
• stéatohépatite	<i>steatohepatitis</i>	505
• stéatohépatite non alcoolique	<i>non-alcoholic steatohepatitis</i>	505
• stéatorrhée	<i>steatorrhea</i>	505
• stéatose hépatique	<i>fatty liver</i>	505
• stéatose pulmonaire	<i>lipid pneumonia</i>	505
• sténose aortique	<i>aortic stenosis</i>	505
• sténose aortique sousvalvulaire	<i>subvalvular aortic stenosis</i>	505
• sténose aortique susvalvulaire	<i>supravalvular aortic stenosis</i>	505
• sténose de l'artère rénale	<i>renal artery stenosis</i>	505
• sténose de l'uretère	<i>ureteral stenosis</i>	505
• sténose de l'urètre	<i>urethral stenosis</i>	505
• sténose de la valvule pulmonaire	<i>pulmonary valve stenosis</i>	506
• sténose des artères	<i>artery stenosis</i>	506
• sténose des artères intracrâniennes	<i>intracranial artery stenosis</i>	506
• sténose des carotides	<i>carotid stenosis</i>	506
• sténose des veines	<i>vein stenosis</i>	506
• sténose des veines intracrâniennes	<i>intracranial vein stenosis</i>	506
• sténose des voies lacrymales	<i>lacrimal duct stenosis</i>	506
• sténose des voies urinaires	<i>urinary tract stenosis</i>	506
• sténose du pylore	<i>pyloric stenosis</i>	506
• sténose hypertrophique du pylore	<i>hypertrophic pyloric stenosis</i>	506
• sténose musculaire idiopathique du ventricule gauche	<i>left ventricle idiopathic muscular stenosis</i>	506
• sténose oesophagienne	<i>esophageal stenosis</i>	506
• sténose pulmonaire	<i>pulmonary stenosis</i>	506
• sténose pulmonaire sousvalvulaire	<i>subvalvular pulmonary stenosis</i>	506
• sténose pulmonaire susvalvulaire	<i>supravalvular pulmonary stenosis</i>	507
• stéréotypie	<i>stereotypy</i>	507
• stérilité	<i>sterility</i>	507
• stérilité conjugale	<i>conjugal sterility</i>	507
• stérilité femelle	<i>female sterility</i>	507
• stérilité mâle	<i>male sterility</i>	507
• stérilité tubaire	<i>tubal infertility</i>	507
• stomatite	<i>stomatitis</i>	507
• stomatite gangréneuse	<i>gangrenous stomatitis</i>	507
• stomatite papuleuse bovine	<i>bovine papular stomatitis</i>	507
• stomatite ulcéreuse	<i>ulcerative stomatitis</i>	507
• stomatite vésiculeuse	<i>vesicular stomatitis</i>	507
• stomatocytose	<i>stomatocytosis</i>	507
• stomatologie	<i>stomatology</i>	508
• strabisme	<i>strabismus</i>	508

français	anglais	page
• strabisme accommodatif	<i>accommodative strabismus</i>	508
• strabisme alternant	<i>alternating strabismus</i>	508
• strabisme convergent	<i>esotropia</i>	508
• strabisme convergent intermittent	<i>intermittent esotropia</i>	508
• strabisme divergent	<i>exotropia</i>	508
• strabisme intermittent	<i>intermittent strabismus</i>	509
• strabisme paralytique	<i>paralytic strabismus</i>	509
• strabisme vertical	<i>vertical strabismus</i>	509
• streptococcie	<i>streptococcal infection</i>	509
• streptothricose	<i>streptothricosis</i>	509
• stridor	<i>stridor</i>	509
• strie angioïde	<i>angioïd stretch</i>	509
• strie angioïde de la rétine	<i>retinal angioïd stretch</i>	509
• strie cornéenne	<i>corneal stretch</i>	509
• subérose	<i>suberosis</i>	509
• substance biologique	<i>biological substance</i>	509
• suicide	<i>suicide</i>	509
• sulcus glottidis	<i>sulcus glottidis</i>	510
• surcharge en fer	<i>iron overload</i>	510
• surcharge pondérale	<i>overweight</i>	510
• surdimutité	<i>deaf mutism</i>	510
• surdité	<i>hearing loss</i>	510
• surdité aux fréquences élevées	<i>high frequency hearing loss</i>	510
• surdité brusque	<i>sudden hearing loss</i>	510
• surdité cochléaire	<i>sensory hearing loss</i>	510
• surdité d'origine centrale	<i>central hearing loss</i>	510
• surdité de perception	<i>perception hearing loss</i>	510
• surdité de transmission	<i>conduction hearing loss</i>	510
• surdité fonctionnelle	<i>functional hearing loss</i>	510
• surdité mixte	<i>mixed hearing loss</i>	510
• surdité prélinguistique	<i>prelingual deafness</i>	510
• surdité rétrocochléaire	<i>retrocochlear hearing loss</i>	511
• surdosage	<i>overdosing</i>	511
• surélévation congénitale de l'omoplate	<i>Sprengel's deformity</i>	511
• surinfection	<i>superinfection</i>	511
• sus-décalage de ST	<i>ST elevation</i>	511
• symblépharon	<i>symblepharon</i>	511
• symphalangie	<i>sympalangism</i>	511
• symptôme	<i>symptom</i>	511
• symptôme négatif	<i>negative symptom</i>	511
• symptôme positif	<i>positive symptom</i>	511
• symptômes comportementaux et psychologiques de la démence	<i>behavioural and psychological symptoms of dementia</i>	512
• symptômes médicalement inexplicés	<i>medically unexplained symptoms</i>	512
• synchisis étincelant	<i>synchysis scintillans</i>	512
• syncope	<i>syncope</i>	512
• syncope vasovagale	<i>vasovagal syncope</i>	512



français	anglais	page
• syndactylie	<i>syndactyly</i>	512
• syndrome 46XX mâle	<i>46XX male syndrome</i>	512
• syndrome 46XY femelle	<i>46XY female syndrome</i>	512
• syndrome adrénogénital	<i>adrenogenital syndrome</i>	512
• syndrome alcoolique foetal	<i>fetal alcohol syndrome</i>	512
• syndrome alphabétique	<i>alphabetical syndrome</i>	512
• syndrome asthénie polyalgie sécheresse	<i>sicca asthenia polyalgia syndrome</i>	512
• syndrome ATR-X	<i>ATR-X syndrome</i>	513
• syndrome autoinflammatoire	<i>autoinflammatory syndrome</i>	513
• syndrome blépharo-cheilo-odontique	<i>blepharo-cheilo-odontic syndrome</i>	513
• syndrome blépharonasofacial	<i>blepharonasofacial syndrome</i>	513
• syndrome CADASIL	<i>CADASIL syndrome</i>	513
• syndrome canalaire	<i>entrapment syndrome</i>	513
• syndrome carcinoïde	<i>carcinoid syndrome</i>	513
• syndrome cardio-facio-cutané	<i>cardio-facio-cutaneous syndrome</i>	513
• syndrome cérébelleux	<i>cerebellar syndrome</i>	513
• syndrome cérébrocostomandibulaire	<i>cerebrocostomandibular syndrome</i>	513
• syndrome cérébrofaciosquelettique	<i>cerebrooculofacioskeletal syndrome</i>	513
• syndrome CHARGE	<i>CHARGE syndrome</i>	514
• syndrome chiasmatique	<i>chiasmatic syndrome</i>	514
• syndrome choréique	<i>chorea</i>	514
• syndrome CINCA	<i>CINCA syndrome</i>	514
• syndrome COACH	<i>COACH syndrome</i>	514
• syndrome complexe	<i>complex syndrome</i>	514
• syndrome coronaire aigu	<i>acute coronary syndrome</i>	514
• syndrome crânioencéphalique posttraumatique	<i>late effects of head injury</i>	515
• syndrome craniofrontonasal	<i>craniofrontonasal syndrome</i>	515
• syndrome CREST	<i>CREST syndrome</i>	515
• syndrome cubitomammaire	<i>ulnar mammary syndrome</i>	515
• syndrome d'Adams-Oliver	<i>Adams-Oliver syndrome</i>	515
• syndrome d'Adams-Stokes	<i>Adams-Stokes syndrome</i>	515
• syndrome d'Adie-Holmes	<i>Holmes-Adie syndrome</i>	515
• syndrome d'Aicardi	<i>Aicardi syndrome</i>	515
• syndrome d'Albright	<i>Albright disease</i>	515
• syndrome d'aliénation parentale	<i>parental alienation syndrome</i>	516
• syndrome d'Allgrove	<i>Allgrove syndrome</i>	516
• syndrome d'Alport	<i>Alport syndrome</i>	516
• syndrome d'Angelman	<i>Angelman syndrome</i>	516
• syndrome d'apnée du sommeil	<i>sleep apnea syndrome</i>	516
• syndrome d'Arnold-Chiari	<i>Arnold-Chiari malformation</i>	516
• syndrome d'Ascher	<i>Ascher syndrome</i>	516
• syndrome d'Asherman	<i>Asherman syndrome</i>	516
• syndrome d'Asperger	<i>Asperger syndrome</i>	516
• syndrome d'Axenfeld	<i>Axenfeld syndrome</i>	516
• syndrome d'Eagle	<i>Eagle syndrome</i>	516
• syndrome d'Eales	<i>Eales disease</i>	517

français	anglais	page
• syndrome d'écrasement	<i>crush syndrome</i>	517
• syndrome d'Edwards	<i>Edwards syndrome</i>	517
• syndrome d'Ehlers-Danlos	<i>Ehlers-Danlos syndrome</i>	517
• syndrome d'Eisenmenger	<i>Eisenmenger syndrome</i>	517
• syndrome d'Elejalde	<i>Elejalde syndrome</i>	517
• syndrome d'enfermement	<i>locked-in syndrome</i>	517
• syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson	<i>staphylococcal scalded skin syndrome</i>	517
• syndrome d'Evans	<i>Evans syndrome</i>	518
• syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde	<i>apparent mineralocorticoid excess syndrome</i>	518
• syndrome d'Hallermann-Streif-François	<i>Hallermann-Streif-François syndrome</i>	518
• syndrome d'hémophagocytose	<i>hemophagocytic syndrome</i>	518
• syndrome d'Huriez	<i>Huriez syndrome</i>	518
• syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E	<i>hyperimmunoglobulinemia E syndrome</i>	518
• syndrome d'hyperimmunoglobulinémie M	<i>hyperimmunoglobulinemia M syndrome</i>	518
• syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale	<i>congenital adrenal hyperplasia syndrome</i>	518
• syndrome d'hyperprostaglandinémie E	<i>hyperprostaglandin E syndrome</i>	518
• syndrome d'hyperstimulation ovarienne	<i>ovarian hyperstimulation syndrome</i>	518
• syndrome d'identification délirante	<i>delusional misidentification syndrome</i>	518
• syndrome d'influenza	<i>influenza syndrome</i>	518
• syndrome d'interruption complète de la moelle épinière	<i>massive transverse lesion of the spinal cord</i>	519
• syndrome d'ischémie-reperfusion	<i>ischemia-reperfusion syndrome</i>	519
• syndrome d'Ogilvie	<i>Ogilvie's syndrome</i>	519
• syndrome d'Omenn	<i>Omenn syndrome</i>	519
• syndrome d'Opitz G/BBB	<i>Opitz G/BBB syndrome</i>	519
• syndrome d'Ortner	<i>Ortner syndrome</i>	519
• syndrome d'Urrets-Zavalía	<i>Urrets-Zavalía syndrome</i>	519
• syndrome d'Usher	<i>Usher syndrome</i>	519
• syndrome de Balint	<i>Balint syndrome</i>	519
• syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba	<i>Bannayan-Riley-Ruvalcaba syndrome</i>	520
• syndrome de Barth	<i>Barth syndrome</i>	520
• syndrome de Bartsocas Papas	<i>Bartsocas-Papas syndrome</i>	520
• syndrome de Bartter	<i>Bartter syndrome</i>	520
• syndrome de Bazex-Dupré et Christol	<i>Bazex-Dupré-Christol syndrome</i>	520
• syndrome de Bean	<i>blue rubber bleb naevus</i>	520
• syndrome de Beckwith et Wiedemann	<i>Beckwith-Wiedemann syndrome</i>	520
• syndrome de Behr	<i>Behr syndrome</i>	520
• syndrome de Birt-Hogg-Dubé	<i>Birt-Hogg-Dubé syndrome</i>	521
• syndrome de Björnstad	<i>Bjornstad syndrome</i>	521
• syndrome de Blau	<i>Blau syndrome</i>	521
• syndrome de Bloom	<i>Bloom syndrome</i>	521
• syndrome de Brooke-Spiegler	<i>Brooke-Spiegler syndrome</i>	521
• syndrome de Brown	<i>Brown syndrome</i>	521
• syndrome de Brown-Séquard	<i>Brown-Sequard syndrome</i>	521
• syndrome de Brugada	<i>Brugada syndrome</i>	521

français	anglais	page
• syndrome de Budd-Chiari	<i>Budd-Chiari syndrome</i>	521
• syndrome de Capgras	<i>Capgras syndrome</i>	521
• syndrome de Carvajal	<i>Carvajal syndrome</i>	522
• syndrome de Chandler	<i>Chandler syndrome</i>	522
• syndrome de Charles Bonnet	<i>Charles Bonnet syndrome</i>	522
• syndrome de Chilaiditi	<i>Chilaiditi syndrome</i>	522
• syndrome de Christ-Siemens-Touraine	<i>Christ-Siemens-Touraine syndrome</i>	522
• syndrome de Churg et Strauss	<i>Churg-Strauss syndrome</i>	522
• syndrome de Claude Bernard-Horner	<i>Claude Bernard-Horner syndrome</i>	522
• syndrome de Cockayne	<i>Cockayne syndrome</i>	522
• syndrome de Cockett	<i>Cockett's syndrome</i>	522
• syndrome de Coffin et Siris	<i>Coffin-Siris syndrome</i>	522
• syndrome de Coffin-Lowry	<i>Coffin-Lowry syndrome</i>	523
• syndrome de Cogan-Reese	<i>Cogan-Reese syndrome</i>	523
• syndrome de Cohen	<i>Cohen syndrome</i>	523
• syndrome de Comèl-Netherton	<i>Comel-Netherton syndrome</i>	523
• syndrome de Conn	<i>Conn syndrome</i>	523
• syndrome de Costello	<i>Costello syndrome</i>	523
• syndrome de Cowden	<i>Cowden syndrome</i>	523
• syndrome de croissance excessive	<i>overgrowth syndrome</i>	523
• syndrome de Cronkhite-Canada	<i>Cronkhite-Canada syndrome</i>	523
• syndrome de Cruveilhier-Baumgarten	<i>Cruveilhier-Baumgarten syndrome</i>	524
• syndrome de Currarino	<i>Currarino syndrome</i>	524
• syndrome de De Bary	<i>De Bary syndrome</i>	524
• syndrome de De Lange	<i>De Lange syndrome</i>	524
• syndrome de De Sanctis-Cacchione	<i>De Sanctis-Cacchione syndrome</i>	524
• syndrome de De Toni-Debré-Fanconi	<i>De Toni-Debre-Fanconi syndrome</i>	524
• syndrome de déficience posturale	<i>postural deficiency</i>	524
• syndrome de Demons-Meigs	<i>Demons-Meigs syndrome</i>	524
• syndrome de démyélinisation osmotique	<i>osmotic demyelination syndrome</i>	524
• syndrome de dépendance à l'exercice physique	<i>exercise dependence syndrome</i>	524
• syndrome de détresse respiratoire de l'adulte	<i>adult respiratory distress syndrome</i>	524
• syndrome de Diogène	<i>Diogenes syndrome</i>	525
• syndrome de Dorfman-Chanarin	<i>Dorfman-Chanarin syndrome</i>	525
• syndrome de Down	<i>Down syndrome</i>	525
• syndrome de Dravet	<i>Dravet syndrome</i>	525
• syndrome de Dubowitz	<i>Dubowitz syndrome</i>	525
• syndrome de dumping	<i>dumping syndrome</i>	525
• syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen	<i>Dyggve-Melchior-Clausen syndrome</i>	525
• syndrome de dyshormonémie euthyroïdienne	<i>euthyroid sick syndrome</i>	525
• syndrome de Fahr	<i>Fahr syndrome</i>	525
• syndrome de fatigue chronique	<i>chronic fatigue syndrome</i>	526
• syndrome de Fechtner	<i>Fechtner syndrome</i>	526
• syndrome de Fernand Widal	<i>Widal syndrome</i>	526
• syndrome de Foster-Kennedy	<i>Foster-Kennedy syndrome</i>	526
• syndrome de Fraley	<i>Fraley syndrome</i>	526

français	anglais	page
• syndrome de Fryns	<i>Fryns syndrome</i>	526
• syndrome de fuite vasculaire	<i>capillary leak syndrome</i>	526
• syndrome de Galloway	<i>Galloway syndrome</i>	526
• syndrome de Gardner	<i>Gardner syndrome</i>	526
• syndrome de Gardner et Diamond	<i>Gardner-Diamond syndrome</i>	526
• syndrome de Gélineau	<i>Gelineau syndrome</i>	527
• syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker	<i>Gerstmann-Sträussler-Scheinker syndrome</i>	527
• syndrome de Gilles de la Tourette	<i>Gilles de la Tourette syndrome</i>	527
• syndrome de Gitelmann	<i>Gitelman syndrome</i>	527
• syndrome de Goodpasture	<i>Goodpasture syndrome</i>	527
• syndrome de Griscelli-Pruniéras	<i>Griscelli-Pruniéras syndrome</i>	527
• syndrome de Guam	<i>Guam-Parkinson dementia</i>	527
• syndrome de Haber	<i>Haber syndrome</i>	527
• syndrome de Halpern	<i>Halpern syndrome</i>	528
• syndrome de Hanhart	<i>Hanhart syndrome</i>	528
• syndrome de Hay-Wells	<i>Hay-Wells syndrome</i>	528
• syndrome de Heerfordt	<i>Heerfordt syndrome</i>	528
• syndrome de Hennekam	<i>Hennekam syndrome</i>	528
• syndrome de Hertwig-Magendie	<i>Hertwig-Magendie syndrome</i>	528
• syndrome de Holt-Oram	<i>Holt-Oram syndrome</i>	528
• syndrome de Jacobsen	<i>Jacobsen syndrome</i>	528
• syndrome de Jadassohn-Lewandowsky	<i>Jadassohn-Lewandowsky syndrome</i>	528
• syndrome de Jaffe	<i>Jaffe syndrome</i>	528
• syndrome de Jervell et Lange-Nielsen	<i>Jervell and Lange-Nielsen syndrome</i>	529
• syndrome de Joubert	<i>Joubert syndrome</i>	529
• syndrome de Juberg Hayward	<i>orocraniodigital syndrome</i>	529
• syndrome de Kasabach-Merritt	<i>Kasabach Merrit syndrome</i>	529
• syndrome de Katayama	<i>Katayama syndrome</i>	529
• syndrome de Kearns et Sayre	<i>Kearns-Sayre syndrome</i>	529
• syndrome de Keutel	<i>Keutel syndrome</i>	529
• syndrome de Kindler	<i>Kindler syndrome</i>	529
• syndrome de Kleine-Levin	<i>Kleine-Levin syndrome</i>	529
• syndrome de Klinefelter	<i>Klinefelter syndrome</i>	530
• syndrome de Klippel-Feil	<i>Klippel-Feil syndrome</i>	530
• syndrome de Kostmann	<i>Kostmann syndrome</i>	530
• syndrome de l'anse aveugle	<i>blind loop syndrome</i>	530
• syndrome de l'apex orbitaire	<i>orbital apex syndrome</i>	530
• syndrome de l'artère mésentérique supérieure	<i>superior mesenteric artery syndrome</i>	530
• syndrome de l'artère poplitée piégée	<i>popliteal artery entrapment syndrome</i>	530
• syndrome de l'homme raide	<i>stiff man syndrome</i>	530
• syndrome de l'intestin court	<i>short bowel syndrome</i>	530
• syndrome de l'iris flasque peropératoire	<i>intraoperative flappy iris syndrome</i>	530
• syndrome de l'iris plateau	<i>plateau iris syndrome</i>	531
• syndrome de l'oeil sec	<i>dry eye syndrome</i>	531
• syndrome de la colonne raide	<i>rigid spine syndrome</i>	531

français	anglais	page
• syndrome de la dent couronnée	<i>crowned dens syndrome</i>	531
• syndrome de la fente sphénoïdale	<i>sphenoidal fissure syndrome</i>	531
• syndrome de la guerre du Golfe	<i>Gulf War syndrome</i>	531
• syndrome de la loge antéroexterne de la jambe	<i>anterior tibial compartment syndrome</i>	531
• syndrome de la main étrangère	<i>alien hand syndrome</i>	531
• syndrome de la peau cartonnée	<i>stiff skin syndrome</i>	531
• syndrome de la poche urinaire violette	<i>purple urine bag syndrome</i>	531
• syndrome de la première fente branchiale	<i>first branchial cleft syndrome</i>	532
• syndrome de la queue de cheval	<i>cauda equina syndrome</i>	532
• syndrome de la selle turcique vide	<i>empty sella syndrome</i>	532
• syndrome de la tache aveugle	<i>blind spot syndrome</i>	532
• syndrome de la traversée thoracobrachiale	<i>thoracic outlet syndrome</i>	532
• syndrome de la veine ovarienne	<i>vena ovarica syndrome</i>	532
• syndrome de Landau et Kleffner	<i>Landau-Kleffner syndrome</i>	532
• syndrome de Larsen	<i>Larsen syndrome</i>	532
• syndrome de Lasthénie de Ferjol	<i>self-induced iron deficiency anemia</i>	532
• syndrome de Laugier-Hunziker	<i>Laugier-Hunziker syndrome</i>	533
• syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl	<i>Laurence-Moon-Bardet-Biedl syndrome</i>	533
• syndrome de Lawrence-Seip	<i>Lawrence-Seip syndrome</i>	533
• syndrome de Lemierre	<i>Lemierre syndrome</i>	533
• syndrome de Leriche	<i>Leriche syndrome</i>	533
• syndrome de Lesh et Nyhan	<i>Lesch-Nyhan syndrome</i>	533
• syndrome de Li-Fraumeni	<i>Li-Fraumeni syndrome</i>	533
• syndrome de Lin-Gettig	<i>Lin-Gettig syndrome</i>	533
• syndrome de Lowe	<i>Lowe syndrome</i>	534
• syndrome de Lutembacher	<i>Lutembacher syndrome</i>	534
• syndrome de Lyell	<i>Lyell syndrome</i>	534
• syndrome de lyse tumorale	<i>tumor lysis syndrome</i>	534
• syndrome de Löeffler	<i>Loeffler syndrome</i>	534
• syndrome de Löfgren	<i>Löfgren syndrome</i>	534
• syndrome de Majewski	<i>Majewski syndrome</i>	534
• syndrome de Mallory-Weiss	<i>Mallory-Weiss syndrome</i>	534
• syndrome de Marfan	<i>Marfan syndrome</i>	535
• syndrome de Marinesco-Sjögren	<i>Marinesco-Sjögren syndrome</i>	535
• syndrome de MARSH	<i>MARSH syndrome</i>	535
• syndrome de Marshall	<i>Marshall syndrome</i>	535
• syndrome de Mauriac	<i>Mauriac syndrome</i>	535
• syndrome de May-Hegglin	<i>May-Hegglin anomaly</i>	535
• syndrome de Mazabraud	<i>Mazabraud syndrome</i>	535
• syndrome de McLeod	<i>McLeod syndrome</i>	536
• syndrome de Meadows	<i>Meadows syndrome</i>	536
• syndrome de Meckel	<i>Meckel syndrome</i>	536
• syndrome de MELAS	<i>MELAS syndrome</i>	536
• syndrome de Melnick-Fraser	<i>Melnick-Fraser syndrome</i>	536
• syndrome de Menkes	<i>Menkes syndrome</i>	536
• syndrome de MERRF	<i>MERRF syndrome</i>	536

français	anglais	page
• syndrome de MIDAS	<i>MIDAS syndrome</i>	536
• syndrome de Moebius	<i>Moebius syndrome</i>	537
• syndrome de Mohr	<i>Mohr syndrome</i>	537
• syndrome de mort subite du nourrisson	<i>sudden infant death syndrome</i>	537
• syndrome de Mounier-Kuhn	<i>Mounier-Kuhn syndrome</i>	537
• syndrome de Muckle et Wells	<i>Muckle-Wells syndrome</i>	537
• syndrome de Muir-Torre	<i>Muir-Torre syndrome</i>	537
• syndrome de Münchausen	<i>Münchausen syndrome</i>	537
• syndrome de Münchausen par procuration	<i>Münchausen syndrome by proxy</i>	537
• syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn	<i>Naegeli-Franceschetti-Jadassohn syndrome</i>	537
• syndrome de nécrose rétinienne aiguë	<i>acute retinal necrosis syndrome</i>	537
• syndrome de Nelson	<i>Nelson syndrome</i>	538
• syndrome de Nezelof	<i>Nezelof syndrome</i>	538
• syndrome de Nievergelt-Pearlman	<i>Nievergelt-Pearlman syndrome</i>	538
• syndrome de Nimègue	<i>Nijmegen breakage syndrome</i>	538
• syndrome de Noonan	<i>Noonan syndrome</i>	538
• syndrome de Paget-Schroetter	<i>Paget-Schroetter syndrome</i>	538
• syndrome de Pallister-Hall	<i>Pallister-Hall syndrome</i>	538
• syndrome de Pancoast et Tobias	<i>Pancoast syndrome</i>	538
• syndrome de Parry-Romberg	<i>Parry-Romberg syndrome</i>	539
• syndrome de Patau	<i>Patau syndrome</i>	539
• syndrome de Pendred	<i>Pendred syndrome</i>	539
• syndrome de Peters	<i>Peters syndrome</i>	539
• syndrome de Peutz-Jeghers	<i>Peutz-Jeghers syndrome</i>	539
• syndrome de Pfeiffer	<i>Pfeiffer syndrome</i>	539
• syndrome de Pickwick	<i>Pickwickian syndrome</i>	539
• syndrome de Pierre Robin	<i>Pierre Robin syndrome</i>	539
• syndrome de Pitt-Rogers-Danks	<i>Pitt-Rogers-Danks syndrome</i>	540
• syndrome de Plummer-Vinson	<i>Plummer-Vinson syndrome</i>	540
• syndrome de Poland	<i>Poland syndrome</i>	540
• syndrome de Potocki-Shaffer	<i>Potocki-Shaffer syndrome</i>	540
• syndrome de Potter	<i>Potter syndrome</i>	540
• syndrome de Prader-Labhart-Willi	<i>Prader-Labhart-Willi syndrome</i>	540
• syndrome de préexcitation ventriculaire	<i>ventricular preexcitation syndrome</i>	540
• syndrome de Protée	<i>Proteus syndrome</i>	540
• syndrome de prune belly	<i>prune belly syndrome</i>	541
• syndrome de Raeder	<i>Raeder syndrome</i>	541
• syndrome de Ramsay-Hunt	<i>Ramsay-Hunt syndrome</i>	541
• syndrome de Rapp-Hodgkin	<i>Rapp-Hodgkin syndrome</i>	541
• syndrome de Rasmussen	<i>Rasmussen syndrome</i>	541
• syndrome de Raynaud	<i>Raynaud phenomenon</i>	541
• syndrome de référence olfactive	<i>olfactory reference syndrome</i>	541
• syndrome de Reifenstein	<i>Reifenstein syndrome</i>	541
• syndrome de renutrition	<i>refeeding syndrome</i>	542
• syndrome de réponse inflammatoire systémique	<i>systemic inflammatory response syndrome</i>	542

français	anglais	page
• syndrome de restauration immunitaire	<i>immune reconstitution syndrome</i>	542
• syndrome de Rett	<i>Rett syndrome</i>	542
• syndrome de Reye	<i>Reye syndrome</i>	542
• syndrome de Reynolds	<i>Reynolds syndrome</i>	542
• syndrome de Richter	<i>Richter syndrome</i>	542
• syndrome de Rieger	<i>iridocorneal mesodermal dysgenesis</i>	542
• syndrome de Robinow	<i>Robinow syndrome</i>	542
• syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser	<i>Rokitansky-Kuster-Hauser syndrome</i>	543
• syndrome de Rombo	<i>Rombo syndrome</i>	543
• syndrome de Ross	<i>Ross syndrome</i>	543
• syndrome de Rothmund-Thomson	<i>Rothmund-Thomson syndrome</i>	543
• syndrome de Rowell	<i>Rowell syndrome</i>	543
• syndrome de Rubinstein et Taybi	<i>Rubinstein-Taybi syndrome</i>	543
• syndrome de Saldino-Noonan	<i>Saldino-Noonan syndrome</i>	543
• syndrome de Schnitzler	<i>Schnitzler syndrome</i>	543
• syndrome de Schwartz-Bartter	<i>Schwartz-Bartter syndrome</i>	544
• syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge	<i>Schöpf-Schulz-Passarge syndrome</i>	544
• syndrome de Scott	<i>Scott syndrome</i>	544
• syndrome de Senior-Loken	<i>Senior-Loken syndrome</i>	544
• syndrome de Setleis	<i>Setleis syndrome</i>	544
• syndrome de sevrage	<i>withdrawal syndrome</i>	544
• syndrome de Sezary	<i>Sezary syndrome</i>	544
• syndrome de Sheehan	<i>Sheehan syndrome</i>	544
• syndrome de Shone	<i>Shone syndrome</i>	544
• syndrome de Shwachman-Diamond	<i>Shwachman-Diamond syndrome</i>	545
• syndrome de Shy-Drager	<i>Shy-Drager syndrome</i>	545
• syndrome de Silver-Russell	<i>Silver-Russell syndrome</i>	545
• syndrome de Simpson-Golabi-Behmel	<i>Simpson-Golabi-Behmel syndrome</i>	545
• syndrome de Sjögren	<i>Sjögren syndrome</i>	545
• syndrome de Sjögren et Larsson	<i>Sjögren-Larsson syndrome</i>	545
• syndrome de Smith-Magenis	<i>Smith-Magenis syndrome</i>	545
• syndrome de Sneddon	<i>Sneddon syndrome</i>	546
• syndrome de Sonozaki	<i>Sonozaki syndrome</i>	546
• syndrome de Stickler	<i>Stickler syndrome</i>	546
• syndrome de Susac	<i>Susac syndrome</i>	546
• syndrome de Swyer-James-Macleod	<i>Swyer-James-Macleod syndrome</i>	546
• syndrome de Terson	<i>Terson syndrome</i>	546
• syndrome de Tietze	<i>Tietze syndrome</i>	547
• syndrome de traction vitréomaculaire	<i>vitreomacular traction syndrome</i>	547
• syndrome de transfusion foeto-foetale	<i>fetofetal transfusion</i>	547
• syndrome de Trousseau	<i>Trousseau syndrome</i>	547
• syndrome de Turner	<i>Turner syndrome</i>	547
• syndrome de Van Allen-Myhre	<i>Van Allen-Myhre syndrome</i>	547
• syndrome de Van der Woude	<i>Van der Woude syndrome</i>	547
• syndrome de Vater	<i>Vater syndrome</i>	547
• syndrome de Walker et Warburg	<i>Walker-Warburg syndrome</i>	547

français	anglais	page
• syndrome de Wallenberg	<i>Wallenberg syndrome</i>	548
• syndrome de Waterhouse-Friderichsen	<i>Waterhouse-Friedrichsen syndrome</i>	548
• syndrome de Watson	<i>Watson syndrome</i>	548
• syndrome de Weill-Marchesani	<i>Weill-Marchesani syndrome</i>	548
• syndrome de Wells	<i>Wells syndrome</i>	548
• syndrome de Werner	<i>Werner syndrome</i>	548
• syndrome de Williams	<i>Williams syndrome</i>	548
• syndrome de Williams-Campbell	<i>Williams-Campbell syndrome</i>	549
• syndrome de Wilson et Mikity	<i>Wilson-Mikity syndrome</i>	549
• syndrome de Winchester	<i>Winchester syndrome</i>	549
• syndrome de Wiskott-Aldrich	<i>Wiskott-Aldrich syndrome</i>	549
• syndrome de Wissler-Fanconi	<i>Wissler-Fanconi syndrome</i>	549
• syndrome de Wolcott-Rallison	<i>Wolcott-Rallison syndrome</i>	549
• syndrome de Wolf-Hirschhorn	<i>Wolf-Hirschhorn syndrome</i>	549
• syndrome de Wolff-Parkinson-White	<i>Wolff-Parkinson-White syndrome</i>	549
• syndrome de Wolfram	<i>Wolfram syndrome</i>	549
• syndrome de Zellweger	<i>cerebrohepatorenal syndrome</i>	550
• syndrome de Zinsser-Engman-Cole	<i>dyskeratosis congenita</i>	550
• syndrome de Zollinger et Ellison	<i>Zollinger-Ellison syndrome</i>	550
• syndrome déficitaire	<i>deficit syndrome</i>	550
• syndrome des antiphospholipides	<i>antiphospholipid antibody syndrome</i>	550
• syndrome des antisynthétases	<i>antisynthetase syndrome</i>	550
• syndrome des bâtiments malsains	<i>sick building syndrome</i>	550
• syndrome des bras sans repos	<i>restless arms</i>	550
• syndrome des brides amniotiques	<i>constriction ring syndrome</i>	550
• syndrome des camps de concentration	<i>concentration camp syndrome</i>	550
• syndrome des cellules de Sertoli seules	<i>Sertoli cell-only syndrome</i>	550
• syndrome des doigts rouges	<i>red fingers syndrome</i>	551
• syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone	<i>carbohydrate deficient glycoprotein syndrome</i>	551
• syndrome des jambes sans repos	<i>restless legs syndrome</i>	551
• syndrome des larmes de crocodile	<i>crocodile tears syndrome</i>	551
• syndrome des loges musculaires	<i>limb compartment syndrome</i>	551
• syndrome des ongles jaunes	<i>yellow nail syndrome</i>	551
• syndrome des ptérygions poplités	<i>popliteal pterygium syndrome</i>	551
• syndrome des taches blanches multiples évanescentes	<i>multiple evanescent white dot syndrome</i>	551
• syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile	<i>fragile X-associated tremor/ataxia syndrome</i>	551
• syndrome des vibrations du système mains-bras	<i>hand-arm vibration syndrome</i>	551
• syndrome diencephalique	<i>diencephalic syndrome</i>	552
• syndrome douloureux post-mastectomie	<i>postmastectomy pain syndrome</i>	552
• syndrome DRESS	<i>DRESS syndrome</i>	552
• syndrome du bébé Michelin	<i>Michelin tire baby syndrome</i>	552
• syndrome du bébé secoué	<i>shaken baby syndrome</i>	552
• syndrome du canal carpien	<i>carpal tunnel syndrome</i>	552
• syndrome du canal de Guyon	<i>Guyon tunnel syndrome</i>	552



français	anglais	page
• syndrome du canal tarsien	<i>tarsal tunnel syndrome</i>	552
• syndrome du cheveu anagène caduc	<i>loose anagen hair syndrome</i>	552
• syndrome du choc toxique	<i>toxic shock syndrome</i>	553
• syndrome du chromosome X fragile	<i>fragile X syndrome</i>	553
• syndrome du cil immobile	<i>immotile cilia syndrome</i>	553
• syndrome du cimeterre	<i>scimitar syndrome</i>	553
• syndrome du compartiment abdominal	<i>abdominal compartment syndrome</i>	553
• syndrome du cône médullaire	<i>conus medullaris syndrome</i>	553
• syndrome du corps calleux	<i>corpus callosum syndrome</i>	553
• syndrome du cortex visuel	<i>visual cortex syndrome</i>	553
• syndrome du coup de fouet	<i>acceleration deceleration syndrome</i>	553
• syndrome du défilé costoclaviculaire	<i>costoclavicular syndrome</i>	553
• syndrome du filum terminale	<i>tethered cord syndrome</i>	553
• syndrome du gène contigu	<i>contiguous gene syndrome</i>	553
• syndrome du lobe frontal	<i>frontal lobe syndrome</i>	553
• syndrome du lobe limbique	<i>limbic lobe syndrome</i>	554
• syndrome du lobe moyen	<i>right middle lobe syndrome</i>	554
• syndrome du lobe occipital	<i>occipital lobe syndrome</i>	554
• syndrome du lobe pariétal	<i>parietal lobe syndrome</i>	554
• syndrome du lobe temporal	<i>temporal lobe syndrome</i>	554
• syndrome du marteau hypothénar	<i>hypothenar hammer syndrome</i>	554
• syndrome du naevus basocellulaire	<i>basal cell nevus syndrome</i>	554
• syndrome du naevus épidermique	<i>epidermal nevus syndrome</i>	554
• syndrome du naevus sébacé linéaire	<i>linear sebaceous nevus syndrome</i>	554
• syndrome du nerf auriculotemporal	<i>gustatory sweating syndrome</i>	554
• syndrome du nerf nasal	<i>Charlin's syndrome</i>	554
• syndrome du nerf vestibulaire	<i>vestibular nerve syndrome</i>	554
• syndrome du passeur de drogue	<i>body packer syndrome</i>	555
• syndrome du pilier mitral	<i>mitral column syndrome</i>	555
• syndrome du plexus brachial	<i>brachial plexus syndrome</i>	555
• syndrome du QT court	<i>short QT syndrome</i>	555
• syndrome du sinus carotidien	<i>hypersensitive carotid sinus syndrome</i>	555
• syndrome du sinus silencieux	<i>silent sinus syndrome</i>	555
• syndrome du survivant	<i>survivor syndrome</i>	555
• syndrome du tronc cérébral	<i>brain stem syndrome</i>	555
• syndrome du tunnel cubital	<i>cubital tunnel syndrome</i>	555
• syndrome en gants et chaussettes	<i>papular purpuric gloves and socks syndrome</i>	555
• syndrome encéphalique organique	<i>organic brain syndrome</i>	555
• syndrome épaule-main	<i>shoulder-hand syndrome</i>	555
• syndrome extrapyramidal	<i>extrapyramidal syndrome</i>	556
• syndrome H	<i>H syndrome</i>	556
• syndrome HELLP	<i>HELLP syndrome</i>	556
• syndrome hémisphérique cérébral	<i>cerebral hemisphere syndrome</i>	556
• syndrome hémolytique et urémique	<i>hemolytic uremic syndrome</i>	556
• syndrome hépatopulmonaire	<i>hepatopulmonary syndrome</i>	556
• syndrome hépatorénal	<i>hepatorenal syndrome</i>	556

français	anglais	page
• syndrome hydrolethalus	<i>hydrolethalus syndrome</i>	557
• syndrome hyperéosinophilique	<i>hypereosinophilic syndrome</i>	557
• syndrome hypothalamique	<i>hypothalamic syndrome</i>	557
• syndrome Kabuki	<i>Kabuki syndrome</i>	557
• syndrome KID	<i>KID syndrome</i>	557
• syndrome LADD	<i>LADD syndrome</i>	557
• syndrome laryngo-onycho-cutané	<i>laryngo-onycho-cutaneous syndrome</i>	557
• syndrome LASH	<i>LASH syndrome</i>	557
• syndrome LEOPARD	<i>LEOPARD syndrome</i>	557
• syndrome lié à la culture	<i>culture-bound syndrome</i>	557
• syndrome lupus-like	<i>lupus-like syndrome</i>	558
• syndrome lymphoprolifératif	<i>lymphoproliferative syndrome</i>	558
• syndrome lymphoprolifératif autoimmun	<i>autoimmune lymphoproliferative syndrome</i>	558
• syndrome lymphoprolifératif posttransplantation	<i>posttransplant lymphoproliferative disorder</i>	558
• syndrome main-pied-bouche	<i>hand, foot and mouth disease</i>	558
• syndrome malin des neuroleptiques	<i>neuroleptic malignant syndrome</i>	558
• syndrome médiastinal	<i>mediastinal syndrome</i>	558
• syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme	<i>megabladder-microcolon-intestinal hypoperistalsis syndrome</i>	558
• syndrome métabolique	<i>metabolic syndrome</i>	559
• syndrome myélodysplasique	<i>myelodysplastic syndrome</i>	559
• syndrome myéloprolifératif	<i>myeloproliferative syndrome</i>	559
• syndrome néphrotique	<i>nephrotic syndrome</i>	559
• syndrome néphrotique avec hyalinose segmentaire et focale	<i>nephrotic syndrome with focal glomerular sclerosis</i>	559
• syndrome oculocérébrocutané	<i>oculocerebrocutaneous syndrome</i>	559
• syndrome oculofaciocardiodentaire	<i>oculo-facio-cardio-dental syndrome</i>	559
• syndrome oculomoteur	<i>oculomotor syndrome</i>	560
• syndrome oculorespiratoire	<i>oculorespiratory syndrome</i>	560
• syndrome oculourétrosynovial	<i>Reiter syndrome</i>	560
• syndrome oculovertébral	<i>oculovertebral syndrome</i>	560
• syndrome paranéoplasique	<i>paraneoplastic syndrome</i>	560
• syndrome PCC	<i>PCC syndrome</i>	560
• syndrome PHACE	<i>PHACE syndrome</i>	560
• syndrome pleural	<i>pleural syndrome</i>	560
• syndrome POEMS	<i>POEMS syndrome</i>	561
• syndrome postcholécystectomie	<i>postcholecystectomy syndrome</i>	561
• syndrome postinfarctus du myocarde	<i>post myocardial infarction syndrome</i>	561
• syndrome prédépressif	<i>predepressive syndrome</i>	561
• syndrome prémenstruel	<i>premenstrual syndrome</i>	561
• syndrome pseudobulbaire	<i>pseudobulbar syndrome</i>	561
• syndrome pseudogrippal	<i>flu-like syndrome</i>	561
• syndrome pulmonaire à Hantavirus	<i>Hantavirus pulmonary syndrome</i>	561
• syndrome pyramidal	<i>pyramidal syndrome</i>	561
• syndrome radiculaire	<i>radicular syndrome</i>	562
• syndrome rein-colobome	<i>renal coloboma syndrome</i>	562

français	anglais	page
• syndrome respiratoire aigu sévère	<i>severe acute respiratory syndrome</i>	562
• syndrome respiratoire du Moyen-Orient	<i>Middle East Respiratory Syndrom</i>	562
• syndrome SAMS	<i>SAMS syndrome</i>	562
• syndrome SAPHO	<i>SAPHO syndrome</i>	562
• syndrome sec oculaire et buccal	<i>dry eyes and mouth syndrome</i>	562
• syndrome septique	<i>sepsis syndrome</i>	562
• syndrome sérotoninergique	<i>serotonin syndrome</i>	562
• syndrome SUNCT	<i>SUNCT syndrome</i>	562
• syndrome T3 polaire	<i>T3 polar syndrome</i>	562
• syndrome temporomaxillaire	<i>temporomandibular joint dysfunction</i>	563
• syndrome thalamique	<i>thalamus syndrome</i>	563
• syndrome thoracique aigu	<i>acute chest syndrome</i>	563
• syndrome tricho-dento-osseux	<i>tricho-dento-osseous syndrome</i>	563
• syndrome trichorhinophalangien	<i>trichorhinophalangeal syndrome</i>	563
• syndrome vestibulaire	<i>vestibular syndrome</i>	563
• syndrome vestibulaire d'origine centrale	<i>central vestibular syndrome</i>	563
• syndrome vestibulaire périphérique	<i>peripheral vestibular syndrome</i>	563
• syndrome WAGR	<i>WAGR syndrome</i>	563
• syndrome WHIM	<i>WHIM syndrome</i>	564
• synéchie	<i>synechia</i>	564
• synéchie antérieure	<i>anterior synechia</i>	564
• synéchie postérieure	<i>posterior synechia</i>	564
• syngamose	<i>syngamiasis</i>	564
• sygnathie	<i>sygnathia</i>	564
• synostose	<i>synostosis</i>	564
• synostose costale	<i>costal synostosis</i>	564
• synostose du tarse	<i>tarsal coalition</i>	564
• synostose multiple	<i>multiple synostosis</i>	564
• synostose radiocubitale	<i>radioulnar synostosis</i>	565
• synovialome	<i>synovioma</i>	565
• synovialosarcome	<i>synovial sarcoma</i>	565
• synovite	<i>synovitis</i>	565
• synovite villonodulaire pigmentée	<i>pigmented villonodular synovitis</i>	565
• syphilide	<i>syphilid</i>	565
• syphilis	<i>syphilis</i>	565
• syphilis maligne précoce	<i>early malignant syphilis</i>	565
• syphilis sérologique	<i>latent syphilis</i>	565
• syringocystadénome papillifère	<i>syringocystadenoma papilliferum</i>	565
• syringofibroadénome	<i>syringofibroadenoma</i>	565
• syringome	<i>syringoma</i>	566
• syringome chondroïde	<i>chondroid syringoma</i>	566
• syringomyélie	<i>syringomyelia</i>	566
• système cardiovasculaire	<i>cardiovascular system</i>	566
• système nerveux	<i>nervous system</i>	566
• système nerveux périphérique	<i>peripheral nervous system</i>	566
• tabès	<i>tabes</i>	567

français	anglais	page
• tache bleue sacrée	<i>Mongolian spot</i>	567
• tache café au lait	<i>café au lait spot</i>	567
• tachycardie	<i>tachycardia</i>	567
• tachycardie auriculaire	<i>atrial tachycardia</i>	567
• tachycardie auriculaire paroxystique	<i>paroxysmal atrial tachycardia</i>	567
• tachycardie bidirectionnelle paroxystique	<i>paroxysmal bidirectional tachycardia</i>	567
• tachycardie jonctionnelle paroxystique	<i>paroxysmal junctional tachycardia</i>	567
• tachycardie sinusale	<i>sinus tachycardia</i>	567
• tachycardie supraventriculaire paroxystique	<i>paroxysmal supraventricular tachycardia</i>	567
• tachycardie ventriculaire	<i>ventricular tachycardia</i>	567
• tachycardie ventriculaire non soutenue	<i>non sustained ventricular tachycardia</i>	568
• tachycardie ventriculaire paroxystique	<i>paroxysmal ventricular tachycardia</i>	568
• tachycardie ventriculaire soutenue	<i>sustained ventricular tachycardia</i>	568
• taeniase	<i>taeniasis</i>	568
• talalgie	<i>talalgia</i>	568
• tamponade cardiaque	<i>cardiac tamponade</i>	568
• tartre dentaire	<i>dental tartar</i>	568
• technodépendance	<i>cyberdependence</i>	568
• teigne	<i>tinea</i>	568
• teigne amiantacée	<i>tinea amiantacea</i>	568
• telangiectasia macularis eruptiva perstans	<i>telangiectasia macularis eruptiva perstans</i>	568
• télangiectasie	<i>telangiectasia</i>	568
• télécanthus	<i>telecanthus</i>	568
• tendinite	<i>tendinitis</i>	569
• tendinopathie	<i>tendinopathy</i>	569
• ténosynovite	<i>tenosynovitis</i>	569
• ténosynovite chronique sténosante du pouce de de Quervain	<i>de Quervain's tenosynovitis</i>	569
• ténosynovite sténosante	<i>stenosing tenosynovitis</i>	569
• tentative de suicide	<i>suicide attempt</i>	569
• tératome	<i>teratoma</i>	569
• tératome malin	<i>malignant teratoma</i>	569
• tératome pulmonaire	<i>pulmonary teratoma</i>	569
• tératome thymique	<i>thymic teratoma</i>	569
• tétanie	<i>tetany</i>	569
• tétanos	<i>tetanus</i>	570
• tétralogie de Fallot	<i>Fallot tetralogy</i>	570
• tétraphocomélie	<i>tetraphocomelia</i>	570
• tétraplégie	<i>tetraplegia</i>	570
• tétraplégie médullaire	<i>medullary tetraplegia</i>	570
• tétrasomie	<i>tetrasomy</i>	570
• textilome	<i>textiloma</i>	570
• thalassémie	<i>thalassemia</i>	570
• thalassémie $\alpha$	<i><math>\alpha</math>-thalassemia</i>	570
• thalassémie $\alpha \delta$	<i><math>\alpha \delta</math>-thalassemia</i>	570
• thalassémie $\beta$	<i><math>\beta</math>-thalassemia</i>	570
• thalassémie $\beta$ intermédiaire	<i><math>\beta</math>-thalassemia intermedia</i>	570

français	anglais	page
• thalassémie $\beta$ $\delta$	<i><math>\beta</math> <math>\delta</math>-thalassemia</i>	570
• thélaziose	<i>thelaziasis</i>	571
• thésaurismose	<i>storage disease</i>	571
• thiamine	<i>thiamine</i>	571
• thorax en carène	<i>pectus carinatum</i>	571
• thorax en entonnoir	<i>pectus excavatum</i>	571
• thrombasthénie	<i>thrombasthenia</i>	571
• thrombasthénie de Glanzmann	<i>Glanzmann thrombasthenia</i>	571
• thromboangéite	<i>thromboangiitis</i>	571
• thromboangéite oblitérante	<i>thromboangeitis obliterans</i>	571
• thrombocyte	<i>platelet</i>	571
• thrombocytémie	<i>thrombocythemia</i>	571
• thrombocytémie essentielle	<i>essential thrombocythemia</i>	571
• thromboembolie	<i>thromboembolism</i>	572
• thrombopathie	<i>thrombocytopathy</i>	572
• thrombopénie	<i>thrombocytopenia</i>	572
• thrombophilie	<i>thrombophilia</i>	572
• thrombophlébite	<i>thrombophlebitis</i>	572
• thrombophlébite migratrice	<i>phlebitis migrans</i>	572
• thrombose	<i>thrombosis</i>	572
• thrombose de l'aorte	<i>aorta thrombosis</i>	572
• thrombose de la veine centrale de la rétine	<i>central retinal vein occlusion</i>	573
• thrombose de la veine humérale	<i>brachial vein thrombosis</i>	573
• thrombose des artères	<i>artery thrombosis</i>	573
• thrombose des artères coronaires	<i>coronary artery thrombosis</i>	573
• thrombose intracrânienne	<i>intracranial thrombosis</i>	573
• thrombose profonde	<i>deep vein thrombosis</i>	573
• thrombose superficielle	<i>superficial vein thrombosis</i>	573
• thrombose veineuse	<i>venous thrombosis</i>	573
• thymome	<i>thymoma</i>	573
• thymome malin	<i>malignant thymoma</i>	573
• thyroïde linguale	<i>lingual thyroid</i>	574
• thyroïdite	<i>thyroiditis</i>	574
• thyroïdite de Hashimoto	<i>Hashimoto's thyroiditis</i>	574
• thyroïdite de Riedel	<i>Riedel's thyroiditis</i>	574
• thyroïdite subaiguë de de Quervain	<i>de Quervain's thyroiditis</i>	574
• tic	<i>tic</i>	574
• tinea nigra	<i>tinea nigra</i>	574
• tophus	<i>tophus</i>	574
• torsades de pointes	<i>wave burst arrhythmia</i>	574
• torsion de l'ovaire	<i>ovarian torsion</i>	574
• torsion du testicule	<i>testicular torsion</i>	575
• torticolis	<i>torticollis</i>	575
• torticolis oculaire	<i>ocular torticollis</i>	575
• torticolis spasmodique	<i>spasmodic torticollis</i>	575
• tortuosité des vaisseaux rétiens	<i>retinal vessels tortuosity</i>	575

français	anglais	page
• toux	<i>cough</i>	575
• toxicomanie	<i>drug addiction</i>	575
• toxocarose	<i>toxocariasis</i>	575
• toxoplasmose	<i>toxoplasmosis</i>	575
• toxoplasmose congénitale	<i>congenital toxoplasmosis</i>	575
• toxoplasmose pulmonaire	<i>lung toxoplasmosis</i>	576
• trachéite	<i>tracheitis</i>	576
• trachéobronchite fulgurante	<i>acute fulminating laryngotracheobronchitis</i>	576
• trachéobronchomalacie	<i>tracheobronchomalacia</i>	576
• trachéobronchomégalie	<i>tracheobronchomegalia</i>	576
• trachéomalacie	<i>tracheomalacia</i>	576
• trachéopathie chondroostéoplastique	<i>tracheopathia osteoplastica</i>	576
• trachome	<i>trachoma</i>	576
• trachyonychie	<i>trachyonychia</i>	576
• tragus accessoire	<i>accessory tragus</i>	576
• translocation chromosomique	<i>chromosome translocation</i>	576
• transposition corrigée des gros vaisseaux	<i>corrected transposition of the great vessels</i>	576
• transposition des gros vaisseaux	<i>transposition of the great vessels</i>	577
• transposition isolée des gros vaisseaux	<i>isolated transposition of the great vessels</i>	577
• traumatisme	<i>trauma</i>	577
• traumatisme abdominal	<i>abdominal trauma</i>	577
• traumatisme bronchique	<i>bronchial trauma</i>	577
• traumatisme crânien	<i>head trauma</i>	578
• traumatisme de l'aorte	<i>aorta traumatism</i>	578
• traumatisme de l'appareil respiratoire	<i>respiratory tract trauma</i>	578
• traumatisme de l'appareil urinaire	<i>urinary system traumatism</i>	578
• traumatisme de l'oeil	<i>eye injury</i>	578
• traumatisme de l'uretère	<i>ureteral traumatism</i>	578
• traumatisme de l'urètre	<i>urethral traumatism</i>	578
• traumatisme de l'urètre féminin	<i>female urethral traumatism</i>	578
• traumatisme de l'urètre masculin	<i>male urethral traumatism</i>	578
• traumatisme de la moelle épinière	<i>spinal cord trauma</i>	578
• traumatisme de la vessie urinaire	<i>bladder traumatism</i>	578
• traumatisme des artères	<i>artery traumatism</i>	578
• traumatisme des veines	<i>vein trauma</i>	578
• traumatisme des voies urinaires	<i>urinary tract traumatism</i>	578
• traumatisme du bassin	<i>renal pelvis traumatism</i>	579
• traumatisme du coeur	<i>heart trauma</i>	579
• traumatisme du nerf optique	<i>optic nerve injury</i>	579
• traumatisme du rachis cervical	<i>cervical spine trauma</i>	579
• traumatisme du rein	<i>kidney traumatism</i>	579
• traumatisme duodénal	<i>duodenal trauma</i>	579
• traumatisme hépatique	<i>liver trauma</i>	579
• traumatisme splénique	<i>splenic trauma</i>	579
• traumatisme thoracique	<i>thorax trauma</i>	579
• trématodose	<i>trematode disease</i>	579

français	anglais	page
• tremblement	<i>tremor</i>	579
• tremblement de repos	<i>resting tremor</i>	580
• tremblement intentionnel	<i>intention tremor</i>	580
• tréponématose	<i>treponematosis</i>	580
• triade de la femme sportive	<i>female athlete triad</i>	580
• trichiasis	<i>trichiasis</i>	580
• trichilemmome	<i>trichilemmoma</i>	580
• trichinose	<i>trichinosis</i>	580
• trichobézoard	<i>trichobezoar</i>	580
• trichoblastome	<i>trichoblastoma</i>	580
• trichocéphalose	<i>trichuriasis</i>	580
• trichodisque	<i>trichodiscoma</i>	580
• trichoépithéliome	<i>trichoepithelioma</i>	580
• trichofolliculome	<i>trichofolliculoma</i>	581
• tricholemmome	<i>tricholemmoma</i>	581
• trichomalacie	<i>trichomalacia</i>	581
• trichomégalie	<i>trichomegaly</i>	581
• trichomoniasis	<i>trichomoniasis</i>	581
• trichomycose axillaire	<i>trichomycosis axillaris</i>	581
• trichorrhexie noueuse	<i>trichorrhexis nodosa</i>	581
• trichostrongyloïdose	<i>trichostrongyliasis</i>	581
• trichothiodystrophie	<i>trichothiodystrophy</i>	581
• trichotillomanie	<i>trichotillomania</i>	581
• trichromasie anormale	<i>abnormal trichromatic vision</i>	581
• trigéminisme caché	<i>concealed trigeminy</i>	581
• trigonocéphalie	<i>trigonocephaly</i>	581
• triméthylaminurie	<i>trimethylaminuria</i>	581
• trismus	<i>trismus</i>	582
• trisomie	<i>trisomy</i>	582
• trisomie partielle	<i>partial trisomy</i>	582
• trisymptôme de Gougerot	<i>Gougerot trisymptome</i>	582
• tritanomalie	<i>tritanomaly</i>	582
• tritanopie	<i>tritanopia</i>	582
• tronc artériel	<i>truncus arteriosus</i>	582
• trou maculaire	<i>macular hole</i>	582
• trou rétinien	<i>retinal hole</i>	582
• trouble anxieux	<i>anxiety disorder</i>	582
• trouble anxieux de séparation	<i>separation anxiety disorder</i>	582
• trouble anxio-dépressif	<i>mixed anxiety-depression</i>	583
• trouble bipolaire	<i>bipolar disorder</i>	583
• trouble bipolaire à cycles rapides	<i>rapid-cycling bipolar disorder</i>	583
• trouble bipolaire de type I	<i>bipolar I disorder</i>	583
• trouble bipolaire de type II	<i>bipolar II disorder</i>	583
• trouble cognitif	<i>cognitive disorder</i>	583
• trouble complexe et multiple du développement	<i>multiple complex developmental disorder</i>	583

français	anglais	page
• trouble d'adaptation post-traumatique avec amertume	<i>posttraumatic embitterment disorder</i>	583
• trouble de l'adaptation	<i>adaptation disorder</i>	583
• trouble de l'anxiété généralisée	<i>generalized anxiety disorder</i>	584
• trouble de l'apprentissage	<i>learning disability</i>	584
• trouble de l'apprentissage non verbal	<i>nonverbal learning disability</i>	584
• trouble de l'articulation de la parole	<i>speech articulation disorder</i>	584
• trouble de l'attention	<i>attentional disorder</i>	584
• trouble de l'audition	<i>auditory disorder</i>	584
• trouble de l'émotion	<i>emotional disorder</i>	584
• trouble de l'équilibre	<i>equilibrium disorder</i>	584
• trouble de l'équilibre acidobasique	<i>acid-base balance disorder</i>	584
• trouble de l'équilibre hydroélectrolytique	<i>hydroelectrolytic balance disorder</i>	585
• trouble de l'excitabilité	<i>excitability disorder</i>	585
• trouble de l'humeur	<i>mood disorder</i>	585
• trouble de l'idéation	<i>thought disorder</i>	585
• trouble de l'identité sexuelle	<i>gender identity disorder</i>	585
• trouble de l'odorat	<i>olfactory disorder</i>	585
• trouble de l'orientation spatiale	<i>spatial orientation disorder</i>	586
• trouble de l'orientation temporo-spatiale	<i>spatiotemporal orientation disorder</i>	586
• trouble de la communication	<i>communication disorder</i>	586
• trouble de la conduction	<i>conduction disorder</i>	586
• trouble de la conscience	<i>consciousness impairment</i>	586
• trouble de la lecture	<i>reading disorder</i>	586
• trouble de la marche	<i>gait disorder</i>	586
• trouble de la mémoire	<i>memory disorder</i>	586
• trouble de la miction	<i>voiding dysfunction</i>	586
• trouble de la motilité oculaire	<i>ocular motility disorder</i>	587
• trouble de la motricité	<i>motility disorder</i>	587
• trouble de la motricité oesophagienne	<i>esophageal motility syndrome</i>	587
• trouble de la nutrition	<i>nutrition disorder</i>	587
• trouble de la perception	<i>perceptual disorder</i>	587
• trouble de la personnalité	<i>personality disorder</i>	587
• trouble de la pigmentation	<i>pigmentation disorder</i>	587
• trouble de la psychomotricité	<i>psychomotor disorder</i>	588
• trouble de la réfraction oculaire	<i>refractive error</i>	588
• trouble de la sensibilité	<i>sensitivity disorder</i>	588
• trouble de la vigilance	<i>vigilance disorder</i>	588
• trouble de la vision	<i>vision disorder</i>	588
• trouble de la vision binoculaire	<i>binocular vision disorder</i>	588
• trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité	<i>attention disorder with hyperactivity</i>	588
• trouble des conduites	<i>conduct disorder</i>	589
• trouble des réflexes	<i>abnormal reflex</i>	589
• trouble désintégratif de l'enfance	<i>childhood disintegrative disorder</i>	589
• trouble dissociatif	<i>dissociative disorder</i>	589
• trouble dissociatif de l'identité	<i>dissociative identity disorder</i>	589



français	anglais	page
• trouble dû à la chaleur	<i>heat-induced disorder</i>	589
• trouble dû au bruit	<i>acoustic trauma</i>	589
• trouble dû au froid	<i>cold-induced disorder</i>	589
• trouble dû aux vibrations	<i>vibration-induced disorder</i>	589
• trouble du comportement	<i>behavioral disorder</i>	589
• trouble du comportement alimentaire	<i>eating disorder</i>	590
• trouble du comportement alimentaire nocturne	<i>night eating disorder</i>	590
• trouble du comportement sexuel	<i>sexual behavior disorder</i>	590
• trouble du comportement social	<i>social behavior disorder</i>	590
• trouble du contrôle des impulsions	<i>impulse control disorder</i>	590
• trouble du développement	<i>developmental disorder</i>	590
• trouble du goût	<i>taste disorder</i>	590
• trouble du langage	<i>language disorder</i>	591
• trouble du langage spécifique	<i>specific language disorder</i>	591
• trouble du rythme cardiaque	<i>arrhythmia</i>	591
• trouble du sommeil	<i>sleep disorder</i>	591
• trouble du tonus	<i>muscle tonus alteration</i>	591
• trouble envahissant du développement	<i>pervasive developmental disorder</i>	592
• trouble explosif intermittent	<i>intermittent explosive disorder</i>	592
• trouble factice	<i>factitious disorder</i>	592
• trouble identitaire de l'intégrité corporelle	<i>body integrity identity disorder</i>	592
• trouble induit par une substance	<i>substance-induced disorder</i>	592
• trouble intériorisé	<i>internalizing symptom</i>	592
• trouble mental organique	<i>organic mental disorder</i>	592
• trouble métabolique	<i>metabolic disorder</i>	592
• trouble moteur	<i>motor system disorder</i>	592
• trouble musculosquelettique	<i>musculoskeletal disorder</i>	593
• trouble neurologique	<i>neurological disorder</i>	593
• trouble oppositionnel avec provocation	<i>oppositional defiant disorder</i>	593
• trouble psychiatrique	<i>mental disorder</i>	593
• trouble psychotique aigu et transitoire	<i>acute and transient psychotic disorder</i>	594
• trouble réactionnel de l'attachement	<i>reactive attachment disorder</i>	594
• trouble schizophréniforme	<i>schizophreniform disorder</i>	594
• trouble sensoriel	<i>sensory disorder</i>	594
• trouble somatoforme	<i>somatoform disorder</i>	594
• trouble trophique	<i>trophic lesion</i>	594
• trouble vasomoteur	<i>vasomotor disorder</i>	594
• troubles urinaires du bas appareil	<i>lower urinary tract symptoms</i>	594
• trypanosomiase	<i>trypanosomiasis</i>	594
• trypanosomiase africaine	<i>African trypanosomiasis</i>	595
• trypanosomiase américaine	<i>Chagas disease</i>	595
• tuberculide	<i>tuberculid</i>	595
• tuberculome	<i>tuberculoma</i>	595
• tuberculome pulmonaire	<i>lung tuberculoma</i>	595
• tuberculose	<i>tuberculosis</i>	595
• tuberculose bronchique	<i>bronchial tuberculosis</i>	595

français	anglais	page
• tuberculose intestinale	<i>intestinal tuberculosis</i>	595
• tuberculose laryngée	<i>laryngeal tuberculosis</i>	595
• tuberculose latente	<i>latent tuberculosis</i>	595
• tuberculose MDR	<i>MDR tuberculosis</i>	596
• tuberculose miliaire	<i>miliary tuberculosis</i>	596
• tuberculose miliaire du poumon	<i>pulmonary miliary tuberculosis</i>	596
• tuberculose osseuse	<i>bone tuberculosis</i>	596
• tuberculose pleurale	<i>pleural tuberculosis</i>	596
• tuberculose pulmonaire	<i>pulmonary tuberculosis</i>	596
• tuberculose verruqueuse	<i>verrucous tuberculosis</i>	596
• tuberculose vertébrale	<i>spinal tuberculosis</i>	596
• tuberculose XDR	<i>XDR tuberculosis</i>	596
• tubulopathie	<i>tubulopathy</i>	596
• tubulopathie avec perte de sel	<i>salt-losing tubulopathy</i>	596
• tubulopathie héréditaire	<i>hereditary tubulopathy</i>	597
• tularémie	<i>tularemia</i>	597
• tumeur	<i>tumor</i>	597
• tumeur à cellules claires	<i>clear cell tumor</i>	598
• tumeur à cellules géantes	<i>giant cell tumor</i>	598
• tumeur à cellules géantes d'une côte	<i>costal giant cell tumor</i>	598
• tumeur à cellules géantes maligne	<i>malignant giant cell tumor</i>	598
• tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff	<i>granular cell myoblastoma</i>	598
• tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar granular cell myoblastoma</i>	598
• tumeur adénomatoïde	<i>adenomatoid tumor</i>	598
• tumeur ascitique	<i>ascites tumor</i>	598
• tumeur bénigne	<i>benign neoplasm</i>	598
• tumeur bénigne de l'épididyme	<i>epididymis benign tumor</i>	599
• tumeur bénigne de la glande salivaire	<i>benign salivary gland tumor</i>	599
• tumeur bénigne de la prostate	<i>prostate benign tumor</i>	599
• tumeur bénigne des os	<i>benign bone tumor</i>	599
• tumeur bénigne des parties molles	<i>benign soft tissue tumor</i>	599
• tumeur bénigne du coeur	<i>benign heart tumor</i>	600
• tumeur bénigne du foie	<i>benign liver tumor</i>	600
• tumeur bénigne du pénis	<i>benign penis tumor</i>	600
• tumeur bénigne du rachis	<i>benign spinal tumor</i>	600
• tumeur bénigne du rein	<i>benign renal tumor</i>	600
• tumeur bénigne du sein	<i>benign breast tumor</i>	600
• tumeur bénigne du testicule	<i>benign testicular tumor</i>	600
• tumeur borderline	<i>borderline tumor</i>	600
• tumeur borderline de l'ovaire	<i>ovary borderline tumor</i>	600
• tumeur bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar tumor</i>	600
• tumeur carcinoïde	<i>carcinoid tumor</i>	600
• tumeur carcinoïde bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonary carcinoid tumor</i>	600
• tumeur carcinoïde maligne	<i>malignant carcinoid tumor</i>	600
• tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar malignant carcinoid tumor</i>	600

français	anglais	page
• tumeur de Brenner	<i>Brenner tumor</i>	600
• tumeur de Ehrlich	<i>Ehrlich ascites tumor</i>	600
• tumeur de Krukenberg	<i>Krukenberg tumor</i>	601
• tumeur de l'appareil lacrymal	<i>lacrymal apparatus tumor</i>	601
• tumeur de l'appareil respiratoire	<i>respiratory tract tumor</i>	601
• tumeur de l'épididyme	<i>epididymis tumor</i>	601
• tumeur de l'estomac	<i>gastric tumor</i>	601
• tumeur de l'intestin grêle	<i>small bowel tumor</i>	601
• tumeur de l'oeil	<i>eye tumor</i>	601
• tumeur de l'oesophage	<i>esophageal tumor</i>	601
• tumeur de l'orbite	<i>orbital tumor</i>	601
• tumeur de l'oropharynx	<i>tumor of the oropharynx</i>	601
• tumeur de l'ouraqué	<i>urachus tumor</i>	601
• tumeur de l'ovaire	<i>ovarian tumor</i>	601
• tumeur de l'uretère	<i>ureter tumor</i>	601
• tumeur de l'urètre	<i>urethra tumor</i>	601
• tumeur de la base du crâne	<i>base of the skull tumor</i>	601
• tumeur de la capsule rénale	<i>renal capsule tumor</i>	601
• tumeur de la loge rénale	<i>perirenal space tumor</i>	602
• tumeur de la moelle épinière	<i>spinal cord tumor</i>	602
• tumeur de la paroi thoracique	<i>chest wall tumor</i>	602
• tumeur de la paupière	<i>eyelid tumor</i>	602
• tumeur de la plèvre	<i>pleural tumor</i>	602
• tumeur de la prostate	<i>prostate tumor</i>	602
• tumeur de la surrénale	<i>adrenal gland neoplasm</i>	602
• tumeur de la vessie urinaire	<i>bladder tumor</i>	602
• tumeur de Lewis	<i>Lewis lung carcinoma</i>	602
• tumeur de Nora	<i>bizarre parosteal osteochondromatous proliferation</i>	602
• tumeur de Riopelle	<i>Riopelle tumor</i>	602
• tumeur de Wilms	<i>Wilms tumor</i>	602
• tumeur dermoïde	<i>dermoid tumor</i>	602
• tumeur des voies biliaires	<i>biliary tract tumor</i>	603
• tumeur des voies urinaires	<i>urinary tract tumor</i>	603
• tumeur desmoplastique à petites cellules rondes	<i>small round cell desmoplastic tumor</i>	603
• tumeur desmoïde	<i>desmoid tumor</i>	603
• tumeur du bassin	<i>renal pelvis tumor</i>	603
• tumeur du calice	<i>calyx tumor</i>	603
• tumeur du cardia	<i>cardial tumor</i>	603
• tumeur du cervelet	<i>cerebellum tumor</i>	603
• tumeur du coeur	<i>cardiac tumor</i>	603
• tumeur du côlon	<i>colic tumor</i>	603
• tumeur du crâne	<i>skull tumor</i>	603
• tumeur du diaphragme	<i>diaphragm tumor</i>	603
• tumeur du foie	<i>liver tumor</i>	603
• tumeur du médiastin	<i>mediastinum tumor</i>	603

français	anglais	page
• tumeur du nerf optique	<i>optic nerve tumor</i>	603
• tumeur du pancréas	<i>pancreatic tumor</i>	603
• tumeur du pénis	<i>penis tumor</i>	604
• tumeur du rectum	<i>rectal tumor</i>	604
• tumeur du rein	<i>kidney tumor</i>	604
• tumeur du sein	<i>breast tumor</i>	604
• tumeur du sinus endodermique	<i>endodermal sinus tumor</i>	604
• tumeur du sinus rénal	<i>renal sinus tumor</i>	604
• tumeur du site d'implantation	<i>placental site trophoblastic tumor</i>	604
• tumeur du tronc cérébral	<i>brain stem tumor</i>	604
• tumeur épithéliale thymique	<i>thymic epithelial tumor</i>	604
• tumeur fibreuse solitaire	<i>fibrous solitary tumor</i>	604
• tumeur fibroépithéliale de Pinkus	<i>fibroepithelioma of Pinkus</i>	604
• tumeur fibrohistiocytaire plexiforme	<i>plexiform fibrohistiocytic tumor</i>	604
• tumeur gastrointestinale	<i>gastrointestinal tumor</i>	604
• tumeur germinale	<i>germ cell tumor</i>	604
• tumeur germinale du testicule	<i>testicular germ cell tumor</i>	604
• tumeur glomique	<i>glomus tumor</i>	605
• tumeur glomique bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar glomus tumor</i>	605
• tumeur indifférenciée	<i>undifferentiated tumor</i>	605
• tumeur intracanalair papillaire mucineuse	<i>intraductal papillary mucinous tumor</i>	605
• tumeur intracrânienne	<i>intracranial tumor</i>	605
• tumeur maligne	<i>malignant tumor</i>	605
• tumeur maligne du cœur	<i>malignant heart tumor</i>	606
• tumeur maligne du rachis	<i>malignant spine tumor</i>	606
• tumeur maligne glande salivaire	<i>malignant salivary gland tumor</i>	607
• tumeur maligne osseuse	<i>malignant bone tumor</i>	607
• tumeur maligne rectale	<i>malignant rectum tumor</i>	607
• tumeur maligne testiculaire	<i>malignant testicle tumor</i>	607
• tumeur maligne vésicale	<i>malignant baldder tumor</i>	607
• tumeur mixte	<i>pleomorphic adenoma</i>	607
• tumeur mixte bénigne	<i>begnin pleomorphic adenoma</i>	607
• tumeur mixte maligne	<i>malignant pleomorphic adenoma</i>	607
• tumeur mucoépidermoïde	<i>mucoepidermoid carcinoma</i>	607
• tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire	<i>bronchopulmonar mucoepidermoid carcinoma</i>	607
• tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épiploon	<i>omentum inflammatory myofibroblastic tumor</i>	607
• tumeur neuroectodermique	<i>neuroectodermal tumor</i>	607
• tumeur neuroectodermique mélanique	<i>melanotic neuroectodermal tumor</i>	607
• tumeur neuroendocrine	<i>neuroendocrine tumor</i>	607
• tumeur neuroendocrine du rein	<i>renal neuroendocrine tumor</i>	608
• tumeur neuroendocrine gastrointestinale	<i>gastrointestinal neuroendocrine tumor</i>	608
• tumeur neuroépithéliale dysembryoplasique	<i>dysembryoplastic neuroepithelial tumor</i>	608
• tumeur neurogène du médiastin	<i>neurogenic mediastinal tumor</i>	608
• tumeur odontogène	<i>odontogenic tumor</i>	608
• tumeur osseuse	<i>bone tumor</i>	608

français	anglais	page
• tumeur phyllode	<i>phyllode tumor</i>	608
• tumeur pseudoinflammatoire	<i>pseudo-inflammatory tumor</i>	608
• tumeur rhabdoïde	<i>rhabdoid tumor</i>	608
• tumeur sécrétante	<i>secretory tumor</i>	608
• tumeur solide	<i>solid tumor</i>	608
• tumeur sous-tentorielle	<i>infratentorial tumor</i>	608
• tumeur stromale	<i>stromal tumor</i>	608
• tumeur stromale gastrointestinale	<i>gastrointestinal stromal tumor</i>	609
• tumeur testiculaire	<i>testicle tumor</i>	609
• tumeur testiculaire à cellules de Leydig	<i>Leydig cell testicular tumor</i>	609
• tunnel aortoventriculaire gauche	<i>aortico-left ventricular tunnel</i>	609
• tympanosclérose	<i>tympanosclerosis</i>	609
• typhose aviaire	<i>fowl typhoid</i>	609
• typhoïde	<i>typhoid</i>	609
• typhus à tique d'Asie du Nord	<i>North Asian tick fever</i>	609
• typhus à tiques du Queensland	<i>Queensland tick typhus</i>	609
• typhus des broussailles	<i>scrub typhus</i>	609
• typhus épidémique	<i>epidemic typhus</i>	609
• typhus murin	<i>murine typhus</i>	610
• tyrosinémie	<i>tyrosinemia</i>	610
• tyrosinémie héréditaire de type I	<i>hereditary tyrosinemia type 1</i>	610
• ulcération	<i>ulceration</i>	611
• ulcère	<i>ulcer</i>	611
• ulcère de Buruli	<i>Buruli ulcer</i>	611
• ulcère de jambe	<i>leg ulcer</i>	611
• ulcère de la cornée	<i>corneal ulceration</i>	611
• ulcère de Marjolin	<i>Marjolin ulcer</i>	611
• ulcère de Mooren	<i>Mooren ulcer</i>	611
• ulcère duodéal	<i>duodenal ulcer</i>	611
• ulcère gastrique	<i>gastric ulcer</i>	611
• ulcère gastroduodéal	<i>peptic ulcer</i>	611
• ulcère peptique	<i>anastomotic ulcer</i>	612
• ulcère tropical phagédénique	<i>tropical phagedenic ulcer</i>	612
• urémie	<i>uremia</i>	612
• uretère borgne	<i>blind-ending ureter</i>	612
• uretère double	<i>double ureter</i>	612
• uretère ectopique sous-sphinctérien	<i>infrasphincteric ectopic ureter</i>	612
• uretère foetal	<i>persistent fetal ureter</i>	612
• uretère quadruple	<i>quadruple ureter</i>	612
• uretère rétrocave	<i>retrocaval ureter</i>	612
• uretère rétroiliaque	<i>retroiliac ureter</i>	612
• uretère triple	<i>triple ureter</i>	612
• urétérocèle	<i>ureterocele</i>	612
• urètre féminin double	<i>double female urethra</i>	612
• urètre masculin double	<i>double male urethra</i>	612
• urètre masculin triple	<i>triple male urethra</i>	612

français	anglais	page
• urétrite	<i>urethritis</i>	613
• urétrite à inclusions	<i>inclusion urethritis</i>	613
• urétrite non gonococcique	<i>non-gonococcal urethritis</i>	613
• urétrite postgonococcique	<i>post-gonococcal urethritis</i>	613
• urgence abdominale	<i>acute abdomen</i>	613
• urticaire	<i>urticaria</i>	613
• urticaire cholinergique	<i>cholinergic urticaria</i>	613
• urticaire familiale au froid	<i>familial cold urticaria</i>	613
• urticaire solaire	<i>solar urticaria</i>	613
• utérus bicorne	<i>uterus bicornis</i>	613
• utérus cloisonné	<i>septate uterus</i>	613
• utérus didelphe	<i>uterus didelphis</i>	614
• utérus unicorne	<i>uterus unicornis</i>	614
• uvéite	<i>uveitis</i>	614
• uvéite antérieure	<i>anterior uveitis</i>	614
• uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi	<i>Vogt-Koyanagi uveitis</i>	614
• uvéite périphérique	<i>peripheral uveitis</i>	614
• uvéite phacoantigénique	<i>phacoantigenic uveitis</i>	614
• uvéoméningoencéphalite	<i>uveomeningoencephalitis</i>	614
• uvéoméningoencéphalite de Harada	<i>uveomeningoencephalitis syndrome</i>	614
• uvéorétinite	<i>uveoretinitis</i>	614
• vaccine	<i>vaccinia</i>	615
• vaginite	<i>vaginitis</i>	615
• vaginose bactérienne	<i>bacterial vaginosis</i>	615
• vaisseau sanguin	<i>blood vessel</i>	615
• valve de l'urètre antérieur	<i>anterior urethral valve</i>	615
• valve de l'urètre postérieur	<i>posterior urethral valve</i>	615
• valvule aortique bicuspid	<i>bicuspid aortic valve</i>	615
• valvule mitrale en parachute	<i>parachute mitral valve</i>	615
• valvulopathie aortique	<i>aortic valve disease</i>	615
• valvulopathie mitrale	<i>mitral valve disease</i>	615
• valvulopathie pulmonaire	<i>pulmonary valve disease</i>	615
• valvulopathie tricuspidienn	<i>tricuspid valve disease</i>	615
• varice	<i>varix</i>	615
• varice de l'orbite	<i>orbital varix</i>	616
• varice de la papille rénale	<i>renal papilla varix</i>	616
• varicelle	<i>varicella</i>	616
• varices oesophagiennes	<i>esophageal varices</i>	616
• varicocele	<i>varicocele</i>	616
• varicosité	<i>varicosity</i>	616
• variole	<i>smallpox</i>	616
• vascularite	<i>vasculitis</i>	616
• vascularite allergique	<i>allergic vasculitis</i>	616
• vascularite de la rétine	<i>retinal vasculitis</i>	617
• vascularite granulomateuse	<i>granulomatous vasculitis</i>	617
• vascularite leucocytoclasique	<i>leucocytoclastic vasculitis</i>	617

français	anglais	page
• vascularite nécrosante	<i>necrotizing vasculitis</i>	617
• vascularite nodulaire	<i>nodular vasculitis</i>	617
• vasculite livédoïde	<i>livedoid vasculitis</i>	617
• veine rénale gauche circumaortique	<i>circumaortic left renal vein</i>	617
• veine rénale rétroaortique	<i>retroaortic left renal vein</i>	617
• veinite	<i>venous inflammation</i>	617
• ventricule droit à double sortie	<i>double outlet right ventricle</i>	617
• ventricule gauche à double entrée	<i>double inlet left ventricle</i>	617
• ventricule gauche à double sortie	<i>double outlet left ventricle</i>	617
• ventricule unique	<i>single ventricle</i>	617
• ventriculite	<i>ventriculitis</i>	618
• vergeture	<i>atrophia striata</i>	618
• verrue	<i>wart</i>	618
• verrue plane	<i>verruca plana</i>	618
• vertige	<i>vertigo</i>	618
• vertige paroxystique bénin	<i>benign paroxysmal vertigo</i>	618
• vessie double	<i>double bladder</i>	618
• vessie en sablier	<i>sand glass bladder</i>	618
• vessie hyperactive	<i>overactive bladder</i>	618
• vessie hypoactive	<i>underactive bladder</i>	618
• vessie neurogène	<i>neurogenic bladder</i>	618
• vestibulite vulvaire	<i>vulvar vestibulitis</i>	618
• vibriose	<i>vibriosis</i>	619
• victimologie	<i>victimology</i>	619
• violence	<i>violencia</i>	619
• vipome	<i>vipoma</i>	619
• virémie	<i>viremia</i>	619
• virose	<i>viral disease</i>	619
• virose pulmonaire	<i>lung viral infection</i>	620
• virose respiratoire	<i>respiratory viral infection</i>	620
• virus	<i>virus</i>	620
• virus de l'hépatite A	<i>hepatitis A virus</i>	620
• virus de l'hépatite B	<i>hepatitis B virus</i>	620
• virus de l'hépatite C	<i>hepatitis C virus</i>	620
• virus de l'hépatite E	<i>hepatitis E virus</i>	620
• virus de l'hépatite G	<i>hepatitis G virus</i>	621
• virus de l'hépatite ni A ni B	<i>non-A non-B hepatitis virus</i>	621
• virus émergent	<i>emerging virus</i>	621
• virus zoonotique	<i>zoonotic virus</i>	621
• vision aveugle	<i>blindsight</i>	621
• vitamine	<i>vitamin</i>	621
• vitamine A	<i>vitamin A</i>	621
• vitiligo	<i>vitiligo</i>	621
• vitréorétinopathie	<i>vitreoretinopathy</i>	621
• vitréorétinopathie exsudative familiale	<i>familial exsudative vitreoretinopathy</i>	622
• vitréorétinopathie proliférante	<i>proliferative vitreoretinopathy</i>	622

français	anglais	page
• vol sousclavier	<i>subclavian steal syndrome</i>	622
• volvulus	<i>volvulus</i>	622
• volvulus du côlon	<i>colon volvulus</i>	622
• vomissement	<i>vomiting</i>	622
• vomissements gravidiques	<i>morning sickness</i>	622
• vulvite	<i>vulvitis</i>	622
• vulvodynie	<i>vulvodynia</i>	622
• vulvovaginite	<i>vulvovaginitis</i>	622
• wheezing	<i>wheezing</i>	623
• xanthélasma	<i>xanthelasma</i>	624
• xanthinurie	<i>xanthinuria</i>	624
• xanthofibrosarcome	<i>xanthofibrosarcoma</i>	624
• xanthogranulome	<i>xanthogranuloma</i>	624
• xanthogranulome juvénile	<i>juvenile xanthogranuloma</i>	624
• xanthogranulome nécrobiotique	<i>necrobiotic xanthogranuloma</i>	624
• xanthomatose	<i>xanthomatosis</i>	624
• xanthomatose cérébrotendineuse	<i>cerebrotendinous xanthomatosis</i>	624
• xanthomatose normolipémique	<i>normal lipemia xanthomatosis</i>	624
• xanthome	<i>xanthoma</i>	625
• xanthome éruptif	<i>eruptive xanthoma</i>	625
• xanthome fibreux	<i>fibrous xanthoma</i>	625
• xanthome papuleux	<i>papular xanthoma</i>	625
• xanthome plan	<i>plane xanthoma</i>	625
• xanthome tendineux	<i>tendinous xanthoma</i>	625
• xanthome tubéreux	<i>tuberous xanthoma</i>	625
• xanthome tubéronodulaire	<i>tuberonodular xanthoma</i>	625
• xanthome verruqueux	<i>verrucous xanthoma</i>	625
• xeroderma pigmentosum	<i>xeroderma pigmentosum</i>	625
• xérodermie	<i>xeroderma</i>	625
• xérophtalmie	<i>xerophthalmia</i>	625
• yersiniose	<i>yersiniosis</i>	627
• zézaiement	<i>lispings</i>	628
• zona	<i>herpes zoster</i>	628
• zona ophtalmique	<i>herpes zoster ophthalmicus</i>	628
• zoonose	<i>zoonosis</i>	628



# Arborescence

## anatomie (p.29)

- cellule (p.96)
  - cellule sanguine (p.97)
    - thrombocyte (p.571)
- cuir chevelu (p.122)
- phanère (p.445)
  - poil (p.454)
- système cardiovasculaire (p.566)
  - vaisseau sanguin (p.615)
    - artère (p.48)
      - artère sous-clavière (p.48)
- système nerveux (p.566)
  - système nerveux périphérique (p.566)
    - nerf périphérique (p.369)
      - nerf crânien (p.369)
        - nerf optique (p.369)
        - nerf trijumeau (p.369)
          - nerf mandibulaire (p.369)
      - nerf cubital (p.369)
      - nerf médian (p.369)
      - nerf tibial (p.369)

## maladie (p.305)

- adénome plan (p.17)
- anomalie biologique (p.41)
  - achlorhydrie (p.10)
  - acidurie (p.11)
    - acidurie glutarique type 1 (p.11)
  - dysalbuminémie (p.147)
  - dyslipémie (p.151)
    - hyperlipoprotéïnémie (p.242)
      - hyperalphalipoprotéïnémie (p.239)
      - hypercholestérolémie (p.240)
        - maladie de Wolman (p.319)
      - hyperchylomicronémie (p.240)
      - hyperlipoprotéïnémie essentielle (p.242)
      - hyperpréβalipoprotéïnémie (p.245)
      - hypertriglycéridémie (p.248)
        - déficit en lipoprotéine lipase (p.129)
    - hypolipoprotéïnémie (p.252)
      - abétalipoprotéïnémie (p.8)
      - hypolipoprotéïnémie (p.249)
      - hypocholestérolémie (p.250)
        - nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)
  - fibrinogène anormal (p.191)
    - cryofibrinogénémie (p.121)
  - homocitullinurie (p.236)
  - hyperalaninémie (p.238)
  - hyperalphalipoprotéïnémie (p.239)
  - hyperaminoacidurie (p.239)
  - hyperaminoacidémie (p.239)
  - hyperammoniémie (p.239)
  - hyperamylasémie (p.239)
  - hyperandrogénie (p.239)
  - hyperargininémie (p.239)
  - hyperbilirubinémie (p.239)
    - ictère (p.257)
      - ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)
      - ictère héréditaire de Dubin-Johnson (p.257)
      - ictère héréditaire de Gilbert (p.258)
      - ictère héréditaire de Rotor (p.258)
  - hypercalcémie (p.240)
  - hyperchlorémie (p.240)
  - hypercuprémie (p.240)
  - hyperglycinurie (p.241)
  - hyperglycinémie (p.241)
  - hyperglycémie (p.240)
    - intolérance au glucose (p.268)
  - hyperhistaminémie (p.241)

- hyperhomocystéinémie (p.241)
- hyperinsulinémie (p.241)
- hyperkaliémie (p.241)
  - paralyse périodique hyperkaliémique (p.400)
- hyperlactacidémie (p.242)
- hyperlysïnurie (p.243)
- hyperlysïnémie (p.243)
- hypermagnésémie (p.243)
- hyperméthioninémie (p.243)
- hypernatrémie (p.243)
- hyperornithinémie (p.243)
- hyperoxalurie (p.244)
- hyperphosphatasie (p.244)
- hyperphosphatémie (p.244)
- hyperphénylalaninémie (p.244)
- hyperprolactinémie (p.245)
- hyperprolinurie (p.245)
- hyperprolinémie (p.245)
- hyperpyruvicémie (p.245)
- hypersarcosinémie (p.245)
- hypersidérémie (p.246)
- hypersérotoninémie (p.246)
  - syndrome sérotoninergique (p.562)
- hypertyrosinémie (p.249)
- hyperuricémie (p.249)
  - déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase (p.128)
  - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
- hypoalbuminémie (p.249)
- hypoalphalipoprotéinémie (p.249)
- hypocalciurie (p.250)
- hypocalcémie (p.250)
- hypochlorémie (p.250)
- hypocomplémentémie (p.250)
- hypocuprémie (p.250)
  - syndrome de Menkes (p.536)
- hypocéruloplasminémie (p.250)
- hypofibrinogénémie (p.251)
- hypogastrinémie (p.251)
- hypoglycémie (p.251)
  - déficit en acyl-CoA déshydrogénase (p.127)
- hypokaliémie (p.252)
- hypomagnésémie (p.252)
- hyponatrémie (p.252)
  - syndrome de Schwartz-Bartter (p.544)
- hypophosphatémie (p.253)
- hypoplasminogénémie (p.254)
- hypoprotéinémie (p.254)
- hypoxémie (p.256)
  - syndrome hépatopulmonaire (p.556)
- immunoglobulinémie (p.259)
  - gammapathie monoclonale (p.206)
    - gammapathie monoclonale bénigne (p.206)
    - gammapathie monoclonale de signification indéterminée (p.206)
    - gammapathie monoclonale maligne (p.206)
    - maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
    - maladie des chaînes lourdes gamma (p.321)
    - maladie des chaînes lourdes mu (p.321)
    - syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E (p.518)
    - syndrome de Schnitzler (p.543)
  - purpura de Waldenström (p.474)
- leucocyturie (p.289)
- triméthylaminurie (p.581)
- virémie (p.619)
- aplasie (p.45)
  - aplasie cutanée congénitale (p.45)
    - syndrome de MIDAS (p.536)
  - syndrome de prune belly (p.541)
  - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
- astasie (p.52)
- atrophie (p.56)
  - acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer (p.13)
  - élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons (p.167)

- atrésie (p.55)
  - atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)
  - atrésie de l'artère pulmonaire (p.55)
  - atrésie de l'oesophage (p.55)
  - atrésie de la veine pulmonaire (p.56)
  - atrésie des valvules cardiaques (p.56)
  - atrésie des voies biliaires (p.56)
  - atrésie du point lacrymal (p.56)
  - atrésie du pylore (p.56)
  - atrésie pulmonaire (p.56)
- calcification (p.69)
  - syndrome de Fahr (p.525)
- diverticule géant (p.146)
- dysplasie (p.153)
  - dysplasie artériohépatique (p.154)
  - dysplasie bronchopulmonaire (p.154)
    - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
  - dysplasie dentaire (p.155)
    - amélogénèse imparfaite (p.25)
  - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
  - dysplasie ectodermique (p.155)
    - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
      - syndrome de Marshall (p.535)
      - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
    - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
    - hypoplasie dermique en aires (p.254)
    - pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
    - syndrome de Hay-Wells (p.528)
    - syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)
    - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
    - syndrome de Setleis (p.544)
    - syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
  - dysplasie mucoépithéliale héréditaire (p.156)
  - dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar (p.156)
  - dysplasie olfactogénitale (p.157)
  - dysplasie osseuse (p.157)
    - dysplasie chondroectodermique (p.154)
    - dysplasie cléidocrânienne (p.154)
    - dysplasie congénitale de la hanche (p.154)
    - dysplasie craniodiaphysaire (p.154)
      - syndrome de Majewski (p.534)
    - dysplasie craniométaphysaire (p.154)
    - dysplasie diaphysaire progressive (p.155)
    - dysplasie fibreuse (p.155)
      - dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)
      - dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)
      - maladie de Jaffe-Lichtenstein (p.313)
      - syndrome d'Albright (p.515)
      - syndrome de Mazabraud (p.535)
    - dysplasie frontométaphysaire (p.156)
    - dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
    - dysplasie maxillonasale (p.156)
    - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
    - dysplasie polyépiphysaire dominante (p.157)
    - dysplasie polyépiphysaire récessive (p.157)
    - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
    - dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)
    - dysplasie spondyloépiphysaire (p.158)
      - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
      - maladie de Kniest (p.314)
      - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
    - dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
    - dysplasie épiphysaire (p.155)
      - dysplasie épiphysaire hémimélique (p.155)
      - dysplasie épiphysométaphysaire (p.155)
      - syndrome de Stickler (p.546)
    - syndrome d'Hallermann-Streif-François (p.518)
    - épiphysse en cône (p.180)
      - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - dysplasie rénale (p.157)
    - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
    - syndrome de Senior-Loken (p.544)

- syndrome de Vater (p.547)
- dysplasie rétinienne (p.157)
  - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
- dysplasie septooptique (p.158)
- dysplasie ventriculaire droite arythmogène (p.158)
- ostéodysplasie (p.389)
  - ostéodysplasie de Melnick-Needles (p.389)
  - ostéodysplasie métaphysaire de Pyle (p.390)
- ostéodystrophie (p.390)
  - ostéodystrophie rénale (p.390)
- syndrome de Potter (p.540)
- défaillance multiviscérale (p.127)
- déformation (p.129)
  - camptocormie (p.70)
  - cyphose (p.123)
    - cyphoscoliose (p.123)
      - maladie de Kniest (p.314)
      - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
- doigt en boutonnière (p.146)
- doigt en col de cygne (p.146)
- doigt en maillet (p.146)
- doigt hippocratique (p.146)
- déformation de Madelung (p.129)
- genu recurvatum (p.209)
- genu valgum (p.209)
- genu varum (p.209)
  - maladie de Blount (p.309)
- hallux rigidus (p.218)
- hallux valgus (p.218)
- lordose (p.297)
- ptose (p.473)
  - syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)
- scoliose (p.497)
  - cyphoscoliose (p.123)
    - maladie de Kniest (p.314)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
  - dysostose spondylocostale (p.152)
- dégénérescence (p.130)
- ectasie (p.164)
  - ectasie de la cornée (p.164)
- ectopie (p.165)
  - ectopie cardiaque (p.165)
  - ectopie de la papille rénale (p.165)
  - ectopie de la prostate (p.165)
  - ectopie rénale croisée (p.165)
  - thyroïde linguale (p.574)
- emphysème (p.169)
  - emphysème orbitaire (p.169)
  - emphysème pulmonaire (p.169)
    - dystrophie pulmonaire progressive (p.163)
    - emphysème bulleux (p.169)
    - emphysème centrolobulaire (p.169)
    - emphysème interstitiel (p.169)
    - emphysème lobaire (p.169)
    - emphysème panlobulaire (p.169)
  - emphysème sous-cutané (p.169)
- endocrinopathie (p.172)
  - aminoacidurie (p.26)
    - xanthinurie (p.624)
  - complexe de Carney (p.114)
  - craniopharyngiome (p.121)
  - diabète (p.142)
    - dermopathie diabétique (p.141)
    - diabète MODY (p.144)
      - diabète MODY3 (p.144)
    - diabète de type 1 (p.143)
      - dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)
      - syndrome de Mauriac (p.535)
      - syndrome de Wolfram (p.549)
    - diabète de type 2 (p.143)
    - diabète gestationnel (p.143)
    - diabète insipide (p.143)

- diabète insipide néphrogénique (p.143)
  - syndrome de Wolfram (p.549)
- diabète insulino-résistant (p.143)
  - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
- diabète lipoatrophique (p.143)
- diabète équilibré (p.143)
- néphropathie diabétique (p.367)
- ped diabétique (p.447)
- syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
- dysplasie olfactogénitale (p.157)
- endocrinopathie associée (p.172)
- gastrinome (p.208)
  - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
- hermaphrodisme (p.231)
- hyperandrogénie (p.239)
- hyperinsulinémie (p.241)
- hypogonadisme hypogonadotrope (p.251)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
- insulinome (p.267)
- lipodystrophie de Berardinelli (p.293)
- masculinisation (p.336)
- pathologie de l'hypophyse (p.410)
  - acromégalie (p.13)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - adénome chromophile (p.17)
  - adénome hypophysaire (p.17)
    - syndrome de Nelson (p.538)
  - cancer de l'hypophyse (p.73)
  - gigantisme (p.209)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
    - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
  - hyperprolactinémie (p.245)
  - hypophysite (p.253)
  - hypopituitarisme (p.253)
    - panhypopituitarisme (p.395)
    - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
    - syndrome de Sheehan (p.544)
  - nanisme hypophysaire (p.363)
  - prolactinome (p.465)
  - syndrome de Schwartz-Bartter (p.544)
  - syndrome de croissance excessive (p.523)
    - syndrome de Protée (p.540)
    - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
    - syndrome du chromosome X fragile (p.553)
  - syndrome de la selle turcique vide (p.532)
- pathologie de l'épiphyse (p.409)
  - pinéalome (p.449)
- pathologie de la thyroïde (p.419)
  - cancer de la thyroïde (p.75)
    - carcinome anaplasique de la thyroïde (p.82)
    - carcinome de la thyroïde (p.85)
      - carcinome papillaire de la thyroïde (p.90)
  - goitre (p.214)
    - goitre ectopique (p.214)
    - goitre endémique (p.214)
    - goitre nodulaire (p.214)
    - goitre plongeant (p.214)
    - goitre simple (p.215)
    - syndrome de Pendred (p.539)
    - thyroïdite de Hashimoto (p.574)
    - thyroïdite subaiguë de de Quervain (p.574)
  - hyperthyroïdisme (p.248)
  - hyperthyroïdisme dysalbuminémique familiale (p.248)
  - hyperthyroïdie (p.248)
    - asynergie oculopalébrale (p.53)
    - maladie de Basedow (p.309)
  - hypothyroïdie (p.255)
    - crétinisme (p.121)
  - nodule chaud de la thyroïde (p.375)
  - nodule froid de la thyroïde (p.376)
  - nodule thyroïdien (p.376)
  - syndrome T3 polaire (p.562)

- thyroïde linguale (p.574)
- thyroïdite (p.574)
  - dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)
  - thyroïdite de Hashimoto (p.574)
  - thyroïdite de Riedel (p.574)
  - thyroïdite subaiguë de de Quervain (p.574)
- pathologie des parathyroïdes (p.423)
  - adénome des parathyroïdes (p.17)
  - cancer de la parathyroïde (p.74)
    - carcinome des parathyroïdes (p.85)
  - hyperparathyroïdie (p.244)
  - hypoparathyroïdie (p.252)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
- pathologie des surrénales (p.424)
  - cancer de la surrénale (p.75)
    - carcinome corticosurrénalien (p.84)
  - insuffisance surrénalienne (p.266)
    - adrénoleucodystrophie (p.18)
    - hypoaldostéronisme (p.249)
    - maladie d'Addison (p.308)
    - syndrome d'Allgrove (p.516)
    - syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale (p.518)
    - syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)
  - pathologie de la corticosurrénale (p.414)
    - carcinome corticosurrénalien (p.84)
    - hypercorticisme (p.240)
      - hyperaldostéronisme (p.239)
        - syndrome de Bartter (p.520)
          - syndrome d'hyperprostaglandinémie E (p.518)
        - syndrome de Conn (p.523)
      - hypoaldostéronisme (p.249)
      - hypocorticisme (p.250)
        - maladie d'Addison (p.308)
    - pathologie de la médullosurrénale (p.415)
      - syndrome adrénogénital (p.512)
      - tumeur de la surrénale (p.602)
  - phéochromocytome (p.445)
  - pinéalome (p.449)
  - polyadénomatoïse endocrinienne (p.455)
    - polyadénomatoïse endocrinienne de type I (p.455)
    - polyadénomatoïse endocrinienne de type II (p.455)
    - polyadénomatoïse endocrinienne de type III (p.455)
    - polyendocrinopathie autoimmune type 1 (p.456)
  - pseudohermaphrodisme (p.469)
    - pseudohermaphrodisme femelle (p.469)
    - pseudohermaphrodisme mâle (p.469)
  - pseudohyperparathyroïdie (p.469)
  - pseudohypoparathyroïdie (p.469)
    - syndrome d'Albright (p.515)
  - pseudopuberté (p.471)
  - puberté précoce (p.474)
    - syndrome d'Albright (p.515)
  - retard pubertaire (p.483)
    - syndrome de Klinefelter (p.530)
  - résistance des tissus cibles (p.482)
    - insulinorésistance (p.267)
      - lepréchaunisme (p.284)
    - pseudohypoaldostéronisme (p.469)
      - pseudohypoaldostéronisme de type 1 (p.469)
      - pseudohypoaldostéronisme de type 2 (p.469)
  - somatostatine (p.500)
  - syndrome 46XX mâle (p.512)
  - syndrome 46XY femelle (p.512)
  - syndrome POEMS (p.561)
  - syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde (p.518)
  - syndrome de dys hormonémie euthyroïdienne (p.525)
  - syndrome hypothalamique (p.557)
  - syndrome métabolique (p.559)
  - enzymopathie (p.174)
    - abêtalipoprotéïnémie (p.8)
    - acatalasémie (p.9)
    - acidémie isovalérique (p.11)

- aminoacidopathie (p.26)
  - albinisme (p.22)
    - albinisme oculocutané (p.22)
    - syndrome de Griscelli-Pruniéras (p.527)
  - alcaptonurie (p.23)
  - carnosinémie (p.95)
  - citrullinémie (p.110)
  - cystathioninurie (p.124)
  - cystinose (p.124)
  - cystinurie (p.124)
  - déficit en 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA lyase (p.127)
  - déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase (p.128)
  - déficit en biotinidase (p.128)
  - déficit en carbamoyl phosphate synthétase (p.128)
  - déficit en ornithine carbamoyltransférase (p.129)
  - déficit en pyruvate carboxylase (p.129)
  - histidinémie (p.235)
  - homocystinurie (p.236)
  - hyperalaninémie (p.238)
  - hyperaminoacidurie (p.239)
  - hyperaminoacidémie (p.239)
  - hyperargininémie (p.239)
  - hyperglycinurie (p.241)
  - hyperglycinémie (p.241)
  - hyperhomocystéinémie (p.241)
  - hyperlysiniémie (p.243)
  - hyperméthioninémie (p.243)
  - hyperornithinémie (p.243)
  - hyperphénylalaninémie (p.244)
  - hyperprolinurie (p.245)
  - hyperprolinémie (p.245)
  - hyperpréβétalipoprotéinémie (p.245)
  - hypersarcosinémie (p.245)
  - hypertyrosinémie (p.249)
  - iminoglycinurie (p.258)
  - leucinose (p.288)
  - maladie de Hartnup (p.312)
  - maladie de Joseph (p.313)
  - phénylcétonurie (p.445)
  - syndrome de De Toni-Debré-Fanconi (p.524)
  - triméthylaminurie (p.581)
  - tyrosinémie (p.610)
    - kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart (p.274)
    - tyrosinémie héréditaire de type I (p.610)
  - xanthinurie (p.624)
- atrophia gyrata (p.56)
- cytopathie mitochondriale (p.125)
  - encéphalomyélopathie nécosante subaiguë (p.171)
  - encéphalopathie mitochondriale (p.171)
    - syndrome de MELAS (p.536)
    - syndrome de MERRF (p.536)
- céroïde lipofuscinose neuronale (p.98)
  - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
  - maladie de Kufs (p.314)
  - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
- déficit en acyl-CoA déshydrogénase (p.127)
- déficit en adénosine désaminase (p.127)
- déficit en alpha-1 antitrypsine (p.127)
- déficit en carnitine palmitoyltransférase (p.128)
- déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (p.128)
- déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase (p.128)
- déficit en pyruvate kinase (p.129)
- fructosurie (p.204)
- fructosémie (p.204)
- fucosidose (p.204)
- galactosémie (p.206)
- glycogénose (p.213)
  - glycogénose de type I (p.213)
  - glycogénose de type II (p.213)
  - glycogénose de type III (p.213)
  - glycogénose de type IV (p.213)

- glycogénose de type V (p.214)
- glycogénose de type VI (p.214)
- glycogénose de type VII (p.214)
- glycogénose de type VIII (p.214)
- histidinémie (p.235)
- hypercuprémie (p.240)
- hyperlipoprotéinémie essentielle (p.242)
- hyperoxalurie (p.244)
- hypophosphatasie (p.253)
- ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)
- lipofuscinose (p.293)
- maladie de Refsum (p.317)
- maladie de Wilson (p.319)
- maladie de Wolman (p.319)
- maladie de l'oeil de poisson (p.314)
- mucopolidose (p.351)
  - lipomucopolysaccharidose (p.294)
  - mannosidose (p.336)
  - mucopolidose II (p.351)
  - mucopolidose III (p.351)
  - mucopolidose IV (p.351)
- mucopolysaccharidose (p.351)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Hunter (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Hurler (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Maroteaux (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Morquio (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sanfilippo (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Scheie (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sly (p.352)
- myopathie mitochondriale (p.358)
  - ophtalmoplégie externe progressive (p.386)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de MELAS (p.536)
  - syndrome de MERRF (p.536)
- néphrosialidose (p.369)
- oxalose (p.393)
- pathologie des lysosomes (p.422)
  - aspartylglucosaminurie (p.51)
  - cystinose (p.124)
  - céroïde lipofuscinose neuronale (p.98)
    - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
    - maladie de Kufs (p.314)
    - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - sphingolipidose (p.501)
    - adrénoleucodystrophie (p.18)
    - gangliosidose (p.207)
      - gangliosidose à GM1 (p.207)
      - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
      - gangliosidose à GM3 (p.207)
      - maladie de Canavan (p.310)
      - maladie de Tay-Sachs (p.319)
      - sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
    - leucodystrophie métachromatique (p.289)
    - maladie de Farber (p.311)
    - maladie de Gaucher (p.312)
    - maladie de Krabbe (p.314)
    - maladie de Niemann-Pick (p.316)
    - sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- porphyrie (p.460)
  - coproporphyrine (p.117)
  - porphyria variegata (p.460)
  - porphyrie aiguë intermittente (p.460)
  - porphyrie cutanée tardive (p.460)
  - porphyrie érythropoïétique (p.460)
    - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
  - protoporphyrine (p.466)
    - protoporphyrine érythropoïétique (p.466)
  - protoporphyrine érythropoïétique (p.466)



- sphingolipidose (p.501)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - gangliosidose (p.207)
    - gangliosidose à GM1 (p.207)
      - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
    - gangliosidose à GM3 (p.207)
    - maladie de Canavan (p.310)
    - maladie de Tay-Sachs (p.319)
    - sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - maladie de Farber (p.311)
  - maladie de Gaucher (p.312)
  - maladie de Krabbe (p.314)
  - maladie de Niemann-Pick (p.316)
  - sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
  - syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde (p.518)
  - syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale (p.518)
  - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
  - syndrome de Lowe (p.534)
  - syndrome de Menkes (p.536)
  - syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone (p.551)
  - thésaurismose (p.571)
    - cystinose (p.124)
    - syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)
  - xanthomatose cérébrotendineuse (p.624)
- fibrosclérose (p.193)
  - fibrosclérose multifocale (p.193)
- fistule (p.199)
  - fistule anale (p.200)
  - fistule anorectale (p.200)
  - fistule aortopulmonaire congénitale (p.200)
  - fistule artérioveineuse pulmonaire (p.200)
  - fistule artérioveineuse rénale (p.200)
  - fistule bronchopleurale (p.200)
  - fistule dentaire (p.200)
  - fistule des voies urinaires (p.200)
  - fistule oesopleurale (p.200)
  - fistule oesotrachéale (p.200)
    - syndrome de Vater (p.547)
  - fistule préauriculaire (p.201)
  - fistule périlymphatique (p.200)
  - fistule rectovaginale (p.201)
  - fistule vésicoutérine (p.201)
  - fistule vésicovaginale (p.201)
- granulomatose (p.215)
  - granulomatose de Wegener (p.215)
  - granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder (p.215)
  - granulomatose lymphomatoïde (p.215)
  - granulomatose septique chronique (p.216)
  - maladie de Erdheim-Chester (p.311)
- granulome (p.216)
  - granulome annulaire (p.216)
    - granulome annulaire perforant (p.216)
  - granulome cholestérolique (p.216)
  - granulome de la ligne médiane (p.216)
  - granulome facial (p.216)
  - granulome glutéal (p.217)
    - granulome glutéal infantile (p.217)
  - granulome inflammatoire (p.217)
  - granulome réparateur à cellules géantes (p.217)
  - granulome à corps étranger (p.216)
  - granulome à plasmocytes du poumon (p.216)
- handicap (p.219)
  - arriération mentale (p.48)
    - crétinisme (p.121)
    - dysostose orodigitofaciale (p.152)
    - détérioration intellectuelle (p.142)
    - syndrome ATR-X (p.513)
    - syndrome PCC (p.560)
    - syndrome WAGR (p.563)
    - syndrome de Coffin et Siris (p.522)
    - syndrome de Coffin-Lowry (p.523)

- syndrome de De Lange (p.524)
- syndrome de Dubowitz (p.525)
- syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
- syndrome de Hennekam (p.528)
- syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
- syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
- syndrome de Lin-Gettig (p.533)
- syndrome de Lowe (p.534)
- syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
- syndrome de Potocki-Shaffer (p.540)
- syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- syndrome de Smith-Magenis (p.545)
- syndrome de Watson (p.548)
- syndrome de Williams (p.548)
- syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
- syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
- syndrome pseudobulbaire (p.561)
- handicap moteur (p.219)
- handicap multiple (p.220)
- handicap psychique (p.220)
- handicap sensoriel (p.220)
- hernie (p.231)
  - entérocele (p.174)
  - hernie antérieure du diaphragme (p.231)
  - hernie congénitale du diaphragme (p.231)
    - syndrome de Fryns (p.526)
  - hernie crurale (p.231)
  - hernie de Bochdalek (p.231)
  - hernie de Richter (p.231)
  - hernie de Treitz (p.232)
  - hernie de la ligne blanche (p.231)
  - hernie de la vessie urinaire (p.231)
  - hernie diaphragmatique (p.232)
  - hernie discale (p.232)
  - hernie du corps vitré (p.232)
  - hernie hiatale (p.232)
    - hernie hiatale paraoesophagienne (p.232)
  - hernie inguinale (p.232)
  - hernie interne (p.232)
  - hernie mésocolique (p.232)
  - hernie obturatrice (p.232)
  - hernie ombilicale (p.233)
  - hernie paraduodénale (p.233)
  - hernie étranglée (p.232)
- hyperplasie (p.244)
  - hyperplasie angiolymphoïde (p.245)
  - hyperplasie corticale rénale congénitale (p.245)
  - hyperplasie du thymus (p.245)
  - hyperplasie fibromusculaire (p.245)
  - hyperplasie fovéolaire (p.245)
  - hyperplasie lymphoïde (p.245)
  - hyperplasie nodulaire régénérative (p.245)
  - hyperplasie pseudoépithéliomateuse (p.245)
  - hyperplasie épithéliale focale (p.245)
- hypoplasie (p.253)
  - hypoplasie de l'artère pulmonaire (p.253)
  - hypoplasie de la glande lacrymale (p.253)
  - hypoplasie de la veine pulmonaire (p.253)
  - hypoplasie dermique en aires (p.254)
  - hypoplasie du coeur gauche (p.254)
  - hypoplasie du rein (p.254)
  - hypoplasie du ventricule droit (p.254)
  - hypoplasie génitale (p.254)
    - syndrome de Robinow (p.542)
  - hypoplasie segmentaire du rein (p.254)
  - syndrome de Swyer-James-Macleod (p.546)
  - syndrome de la première fente branchiale (p.532)
- hémolyse (p.224)
  - syndrome hémolytique et urémique (p.556)
- hémopathie (p.225)
  - anémie (p.29)

- anémie aplasique (p.30)
  - anémie de Fanconi (p.30)
  - érythroblastopénie (p.185)
- anémie autoimmune (p.30)
- anémie dysérythropoïétique congénitale (p.30)
- anémie ferriprive (p.30)
  - syndrome de Lasthénie de Ferjol (p.532)
  - syndrome de Plummer-Vinson (p.540)
- anémie hypoplasique (p.31)
  - anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond (p.31)
- anémie hémolytique (p.31)
  - anomalie de la membrane érythrocytaire (p.42)
    - acanthocytose (p.8)
      - syndrome de McLeod (p.536)
    - anémie elliptocytaire (p.30)
    - anémie hémolytique de Marchiafava-Micheli (p.31)
    - anémie sphérocytaire (p.32)
    - pyropoikilocytose héréditaire (p.477)
  - anémie hémolytique autoimmune (p.31)
  - anémie hémolytique mécanique (p.31)
  - anémie à hématies falciformes (p.30)
  - déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (p.128)
  - déficit en pyruvate kinase (p.129)
  - maladie des agglutinines froides (p.320)
  - purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
  - stomatocytose (p.507)
  - syndrome d'Evans (p.518)
  - syndrome hémolytique et urémique (p.556)
  - thalassémie (p.570)
    - thalassémie  $\alpha$  (p.570)
      - syndrome ATR-X (p.513)
    - thalassémie  $\alpha \delta$  (p.570)
    - thalassémie  $\beta$  (p.570)
      - persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale (p.441)
    - thalassémie  $\beta$  intermédiaire (p.570)
    - thalassémie  $\beta \delta$  (p.570)
- anémie macrocytaire (p.31)
- anémie mégaloblastique (p.31)
  - anémie de Biermer (p.30)
  - anémie mégaloblastique d'Imlerslund (p.31)
- anémie réfractaire (p.32)
  - anémie réfractaire avec excès de blastes (p.32)
  - anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation (p.32)
  - dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
- anémie sidéroblastique (p.32)
- dysérythropoïèse (p.148)
- aplasie médullaire (p.45)
  - anémie aplasique (p.30)
    - anémie de Fanconi (p.30)
    - érythroblastopénie (p.185)
  - syndrome de Zinsser-Engman-Cole (p.550)
- coagulopathie (p.110)
  - afibrinogénémie (p.19)
  - coagulation intravasculaire disséminée (p.110)
    - syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)
  - dysfibrinogénémie (p.149)
  - dysplasminogénémie (p.158)
  - dystrophie thrombocytaire hémorragipare (p.163)
  - déficit en antithrombine III (p.128)
  - déficit en facteur X (p.128)
  - déficit en facteur XII (p.128)
  - déficit en facteur de la coagulation (p.128)
  - déficit en protéine C (p.129)
  - hypercoagulabilité (p.240)
    - hypoplasminogénémie (p.254)
    - syndrome de Trousseau (p.547)
    - syndrome des antiphospholipides (p.550)
    - thrombophilie (p.572)
      - hypoplasminogénémie (p.254)
  - hypofibrinogénémie (p.251)
  - hypoprothrombinémie (p.254)
  - hémophilie (p.226)

- hémophilie A (p.226)
- hémophilie B (p.226)
- maladie de von Willebrand (p.319)
- purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
- résistance à la protéine C activée (p.482)
- syndrome de Kasabach-Merritt (p.529)
- syndrome de Scott (p.544)
- syndrome hyperéosinophilique (p.557)
- histiocytose (p.235)
  - granulome de la ligne médiane (p.216)
  - histiocytose langerhansienne (p.236)
    - granulome éosinophile (p.216)
      - granulome éosinophile de l'os (p.216)
      - granulome éosinophile du poumon (p.216)
    - maladie de Hand-Schüller-Christian (p.312)
    - maladie de Letterer-Siwe (p.315)
  - histiocytose non langerhansienne (p.236)
  - lymphohistiocytose (p.300)
    - lymphohistiocytose hémophagocytaire (p.300)
  - maladie de Erdheim-Chester (p.311)
  - maladie de Rosai-Dorfman (p.317)
  - syndrome d'hémophagocytose (p.518)
- hypersplénisme (p.246)
- hématodermie (p.221)
  - infiltration lymphocytaire cutanée de Jessner-Kanof (p.264)
  - maladie de Woringer-Kolopp (p.320)
  - mastocytose bulleuse (p.336)
  - mastocytose pigmentée éruptive (p.336)
    - telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)
  - mycosis fongicoïde (p.355)
  - papulose lymphomatoïde (p.398)
  - syndrome de Sezary (p.544)
- hématopoïèse extramédullaire (p.222)
- hémoglobinoopathie (p.224)
  - anémie à hématies falciformes (p.30)
  - hémoglobine instable (p.224)
    - hémoglobine H (p.224)
  - méthémoglobinémie (p.345)
  - thalassémie (p.570)
    - thalassémie  $\alpha$  (p.570)
      - syndrome ATR-X (p.513)
    - thalassémie  $\alpha \delta$  (p.570)
    - thalassémie  $\beta$  (p.570)
      - persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale (p.441)
    - thalassémie  $\beta$  intermédiaire (p.570)
    - thalassémie  $\beta \delta$  (p.570)
- hémopathie maligne (p.225)
  - leucémie (p.286)
    - leucémie L1210 (p.287)
    - leucémie P388 (p.288)
    - leucémie aiguë (p.286)
      - leucémie aiguë lymphoblastique (p.286)
      - leucémie aiguë myéloblastique (p.286)
        - chlorome (p.101)
        - leucémie aiguë mégacaryoblastique (p.286)
        - leucémie monoblastique (p.287)
        - leucémie myéloblastique M0 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M1 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M2 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M3 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M4 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M6 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M7 (p.287)
        - leucémie myélomonocytaire aiguë (p.288)
        - leucémie promyélocytaire aiguë (p.288)
      - leucémie non lymphocytaire aiguë (p.288)
    - leucémie aleucémique (p.287)
    - leucémie chronique à neutrophiles (p.287)
    - leucémie de Friend (p.287)
    - leucémie lymphohistiocytaire (p.287)
    - leucémie lymphoïde chronique (p.287)
      - leucémie polymphocytaire (p.288)

- syndrome de Richter (p.542)
  - leucémie monocyttaire (p.287)
  - leucémie myéloblastique M5 (p.287)
  - leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
  - leucémie myéloïde chronique (p.288)
  - leucémie à basophiles (p.286)
  - leucémie à grands lymphocytes granuleux (p.286)
  - leucémie à mastocytes (p.286)
  - leucémie à plasmocytes (p.286)
  - leucémie à éosinophiles (p.286)
  - lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
- lymphome (p.300)
  - chalazodermie granulomateuse (p.99)
  - immunocytome (p.259)
  - lymphome malin (p.302)
    - sarcome immunoblastique (p.494)
  - lymphome non hodgkinien (p.302)
    - granulomatose lymphomatoïde (p.215)
    - lymphome T angioimmunoblastique (p.303)
    - lymphome T cutané (p.303)
      - syndrome de Sezary (p.544)
    - lymphome T/NK nasal (p.303)
    - lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives (p.300)
    - lymphome centrocytique (p.301)
    - lymphome cérébral primitif (p.301)
    - lymphome de Burkitt (p.301)
    - lymphome de Lennert (p.301)
    - lymphome de la zone marginale (p.301)
    - lymphome diffus à grandes cellules (p.301)
    - lymphome diffus à grandes cellules B (p.301)
    - lymphome du médiastin (p.301)
    - lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses (p.301)
    - lymphome folliculaire (p.301)
    - lymphome histiocytaire (p.301)
    - lymphome intravasculaire (p.302)
    - lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
    - lymphome lymphoblastique (p.302)
    - lymphome lymphocytaire (p.302)
    - lymphome macrofolliculaire (p.302)
    - lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire (p.302)
    - lymphome primitif des séreuses (p.303)
    - lymphome périphérique à cellules T (p.302)
      - mycosis fongoïde (p.355)
      - syndrome de Sezary (p.544)
    - lymphome à grandes cellules (p.300)
      - réticulosarcome (p.483)
        - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
        - réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
        - réticulosarcome du médiastin (p.484)
  - lymphome oculaire (p.302)
  - maladie de Hodgkin (p.313)
  - maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
  - réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
  - syndrome de Richter (p.542)
- macroglobulinémie de Waldenström (p.304)
- micrométastase de la moelle osseuse (p.347)
- myélome (p.355)
  - myélome non sécrétant (p.355)
- métastase de la moelle osseuse (p.344)
- métastase du ganglion inguinal (p.344)
- métastase du ganglion sentinelle (p.344)
- métastase ganglionnaire (p.345)
  - métastase ganglionnaire cervicale (p.345)
- plasmocytome (p.451)
- pseudolymphome (p.470)
  - réticulose actinique (p.484)
- réticulose histiocytaire maligne (p.484)
- syndrome lymphoprolifératif posttransplantation (p.558)
- syndrome myélodysplasique (p.559)
  - anémie réfractaire (p.32)
    - anémie réfractaire avec excès de blastes (p.32)
    - anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation (p.32)

- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
- anémie sidéroblastique (p.32)
- leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
- syndrome myéloprolifératif (p.559)
  - leucémie chronique à neutrophiles (p.287)
  - leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
  - leucémie myéloïde chronique (p.288)
  - leucémie à basophiles (p.286)
  - leucémie à éosinophiles (p.286)
  - polyglobulie vraie (p.456)
  - splénomégalie myéloïde (p.502)
  - thrombocytémie (p.571)
    - thrombocytémie essentielle (p.571)
  - érythroleucémie (p.186)
    - leucémie de Friend (p.287)
- insuffisance médullaire (p.265)
  - anémie hypoplasique (p.31)
    - anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond (p.31)
- leucopénie (p.290)
  - agranulocytose (p.21)
  - lymphopénie (p.303)
  - neutropénie (p.373)
    - agranulocytose (p.21)
    - neutropénie congénitale (p.373)
      - syndrome de Kostmann (p.530)
      - syndrome de Shwachman-Diamond (p.545)
- maladie de Kikuchi-Fujimoto (p.314)
- maladie de Rosai-Dorfman (p.317)
- maladie des leucocytes (p.322)
  - anomalie de Pelger-Huet (p.42)
  - déficit d'adhérence leucocytaire (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type I (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type II (p.127)
  - granulomatose septique chronique (p.216)
  - maladie de Chediak (p.310)
    - syndrome de May-Hegglin (p.535)
- maladie hémorragique du nouveau-né (p.323)
- maladie plaquettaire du pool vide (p.328)
- neutropénie congénitale (p.373)
  - syndrome de Kostmann (p.530)
- pancytopénie (p.395)
- pathologie de la moelle osseuse (p.415)
  - micrométastase de la moelle osseuse (p.347)
  - métastase de la moelle osseuse (p.344)
- plasmocytose (p.451)
- polyglobulie (p.456)
  - polyglobulie vraie (p.456)
  - syndrome de Pickwick (p.539)
- porphyrie érythropoïétique (p.460)
  - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- purpura thrombocytopénique immun (p.474)
- réticulohistiocytose multicentrique (p.483)
- réticulose (p.484)
  - lymphocytome (p.299)
- réticulose familiale lymphohistiocytaire (p.484)
- syndrome HELLP (p.556)
- syndrome WHIM (p.564)
- syndrome de transfusion foeto-foetale (p.547)
- syndrome lymphoprolifératif (p.558)
  - leucémie aiguë lymphoblastique (p.286)
  - leucémie lymphohistiocytaire (p.287)
  - leucémie lymphoïde chronique (p.287)
    - leucémie prolymphocytaire (p.288)
  - syndrome de Richter (p.542)
  - leucémie à grands lymphocytes granuleux (p.286)
  - leucémie à plasmocytes (p.286)
- lymphome (p.300)
  - chalazodermie granulomateuse (p.99)
  - immunocytome (p.259)
  - lymphome malin (p.302)
    - sarcome immunoblastique (p.494)
  - lymphome non hodgkinien (p.302)

- granulomatose lymphomatoïde (p.215)
- lymphome T angioimmunoblastique (p.303)
- lymphome T cutané (p.303)
  - syndrome de Sezary (p.544)
- lymphome T/NK nasal (p.303)
- lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives (p.300)
- lymphome centrocytique (p.301)
- lymphome cérébral primitif (p.301)
- lymphome de Burkitt (p.301)
- lymphome de Lennert (p.301)
- lymphome de la zone marginale (p.301)
- lymphome diffus à grandes cellules (p.301)
- lymphome diffus à grandes cellules B (p.301)
- lymphome du médiastin (p.301)
- lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses (p.301)
- lymphome folliculaire (p.301)
- lymphome histiocytaire (p.301)
- lymphome intravasculaire (p.302)
- lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
- lymphome lymphoblastique (p.302)
- lymphome lymphocytaire (p.302)
- lymphome macrofolliculaire (p.302)
- lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire (p.302)
- lymphome primitif des séreuses (p.303)
- lymphome périphérique à cellules T (p.302)
  - mycosis fongoïde (p.355)
  - syndrome de Sezary (p.544)
- lymphome à grandes cellules (p.300)
  - réticulosarcome (p.483)
    - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
    - réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
    - réticulosarcome du médiastin (p.484)
- lymphome oculaire (p.302)
- maladie de Hodgkin (p.313)
- maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
- réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
- syndrome de Richter (p.542)
- lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
- lymphosarcome (p.303)
- macroglobulinémie de Waldenström (p.304)
- maladie de Castleman (p.310)
- maladie de Duncan (p.311)
- maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
- maladie des chaînes lourdes gamma (p.321)
- maladie des chaînes lourdes mu (p.321)
- myélome (p.355)
  - myélome non sécrétant (p.355)
- plasmocytome (p.451)
- pseudolymphome (p.470)
  - réticulose actinique (p.484)
- syndrome lymphoprolifératif autoimmunitaire (p.558)
- syndrome lymphoprolifératif posttransplantation (p.558)
- thrombopathie (p.572)
  - syndrome de May-Hegglin (p.535)
  - thrombasthénie (p.571)
    - thrombasthénie de Glanzmann (p.571)
- thrombopénie (p.572)
  - dystrophie thrombocytaire hémorragipare (p.163)
  - purpura thrombocytopénique immunitaire (p.474)
  - syndrome de Fechtner (p.526)
  - syndrome de Kasabach-Merritt (p.529)
  - syndrome de Wiskott-Aldrich (p.549)
- éosinophilie (p.175)
  - endocardite de Loeffler (p.172)
  - syndrome de Loeffler (p.534)
  - syndrome de Wells (p.548)
  - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
  - éosinophilie pulmonaire (p.175)
    - éosinophilie pulmonaire tropicale (p.175)
- immunopathologie (p.260)
  - allergie (p.24)
    - allergie alimentaire (p.24)

- anaphylaxie alimentaire induite par l'effort (p.29)
- allergie croisée (p.24)
- atopie (p.55)
  - dermatite atopique (p.137)
  - prurigo de Besnier (p.467)
  - syndrome de Comèl-Netherton (p.523)
- bagassose (p.59)
- conjonctivite printanière (p.116)
- eczéma (p.165)
  - eczéma nummulaire (p.166)
  - eczéma sec (p.166)
  - syndrome de Wiskott-Aldrich (p.549)
- hypersensibilité de contact (p.246)
- hypersensibilité immédiate (p.246)
- hypersensibilité retardée (p.246)
  - hypersensibilité de type Jones-Mote (p.246)
- lucite polymorphe (p.297)
- maladie des humidificateurs (p.321)
- maladie sérique (p.329)
- oedème angioneurotique (p.381)
- photoallergie (p.446)
- poumon de fermier (p.461)
- poumon de l'écorceur d'érable (p.461)
- poumon de l'éleveur d'oiseaux (p.461)
- poumon du champignoniste (p.461)
- poumon du laveur de fromage (p.462)
- poumon du malteur (p.462)
- poumon du minotier (p.462)
- poumon du torrificateur de café (p.462)
- poumon du vigneron (p.462)
- subérose (p.509)
- trisymptôme de Gougerot (p.582)
- urticaire familiale au froid (p.613)
- vascularite allergique (p.616)
- ataxie télangiectasie (p.54)
- dysglobulinémie (p.150)
  - dysalbuminémie (p.147)
- endophtalmie phacoanaphylactique (p.173)
- hypersensibilité (p.246)
  - anaphylaxie (p.29)
    - anaphylaxie alimentaire induite par l'effort (p.29)
    - anaphylaxie passive (p.29)
    - anaphylaxie passive inversée (p.29)
    - choc anaphylactique (p.101)
  - asthme (p.53)
    - asthme intrinsèque (p.53)
    - syndrome de Fernand Vidal (p.526)
    - état de mal asthmatique (p.186)
  - hypersensibilité de contact (p.246)
  - hypersensibilité immédiate (p.246)
  - hypersensibilité retardée (p.246)
    - hypersensibilité de type Jones-Mote (p.246)
  - sensibilité chimique multiple (p.498)
- idiosyncrasie (p.258)
  - syndrome DRESS (p.552)
- immunodéficit (p.259)
  - SIDA (p.499)
  - agammaglobulinémie (p.19)
    - agammaglobulinémie de Bruton (p.19)
    - agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin (p.19)
  - déficit d'adhérence leucocytaire (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type I (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type II (p.127)
  - déficit en complément (p.128)
  - déficit génétique du complément (p.129)
  - immunodéficit combiné (p.259)
    - immunodéficit combiné sévère (p.259)
    - immunodéficit commun variable (p.259)
    - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - lymphocytophtisie de Glanzmann (p.300)
  - maladie de Chediak (p.310)
  - syndrome WHIM (p.564)



- syndrome d'Omenn (p.519)
- syndrome de Kostmann (p.530)
- syndrome de Nezelof (p.538)
- syndrome de Wiskott-Aldrich (p.549)
- immunoglobulinopathie (p.259)
  - agammaglobulinémie (p.19)
  - agammaglobulinémie de Bruton (p.19)
  - agammaglobulinémie sporadique tardive de Gitlin (p.19)
  - cryoglobulinémie (p.121)
    - cryoglobulinémie mixte (p.121)
    - cryoglobulinémie monoclonale (p.121)
  - immunodéficit commun variable (p.259)
  - immunoglobulinémie (p.259)
    - gammopathie monoclonale (p.206)
      - gammopathie monoclonale bénigne (p.206)
      - gammopathie monoclonale de signification indéterminée (p.206)
      - gammopathie monoclonale maligne (p.206)
      - maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
      - maladie des chaînes lourdes gamma (p.321)
      - maladie des chaînes lourdes mu (p.321)
      - syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E (p.518)
      - syndrome de Schnitzler (p.543)
    - purpura de Waldenström (p.474)
  - lymphocytophtisie de Glanzmann (p.300)
  - macroglobulinémie (p.304)
    - macroglobulinémie de Waldenström (p.304)
  - maladie des chaînes lourdes (p.320)
  - myélome (p.355)
    - myélome non sécrétant (p.355)
  - syndrome POEMS (p.561)
- inflammation (p.264)
  - funiculite (p.205)
  - hypophysite (p.253)
  - iléite (p.258)
  - immunorestauration (p.260)
    - syndrome de restauration immunitaire (p.542)
  - inflammation périvésicale (p.264)
  - jéjunite (p.271)
  - kératite (p.272)
    - kératite dendritique (p.272)
    - kératite disciforme (p.272)
    - kératite en bandelette (p.272)
    - kératite filamenteuse (p.272)
    - kératite interstitielle de Cogan (p.272)
    - kératite lamellaire diffuse (p.272)
    - kératite nummulaire (p.272)
    - kératite ponctuée superficielle (p.272)
    - syndrome KID (p.557)
  - kératoconjonctivite (p.273)
    - kératoconjonctivite hémorragique (p.273)
    - kératoconjonctivite épidémique (p.273)
    - syndrome de Sjögren (p.545)
    - syndrome de l'oeil sec (p.531)
      - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
      - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
  - névrite (p.373)
    - névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner (p.374)
    - névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas (p.374)
    - névrite optique (p.374)
      - névrite optique rétrobulbaire (p.374)
  - phlegmon (p.445)
  - prostatite (p.465)
    - prostatite granulomateuse (p.466)
  - périhépatite (p.440)
    - périhépatite constrictive (p.440)
  - syndrome autoinflammatoire (p.513)
  - syndrome de réponse inflammatoire systémique (p.542)
  - sérome (p.498)
- isoimmunisation (p.270)
  - isoimmunisation foetomaternelle (p.270)
- lymphohistiocytose hémophagocytaire (p.300)
- maladie autoimmune (p.307)

- anémie autoimmune (p.30)
- anémie de Biermer (p.30)
- anémie hémolytique autoimmune (p.31)
- cirrhose biliaire primitive (p.109)
  - syndrome de Reynolds (p.542)
- connectivite mixte (p.117)
- dermatite herpétiforme (p.137)
  - dermatite herpétiforme acantholytique (p.137)
- dermatomyosite (p.138)
- dermatose bulleuse à IgA linéaire (p.139)
- diabète de type 1 (p.143)
  - dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)
  - syndrome de Mauriac (p.535)
  - syndrome de Wolfram (p.549)
- lupus érythémateux (p.297)
  - lupus érythémateux chronique (p.297)
  - lupus érythémateux disséminé (p.297)
  - lupus érythémateux profond (p.297)
  - lupus érythémateux subaigu (p.297)
- maladie de Basedow (p.309)
- maladie de Duncan (p.311)
- maladie de Kawasaki (p.313)
- néphrite lupique (p.366)
- ophtalmie sympathique (p.385)
- pemphigoïde bulleuse (p.438)
- pemphigoïde cicatricielle (p.438)
- pemphigoïde gravidique (p.438)
- pemphigus (p.438)
  - pemphigus chronique bénin familial (p.438)
  - pemphigus foliacé (p.438)
  - pemphigus herpétiforme (p.438)
  - pemphigus vulgaire (p.439)
  - pemphigus végétant (p.438)
  - pemphigus érythémateux (p.438)
- polyarthrite rhumatoïde (p.455)
- polyendocrinopathie autoimmune type 1 (p.456)
- purpura thrombocytopénique immun (p.474)
- sclérodermie (p.496)
  - sclérodermie circonscrite (p.496)
    - sclérodermie en bande (p.496)
    - sclérodermie en goutte (p.496)
    - sclérodermie en plaque (p.496)
  - syndrome CREST (p.515)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
- sclérose en plaques (p.496)
- syndrome d'Evans (p.518)
- syndrome de Goodpasture (p.527)
- syndrome de Sjögren (p.545)
- syndrome des antiphospholipides (p.550)
- syndrome des antisynthétases (p.550)
- syndrome lupus-like (p.558)
- syndrome lymphoprolifératif autoimmun (p.558)
- thyroïdite de Hashimoto (p.574)
- uvéïte phacoantigénique (p.614)
- uvéoméningoencéphalite de Harada (p.614)
- épidermolyse bulleuse (p.177)
  - épidermolyse bulleuse dystrophique albopapuloïde (p.178)
  - épidermolyse bulleuse de Dowling Meara (p.177)
  - épidermolyse bulleuse dystrophique (p.178)
  - épidermolyse bulleuse jonctionnelle (p.178)
  - épidermolyse bulleuse létale (p.178)
  - épidermolyse bulleuse transitoire (p.178)
- maladie coeliaque (p.308)
- maladie des agglutinines froides (p.320)
- maladie des leucocytes (p.322)
  - anomalie de Pelger-Huet (p.42)
  - déficit d'adhérence leucocytaire (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type I (p.127)
    - déficit d'adhérence leucocytaire de type II (p.127)
- granulomatose septique chronique (p.216)
- maladie de Chediak (p.310)
- syndrome de May-Hegglin (p.535)

- maladie du greffon contre l'hôte (p.322)
- néphropathie glomérulaire à IgA (p.368)
- syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E (p.518)
- syndrome d'hyperimmunoglobulinémie M (p.518)
- syndrome de Katayama (p.529)
- syndrome de Nimègue (p.538)
- infection (p.262)
  - abcès (p.7)
    - abcès abdominal (p.7)
    - abcès cérébral (p.7)
    - abcès du canal rachidien (p.7)
    - abcès du poumon (p.7)
    - abcès hépatique (p.7)
    - abcès médiastinal (p.7)
    - abcès périanal (p.7)
    - abcès splénique (p.7)
  - angine de Ludwig (p.35)
  - bactériose (p.59)
    - actinomycose (p.14)
      - actinomycose pulmonaire (p.14)
      - actinomycétome (p.14)
      - fièvre de Haverhill (p.196)
      - nocardiose (p.375)
        - nocardiose pulmonaire (p.375)
        - trichomycose axillaire (p.581)
      - streptothricose (p.509)
      - érythrasma (p.185)
    - anévrisme mycotique (p.35)
    - bactériurie (p.59)
    - bactériémie (p.59)
    - bartonellose (p.60)
      - angiomatose bacillaire (p.37)
    - botryomycose (p.64)
    - botulisme (p.64)
    - bronchite bactérienne (p.66)
    - brucellose (p.67)
    - campylobactériose (p.70)
    - chancre mou (p.99)
    - charbon bactérien (p.99)
    - charbon symptomatique (p.99)
    - chlamydie (p.100)
      - conjonctivite à inclusions (p.116)
      - lymphogranulomatose vénérienne (p.300)
      - ornithose (p.387)
      - trachome (p.576)
      - urétrite à inclusions (p.613)
    - choléra (p.102)
    - chorioamniotite (p.105)
    - colibacillose (p.111)
    - conjonctivite pseudomembraneuse (p.116)
    - coqueluche (p.118)
    - diphthérie (p.145)
    - ecthyma gangréneux (p.165)
    - empyème (p.169)
      - pleurésie purulente (p.451)
    - entérite nécrosante (p.173)
    - fasciite nécrosante (p.190)
    - fièvre purpurique brésilienne (p.198)
    - gangrène gazeuse (p.208)
    - gonococcie (p.215)
      - urétrite postgonococcique (p.613)
    - impétigo (p.260)
    - lipodystrophie intestinale (p.293)
    - listériose (p.295)
    - légiionellose (p.282)
      - maladie des légionnaires (p.321)
    - maladie des griffes du chat (p.321)
    - maladie laiteuse (p.327)
    - mycobactériose (p.354)
      - mycobactériose pulmonaire (p.354)
      - paratuberculose (p.403)
      - tuberculose (p.595)

- méningite tuberculeuse (p.342)
- tuberculide (p.595)
- tuberculose MDR (p.596)
- tuberculose XDR (p.596)
- tuberculose bronchique (p.595)
- tuberculose intestinale (p.595)
- tuberculose laryngée (p.595)
- tuberculose latente (p.595)
- tuberculose miliaire (p.596)
  - tuberculose miliaire du poumon (p.596)
- tuberculose osseuse (p.596)
- tuberculose pleurale (p.596)
- tuberculose pulmonaire (p.596)
- tuberculose verruqueuse (p.596)
- tuberculose vertébrale (p.596)
- ulcère de Buruli (p.611)
- mycoplasmoses (p.354)
  - péripleurite contagieuse bovine (p.440)
  - péripleurite contagieuse caprine (p.440)
- mélioïdose (p.341)
- méningite bactérienne (p.342)
- méningococcie (p.342)
  - syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)
- noma (p.376)
- orgelet (p.387)
- otite externe maligne (p.392)
- pasteurellose (p.404)
  - septicémie hémorragique (p.498)
- piétin (p.448)
- pleurésie purulente (p.451)
- pyodermite végétante (p.476)
- pyonéphrose (p.476)
- pyélonéphrite emphysémateuse (p.476)
- péricardite purulente (p.440)
- rhinosclérome (p.488)
- rickettsialose (p.489)
  - fièvre à trématode de l'Elokomini (p.195)
  - rickettsiose (p.490)
    - ehrlichiose (p.166)
      - ehrlichiose granulocytaire humaine (p.166)
      - ehrlichiose monocytaire humaine (p.166)
    - fièvre Q (p.198)
      - fièvre Q pulmonaire (p.198)
    - fièvre boutonneuse (p.195)
    - fièvre de Hyuga (p.196)
    - fièvre des tranchées (p.196)
    - fièvre exanthématique sud-africaine (p.196)
    - fièvre maculeuse brésilienne (p.198)
    - fièvre pourprée (p.198)
    - fièvre vésiculeuse (p.199)
    - fièvre à tiques africaine (p.195)
    - typhus des broussailles (p.609)
    - typhus murin (p.610)
    - typhus à tique d'Asie du Nord (p.609)
    - typhus à tiques du Queensland (p.609)
    - typhus épidémique (p.609)
  - épérythrozoonose (p.176)
- salmonellose (p.492)
  - paratyphoïde (p.403)
    - paratyphoïde A (p.403)
    - paratyphoïde B (p.403)
  - typhose aviaire (p.609)
  - typhoïde (p.609)
- shigellose (p.498)
- spirochétose (p.502)
  - borréliose (p.64)
    - acrodermatite chronique atrophique de Herxheimer (p.13)
    - fièvre récurrente (p.198)
      - fièvre récurrente à poux (p.198)
      - fièvre récurrente à tique (p.198)
    - maladie de Lyme (p.315)
      - erythema chronicum migrans (p.183)

- leptospirose (p.284)
- spirochètose intestinale (p.502)
- tréponématose (p.580)
  - pian (p.447)
  - pinta (p.449)
  - syphilis (p.565)
    - béjel (p.61)
    - paralysie générale (p.400)
    - syphilide (p.565)
    - syphilis maligne précoce (p.565)
    - syphilis sérologique (p.565)
    - tabès (p.567)
- staphylococcie (p.504)
  - furonculose (p.205)
  - syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (p.517)
  - syndrome du choc toxique (p.553)
- streptococcie (p.509)
  - gourme (p.215)
  - pneumococcie (p.452)
  - rhumatisme articulaire aigu (p.489)
    - arthrite de Jaccoud (p.49)
  - scarlatine (p.494)
  - trachéobronchite fulgurante (p.576)
  - érysipèle (p.182)
- syndrome de Lemierre (p.533)
- syndrome de la poche urinaire violette (p.531)
- syndrome oculourétrosynovial (p.560)
- tularémie (p.597)
- tétanos (p.570)
- ulcère tropical phagédénique (p.612)
- vaginose bactérienne (p.615)
- vibriose (p.619)
- yersiniose (p.627)
  - peste (p.443)
    - peste bovine (p.443)
    - peste bubonique (p.444)
  - pseudotuberculose (p.471)
- érysipéloïde (p.182)
- diarrhée du voyageur (p.144)
- hypopyon (p.254)
- infection alimentaire (p.263)
- infection communautaire (p.263)
- infection de la plèvre (p.263)
- infection mixte (p.263)
- infection nosocomiale (p.263)
- infection oculaire (p.263)
- infection opportuniste (p.263)
- infection pulmonaire (p.263)
  - syndrome pulmonaire à Hantavirus (p.561)
- infection respiratoire (p.263)
  - syndrome du cil immobile (p.553)
- infection urinaire (p.263)
  - syndrome de la poche urinaire violette (p.531)
- infection à prion (p.262)
- intertrigo (p.267)
- kuru (p.276)
- lèpre (p.283)
  - lèpre histoïde (p.284)
  - lèpre indéterminée (p.284)
  - lèpre intermédiaire (p.284)
  - lèpre lépromateuse (p.284)
    - léprome (p.284)
  - lèpre multibacillaire (p.284)
  - lèpre paucibacillaire (p.284)
  - lèpre tuberculoïde (p.284)
  - réaction lépreuse (p.480)
    - érythème noueux lépreux (p.184)
- maladie contagieuse (p.308)
- maladie présumée virale (p.328)
  - néphrose aviaire (p.369)
  - pityriasis rosé de Gibert (p.449)
- maladie sexuellement transmissible (p.329)

- SIDA (p.499)
- chancres mou (p.99)
- condylome acuminé (p.115)
  - condylome acuminé géant (p.115)
- donovanose (p.147)
- gonococcie (p.215)
  - urétrite postgonococcique (p.613)
- herpès génital (p.233)
- lymphogranulomatose vénérienne (p.300)
- syphilis (p.565)
  - béjel (p.61)
  - paralysie générale (p.400)
  - syphilide (p.565)
  - syphilis maligne précoce (p.565)
  - syphilis sérologique (p.565)
  - tabès (p.567)
- maladie à prions (p.307)
  - encéphalopathie spongiforme (p.171)
    - encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob (p.171)
  - insomnie familiale fatale (p.264)
  - kuru (p.276)
  - syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker (p.527)
- mycose (p.354)
  - adiaspiromycose (p.18)
  - alleschériase (p.24)
    - alleschériase pulmonaire (p.24)
  - aspergillose (p.51)
    - aspergillome (p.51)
      - aspergillome pulmonaire (p.51)
    - aspergillose bronchique (p.51)
    - aspergillose pleurale (p.52)
    - aspergillose pulmonaire (p.52)
  - blastomycose (p.62)
    - blastomycose chéloïdienne (p.62)
    - blastomycose nord-américaine (p.62)
    - blastomycose pulmonaire (p.62)
    - paracoccidioïdomycose (p.398)
  - candidose (p.79)
    - glossite losangique médiane (p.212)
    - muguet (p.353)
  - chromoblastomycose (p.106)
  - cladosporiose (p.110)
    - tinea nigra (p.574)
  - coccidioïdomycose (p.111)
  - cryptococcose (p.122)
  - fongémie (p.202)
  - géotrichose (p.209)
  - herpès circiné (p.233)
  - histoplasmose (p.236)
    - histoplasmose africaine (p.236)
    - histoplasmose du poumon (p.236)
  - hyphomycose (p.249)
    - paecilomycose (p.394)
  - maduromycose (p.305)
  - mucormycose (p.353)
  - mycose pulmonaire (p.354)
  - onychomycose (p.384)
  - otomycose (p.393)
  - phaeohyphomycose (p.444)
  - phycomycose (p.446)
    - basidiobolomycose (p.60)
    - entomophthoromycose (p.174)
    - phycomycose pulmonaire (p.447)
    - rhinoentomophthoromycose (p.488)
  - piedra (p.448)
  - pityriasis versicolor (p.449)
  - pneumocystose (p.452)
  - pénicilliose (p.439)
  - rhinosporidiose (p.488)
    - rhinosporidiose de l'oeil (p.488)
  - sporotrichose (p.503)
  - teigne (p.568)

- favus (p.191)
  - teigne amiantacée (p.568)
- panophtalmie (p.396)
- parasitose (p.402)
  - cheyletiellose (p.100)
  - gale (p.206)
    - gale norvégienne (p.206)
  - helminthiase (p.220)
    - cestodose (p.98)
      - bothriocéphalose (p.64)
      - cysticercose (p.124)
      - cénurose (p.97)
      - sparganose (p.501)
      - échinococcose (p.164)
        - kyste hydatique (p.278)
          - kyste hydatique de la paroi thoracique (p.278)
          - kyste hydatique de la plèvre (p.278)
          - kyste hydatique du médiastin (p.278)
          - kyste hydatique du poumon (p.278)
  - helminthiase intestinale (p.220)
  - nématodose (p.365)
    - anguillulose (p.40)
    - ankylostomiase (p.41)
    - ascariadiase (p.51)
    - capillariose (p.80)
    - filariose (p.199)
      - dracunculose (p.147)
      - filariose lymphatique (p.199)
      - filariose pulmonaire (p.199)
      - loase (p.296)
      - onchocercose (p.383)
    - larva migrans (p.281)
      - angiostrongyloïdose (p.40)
      - anisakiase (p.40)
      - dirofilariose (p.145)
      - gnathostomiase (p.214)
      - gongylonémose (p.215)
      - oesophagostomose (p.382)
      - trichostrongyloïdose (p.581)
    - oxyurose (p.393)
    - syngamose (p.564)
    - thélaziose (p.571)
    - trichinose (p.580)
    - trichocéphalose (p.580)
  - porocéphalose (p.459)
  - toxocarose (p.575)
  - trématodose (p.579)
    - distomatose (p.145)
      - clonorchiasse (p.110)
      - dicrocoeliose (p.144)
      - fasciolase (p.190)
      - opistorchiase (p.387)
      - paragonimose (p.398)
    - schistosomiase (p.495)
      - schistosomiase pulmonaire (p.495)
      - syndrome de Katayama (p.529)
- multiparasitisme (p.353)
- myiase (p.356)
  - hypodermose (p.251)
  - myiase pulmonaire (p.356)
- parasitose de l'appareil respiratoire (p.402)
- parasitose intestinale (p.402)
- parasitose pulmonaire (p.402)
- parasitémie (p.402)
- protothécose (p.466)
- protozoose (p.467)
  - amibiase (p.26)
    - amibiase hépatique (p.26)
    - amibiase intestinale (p.26)
    - amibiase pulmonaire (p.26)
- babésiose (p.59)
- balantidiase (p.60)

- coccidiose (p.111)
- cryptobiose (p.122)
- cryptosporidiose (p.122)
- giardiase (p.209)
- hexamitiase (p.234)
- histomoniasse (p.236)
- leishmaniose (p.283)
  - leishmaniose cutanée (p.283)
  - leishmaniose dermique post-kala-azar (p.283)
  - leishmaniose viscérale (p.283)
- leucocytozoonose (p.288)
- microsporidiose (p.347)
- myxoboliose (p.359)
- myxosporidiose (p.359)
- nosémose (p.376)
- paludisme (p.394)
  - accès pernecieux (p.9)
  - fièvre bilieuse hémoglobinurique (p.195)
- piroplasmose (p.449)
- sarcosporidiose (p.494)
- spironucléose (p.502)
- toxoplasmose (p.575)
  - toxoplasmose congénitale (p.575)
  - toxoplasmose pulmonaire (p.576)
- trichomoniasse (p.581)
- trypanosomiase (p.594)
  - trypanosomiase africaine (p.595)
  - trypanosomiase américaine (p.595)
- pédiculose (p.437)
- sarcopsyllose (p.494)
- éosinophilie pulmonaire tropicale (p.175)
- primoinfection (p.464)
- réinfection (p.481)
- septicémie (p.498)
  - septicémie hémorragique (p.498)
  - syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)
- surinfection (p.511)
- syndrome de restauration immunitaire (p.542)
- syndrome oculourétrosynovial (p.560)
- syndrome septique (p.562)
- urétrite (p.613)
  - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
  - urétrite non gonococcique (p.613)
  - urétrite postgonococcique (p.613)
  - urétrite à inclusions (p.613)
- virose (p.619)
  - SIDA (p.499)
  - arbovirose (p.47)
    - chikungunya (p.100)
    - dengue (p.135)
      - dengue 1 (p.135)
      - dengue 2 (p.135)
      - dengue 3 (p.135)
      - dengue 4 (p.135)
      - dengue hémorragique (p.135)
    - encéphalite de Californie (p.170)
    - encéphalite de Saint-Louis (p.170)
    - encéphalite de West Nile (p.170)
    - encéphalite de la Vallée de Murray (p.170)
    - encéphalite à tiques (p.170)
    - fièvre de la vallée du Rift (p.196)
    - fièvre hémorragique d'Omsk (p.197)
    - fièvre hémorragique de Crimée-Congo (p.197)
    - fièvre jaune (p.197)
    - fièvre à phlébotomes (p.195)
    - fièvre à tiques du Colorado (p.195)
    - maladie de la forêt de Kyasanur (p.314)
    - maladie de la forêt de Semliki (p.314)
  - chorioméningite lymphocytaire (p.105)
  - condylome acuminé (p.115)
    - condylome acuminé géant (p.115)
  - conjonctivite hémorragique (p.116)



conjonctivite hémorragique épidémique (p.116)  
 entérite hémorragique du dindon (p.173)  
 exanthème coïtal équin (p.188)  
 exanthème subit (p.188)  
 exanthème vésiculeux (p.188)  
 fièvre aphteuse (p.195)  
 fièvre catarrhale maligne bovine (p.196)  
 fièvre catarrhale ovine (p.196)  
 fièvre d'Izumi (p.196)  
 fièvre hémorragique (p.197)  
   dengue hémorragique (p.135)  
   fièvre de Lassa (p.196)  
   fièvre hémorragique avec syndrome rénal (p.197)  
   fièvre hémorragique d'Argentine (p.197)  
   fièvre hémorragique d'Omsk (p.197)  
   fièvre hémorragique de Bolivie (p.197)  
   fièvre hémorragique de Crimée-Congo (p.197)  
   fièvre hémorragique simienne (p.197)  
   fièvre hémorragique à virus Ebola (p.197)  
   maladie de Marburg (p.315)  
   néphropathie endémique (p.367)  
     néphropathie endémique des Balkans (p.367)  
 fièvre éphémère bovine (p.196)  
 gastroentérite transmissible du porc (p.208)  
 gastroentérite à virus Hawaii (p.208)  
 gastroentérite à virus Norwalk (p.208)  
 grippe (p.217)  
   grippe A (p.217)  
   grippe B (p.217)  
   grippe C (p.217)  
 herpès (p.233)  
   herpès génital (p.233)  
   kératite dendritique (p.272)  
 hépatite nécrosante infectieuse (p.229)  
 hépatite virale (p.229)  
   hépatite virale A (p.229)  
   hépatite virale B (p.229)  
   hépatite virale C (p.229)  
   hépatite virale E (p.229)  
   hépatite virale G (p.230)  
   hépatite virale delta (p.229)  
   hépatite virale ni A ni B (p.230)  
 kératoconjonctivite hémorragique (p.273)  
 kératoconjonctivite épidémique (p.273)  
 laryngotrachéite infectieuse aviaire (p.281)  
 leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst (p.289)  
 leucoencéphalite sclérosante (p.289)  
 leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)  
 leucoencéphalopathie progressive multifocale (p.290)  
 lymphome de Burkitt (p.301)  
 lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)  
 maladie de Marek (p.315)  
 maladie de Nairobi (p.316)  
 maladie de Newcastle (p.316)  
 maladie de la rate marbrée (p.315)  
 maladie en chou fleur (p.323)  
 maladie à coronavirus 2019 (p.307)  
 molluscum contagiosum (p.348)  
 mononucléose (p.349)  
   mononucléose infectieuse (p.349)  
 myxomatose (p.359)  
 méningite de Mollaret (p.342)  
 nodule des trayeurs (p.375)  
 oreillons (p.387)  
 panleucopénie féline (p.395)  
 papillomatose (p.396)  
   papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud (p.396)  
   papillomatose de la trachée (p.396)  
   papillomatose juvénile (p.396)  
   papillomatose laryngée (p.396)  
   papillomatose orale (p.397)  
 peste bovine (p.443)

- poliomyélite antérieure (p.454)
- pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg (p.475)
- rage (p.479)
- rhinopharyngite (p.488)
- rougeole (p.490)
- rubéole (p.490)
- rétinite à Cytomegalovirus (p.484)
- sarcome de Harvey (p.493)
- sarcome de Kaposi (p.493)
- sarcome de Moloney (p.493)
- sarcome de Rous (p.493)
- stomatite papuleuse bovine (p.507)
- syndrome de Reye (p.542)
- syndrome en gants et chaussettes (p.555)
- syndrome main-pied-bouche (p.558)
- syndrome pulmonaire à Hantavirus (p.561)
- syndrome respiratoire aigu sévère (p.562)
- syndrome respiratoire du Moyen-Orient (p.562)
- vaccin (p.615)
- varicelle (p.616)
- variole (p.616)
  - alastrim (p.22)
- verruque (p.618)
  - syndrome WHIM (p.564)
  - verruque plane (p.618)
- virose pulmonaire (p.620)
- virose respiratoire (p.620)
- virémie (p.619)
- zona (p.628)
  - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
  - zona ophtalmique (p.628)
- épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz (p.177)
- érythème infectieux (p.184)
- zoonose (p.628)
  - cheyletiellose (p.100)
  - ehrlichiose (p.166)
    - ehrlichiose granulocytaire humaine (p.166)
    - ehrlichiose monocyttaire humaine (p.166)
  - encéphalite de Californie (p.170)
  - encéphalite de Saint-Louis (p.170)
  - encéphalite de West Nile (p.170)
  - encéphalite de la Vallée de Murray (p.170)
  - encéphalite japonaise (p.170)
  - maladie à coronavirus 2019 (p.307)
  - nodules des trayeurs (p.375)
  - syndrome respiratoire aigu sévère (p.562)
  - syndrome respiratoire du Moyen-Orient (p.562)
  - syngamose (p.564)
  - taeniose (p.568)
  - thélaziose (p.571)
- insuffisance du greffon (p.265)
- intoxication (p.268)
  - argyrie (p.47)
  - envenimation (p.174)
  - ergotisme (p.182)
  - intoxication alimentaire (p.268)
    - intoxication amnésique par fruits de mer (p.268)
    - intoxication paralysante par fruits de mer (p.268)
  - lathyrisme (p.282)
  - intoxication maternelle (p.268)
  - intoxication médicamenteuse (p.268)
  - mycotoxicose (p.355)
    - aflatoxicose (p.19)
  - saturnisme (p.494)
  - surdosage (p.511)
  - syndrome du passeur de drogue (p.555)
- invagination (p.268)
- lithiase (p.295)
  - lithiase bronchique (p.295)
  - lithiase cholécystique (p.295)
  - lithiase de l'uretère (p.295)
  - lithiase de la voie lacrymale (p.295)

- lithiase des voies biliaires (p.295)
- lithiase urinaire (p.296)
  - colique néphrétique (p.111)
  - lithiase de l'uretère (p.295)
  - lithiase de la prostate (p.295)
  - lithiase de la vessie urinaire (p.295)
  - lithiase du bassinot (p.295)
  - lithiase du calice (p.295)
  - lithiase du rein (p.296)
  - néphrocalcinose (p.366)
- luxation (p.298)
- maladie chronique (p.307)
- maladie congénitale (p.308)
  - abêtalipoprotéïnémie (p.8)
  - acrogéria (p.13)
  - agammaglobulinémie de Bruton (p.19)
  - alopécie (p.25)
    - alopécie androgénétique (p.25)
    - alopécie cicatricielle (p.25)
    - alopécie totale (p.25)
    - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
    - dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)
    - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
    - effluvium télogène (p.166)
    - mucinose folliculaire (p.350)
    - syndrome de Sheehan (p.544)
    - syndrome du cheveu anagène caduc (p.552)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - amaurose congénitale de Leber (p.25)
    - syndrome de Senior-Loken (p.544)
  - angiochondromatose de Maffucci (p.36)
  - angiome plan (p.39)
  - anémie dysérythropoïétique congénitale (p.30)
  - anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond (p.31)
  - anévrisme congénital de l'auricule gauche (p.33)
  - anévrisme congénital du sinus de Valsalva (p.34)
  - anévrisme congénital du ventricule gauche (p.34)
  - aphaquie congénitale (p.44)
  - apraxie oculomotrice de Cogan (p.46)
  - arthrogrypose (p.50)
    - dermopathie restrictive (p.141)
  - bébé collodion (p.60)
  - cœur biloculaire (p.111)
  - cutis marmorata telangiectatica congenita (p.122)
  - cutis verticis gyrata (p.122)
  - cécité héréditaire de Norrie (p.96)
  - deutéranopie (p.142)
    - deutéranomalie (p.142)
  - dextrocardie (p.142)
  - diarrhée chlorée congénitale (p.144)
  - dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich (p.162)
  - histidinémie (p.235)
  - hypoganglionose (p.251)
  - hypoplasie de l'artère pulmonaire (p.253)
  - hypoplasie de la glande lacrymale (p.253)
  - hypoplasie de la veine pulmonaire (p.253)
  - hypoplasie dermique en aires (p.254)
  - hypoplasie du cœur gauche (p.254)
  - hypoplasie du rein (p.254)
  - hypoplasie du ventricule droit (p.254)
  - hypoplasie segmentaire du rein (p.254)
  - hypoplasminogénémie (p.254)
  - ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)
  - immunodéficit combiné sévère (p.259)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - iniencéphalie (p.264)
  - inversion ventriculaire (p.269)
  - kératome malin diffus congénital (p.274)
  - lentiginose centrofaciale de Touraine (p.283)
  - lepréchaunisme (p.284)
  - leucinose (p.288)
  - maladie de Caroli (p.310)

- maladie de Hirschsprung (p.313)
- malformation (p.330)
  - acrocéphalosyndactylie (p.12)
    - acrocéphalosyndactylie d'Apert (p.12)
    - syndrome de Pfeiffer (p.539)
  - agénésie (p.19)
    - agénésie d'une valvule cardiaque (p.19)
    - agénésie de l'artère coronaire (p.19)
    - agénésie de l'artère pulmonaire (p.19)
      - agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire (p.19)
      - agénésie de l'artère pulmonaire droite (p.19)
      - agénésie de l'artère pulmonaire gauche (p.20)
      - syndrome de Swyer-James-Macleod (p.546)
    - agénésie de la paupière (p.20)
    - agénésie de la peau (p.20)
    - agénésie des glandes lacrymales (p.20)
    - agénésie des voies urinaires (p.20)
    - agénésie du corps calleux (p.20)
      - syndrome d'Aicardi (p.515)
      - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
      - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
    - agénésie du cuir chevelu (p.20)
    - agénésie du myocarde (p.20)
    - agénésie du poumon (p.20)
      - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
    - agénésie du péricarde (p.20)
    - agénésie du rein (p.20)
      - syndrome de Potter (p.540)
    - agénésie du sinus coronaire (p.20)
    - sirénomélie (p.500)
    - syndrome de Poland (p.540)
    - syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser (p.543)
- anastomose pathologique (p.29)
- anencéphalie (p.32)
- angiodysplasie ostéodystrophique (p.36)
- angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay (p.36)
- angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber (p.36)
- angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)
- angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe (p.38)
- aniridie (p.40)
  - syndrome WAGR (p.563)
- anneau vasculaire (p.41)
- anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche (p.41)
- anodontie (p.41)
  - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
- anonychie (p.43)
- anophtalmie (p.43)
- anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital (p.33)
- anévrisme congénital de l'artère pulmonaire (p.33)
- aplasie cutanée congénitale (p.45)
  - syndrome de MIDAS (p.536)
- aplasie du péricarde (p.45)
- aplasie pulmonaire (p.45)
- aplasie trachéale (p.45)
- arhinencéphalie (p.47)
- artère coronaire d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire droite d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire gauche d'origine anormale (p.48)
- artère coronaire unique (p.48)
- artère coronaire à terminaison anormale (p.48)
- artère sciatique primitive (p.48)
- asplénie (p.52)
- atrésie anale (p.55)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - syndrome de Vater (p.547)
- atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)
- atrésie de l'artère pulmonaire (p.55)
- atrésie de l'oesophage (p.55)
- atrésie de la veine pulmonaire (p.56)

atrésie des valvules cardiaques (p.56)  
 atrésie du point lacrymal (p.56)  
 atrésie du pylore (p.56)  
 atrésie pulmonaire (p.56)  
 bassinot extrarénal (p.60)  
 bec de lièvre (p.61)  
     dysostose orodigitofaciale (p.152)  
     syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)  
     syndrome de Mohr (p.537)  
     syndrome de Van der Woude (p.547)  
 blépharophimosis (p.63)  
 brachydactylie (p.65)  
     syndrome de Poland (p.540)  
     syndrome trichorhinophalangien (p.563)  
 brachymétacarpie (p.65)  
 brachymétatarsie (p.65)  
 brachyphalangie (p.65)  
     syndrome de Keutel (p.529)  
 bronche trachéale (p.66)  
 buphtalmie (p.68)  
 caecum mobile (p.69)  
 calice extrarénal (p.70)  
 camptodactylie (p.70)  
 cardiopathie congénitale (p.92)  
     anévrisme congénital de la cloison interventriculaire (p.34)  
     communication intracardiaque (p.114)  
         canal auriculoventriculaire commun (p.70)  
         communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche (p.113)  
         communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire (p.113)  
         communication interauriculaire (p.114)  
             syndrome de Lutembacher (p.534)  
         communication interventriculaire (p.114)  
     dysplasie chondroectodermique (p.154)  
     immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)  
     inversion ventriculaire (p.269)  
     lévocardie (p.291)  
     non-compaction ventriculaire (p.376)  
     réseau de Chiari (p.482)  
     syndrome cardio-facio-cutané (p.513)  
     syndrome d'Eisenmenger (p.517)  
     syndrome de Holt-Oram (p.528)  
     syndrome de Noonan (p.538)  
     syndrome de Patau (p.539)  
     syndrome de Williams (p.548)  
     syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)  
     tunnel aortoventriculaire gauche (p.609)  
     tétralogie de Fallot (p.570)  
     ventricule droit à double sortie (p.617)  
     ventricule gauche à double entrée (p.617)  
     ventricule gauche à double sortie (p.617)  
     ventricule unique (p.617)  
 choristome (p.106)  
     myéolipome (p.355)  
 clinodactylie (p.110)  
     syndrome trichorhinophalangien (p.563)  
 coarctation aortique (p.111)  
 colobome (p.112)  
     colobome ectasique (p.113)  
     syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)  
     syndrome rein-colobome (p.562)  
 communication entre l'aorte et le ventricule droit (p.113)  
 communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche (p.113)  
 cor triatriatum (p.118)  
 cornea plana (p.118)  
 cranosynostose (p.121)  
     brachycéphalie (p.65)  
     crâne en trèfle (p.120)  
     syndrome craniofrontonasal (p.515)  
     syndrome de Lin-Gettig (p.533)  
 crosse aortique double (p.121)  
 crosse aortique à droite (p.121)  
 cryptophtalmie (p.122)

- cryptorchidie (p.122)
  - syndrome de Reifenstein (p.541)
  - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
  - syndrome de prune belly (p.541)
- crâne bifide (p.120)
- crâne en trèfle (p.120)
- cyclopie (p.123)
- côte cervicale (p.120)
- côte surnuméraire (p.120)
- desmostérolose (p.141)
- diastématomyélie (p.144)
- distichiasis (p.145)
- diverticule de Meckel (p.146)
- dolichocôlon (p.146)
- dolichoméga artère (p.146)
- duplication de l'urètre (p.147)
- duplication de la veine cave (p.147)
- duplication du bassin (p.147)
- dysgénésie (p.149)
  - dysgénésie costale (p.149)
  - dysgénésie gonadique (p.149)
    - syndrome de Turner (p.547)
  - dysgénésie mésodermique (p.149)
  - dysgénésie tubulaire rénale (p.149)
  - syndrome 46XX mâle (p.512)
  - syndrome 46XY femelle (p.512)
  - syndrome de Rieger (p.542)
- dysharmonie dentofaciale (p.150)
- dysmorphie (p.151)
  - dysmorphie faciale (p.151)
    - dermopathie restrictive (p.141)
    - dysostose mandibulofaciale (p.152)
      - syndrome oculovertébral (p.560)
    - dysostose spondylocostale (p.152)
    - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
    - syndrome Kabuki (p.557)
    - syndrome d'Angelman (p.516)
    - syndrome de Costello (p.523)
    - syndrome de De Lange (p.524)
    - syndrome de Fryns (p.526)
    - syndrome de Hanhart (p.528)
    - syndrome de Keutel (p.529)
    - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Mohr (p.537)
    - syndrome de Noonan (p.538)
    - syndrome de Patau (p.539)
    - syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
    - syndrome de Robinow (p.542)
    - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
    - syndrome de Smith-Magenis (p.545)
    - syndrome de Williams (p.548)
    - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
    - syndrome de Zellweger (p.550)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
    - syndrome oculovertébral (p.560)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
- dysostose (p.152)
  - acrocéphalosyndactylie (p.12)
    - acrocéphalosyndactylie d'Apert (p.12)
    - syndrome de Pfeiffer (p.539)
  - craniosynostose (p.121)
    - brachycéphalie (p.65)
    - crâne en trèfle (p.120)
    - syndrome craniofrontonasal (p.515)
    - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
  - dysostose acrofaciale de Nager (p.152)
  - dysostose crâniofaciale de Crouzon (p.152)
  - dysostose fronto-facio-nasale (p.152)
  - dysostose mandibulofaciale (p.152)
    - syndrome oculovertébral (p.560)
  - dysostose orodigitofaciale (p.152)

dysostose spondylocostale (p.152)  
 dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar (p.156)  
 hypoplasie dermique en aires (p.254)  
 microsomie hémifaciale (p.347)  
 ostéonychodysostose (p.391)  
 polydactylie (p.456)  
     dysplasie chondroectodermique (p.154)  
     syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)  
     syndrome de Meckel (p.536)  
     syndrome de Mohr (p.537)  
     syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
     syndrome de Patau (p.539)  
     syndrome de Saldino-Noonan (p.543)  
     syndrome hydrolethalus (p.557)  
 surélévation congénitale de l'omoplate (p.511)  
 symphalangie (p.511)  
     syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)  
 syndactylie (p.512)  
     dysostose orodigitofaciale (p.152)  
     dysplasie oculodentodigitale (p.156)  
     sclérostéose (p.497)  
     syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)  
     syndrome de Majewski (p.534)  
     syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
     syndrome de Poland (p.540)  
 syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)  
 syndrome de Coffin et Siris (p.522)  
 syndrome de Hanhart (p.528)  
 syndrome de Holt-Oram (p.528)  
 syndrome de Klippel-Feil (p.530)  
 syndrome de Mohr (p.537)  
 syndrome de Poland (p.540)  
 syndrome de Shwachman-Diamond (p.545)  
 synostose multiple (p.564)  
 tétraphocomélie (p.570)  
 dysostose spondylocostale (p.152)  
 dysplasie artériohépatique (p.154)  
 dysplasie cléidocrânienne (p.154)  
 dysplasie congénitale de la hanche (p.154)  
 dysplasie craniodiaphysaire (p.154)  
     syndrome de Majewski (p.534)  
 dysplasie craniométaphysaire (p.154)  
 dysplasie dentaire (p.155)  
     amélogénèse imparfaite (p.25)  
 dysplasie diaphysaire progressive (p.155)  
 dysplasie ectodermique (p.155)  
     dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)  
         syndrome de Marshall (p.535)  
         syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)  
     dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)  
     hypoplasie dermique en aires (p.254)  
     pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)  
     syndrome de Hay-Wells (p.528)  
     syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)  
     syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)  
     syndrome de Setleis (p.544)  
     syndrome tricho-dento-osseux (p.563)  
 dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)  
 dysplasie fibreuse (p.155)  
     dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)  
     dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)  
     maladie de Jaffe-Lichtenstein (p.313)  
     syndrome d'Albright (p.515)  
     syndrome de Mazabraud (p.535)  
 dysplasie frontométaphysaire (p.156)  
 dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)  
 dysplasie maxillonasale (p.156)  
 dysplasie olfactogénitale (p.157)  
 dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)  
 dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)  
 dysplasie rénale (p.157)  
     syndrome de Melnick-Fraser (p.536)

- syndrome de Senior-Loken (p.544)
- syndrome de Vater (p.547)
- dysplasie rétinienne (p.157)
  - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
- dysplasie septo-optique (p.158)
- dysplasie spondyloépiphyse (p.158)
  - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
  - maladie de Kniest (p.314)
  - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
- dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
- dysplasie épiphysaire (p.155)
  - dysplasie épiphysaire hémimélique (p.155)
  - dysplasie épiphysométaphysaire (p.155)
  - syndrome de Stickler (p.546)
- dysraphie (p.158)
  - anomalie de fermeture du tube neural (p.42)
    - inencéphalie (p.264)
    - syndrome du filum terminale (p.553)
  - encéphalocèle (p.170)
    - syndrome de Meckel (p.536)
- dysversion papillaire (p.163)
- ectopie cardiaque (p.165)
- ectopie de la papille rénale (p.165)
- ectopie de la prostate (p.165)
- ectopie rénale croisée (p.165)
- ectrodactylie (p.165)
- euryblépharon (p.187)
- exencéphalie (p.188)
- extrophie cloacale (p.188)
- extrophie vésicale (p.189)
- extrémités en pince de homard (p.189)
- fente palatine (p.191)
  - dysostose orodigitofaciale (p.152)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
  - syndrome de Pierre Robin (p.539)
  - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
  - syndrome de Stickler (p.546)
  - syndrome de Van der Woude (p.547)
  - syndrome des ptérygions poplités (p.551)
- fissure congénitale (p.199)
- fissure congénitale du sternum (p.199)
- fistule aortopulmonaire congénitale (p.200)
- fistule artérioveineuse pulmonaire (p.200)
- fistule préauriculaire (p.201)
- fossette congénitale de la papille optique (p.202)
- fusion rénale (p.205)
- gastroschisis (p.208)
- gigantisme cérébral de Sotos (p.210)
- hermaphrodisme (p.231)
- hernie congénitale du diaphragme (p.231)
  - syndrome de Fryns (p.526)
- hydranencéphalie (p.237)
- hydrocéphalie de Dandy-Walker (p.238)
- hydromyélie (p.238)
- hydronéphrose congénitale (p.238)
- hyperplasie corticale rénale congénitale (p.245)
- hypodysplasie rénale (p.251)
  - syndrome rein-colobome (p.562)
- hypospadias (p.255)
  - syndrome de Reifenstein (p.541)
  - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
- hématocolpos (p.221)
- hématométrie (p.222)
- hétérotopie neuronale (p.234)
- jumeau siamois (p.271)
  - jumeau craniopage (p.271)
  - jumeau hétéropage (p.271)
  - jumeau ischiopage (p.271)
  - jumeau omphalopage (p.271)
  - jumeau pygopage (p.271)
  - jumeau thoracopage (p.271)



kyste branchial (p.277)  
     syndrome de Melnick-Fraser (p.536)  
 kyste bronchogénique (p.277)  
 kyste du septum lucidum (p.277)  
 kyste du tractus thyroïdienne (p.277)  
 laryngomalacie (p.281)  
 lissencéphalie (p.294)  
     syndrome de Walker et Warburg (p.547)  
 lobe pulmonaire surnuméraire (p.296)  
 luxation congénitale de hanche (p.298)  
 lymphangiome kystique (p.299)  
 lymphangiome kystique médiastinal (p.299)  
 macrocéphalie (p.304)  
 macrodactylie (p.304)  
 macrophthalmie (p.304)  
 macrosomie (p.304)  
     syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)  
 maladie de Blount (p.309)  
 maladie de Takayasu (p.319)  
 malformation adénomatoïde kystique (p.333)  
 malformation articulaire (p.333)  
 malformation artérioveineuse (p.333)  
 malformation artérioveineuse des bronches (p.333)  
 malformation artérioveineuse intracrânienne (p.333)  
 malformation de Mondini (p.334)  
 malformation de Taussig-Bing (p.334)  
 malformation de l'aorte (p.333)  
 malformation de l'appareil lacrymal (p.333)  
 malformation de l'appareil respiratoire (p.333)  
 malformation de l'artère coronaire (p.333)  
 malformation de l'artère pulmonaire (p.333)  
 malformation de l'encéphale (p.333)  
 malformation de la moelle épinière (p.333)  
 malformation de la veine cave (p.334)  
 malformation des artères (p.334)  
     malformation des artères intracrâniennes (p.334)  
 malformation des nerfs crâniens (p.334)  
 malformation des os (p.334)  
 malformation des poumons (p.334)  
 malformation des vaisseaux pulmonaires (p.334)  
 malformation des veines (p.334)  
     malformation des veines intracrâniennes (p.334)  
 malformation du crâne (p.334)  
 malformation du thymus (p.334)  
 malformation lymphatique (p.334)  
     hémolympangiome (p.224)  
     lymphangiome caverneux (p.299)  
     lymphangiome kystique (p.299)  
     lymphangiome kystique médiastinal (p.299)  
 malformation neuronale intestinale (p.335)  
     aganglionose (p.19)  
     hypoganglionose (p.251)  
     maladie de Hirschsprung (p.313)  
 malformation tricuspide d'Ebstein (p.335)  
 malrotation du rein (p.335)  
 mamelon surnuméraire (p.335)  
 membrane congénitale de l'uretère (p.341)  
 membrane congénitale de l'urètre masculin (p.341)  
 microcornée (p.346)  
 microcéphalie (p.346)  
     syndrome de Dubowitz (p.525)  
     syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)  
     syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)  
 microcôlon (p.346)  
     syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme (p.558)  
 microgastrie (p.346)  
 microphthalmie (p.347)  
     dysplasie oculodentodigitale (p.156)  
     syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)  
     syndrome de MIDAS (p.536)  
     syndrome oculocérébrocutané (p.559)  
     syndrome oculovertébral (p.560)

microsomie hémifaciale (p.347)  
 myéloméningocèle (p.356)  
 mégacalice du rein (p.338)  
 mégalencéphalie (p.338)  
 mégalophtalmie (p.338)  
 mégauretère congénital (p.338)  
 mégavessie congénitale (p.338)  
 nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)  
 nanisme métatropique (p.363)  
 neurocristopathie (p.370)  
 nez bifide (p.375)  
 nez en selle (p.375)  
 obstruction de l'urètre masculin (p.379)  
 oligodontie (p.382)  
     syndrome de Christ-Siemens-Touraine (p.522)  
 omphalocèle (p.383)  
 pancréas aberrant (p.394)  
 pancréas annulaire (p.394)  
 pancréas divisum (p.395)  
 persistance de l'ouraque (p.441)  
 persistance du canal artériel (p.441)  
 persistance du cloaque (p.441)  
 phocomélie (p.446)  
     tétraphocomélie (p.570)  
 pied bot (p.447)  
 pied bot varus équin (p.447)  
 pied convexe (p.447)  
 pied court (p.447)  
 pied creux (p.447)  
 pied pince de homard (p.447)  
 pied plat (p.448)  
 pied talus (p.448)  
 pied tombant (p.448)  
 pied valgus (p.448)  
 pied valgus convexe (p.448)  
 pied varus (p.448)  
 pied équin (p.447)  
 pili annulati (p.448)  
 pili torti (p.448)  
 platyspondylie (p.451)  
     maladie de Kniest (p.314)  
     syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)  
     syndrome de Stickler (p.546)  
 polydactylie (p.456)  
     dysplasie chondroectodermique (p.154)  
     syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)  
     syndrome de Meckel (p.536)  
     syndrome de Mohr (p.537)  
     syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
     syndrome de Patau (p.539)  
     syndrome de Saldino-Noonan (p.543)  
     syndrome hydrolethalus (p.557)  
 polymicrogyrie (p.456)  
 poumon en fer à cheval (p.462)  
 poumon en miroir (p.462)  
 poumon surnuméraire (p.463)  
 proboscis (p.464)  
 prognathisme (p.465)  
 pseudohermaphrodisme femelle (p.469)  
 pseudohermaphrodisme mâle (p.469)  
 pterygium colli (p.473)  
 pterygium inversum unguis (p.473)  
 pterygium unguis (p.473)  
 pycnodysostose (p.475)  
 rein double (p.481)  
 rein en fer à cheval (p.481)  
 rein en éponge (p.481)  
 rein multikystique (p.481)  
 rein unique (p.481)  
 rétrognathisme (p.487)  
     syndrome de Pierre Robin (p.539)  
 sclérocornée (p.496)

syndrome de MIDAS (p.536)  
 situs ambiguus (p.500)  
 situs inversus (p.500)  
 spina bifida (p.502)  
   spina bifida occulta (p.502)  
 surélévation congénitale de l'omoplate (p.511)  
 syndactylie (p.512)  
   dysostose orodigitofaciale (p.152)  
   dysplasie oculodentodigitale (p.156)  
   sclérostéose (p.497)  
   syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)  
   syndrome de Majewski (p.534)  
   syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
   syndrome de Poland (p.540)  
 syndrome CHARGE (p.514)  
 syndrome COACH (p.514)  
 syndrome Kabuki (p.557)  
 syndrome LADD (p.557)  
 syndrome SAMS (p.562)  
 syndrome blépharonasofacial (p.513)  
 syndrome cardio-facio-cutané (p.513)  
 syndrome cubitomammaire (p.515)  
 syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)  
 syndrome cérébrofaciooculosquelettique (p.513)  
 syndrome d'Adams-Oliver (p.515)  
 syndrome d'Arnold-Chiari (p.516)  
 syndrome d'Axenfeld (p.516)  
 syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)  
 syndrome de Bartsocas Papas (p.520)  
 syndrome de Costello (p.523)  
 syndrome de Currarino (p.524)  
 syndrome de De Lange (p.524)  
 syndrome de Hennekam (p.528)  
 syndrome de Jacobsen (p.528)  
 syndrome de Juberg Hayward (p.529)  
 syndrome de Klinefelter (p.530)  
 syndrome de Klippel-Feil (p.530)  
 syndrome de Moebius (p.537)  
 syndrome de Peters (p.539)  
 syndrome de Potter (p.540)  
 syndrome de Shone (p.544)  
 syndrome de Silver-Russell (p.545)  
 syndrome de Van Allen-Myhre (p.547)  
 syndrome de Williams-Campbell (p.549)  
 syndrome de Wolcott-Rallison (p.549)  
 syndrome des brides amniotiques (p.550)  
 syndrome du cimenterre (p.553)  
 syndrome du naevus épidermique (p.554)  
 syngnathie (p.564)  
 synostose (p.564)  
   synostose costale (p.564)  
   synostose du tarse (p.564)  
   synostose multiple (p.564)  
   synostose radiocubitale (p.565)  
 séquestration pulmonaire (p.498)  
   séquestration pulmonaire extralobaire (p.498)  
   séquestration pulmonaire intralobaire (p.498)  
 tache bleue sacrée (p.567)  
 thorax en carène (p.571)  
 thorax en entonnoir (p.571)  
 thyroïde linguale (p.574)  
 trachéobronchomégalie (p.576)  
   syndrome de Mounier-Kuhn (p.537)  
 tragus accessoire (p.576)  
 trigonocéphalie (p.581)  
 télécanthus (p.568)  
 uretère borgne (p.612)  
 uretère double (p.612)  
 uretère ectopique sous-sphinctérien (p.612)  
 uretère foetal (p.612)  
 uretère quadruple (p.612)  
 uretère rétrocave (p.612)

- uretère rétroiliaque (p.612)
- uretère triple (p.612)
- urètre féminin double (p.612)
- urètre masculin double (p.612)
- urètre masculin triple (p.612)
- urétérocèle (p.612)
- utérus bicorne (p.613)
- utérus cloisonné (p.613)
- utérus didelphe (p.614)
- utérus unicomme (p.614)
- valve de l'urètre antérieur (p.615)
- valve de l'urètre postérieur (p.615)
- valvule aortique bicuspide (p.615)
- valvule mitrale en parachute (p.615)
- veine rénale gauche circumaortique (p.617)
- veine rénale rétroaortique (p.617)
- vessie double (p.618)
  - vessie en sablier (p.618)
- épiblépharon (p.177)
- épicanthus (p.177)
- épispadias (p.180)
- myopathie mitochondriale (p.358)
  - ophtalmoplégie externe progressive (p.386)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de MELAS (p.536)
  - syndrome de MERRF (p.536)
- myopathie myotubulaire (p.358)
- myopathie némaline (p.358)
- myopathie à central core (p.357)
- myopathie à corps granuleux (p.357)
- myopathie à multicore (p.357)
- mésocardie (p.343)
- neutropénie congénitale (p.373)
  - syndrome de Kostmann (p.530)
- oreillette unique (p.387)
- ostium secundum (p.392)
- paramyotonie congénitale (p.401)
- phacomatose (p.444)
  - angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)
  - neurofibromatose (p.370)
    - neurofibromatose de Recklinghausen (p.370)
    - neurofibromatose de type II (p.371)
  - phacomatose de Bourneville (p.444)
  - phacomatose pigmentokératosique (p.444)
  - phacomatose pigmentovasculaire (p.444)
  - syndrome de Protée (p.540)
- pseudohermaphrodisme (p.469)
  - pseudohermaphrodisme femelle (p.469)
  - pseudohermaphrodisme mâle (p.469)
- ptosis congénital de Marcus-Gunn (p.473)
- retour veineux pulmonaire anormal (p.486)
- syndrome PHACE (p.560)
- syndrome de Beckwith et Wiedemann (p.520)
- syndrome de Coffin et Siris (p.522)
- syndrome de Nezelof (p.538)
- syndrome de Rothmund-Thomson (p.543)
- syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
- syndrome de la colonne raide (p.531)
- toxoplasmose congénitale (p.575)
- transposition des gros vaisseaux (p.577)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - transposition corrigée des gros vaisseaux (p.576)
  - transposition isolée des gros vaisseaux (p.577)
- tritanomalie (p.582)
- tronc artériel (p.582)
- tétralogie de Fallot (p.570)
- érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)
- maladie d'importation (p.309)
- maladie de système (p.318)
  - connectivite mixte (p.117)
  - dermatomyosite (p.138)
  - fasciite nodulaire (p.190)

fasciite à éosinophiles (p.190)  
 fibromatose juvénile (p.192)  
 granulomatose de Wegener (p.215)  
 lupus érythémateux (p.297)  
   lupus érythémateux chronique (p.297)  
   lupus érythémateux disséminé (p.297)  
   lupus érythémateux profond (p.297)  
   lupus érythémateux subaigu (p.297)  
 malacoplasie (p.305)  
   malacoplasie du rein (p.305)  
 maladie de Behçet (p.309)  
 maladie de Horton (p.313)  
 maladie de Kawasaki (p.313)  
 maladie de Takayasu (p.319)  
 néphrite lupique (p.366)  
 pathologie du tissu conjonctif (p.435)  
   angiomyxome (p.39)  
   collagénose perforante réactionnelle (p.112)  
   connectivite mixte (p.117)  
   dermatomyosite (p.138)  
   fasciite (p.190)  
     fasciite nodulaire (p.190)  
     fasciite nécrosante (p.190)  
     fasciite à éosinophiles (p.190)  
   fibrose (p.193)  
     fibrose de l'urètre masculin (p.194)  
     fibrose hépatique (p.194)  
       syndrome de Meckel (p.536)  
     fibrose myocardique (p.194)  
     fibrose nodulaire sousépidermique (p.194)  
     fibrose pulmonaire (p.194)  
     fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich (p.194)  
     fibrose péritonéale (p.194)  
     fibrose rénale (p.194)  
     fibrose rétropéritonéale (p.194)  
   histiocytofibrome malin (p.235)  
   histiocytome (p.235)  
     histiocytome bronchopulmonaire (p.235)  
     histiocytome du thymus (p.235)  
     histiocytome fibreux (p.235)  
   lupus érythémateux (p.297)  
     lupus érythémateux chronique (p.297)  
     lupus érythémateux disséminé (p.297)  
     lupus érythémateux profond (p.297)  
     lupus érythémateux subaigu (p.297)  
   néphrite lupique (p.366)  
   pathologie du tissu élastique (p.436)  
     acrokératose papuleuse inversée (p.13)  
     anétodermie (p.32)  
       anétodermie de Jadassohn (p.32)  
     cutis laxa (p.122)  
       syndrome de Majewski (p.534)  
     pseudoxanthome élastique (p.471)  
     syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)  
     syndrome de Marfan (p.535)  
     élastose (p.167)  
       élastose sénile (p.167)  
       élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons (p.167)  
   phlegmon (p.445)  
   sclérodermie (p.496)  
     sclérodermie circonscrite (p.496)  
       sclérodermie en bande (p.496)  
       sclérodermie en goutte (p.496)  
       sclérodermie en plaque (p.496)  
     syndrome CREST (p.515)  
       syndrome de Reynolds (p.542)  
   scléroedème (p.496)  
   scléroedème de Buschke (p.496)  
   syndrome de Larsen (p.532)  
   syndrome de Parry-Romberg (p.539)  
   syndrome de la peau cartonnée (p.531)  
   syndrome lupus-like (p.558)

- polyangéite microscopique (p.455)
- polychondrite atrophiante (p.456)
- périartérite noueuse (p.439)
  - périartérite noueuse rénale (p.439)
- sarcoïdose (p.494)
  - syndrome de Löfgren (p.534)
- sclérodémie (p.496)
  - sclérodémie circonscrite (p.496)
    - sclérodémie en bande (p.496)
    - sclérodémie en goutte (p.496)
    - sclérodémie en plaque (p.496)
  - syndrome CREST (p.515)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
- syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)
- syndrome de Marfan (p.535)
- syndrome de Parry-Romberg (p.539)
- syndrome de Rowell (p.543)
- syndrome de Sjögren (p.545)
- syndrome de la guerre du Golfe (p.531)
- syndrome lupus-like (p.558)
- thromboangéite oblitérante (p.571)
- maladie dégénérative (p.320)
  - amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth (p.28)
  - amyotrophie de Kugelberg-Welander (p.28)
  - amyotrophie de Werdnig-Hoffmann (p.28)
  - amyotrophie médullaire (p.28)
  - arthrose (p.50)
    - coxarthrose (p.120)
    - gonarthrose (p.215)
    - syndrome de Stickler (p.546)
  - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
  - atrophie dentatorubropallidoluisienne (p.56)
  - atrophie multisystématisée (p.57)
    - syndrome de Shy-Drager (p.545)
  - chorée de Huntington (p.104)
  - céroïde lipofuscinose neuronale (p.98)
    - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
    - maladie de Kufs (p.314)
    - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
  - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
  - dystonie musculaire déformante (p.159)
  - dystrophie (p.159)
    - dystrophie cornéenne (p.160)
      - cornea verticillata (p.118)
      - dystrophie cornéenne bulleuse (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Bietti (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Cogan (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Groenouw type I (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Groenouw type II (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Meesmann (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Reis-Buckler (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Schnyder (p.160)
      - dystrophie cornéenne en mosaïque (p.160)
      - dystrophie cornéenne granulaire (p.160)
      - dystrophie cornéenne grillagée (p.161)
      - dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte (p.160)
      - dystrophie cornéenne kératinoïde (p.161)
      - dystrophie cornéenne marginale de Terrien (p.161)
      - dystrophie cornéenne microkystique de Cogan (p.161)
      - dystrophie cornéenne nodulaire de Salzmann (p.161)
      - dystrophie cornéenne postérieure polymorphe (p.161)
      - dystrophie cornéenne prédescémétique (p.161)
      - dystrophie cornéenne superficielle (p.161)
      - dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
      - dystrophie endo-épithéliale de Fuchs (p.161)
      - dégénérescence cornéenne marginale pellucide (p.130)
    - dystrophie de la macula (p.161)
      - dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
    - dystrophie musculaire (p.162)
      - dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich (p.162)
      - dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss (p.162)
      - dystrophie musculaire de Becker (p.162)

- dystrophie musculaire de Duchenne (p.162)
- dystrophie musculaire des ceintures (p.162)
- dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
- dystrophie myotonique (p.162)
- syndrome de Walker et Warburg (p.547)
- syndrome de la colonne raide (p.531)
- dystrophie neuroaxonale (p.163)
  - maladie de Hallervorden-Spatz (p.312)
- dystrophie thrombocytaire hémorragipare (p.163)
- dystrophie vitréorétinienne (p.163)
- dégénérescence combinée subaiguë (p.130)
- démence (p.134)
  - démence d'Alzheimer (p.134)
  - démence de Pick (p.134)
  - démence frontotemporale (p.134)
  - démence présénile (p.134)
  - démence sémantique (p.134)
  - démence sénile (p.134)
  - démence vasculaire (p.135)
    - encéphalopathie de Binswanger (p.171)
    - leucoaraïose (p.288)
    - syndrome CADASIL (p.513)
  - démence à corps de Lewy (p.134)
  - symptômes comportementaux et psychologiques de la démence (p.512)
  - syndrome de Guam (p.527)
  - syndrome de MERRF (p.536)
- encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë (p.171)
- hérédodégénérescence spinocérébelleuse (p.230)
  - hérédoataxie (p.230)
  - hérédoataxie cérébelleuse de Pierre Marie (p.230)
  - hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich (p.230)
- leucodystrophie (p.289)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - leucodystrophie orthochromatique (p.289)
  - maladie de Canavan (p.310)
  - maladie de Pelizaeus-Merzbacher (p.317)
  - syndrome de Zellweger (p.550)
- leucodystrophie métachromatique (p.289)
- maladie d'Alexander (p.309)
- maladie d'Alpers (p.309)
- maladie de Joseph (p.313)
- maladie de Krabbe (p.314)
- maladie de Parkinson (p.316)
- maladie de Refsum (p.317)
- maladie du neurone moteur (p.322)
  - sclérose latérale amyotrophique (p.497)
- maladie à prions (p.307)
  - encéphalopathie spongiforme (p.171)
    - encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob (p.171)
  - insomnie familiale fatale (p.264)
  - kuru (p.276)
  - syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker (p.527)
- myosite ossifiante progressive (p.359)
- ophtalmoplégie supranucléaire (p.386)
- paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain (p.401)
- sclérose latérale amyotrophique (p.497)
- syndrome de Fahr (p.525)
- syndrome de Gilles de la Tourette (p.527)
- syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
- syndrome de Rett (p.542)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- syndrome de Wolfram (p.549)
- épaule de Milwaukee (p.176)
- épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg (p.179)
- maladie familiale (p.323)
- maladie génétique (p.323)
  - aberration chromosomique (p.8)
    - aneuploidie (p.32)
      - chromosome sexuel surnuméraire (p.109)
      - chromosome X surnuméraire (p.109)
      - syndrome de Klinefelter (p.530)

- chromosome Y surnuméraire (p.109)
- chromosome surnuméraire (p.109)
- disomie Y (p.145)
- disomie uniparentale (p.145)
- monosomie (p.349)
- nullisomie (p.376)
- trisomie (p.582)
  - syndrome d'Edwards (p.517)
  - syndrome de Down (p.525)
  - syndrome de Patau (p.539)
  - trisomie partielle (p.582)
- tétrasomie (p.570)
- chromosome anormal (p.107)
  - autosome anormal (p.58)
  - chromosome A anormal (p.106)
  - chromosome A1 anormal (p.106)
  - chromosome A2 anormal (p.106)
  - chromosome A3 anormal (p.106)
  - chromosome B anormal (p.107)
  - chromosome B4 anormal (p.107)
  - chromosome B5 anormal (p.107)
  - chromosome C anormal (p.107)
  - chromosome C10 anormal (p.107)
  - chromosome C11 anormal (p.107)
    - syndrome WAGR (p.563)
    - syndrome de Jacobsen (p.528)
    - syndrome de Williams (p.548)
  - chromosome C12 anormal (p.107)
  - chromosome C6 anormal (p.107)
  - chromosome C7 anormal (p.107)
  - chromosome C8 anormal (p.107)
  - chromosome C9 anormal (p.108)
  - chromosome D anormal (p.108)
  - chromosome D13 anormal (p.108)
    - syndrome de Patau (p.539)
  - chromosome D14 anormal (p.108)
  - chromosome D15 anormal (p.108)
  - chromosome E anormal (p.108)
  - chromosome E16 anormal (p.108)
  - chromosome E17 anormal (p.108)
  - chromosome E18 anormal (p.108)
  - chromosome F anormal (p.108)
  - chromosome F19 anormal (p.108)
  - chromosome F20 anormal (p.108)
  - chromosome G anormal (p.108)
  - chromosome G21 anormal (p.108)
  - chromosome G22 anormal (p.108)
  - chromosome Philadelphie (p.109)
  - chromosome X anormal (p.109)
  - chromosome Y anormal (p.109)
  - chromosome annulaire (p.107)
  - chromosome composé (p.108)
  - chromosome dicentrique (p.108)
  - chromosome double minute (p.108)
  - chromosome sexuel anormal (p.109)
  - duplication chromosomique (p.147)
  - délétion (p.132)
    - syndrome du gène contigu (p.553)
  - fission centrique (p.199)
  - insertion chromosomique (p.264)
  - inversion chromosomique (p.268)
  - inversion paracentrique (p.268)
  - inversion péricentrique (p.269)
  - isochromosome (p.270)
  - microchromosome (p.346)
  - translocation chromosomique (p.576)
  - trisomie partielle (p.582)
- syndrome 46XX mâle (p.512)
- syndrome 46XY femelle (p.512)
- syndrome de Turner (p.547)
- fragilité chromosomique (p.204)
- anémie de Fanconi (p.30)



site fragile (p.500)  
 syndrome de Bloom (p.521)  
 syndrome de Nimègue (p.538)  
 syndrome du chromosome X fragile (p.553)  
 hémochomatose de type 1 (p.224)  
 maladie héréditaire (p.323)  
   abêtalipoprotéinémie (p.8)  
   achondrogénèse (p.10)  
   achondroplasie (p.10)  
   acidurie glutarique type 1 (p.11)  
   acidémie isovalérique (p.11)  
   acrocéphalosyndactylie (p.12)  
     acrocéphalosyndactylie d'Apert (p.12)  
     syndrome de Pfeiffer (p.539)  
   acrodermatitis enteropathica (p.13)  
   acrokératose verruciforme de Hopf (p.13)  
   acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard (p.13)  
   acropigmentation de Dohi (p.13)  
   agammaglobulinémie de Bruton (p.19)  
   amaurose congénitale de Leber (p.25)  
     syndrome de Senior-Loken (p.544)  
   aminoacidopathie (p.26)  
     albinisme (p.22)  
       albinisme oculocutané (p.22)  
       syndrome de Griscelli-Pruniéras (p.527)  
     alcaptonurie (p.23)  
     carnosinémie (p.95)  
     citrullinémie (p.110)  
     cystathioninurie (p.124)  
     cystinose (p.124)  
     cystinurie (p.124)  
     déficit en 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA lyase (p.127)  
     déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase (p.128)  
     déficit en biotinidase (p.128)  
     déficit en carbamoyl phosphate synthétase (p.128)  
     déficit en ornithine carbamoyltransférase (p.129)  
     déficit en pyruvate carboxylase (p.129)  
     histidinémie (p.235)  
     homocystinurie (p.236)  
     hyperalaninémie (p.238)  
     hyperaminoacidurie (p.239)  
     hyperaminoacidémie (p.239)  
     hyperargininémie (p.239)  
     hyperglycinurie (p.241)  
     hyperglycinémie (p.241)  
     hyperhomocystéinémie (p.241)  
     hyperlysineémie (p.243)  
     hyperméthioninémie (p.243)  
     hyperornithinémie (p.243)  
     hyperphénylalaninémie (p.244)  
     hyperprolinurie (p.245)  
     hyperprolinémie (p.245)  
     hyperpréβétalipoprotéinémie (p.245)  
     hypersarcosinémie (p.245)  
     hypertyrosinémie (p.249)  
     iminoglycinurie (p.258)  
     leucinose (p.288)  
     maladie de Hartnup (p.312)  
     maladie de Joseph (p.313)  
     phénylcétonurie (p.445)  
     syndrome de De Toni-Debré-Fanconi (p.524)  
     triméthylaminurie (p.581)  
     tyrosinémie (p.610)  
       kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart (p.274)  
       tyrosinémie héréditaire de type I (p.610)  
     xanthinurie (p.624)  
   aminoacidurie rénale (p.26)  
   amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth (p.28)  
   amyotrophie de Kugelberg-Welander (p.28)  
   amyotrophie de Werdnig-Hoffmann (p.28)  
   amélogénèse imparfaite (p.25)  
   angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)

angiomatose de Rendu-Osler (p.37)  
 angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)  
 anodontie (p.41)  
     dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)  
         syndrome de Marshall (p.535)  
         syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)  
 anomalie de Pelger-Huet (p.42)  
 anémie de Fanconi (p.30)  
 anémie dysérythropoïétique congénitale (p.30)  
 anémie elliptocytaire (p.30)  
 anémie hypoplasique de Blackfan-Diamond (p.31)  
 anémie mégaloblastique d'Imerlund (p.31)  
 anémie sphérocytaire (p.32)  
 anémie à hématies falciformes (p.30)  
 ataxie spinocérébelleuse (p.54)  
 ataxie télangiectasie (p.54)  
 atrophie gyrata (p.56)  
 atrophie dentatorubropallidolusienne (p.56)  
 brachyolmie (p.65)  
 cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)  
     syndrome de Muir-Torre (p.537)  
 cholestase intrahépatique héréditaire de Byler (p.102)  
 cholestase intrahépatique héréditaire de Summerskill (p.102)  
 cholestase intrahépatique héréditaire de Tygstrup (p.102)  
 chondrodysplasie acromésomélique (p.103)  
 chondrodysplasie métaphysaire (p.103)  
     chondrodysplasie métaphysaire de Jansen (p.103)  
     chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick (p.103)  
     chondrodysplasie métaphysaire de Schmid (p.103)  
 chondrodysplasie type Grebe (p.103)  
 choroïdémie (p.106)  
 chorée de Huntington (p.104)  
 complexe de Carney (p.114)  
 comédon dyskératosique familial (p.113)  
 cornea plana (p.118)  
 cylindrome de Brooke Spiegler (p.123)  
 cytopathie mitochondriale (p.125)  
     encéphalomyélopathie nécosante subaiguë (p.171)  
     encéphalopathie mitochondriale (p.171)  
         syndrome de MELAS (p.536)  
         syndrome de MERRF (p.536)  
 cécité héréditaire de Norrie (p.96)  
 dermatofibrose lenticulaire disséminée (p.138)  
 dermoarthrite histiocytaire familiale (p.140)  
 dermopathie restrictive (p.141)  
 desmostérolose (p.141)  
 desquamation familiale continue (p.142)  
 diabète MODY (p.144)  
     diabète MODY3 (p.144)  
 diarrhée chlorée congénitale (p.144)  
 distichiasis (p.145)  
 dysautonomie familiale (p.148)  
 dyschondrostéose (p.148)  
 dyschromatose universelle (p.148)  
 dysgénésie tubulaire rénale (p.149)  
 dysostose crâniofaciale de Crouzon (p.152)  
 dysostose mandibulofaciale (p.152)  
     syndrome oculovertébral (p.560)  
 dysostose spondylocostale (p.152)  
 dysplasie artériohépatique (p.154)  
 dysplasie chondroectodermique (p.154)  
 dysplasie cléidocrânienne (p.154)  
 dysplasie craniodiaphysaire (p.154)  
     syndrome de Majewski (p.534)  
 dysplasie craniométaphysaire (p.154)  
 dysplasie diaphysaire progressive (p.155)  
 dysplasie ectodermique (p.155)  
     dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)  
         syndrome de Marshall (p.535)  
         syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)  
     dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)  
     hypoplasie dermique en aires (p.254)

- pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
- syndrome de Hay-Wells (p.528)
- syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- syndrome de Setleis (p.544)
- syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
- dysplasie frontométaphysaire (p.156)
- dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
- dysplasie mucoépithéliale héréditaire (p.156)
- dysplasie olfactogénitale (p.157)
- dysplasie polyépiphysaire dominante (p.157)
- dysplasie polyépiphysaire récessive (p.157)
- dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
- dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)
- dysplasie rétinienne (p.157)
  - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
- dysplasie spondyloépiphysaire (p.158)
  - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
  - maladie de Kniest (p.314)
  - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
- dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
- dysplasie ventriculaire droite arythmogène (p.158)
- dysplasie épiphysaire hémimélique (p.155)
- dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
- dystonie musculaire déformante (p.159)
- dystrophie cornéenne de Groenouw type I (p.160)
- dystrophie cornéenne de Groenouw type II (p.160)
- dystrophie cornéenne de Meesmann (p.160)
- dystrophie cornéenne de Reis-Buckler (p.160)
- dystrophie cornéenne de Schnyder (p.160)
- dystrophie cornéenne granulaire (p.160)
- dystrophie cornéenne grillagée (p.161)
- dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte (p.160)
- dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
- dystrophie endo-épithéliale de Fuchs (p.161)
- dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne (p.161)
- dystrophie musculaire (p.162)
  - dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich (p.162)
  - dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss (p.162)
  - dystrophie musculaire de Becker (p.162)
  - dystrophie musculaire de Duchenne (p.162)
  - dystrophie musculaire des ceintures (p.162)
  - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
  - dystrophie myotonique (p.162)
  - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
  - syndrome de la colonne raide (p.531)
- dystrophie neuroaxonale (p.163)
  - maladie de Hallervorden-Spatz (p.312)
- dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren (p.163)
- dystrophie thrombocytaire hémorragipare (p.163)
- déficit d'adhérence leucocytaire (p.127)
  - déficit d'adhérence leucocytaire de type I (p.127)
  - déficit d'adhérence leucocytaire de type II (p.127)
- déficit en acyl-CoA déshydrogénase (p.127)
- déficit en adénosine désaminase (p.127)
- déficit en alpha-1 antitrypsine (p.127)
- déficit en carnitine palmitoyltransférase (p.128)
- déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (p.128)
- déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase (p.128)
- déficit en lipoprotéine lipase (p.129)
- déficit en protéine C (p.129)
- déficit en pyruvate kinase (p.129)
- déficit génétique du complément (p.129)
- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de Stargardt (p.130)
- dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de la Léventine (p.130)
- dégénérescence chorio-rétinienne maculaire de Darris et Coppez (p.130)
- dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
- dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre (p.131)
- dégénérescence maculaire de Best (p.131)
- dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby (p.131)
- dégénérescence pigmentaire en aile de papillon (p.132)

dégénérescence rétinienne en bave d'escargot (p.132)  
 dégénérescence vitréorétinienne de Wagner (p.132)  
 dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)  
 encéphalomyéopathie nécrosante subaiguë (p.171)  
 extrémités en pince de homard (p.189)  
 fibromatose juvénile (p.192)  
 fièvre méditerranéenne familiale (p.198)  
 foetus arlequin (p.201)  
 foie polykystique (p.201)  
 fructosurie (p.204)  
 fructosémie (p.204)  
 fucosidose (p.204)  
 galactosémie (p.206)  
 glossite exfoliatrice marginée (p.212)  
 glycogénose (p.213)  
     glycogénose de type I (p.213)  
     glycogénose de type II (p.213)  
     glycogénose de type III (p.213)  
     glycogénose de type IV (p.213)  
     glycogénose de type V (p.214)  
     glycogénose de type VI (p.214)  
     glycogénose de type VII (p.214)  
     glycogénose de type VIII (p.214)  
 granulomatose septique chronique (p.216)  
 gérodermie ostéodysplasique (p.209)  
 hyalinose cutanéomuqueuse (p.237)  
 hyperkératose lenticulaire persistante (p.242)  
 hyperlipoprotéïnémie essentielle (p.242)  
 hyperoxalurie (p.244)  
 hyperphosphatasie (p.244)  
 hyperthyroxinémie dysalbuminémique familiale (p.248)  
 hypoalphalipoprotéïnémie (p.249)  
 hypochondroplasie (p.250)  
 hypophosphatasie (p.253)  
 hypoplasie dermique en aires (p.254)  
 hypoplasminogénémie (p.254)  
 hémoglobine instable (p.224)  
     hémoglobine H (p.224)  
 hémophilie (p.226)  
     hémophilie A (p.226)  
     hémophilie B (p.226)  
 hérédodégénérescence spinocérébelleuse (p.230)  
     hérédoataxie (p.230)  
     hérédoataxie cérébelleuse de Pierre Marie (p.230)  
     hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich (p.230)  
 hétéroplasie osseuse progressive (p.234)  
 ichtyose hystrix (p.257)  
 ichtyose linéaire circonflexe (p.257)  
 ichtyose vulgaire (p.257)  
 ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)  
 ictère héréditaire de Dubin-Johnson (p.257)  
 ictère héréditaire de Gilbert (p.258)  
 ictère héréditaire de Rotor (p.258)  
 immunodéficit combiné (p.259)  
 immunodéficit combiné sévère (p.259)  
 immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)  
 incontinentia pigmenti (p.261)  
 insomnie familiale fatale (p.264)  
 intolérance au fructose (p.267)  
 kératodermie palmoplantaire de Méléda (p.274)  
 kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre (p.274)  
 kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna (p.274)  
 kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel (p.274)  
 kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted (p.274)  
 kératodermie palmoplantaire striée (p.274)  
 kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer (p.274)  
 kératome malin diffus congénital (p.274)  
 kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens (p.275)  
 lentiginose centrofaciale de Touraine (p.283)  
 lepréchaunisme (p.284)  
 lipodystrophie de Berardinelli (p.293)  
 lipofuscinose (p.293)

lymphocytophtisie de Glanzmann (p.300)  
 maladie de Chediak (p.310)  
 maladie de Darier (p.311)  
 maladie de Kennedy (p.314)  
 maladie de Pelizaeus-Merzbacher (p.317)  
 maladie de Refsum (p.317)  
 maladie de Segawa (p.318)  
 maladie de Wilson (p.319)  
 maladie de Wolman (p.319)  
 maladie de von Willebrand (p.319)  
 maladie des exostoses multiples (p.321)  
 maladie du cri du chat (p.322)  
 maladie polykystique hépatorénale (p.328)  
 microlithiase alvéolaire pulmonaire (p.346)  
 moniléthrix (p.349)  
 mucopolidose (p.351)
 

- lipomucopolysaccharidose (p.294)
- mannosidose (p.336)
- mucopolidose II (p.351)
- mucopolidose III (p.351)
- mucopolidose IV (p.351)

 mucopolysaccharidose (p.351)
 

- dysplasie chondroectodermique (p.154)
- mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie (p.351)
- mucopolysaccharidose de Hunter (p.351)
- mucopolysaccharidose de Hurler (p.351)
- mucopolysaccharidose de Maroteaux (p.352)
- mucopolysaccharidose de Morquio (p.352)
- mucopolysaccharidose de Sanfilippo (p.352)
- mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B (p.352)
- mucopolysaccharidose de Scheie (p.352)
- mucopolysaccharidose de Sly (p.352)

 mucoviscidose (p.353)  
 myopathie némaline (p.358)  
 naevus blanc spongieux (p.360)  
 nanisme campomélique (p.362)  
 nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)  
 nanisme diastrophique (p.363)  
 nanisme mésomélique (p.363)
 

- syndrome de Robinow (p.542)

 nanisme métatropique (p.363)  
 neurofibromatose de Recklinghausen (p.370)  
 neuropathie tomaculaire (p.372)  
 néphrosialidose (p.369)  
 névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas (p.374)  
 omodysplasie (p.382)  
 ostéodysplasie de Melnick-Needles (p.389)  
 ostéodysplasie métaphysaire de Pyle (p.390)  
 ostéogenèse imparfaite (p.390)  
 ostéolyse expansive familiale (p.390)  
 ostéoonychodysostose (p.391)  
 ostéopétrose (p.391)  
 otospongiose (p.393)  
 oxalose (p.393)  
 pachydermopériostose (p.394)  
 pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)  
 pancréatite chronique familiale (p.395)  
 paralysie périodique hyperkaliémique (p.400)  
 paramyotonie congénitale (p.401)  
 paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain (p.401)  
 parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)  
 pathologie des lysosomes (p.422)
 

- aspartylglucosaminurie (p.51)
- cystinose (p.124)
- céroïde lipofuscinose neuronale (p.98)
  - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
  - maladie de Kufs (p.314)
  - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
- leucodystrophie métachromatique (p.289)
- sphingolipidose (p.501)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - gangliosidose (p.207)

- gangliosidose à GM1 (p.207)
  - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
- gangliosidose à GM3 (p.207)
- maladie de Canavan (p.310)
- maladie de Tay-Sachs (p.319)
- sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
- leucodystrophie métachromatique (p.289)
- maladie de Farber (p.311)
- maladie de Gaucher (p.312)
- maladie de Krabbe (p.314)
- maladie de Niemann-Pick (p.316)
- sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- pathologie des peroxysomes (p.423)
  - acatalasémie (p.9)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - chondrodysplasie ponctuée (p.103)
  - syndrome de Zellweger (p.550)
- pemphigus chronique bénin familial (p.438)
- phacomatose de Bourneville (p.444)
- polyadénomatosose endocrinienne (p.455)
  - polyadénomatosose endocrinienne de type I (p.455)
  - polyadénomatosose endocrinienne de type II (p.455)
  - polyadénomatosose endocrinienne de type III (p.455)
- polyendocrinopathie autoimmune type 1 (p.456)
- polypose rectocolique familiale (p.458)
- porokératose actinique (p.460)
- porokératose de Mibelli (p.460)
  - porokératose linéaire (p.460)
- porphyrie (p.460)
  - coproporphyrine (p.117)
  - porphyria variegata (p.460)
  - porphyrie aiguë intermittente (p.460)
  - porphyrie cutanée tardive (p.460)
  - porphyrie érythropoïétique (p.460)
    - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- protoporphyrine érythropoïétique (p.466)
- pseudohypoparathyroïdie (p.469)
  - syndrome d'Albright (p.515)
- pseudoxanthome élastique (p.471)
- pycnodysostose (p.475)
- pyropoikilocytose héréditaire (p.477)
- rachitisme hypophosphatémique (p.479)
- rein polykystique (p.481)
  - syndrome de Meckel (p.536)
  - syndrome de Zellweger (p.550)
- rétinite pigmentaire (p.484)
  - dystrophie des cônes et des bâtonnets (p.161)
  - syndrome d'Usher (p.519)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
- rétinopathie cristalline de Bietti (p.485)
- rétinopathie pigmentaire (p.485)
  - rétinopathie pigmentaire en secteur (p.485)
- rétinopathie ponctuée albescente (p.485)
- rétinoschisis idiopathique juvénile (p.486)
- sclérostéose (p.497)
- stéatocystomatose multiple (p.505)
- sympalangie (p.511)
  - syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)
- syndrome ATR-X (p.513)
- syndrome CADASIL (p.513)
- syndrome CINCA (p.514)
- syndrome H (p.556)
- syndrome Kabuki (p.557)
- syndrome LADD (p.557)
- syndrome SAMS (p.562)
- syndrome WHIM (p.564)
- syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
- syndrome cubitomammaire (p.515)
- syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)
- syndrome d'Aicardi (p.515)
- syndrome d'Allgrove (p.516)

syndrome d'Alport (p.516)  
syndrome d'Angelman (p.516)  
syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)  
syndrome d'Hallermann-Streif-François (p.518)  
syndrome d'Huriez (p.518)  
syndrome d'Omenn (p.519)  
syndrome d'Usher (p.519)  
syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde (p.518)  
syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E (p.518)  
syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale (p.518)  
syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)  
syndrome de Barth (p.520)  
syndrome de Bartsocas Papas (p.520)  
syndrome de Bazex-Dupré et Christol (p.520)  
syndrome de Bean (p.520)  
syndrome de Behr (p.520)  
syndrome de Birt-Hogg-Dubé (p.521)  
syndrome de Bloom (p.521)  
syndrome de Brugada (p.521)  
syndrome de Carvajal (p.522)  
syndrome de Christ-Siemens-Touraine (p.522)  
syndrome de Cockayne (p.522)  
syndrome de Coffin-Lowry (p.523)  
syndrome de Comèl-Netherton (p.523)  
syndrome de Cowden (p.523)  
syndrome de Currarino (p.524)  
syndrome de De Barsy (p.524)  
syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)  
syndrome de Galloway (p.526)  
syndrome de Gardner (p.526)  
syndrome de Gitelmann (p.527)  
syndrome de Haber (p.527)  
syndrome de Hanhart (p.528)  
syndrome de Hennekam (p.528)  
syndrome de Holt-Oram (p.528)  
syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)  
syndrome de Jervell et Lange-Nielsen (p.529)  
syndrome de Joubert (p.529)  
syndrome de Juberg Hayward (p.529)  
syndrome de Keutel (p.529)  
syndrome de Kindler (p.529)  
syndrome de Klippel-Feil (p.530)  
syndrome de Kostmann (p.530)  
syndrome de Larsen (p.532)  
syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)  
syndrome de Li-Fraumeni (p.533)  
syndrome de Lin-Gettig (p.533)  
syndrome de Lowe (p.534)  
syndrome de MIDAS (p.536)  
syndrome de Marfan (p.535)  
syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)  
syndrome de May-Hegglin (p.535)  
syndrome de McLeod (p.536)  
syndrome de Melnick-Fraser (p.536)  
syndrome de Menkes (p.536)  
syndrome de Mohr (p.537)  
syndrome de Muckle et Wells (p.537)  
syndrome de Muir-Torre (p.537)  
syndrome de Nezelof (p.538)  
syndrome de Nimègue (p.538)  
syndrome de Noonan (p.538)  
syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
syndrome de Pendred (p.539)  
syndrome de Peters (p.539)  
syndrome de Peutz-Jeghers (p.539)  
syndrome de Pfeiffer (p.539)  
syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)  
syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)  
syndrome de Reifenstein (p.541)  
syndrome de Rieger (p.542)  
syndrome de Rombo (p.543)  
syndrome de Rothmund-Thomson (p.543)

- syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- syndrome de Scott (p.544)
- syndrome de Shwachman-Diamond (p.545)
- syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- syndrome de Stickler (p.546)
- syndrome de Van Allen-Myhre (p.547)
- syndrome de Van der Woude (p.547)
- syndrome de Watson (p.548)
- syndrome de Weill-Marchesani (p.548)
- syndrome de Werner (p.548)
- syndrome de Winchester (p.549)
- syndrome de Wiskott-Aldrich (p.549)
- syndrome de Wolcott-Rallison (p.549)
- syndrome de Wolfram (p.549)
- syndrome de Zinsser-Engman-Cole (p.550)
- syndrome de la peau cartonnée (p.531)
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone (p.551)
- syndrome des ptérygions poplités (p.551)
- syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
- syndrome du QT court (p.555)
- syndrome du bébé Michelin (p.552)
- syndrome du cheveu anagène caduc (p.552)
- syndrome du cil immobile (p.553)
- syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
- syndrome hydrolethalus (p.557)
- syndrome laryngo-onycho-cutané (p.557)
- syndrome lymphoprolifératif autoimmun (p.558)
- syndrome rein-colobome (p.562)
- syndrome trichorhinophalangien (p.563)
- synostose multiple (p.564)
- thalassémie (p.570)
  - thalassémie  $\alpha$  (p.570)
    - syndrome ATR-X (p.513)
  - thalassémie  $\alpha\delta$  (p.570)
  - thalassémie  $\beta$  (p.570)
    - persistance héréditaire de l'hémoglobine foetale (p.441)
  - thalassémie  $\beta$  intermédiaire (p.570)
  - thalassémie  $\beta\delta$  (p.570)
- thrombasthénie de Glanzmann (p.571)
- thésaurismose (p.571)
  - cystinose (p.124)
  - syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)
- trichothiodystrophie (p.581)
- tubulopathie héréditaire (p.597)
- urticaire familiale au froid (p.613)
- vitrorétinopathie exsudative familiale (p.622)
- vitrorétinopathie proliférante (p.622)
- xanthomatose cérébrotendineuse (p.624)
- xeroderma pigmentosum (p.625)
  - syndrome de De Sanctis-Cacchione (p.524)
- épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz (p.177)
- épidermolyse bulleuse dystrophique (p.178)
- épidermolyse bulleuse jonctionnelle (p.178)
- épidermolyse bulleuse létale (p.178)
- érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)
- érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)
- érythrodermie progressive (p.186)
- érythrodermie variable (p.186)
- syndrome PCC (p.560)
- maladie iatrogène (p.327)
  - embolie de cathéter (p.168)
  - granulome glutéal infantile (p.217)
  - syndrome DRESS (p.552)
  - trouble induit par une substance (p.592)
- maladie inflammatoire (p.327)
  - chorée de Sydenham (p.104)
  - dactylite (p.126)
  - entérite de Crohn (p.173)
  - fièvre méditerranéenne familiale (p.198)
  - leucoencéphalite (p.289)



- leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst (p.289)
- leucoencéphalite sclérosante (p.289)
- leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)
- leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)
- leucoencéphalopathie progressive multifocale (p.290)
- maladie de Schilder (p.318)
- myélite ascendante (p.355)
- myélite transverse (p.355)
- polyradiculonévrite de Fisher (p.459)
- polyradiculonévrite de Guillain-Barré (p.459)
- rectocolite (p.480)
  - rectocolite ulcérohémorragique (p.480)
- sclérose en plaques (p.496)
- syndrome de Muckle et Wells (p.537)
- syndrome des antisynthétases (p.550)
- syndrome des taches blanches multiples évanescences (p.551)
- maladie métabolique (p.327)
  - amyloïdose (p.27)
    - angiopathie amyloïde cérébrale (p.39)
    - lichen amyloïde (p.291)
    - syndrome de Muckle et Wells (p.537)
  - calcinose (p.70)
    - calciophylaxie (p.70)
    - sclérose de Mönckeberg (p.496)
    - syndrome CREST (p.515)
      - syndrome de Reynolds (p.542)
  - desmostérolose (p.141)
  - diabète de type 2 (p.143)
  - dyslipémie (p.151)
    - hyperlipoprotéïnémie (p.242)
      - hyperalphalipoprotéïnémie (p.239)
      - hypercholestérolémie (p.240)
        - maladie de Wolman (p.319)
      - hyperchylomicronémie (p.240)
      - hyperlipoprotéïnémie essentielle (p.242)
      - hyperpréβtalipoprotéïnémie (p.245)
      - hypertriglycéridémie (p.248)
        - déficit en lipoprotéine lipase (p.129)
    - hypolipoprotéïnémie (p.252)
      - abétalipoprotéïnémie (p.8)
      - hypoalphalipoprotéïnémie (p.249)
      - hypocholestérolémie (p.250)
        - nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)
  - déficit en carnitine (p.128)
  - flapping tremor (p.201)
  - homocitrullinurie (p.236)
  - hyalinose cutanéomuqueuse (p.237)
  - hyperinsulinémie (p.241)
  - hypersidérémie (p.246)
  - hyperuricémie (p.249)
    - déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase (p.128)
    - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
  - hypocuprémie (p.250)
    - syndrome de Menkes (p.536)
  - hypocéruloplasminémie (p.250)
  - hémochomatose de type 1 (p.224)
  - hémosidérose (p.228)
    - hémosidérose pulmonaire idiopathique (p.228)
  - ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)
  - ictère héréditaire de Dubin-Johnson (p.257)
  - insulinorésistance (p.267)
    - lepréchaunisme (p.284)
  - intolérance alimentaire (p.267)
    - intolérance au fructose (p.267)
  - lipoïdose (p.294)
    - céroïde lipofuscine neuronale (p.98)
      - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
      - maladie de Kufs (p.314)
      - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
    - lipofuscine (p.293)
      - maladie de Refsum (p.317)
      - maladie de Wolman (p.319)

- sphingolipidose (p.501)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - gangliosidose (p.207)
    - gangliosidose à GM1 (p.207)
      - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
    - gangliosidose à GM3 (p.207)
    - maladie de Canavan (p.310)
    - maladie de Tay-Sachs (p.319)
    - sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - maladie de Farber (p.311)
  - maladie de Gaucher (p.312)
  - maladie de Krabbe (p.314)
  - maladie de Niemann-Pick (p.316)
  - sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- maladie de Wilson (p.319)
- maladie de l'oeil de poisson (p.314)
- mucinose (p.350)
  - mucinose folliculaire (p.350)
  - mucinose scléropapuleuse (p.350)
  - mucinose scléropapuleuse pré-tibiale (p.350)
  - mucinose érythémateuse réticulaire (p.350)
- mucopolipidose (p.351)
  - lipomucopolysaccharidose (p.294)
  - mannosidose (p.336)
  - mucopolipidose II (p.351)
  - mucopolipidose III (p.351)
  - mucopolipidose IV (p.351)
- mucopolysaccharidose (p.351)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - mucopolysaccharidose d'Ulrich-Scheie (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Hunter (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Hurler (p.351)
  - mucopolysaccharidose de Maroteaux (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Morquio (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sanfilippo (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sanfilippo de type B (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Scheie (p.352)
  - mucopolysaccharidose de Sly (p.352)
- mucoviscidose (p.353)
- myopathie mitochondriale (p.358)
  - ophtalmoplégie externe progressive (p.386)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de MELAS (p.536)
  - syndrome de MERRF (p.536)
- néphrosialidose (p.369)
- oxalose (p.393)
- pathologie des lysosomes (p.422)
  - aspartylglucosaminurie (p.51)
  - cystinose (p.124)
  - céroïde lipofuscinose neuronale (p.98)
    - maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)
    - maladie de Kufs (p.314)
    - maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - sphingolipidose (p.501)
    - adrénoleucodystrophie (p.18)
    - gangliosidose (p.207)
      - gangliosidose à GM1 (p.207)
        - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
      - gangliosidose à GM3 (p.207)
      - maladie de Canavan (p.310)
      - maladie de Tay-Sachs (p.319)
      - sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
    - leucodystrophie métachromatique (p.289)
    - maladie de Farber (p.311)
    - maladie de Gaucher (p.312)
    - maladie de Krabbe (p.314)
    - maladie de Niemann-Pick (p.316)
    - sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- pathologie des peroxysomes (p.423)
  - acatalasémie (p.9)

- adrénoleucodystrophie (p.18)
- chondrodysplasie ponctuée (p.103)
- syndrome de Zellweger (p.550)
- polyneuropathie amyloïde familiale de type 1 (p.457)
- porphyrie (p.460)
  - coproporphyrine (p.117)
  - porphyria variegata (p.460)
  - porphyrie aiguë intermittente (p.460)
  - porphyrie cutanée tardive (p.460)
  - porphyrie érythropoïétique (p.460)
    - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- protoporphyrine érythropoïétique (p.466)
- rachitisme vitaminodépendant (p.479)
- rachitisme vitaminorésistant (p.479)
  - rachitisme hypophosphatémique (p.479)
- scléroedème de Buschke (p.496)
- sidéropénie (p.499)
  - anémie ferriprive (p.30)
    - syndrome de Lasthénie de Ferjol (p.532)
    - syndrome de Plummer-Vinson (p.540)
- surcharge en fer (p.510)
- syndrome d'excès apparent de minéralocorticoïde (p.518)
- syndrome d'hyperplasie congénitale de la surrénale (p.518)
- syndrome de Barth (p.520)
- syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone (p.551)
- syndrome métabolique (p.559)
- trichothiodystrophie (p.581)
- xanthome (p.625)
  - dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
  - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - xanthome fibreux (p.625)
  - xanthome papuleux (p.625)
  - xanthome plan (p.625)
  - xanthome tendineux (p.625)
  - xanthome tubéreux (p.625)
  - xanthome tubéronodulaire (p.625)
  - xanthome verruqueux (p.625)
  - xanthome éruptif (p.625)
- xanthélasma (p.624)
- maladie négligée (p.328)
- maladie professionnelle (p.328)
  - anthracose (p.43)
  - asbestose (p.51)
  - bagassose (p.59)
  - byssinose (p.68)
  - béryllose (p.61)
  - maladie des humidificateurs (p.321)
  - maladie des silos (p.322)
  - maladie due aux vibrations (p.323)
  - poumon de fermier (p.461)
  - poumon de l'écorceur d'érable (p.461)
  - poumon de l'éleveur d'oiseaux (p.461)
  - poumon du champignoniste (p.461)
  - poumon du laveur de fromage (p.462)
  - poumon du malteur (p.462)
  - poumon du minotier (p.462)
  - poumon du torréfacteur de café (p.462)
  - poumon du vigneron (p.462)
  - sidérose (p.499)
  - silicose (p.500)
  - épuisement professionnel (p.182)
- maladie rare (p.329)
  - chéilite granulomateuse (p.99)
  - dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)
  - desmostérolose (p.141)
  - desquamation familiale continue (p.142)
  - dysplasie fibreuse (p.155)
    - dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)
    - dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)
    - maladie de Jaffe-Lichtenstein (p.313)

- syndrome d'Albright (p.515)
  - syndrome de Mazabraud (p.535)
- dysplasie mucoépithéliale héréditaire (p.156)
- dysplasie olfactogénitale (p.157)
- dysplasie septooptique (p.158)
- maladie de Kniest (p.314)
- syndrome Kabuki (p.557)
- syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)
- syndrome de De Sanctis-Cacchione (p.524)
- syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
- syndrome de Keutel (p.529)
- syndrome de Kindler (p.529)
- syndrome de Schnitzler (p.543)
- syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
- maladie somatique (p.329)
  - syndrome de sevrage (p.544)
- maladie transmise par le sang (p.329)
- maladie transmise par les tiques (p.329)
- maladie transmissible par les aliments (p.329)
- maladie tropicale (p.330)
  - chikungunya (p.100)
  - splénomégalie tropicale (p.502)
- maladie émergente (p.323)
  - maladie à coronavirus 2019 (p.307)
  - syndrome respiratoire aigu sévère (p.562)
  - syndrome respiratoire du Moyen-Orient (p.562)
- mastocytose (p.336)
  - mastocytose bulleuse (p.336)
  - mastocytose pigmentée éruptive (p.336)
    - telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)
- microlithiase (p.346)
  - microlithiase alvéolaire pulmonaire (p.346)
- miliaire (p.348)
  - miliaire cristalline (p.348)
  - miliaire en plaque (p.348)
  - miliaire profonde (p.348)
  - miliaire rouge (p.348)
- mort (p.349)
  - mort cérébrale (p.349)
  - mort in utero (p.349)
  - mort subite (p.349)
    - syndrome de mort subite du nourrisson (p.537)
- nodule (p.375)
  - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
- oedème (p.380)
  - anasarque foetoplacentaire (p.29)
  - chéliite granulomateuse (p.99)
  - maladie post-thrombotique (p.328)
  - oedème aigu du poumon (p.380)
  - oedème aigu hémorragique (p.380)
  - oedème angioneurotique (p.381)
  - oedème cérébral (p.381)
    - syndrome de Reye (p.542)
  - oedème de la cornée (p.381)
  - oedème de la papille optique (p.381)
  - oedème de la paupière (p.381)
  - oedème de la rétine (p.381)
  - oedème interstitiel (p.381)
    - oedème interstitiel des poumons (p.381)
  - oedème maculaire cystoïde (p.381)
  - oedème maculaire d'Irvine-Gass (p.381)
  - oedème pulmonaire (p.381)
- pathologie ORL (p.436)
  - agueusie (p.22)
  - aphonie (p.44)
    - syndrome d'enfermement (p.517)
  - cancer de la tête et du cou (p.75)
    - carcinome de la tête et du cou (p.85)
    - carcinome épidermoïde de la tête et du cou (p.87)
  - cholestéatome (p.102)
  - collapsus inspiratoire (p.112)
  - dysfonction des cordes vocales (p.149)

- dysphagie (p.153)
  - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
  - syndrome d'Eagle (p.516)
  - syndrome de Plummer-Vinson (p.540)
  - syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
  - syndrome médiastinal (p.558)
  - syndrome pseudobulbaire (p.561)
- dysphonie (p.153)
  - dysphonie fonctionnelle (p.153)
  - dysphonie spasmodique (p.153)
- dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar (p.156)
- dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
- fistule préauriculaire (p.201)
- granulome de la ligne médiane (p.216)
- hydrops endolymphatique (p.238)
- hypoexcitabilité vestibulaire (p.251)
- hypoguesie (p.251)
- kyste branchial (p.277)
  - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
- kyste du tractus thyroïdienne (p.277)
- kératite interstitielle de Cogan (p.272)
- laryngotrachéobronchite (p.282)
- lymphoépithéliome (p.300)
- mucite (p.350)
- myringite (p.359)
- neurinome de l'acoustique (p.370)
- nez bifide (p.375)
- nez en selle (p.375)
- obstruction du canal lacrymonasal (p.379)
- otalgie (p.392)
  - syndrome d'Eagle (p.516)
- otite (p.392)
  - otite externe (p.392)
    - otite externe maligne (p.392)
    - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
  - otite moyenne (p.392)
    - otite moyenne fibroadhésive (p.392)
    - otite moyenne serohémorragique (p.393)
    - otite moyenne séreuse (p.392)
- otorrhée (p.393)
- paralysie des cordes vocales (p.399)
  - syndrome médiastinal (p.558)
- paralysie faciale (p.400)
  - chéilite granulomateuse (p.99)
  - syndrome de Heerfordt (p.528)
  - syndrome de Moebius (p.537)
  - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
  - syndrome des larmes de crocodile (p.551)
- pathologie de l'oreille (p.412)
  - maladie des caissons (p.320)
  - maladie du labyrinthe (p.322)
  - microtie (p.347)
  - pathologie de l'oreille externe (p.412)
    - bouchon de cérumen (p.64)
    - chondrodermatite nodulaire (p.103)
    - otite externe (p.392)
      - otite externe maligne (p.392)
      - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
    - otomycose (p.393)
  - pathologie de l'oreille interne (p.412)
    - fistule périlymphatique (p.200)
    - hypovalence vestibulaire (p.256)
    - labyrinthite (p.281)
    - mal des transports (p.305)
    - maladie de Ménière (p.315)
      - épanchement endolymphatique (p.176)
    - malformation de Mondini (p.334)
    - otospongiose (p.393)
    - surdité cochléaire (p.510)
      - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome vestibulaire (p.563)
      - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)



- cancer de l'oropharynx (p.73)
  - carcinome épidermoïde de l'oropharynx (p.87)
- cancer du pharynx (p.78)
  - cancer du nasopharynx (p.77)
    - carcinome du nasopharynx (p.86)
  - carcinome du pharynx (p.86)
    - carcinome de l'hypopharynx (p.84)
    - carcinome du nasopharynx (p.86)
    - carcinome épidermoïde du pharynx (p.88)
- carcinome du pharynx (p.86)
  - carcinome de l'hypopharynx (p.84)
  - carcinome du nasopharynx (p.86)
- hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx (p.220)
- incompétence vélopharyngée (p.260)
- pharyngite (p.445)
  - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
- rhinopharyngite (p.488)
- tumeur de l'oropharynx (p.601)
- pneumosinus (p.453)
- polychondrite atrophiante (p.456)
- reflux pharyngolaryngé (p.481)
- rhinoentomophthoromycose (p.488)
- sulcus glottidis (p.510)
- syndrome CHARGE (p.514)
- syndrome LEOPARD (p.557)
- syndrome blépharonasofacial (p.513)
- syndrome d'Opitz G/BBB (p.519)
- syndrome d'Ortner (p.519)
- syndrome de Cockayne (p.522)
- syndrome de Parry-Romberg (p.539)
- syndrome de Susac (p.546)
- syndrome du nerf vestibulaire (p.554)
- syndrome laryngo-onycho-cutané (p.557)
- tragus accessoire (p.576)
- trouble de l'audition (p.584)
  - acouphène (p.12)
    - syndrome d'Eagle (p.516)
  - agnosie auditive (p.21)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
  - hyperacousie (p.238)
  - presbyacousie (p.463)
  - recrutement auditif (p.480)
  - recrutement vestibulaire (p.480)
  - surdité (p.510)
    - surdimutité (p.510)
    - surdité aux fréquences élevées (p.510)
    - surdité brusque (p.510)
    - surdité de perception (p.510)
      - surdité cochléaire (p.510)
        - syndrome de Marshall (p.535)
      - surdité rétrocochléaire (p.511)
        - surdité d'origine centrale (p.510)
      - syndrome de Jervell et Lange-Nielsen (p.529)
      - syndrome de Muckle et Wells (p.537)
      - syndrome de Pendred (p.539)
      - syndrome de Wolfram (p.549)
    - surdité de transmission (p.510)
    - surdité fonctionnelle (p.510)
    - surdité mixte (p.510)
    - surdité prélinguistique (p.510)
    - syndrome KID (p.557)
    - syndrome LADD (p.557)
    - syndrome d'Alport (p.516)
    - syndrome d'Usher (p.519)
    - syndrome de Björnstad (p.521)
    - syndrome de Fechtner (p.526)
    - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
    - syndrome de la première fente branchiale (p.532)
- trouble de l'odorat (p.585)
  - anosmie (p.43)
    - dysplasie olfactogénitale (p.157)

- cacosmie (p.69)
- trouble de l'équilibre (p.584)
- vertige (p.618)
  - syndrome de Halpern (p.528)
  - syndrome de Sneddon (p.546)
  - syndrome vestibulaire (p.563)
    - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
    - syndrome vestibulaire périphérique (p.563)
  - vertige paroxystique bénin (p.618)
- pathologie de l'abdomen (p.405)
  - abcès abdominal (p.7)
  - appendicite séreuse (p.46)
  - ascite (p.51)
    - maladie gélatineuse du péritoine (p.323)
  - carcinose péritonéale (p.91)
  - cavitation ganglionnaire mésentérique (p.96)
  - distension abdominale (p.145)
  - extrophie cloacale (p.188)
  - fibrose péritonéale (p.194)
  - gastroschisis (p.208)
  - hernie inguinale (p.232)
  - hernie ombilicale (p.233)
  - hémopéritoine (p.225)
  - mésentérite liposcléreuse (p.343)
  - mésothéliome malin du péritoine (p.343)
  - métastase péritonéale (p.345)
  - omphalite (p.382)
  - omphalocèle (p.383)
  - pathologie rétropéritonéale (p.437)
    - hématome rétropéritonéal (p.222)
    - sarcome rétropéritonéal (p.494)
  - pneumopéritoine (p.453)
  - péritonite (p.441)
    - péritonite encapsulante (p.441)
  - rate accessoire (p.480)
  - rate mobile (p.480)
  - syndrome de prune belly (p.541)
  - syndrome du compartiment abdominal (p.553)
  - traumatisme abdominal (p.577)
  - tumeur desmoplastique à petites cellules rondes (p.603)
  - tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épiploon (p.607)
  - urgence abdominale (p.613)
  - éventration (p.187)
    - hernie congénitale du diaphragme (p.231)
    - syndrome de Fryns (p.526)
- pathologie de l'appareil circulatoire (p.406)
  - anneau vasculaire (p.41)
  - arrachement du pédicule rénal (p.47)
  - arrêt cardiorespiratoire (p.47)
  - artériosclérose de greffe (p.49)
  - cardiopathie (p.92)
    - adiastolie (p.18)
    - agénésie d'une valvule cardiaque (p.19)
    - angiome cardiaque (p.38)
    - anneau vasculaire de l'artère pulmonaire gauche (p.41)
    - anomalie du QRS (p.43)
    - anévrisme congénital de l'auricule gauche (p.33)
    - anévrisme congénital du sinus de Valsalva (p.34)
    - anévrisme congénital du ventricule gauche (p.34)
    - anévrisme de la cloison interauriculaire (p.34)
    - anévrisme de la cloison interventriculaire (p.34)
    - aplasie du péricarde (p.45)
    - asynchronisme atrioventriculaire (p.53)
    - asynchronisme cardiaque (p.53)
    - asynchronisme interventriculaire (p.53)
    - asynchronisme intraventriculaire (p.53)
    - ballonisation apicale transitoire du ventricule gauche (p.60)
    - cardiomyopathie (p.91)
      - agénésie du myocarde (p.20)
      - cardiomyopathie de stress (p.91)
      - cardiomyopathie dilatée (p.91)
      - cardiomyopathie hypertrophique (p.91)



- cardiomyopathie hypertrophique adiestolique (p.91)
- cardiomyopathie hypertrophique congestive (p.92)
- cardiomyopathie hypertrophique obstructive (p.92)
- cardiomyopathie restrictive (p.92)
  - endocardite de Loeffler (p.172)
- cardiopathie coronaire (p.93)
  - agénésie de l'artère coronaire (p.19)
  - angine de poitrine (p.35)
  - angor instable (p.40)
    - angor de Prinzmetal (p.40)
  - anévrisme de l'artère coronaire (p.34)
  - artère coronaire d'origine anormale (p.48)
    - artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale (p.48)
    - artère coronaire droite d'origine anormale (p.48)
    - artère coronaire gauche d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire unique (p.48)
  - artère coronaire à terminaison anormale (p.48)
  - atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)
  - infarctus du myocarde (p.262)
    - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
  - malformation de l'artère coronaire (p.333)
  - spasme coronarien (p.501)
  - syndrome coronaire aigu (p.514)
    - thrombose des artères coronaires (p.573)
  - dysplasie ventriculaire droite arythmogène (p.158)
  - dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss (p.162)
  - fibrose myocardique (p.194)
  - infarctus du myocarde (p.262)
    - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
  - myocardite (p.356)
    - myocardite primitive de Fielder (p.356)
    - myocardite à cellules géantes (p.356)
  - sténose musculaire idiopathique du ventricule gauche (p.506)
  - syndrome coronaire aigu (p.514)
  - syndrome de Barth (p.520)
  - syndrome de Meadows (p.536)
  - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
- cardiomyopathie hypertrophique (p.91)
  - cardiomyopathie hypertrophique adiestolique (p.91)
  - cardiomyopathie hypertrophique congestive (p.92)
  - cardiomyopathie hypertrophique obstructive (p.92)
- cardiopathie congénitale (p.92)
  - anévrisme congénital de la cloison interventriculaire (p.34)
  - communication intracardiaque (p.114)
    - canal auriculoventriculaire commun (p.70)
    - communication entre l'oreillette droite et le ventricule gauche (p.113)
    - communication entre l'oreillette gauche et l'artère pulmonaire (p.113)
  - communication interauriculaire (p.114)
    - syndrome de Lutembacher (p.534)
  - communication interventriculaire (p.114)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - inversion ventriculaire (p.269)
  - lévocardie (p.291)
  - non-compaction ventriculaire (p.376)
  - réseau de Chiari (p.482)
  - syndrome cardio-facio-cutané (p.513)
  - syndrome d'Eisenmenger (p.517)
  - syndrome de Holt-Oram (p.528)
  - syndrome de Noonan (p.538)
  - syndrome de Patau (p.539)
  - syndrome de Williams (p.548)
  - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
  - tunnel aortoventriculaire gauche (p.609)
  - tétralogie de Fallot (p.570)
  - ventricule droit à double sortie (p.617)
  - ventricule gauche à double entrée (p.617)
  - ventricule gauche à double sortie (p.617)
  - ventricule unique (p.617)
- cardiopathie coronaire (p.93)
  - agénésie de l'artère coronaire (p.19)
  - angine de poitrine (p.35)

- angor instable (p.40)
  - angor de Prinzmetal (p.40)
- anévrisme de l'artère coronaire (p.34)
- artère coronaire d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire droite d'origine anormale (p.48)
  - artère coronaire gauche d'origine anormale (p.48)
- artère coronaire unique (p.48)
- artère coronaire à terminaison anormale (p.48)
- atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)
- infarctus du myocarde (p.262)
  - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
- malformation de l'artère coronaire (p.333)
- spasme coronarien (p.501)
- syndrome coronaire aigu (p.514)
- thrombose des artères coronaires (p.573)
- cardiopathie cyanogène (p.93)
  - syndrome d'Eisenmenger (p.517)
- cardiopathie valvulaire (p.93)
  - atrésie des valvules cardiaques (p.56)
  - atrésie pulmonaire (p.56)
  - calcification de la valvule aortique (p.69)
  - calcification de la valvule mitrale (p.69)
  - calcification de la valvule pulmonaire (p.69)
  - calcification de la valvule tricuspide (p.69)
  - désinsertion de la valvule cardiaque (p.141)
  - insuffisance valvulaire (p.266)
    - insuffisance aortique (p.264)
    - insuffisance mitrale (p.265)
    - insuffisance pulmonaire (p.265)
    - insuffisance tricuspidiennne (p.266)
  - maladie mitrale (p.327)
  - malformation tricuspide d'Ebstein (p.335)
  - prolapsus de la valve sigmoïde (p.465)
  - prolapsus tricuspide (p.465)
  - prolapsus valvulaire mitral (p.465)
  - rétrécissement mitral (p.486)
    - syndrome de Lutembacher (p.534)
  - rétrécissement tricuspide (p.486)
  - sténose de la valvule pulmonaire (p.506)
    - syndrome de Watson (p.548)
  - syndrome du pilier mitral (p.555)
  - valvule aortique bicuspidie (p.615)
  - valvule mitrale en parachute (p.615)
  - valvulopathie aortique (p.615)
    - sténose aortique (p.505)
      - sténose aortique sousvalvulaire (p.505)
      - sténose aortique susvalvulaire (p.505)
  - valvulopathie mitrale (p.615)
  - valvulopathie pulmonaire (p.615)
    - sténose pulmonaire (p.506)
      - sténose pulmonaire sousvalvulaire (p.506)
      - sténose pulmonaire susvalvulaire (p.507)
    - syndrome de Keutel (p.529)
  - valvulopathie tricuspidiennne (p.615)
- cardite (p.93)
- choc cardiogène (p.101)
- cœur biloculaire (p.111)
- cœur pulmonaire (p.111)
  - cœur pulmonaire chronique (p.111)
- communication entre l'aorte et le ventricule droit (p.113)
- communication entre l'artère pulmonaire droite et l'oreillette gauche (p.113)
- cor triatriatum (p.118)
- dextrocardie (p.142)
- ectopie cardiaque (p.165)
- hypokinésie cardiaque (p.252)
- hypoplasie du cœur gauche (p.254)
- hypoplasie du ventricule droit (p.254)
- insuffisance cardiaque (p.265)
- insuffisance ventriculaire (p.267)
  - insuffisance ventriculaire droite (p.267)
  - syndrome de Pickwick (p.539)

- insuffisance ventriculaire gauche (p.267)
- malformation de Taussig-Bing (p.334)
- mésocardie (p.343)
- oreillette unique (p.387)
- ostium secundum (p.392)
- pathologie de l'endocarde (p.409)
  - endocardite (p.172)
    - endocardite de Loeffler (p.172)
    - endocardite marastique (p.172)
  - fibroélastose endocardique (p.192)
- pathologie du péricarde (p.429)
  - agénésie du péricarde (p.20)
  - chylopéricarde (p.109)
  - frottement péricardique (p.204)
  - hémopéricarde (p.225)
  - kyste coelomique pleuropéricardique (p.277)
  - pneumopéricarde (p.453)
  - péricardite (p.439)
    - péricardite constrictive (p.440)
    - péricardite purulente (p.440)
    - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
  - épanchement cancéreux péricardique (p.176)
  - épanchement péricardique (p.176)
    - syndrome lupus-like (p.558)
    - tamponade cardiaque (p.568)
- persistance du canal artériel (p.441)
- retour veineux pulmonaire anormal (p.486)
- syndrome de Carvajal (p.522)
- syndrome de Shone (p.544)
- transposition des gros vaisseaux (p.577)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - transposition corrigée des gros vaisseaux (p.576)
  - transposition isolée des gros vaisseaux (p.577)
- traumatisme du coeur (p.579)
- tronc artériel (p.582)
- trouble de la conduction (p.586)
  - alternance électrique cardiaque (p.25)
  - bloc cardiaque (p.63)
    - QT long (p.478)
      - syndrome de Jervell et Lange-Nielsen (p.529)
    - bloc auriculoventriculaire (p.63)
    - bloc auriculoventriculaire du premier degré (p.63)
    - bloc bifasciculaire (p.63)
    - bloc de branche (p.63)
    - bloc de conduction (p.63)
    - bloc de sortie (p.63)
    - bloc intra-auriculaire (p.63)
    - bloc intraventriculaire (p.63)
    - bloc pariétal (p.63)
    - bloc sino-auriculaire (p.64)
    - bloc trifasciculaire (p.64)
    - hémibloc (p.223)
    - période de Luciani-Wenckebach (p.440)
    - syndrome d'Adams-Stokes (p.515)
    - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - capture nodale (p.80)
  - capture ventriculaire (p.80)
  - conduction cachée (p.115)
  - conduction rétrograde (p.115)
  - conduction supranormale (p.115)
  - dissociation auriculaire (p.145)
  - dissociation auriculoventriculaire (p.145)
  - rythme réciproque (p.491)
  - syndrome de préexcitation ventriculaire (p.540)
    - PR court (p.463)
    - syndrome de Wolff-Parkinson-White (p.549)
  - syndrome du QT court (p.555)
- trouble du rythme cardiaque (p.591)
  - arythmie sinusale (p.50)
  - capture nodale (p.80)
  - capture ventriculaire (p.80)
  - conduction cachée (p.115)

- conduction rétrograde (p.115)
- conduction supranormale (p.115)
- dissociation auriculaire (p.145)
- dissociation auriculoventriculaire (p.145)
- dysplasie ventriculaire droite arythmogène (p.158)
- pouls alternant (p.461)
- syndrome d'Angelman (p.516)
- syndrome de Brugada (p.521)
- tachycardie (p.567)
  - tachycardie auriculaire (p.567)
  - tachycardie auriculaire paroxystique (p.567)
  - tachycardie bidirectionnelle paroxystique (p.567)
  - tachycardie jonctionnelle paroxystique (p.567)
  - tachycardie sinusale (p.567)
  - tachycardie supraventriculaire paroxystique (p.567)
  - tachycardie ventriculaire (p.567)
    - syndrome de Jervell et Lange-Nielsen (p.529)
    - tachycardie ventriculaire non soutenue (p.568)
    - tachycardie ventriculaire soutenue (p.568)
  - tachycardie ventriculaire paroxystique (p.568)
- trouble de l'excitabilité (p.585)
  - alternance électrique cardiaque (p.25)
  - asystolie (p.53)
    - asystolie auriculaire (p.53)
    - asystolie ventriculaire (p.53)
  - bigéminisme caché (p.62)
  - bradycardie (p.65)
    - bradycardie sinusale (p.65)
  - extrasystole (p.189)
    - bigéminisme (p.62)
    - extrasystole auriculaire (p.189)
    - extrasystole ventriculaire (p.189)
  - fibrillation auriculaire (p.191)
  - fibrillation ventriculaire (p.191)
  - flutter auriculaire (p.201)
  - flutter ventriculaire (p.201)
  - maladie de l'oreillette (p.314)
  - maladie du sinus (p.322)
  - parasystolie (p.402)
    - parasystolie auriculaire (p.402)
    - parasystolie ventriculaire (p.402)
  - rythme auriculaire gauche (p.491)
  - rythme cardiaque ectopique (p.491)
  - rythme du sinus coronaire (p.491)
  - rythme nodal (p.491)
  - rythme réciproque (p.491)
  - rythme ventriculaire (p.491)
  - réentrée (p.481)
  - syndrome de préexcitation ventriculaire (p.540)
    - PR court (p.463)
    - syndrome de Wolff-Parkinson-White (p.549)
  - tachycardie auriculaire (p.567)
  - tachycardie auriculaire paroxystique (p.567)
  - tachycardie bidirectionnelle paroxystique (p.567)
  - tachycardie jonctionnelle paroxystique (p.567)
  - tachycardie sinusale (p.567)
  - tachycardie supraventriculaire paroxystique (p.567)
  - tachycardie ventriculaire non soutenue (p.568)
  - tachycardie ventriculaire paroxystique (p.568)
  - tachycardie ventriculaire soutenue (p.568)
  - torsades de pointes (p.574)
  - trigéminisme caché (p.581)
  - échappement nodal (p.164)
  - échappement ventriculaire (p.164)
  - écho auriculaire (p.164)
- tumeur du coeur (p.603)
  - tumeur bénigne du coeur (p.600)
  - tumeur maligne du coeur (p.606)
- choc (p.101)
  - choc anaphylactique (p.101)
  - choc cardiogène (p.101)
- collapsus cardiocirculatoire (p.112)

- connectivite mixte (p.117)
- démence vasculaire (p.135)
  - encéphalopathie de Binswanger (p.171)
  - leucoaraïose (p.288)
  - syndrome CADASIL (p.513)
- fibroélastome papillaire (p.192)
- hyperplasie fibromusculaire (p.245)
- hypertension artérielle (p.246)
  - hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose (p.247)
  - hypertension artérielle labile (p.247)
  - hypertension artérielle maligne (p.247)
  - hypertension artérielle masquée (p.247)
  - hypertension artérielle néphrogénique (p.247)
  - hypertension artérielle pulmonaire (p.247)
  - hypertension artérielle systolique (p.247)
  - hypertension rénovasculaire (p.247)
  - prééclampsie (p.463)
    - éclampsie (p.164)
- hypertension veineuse pulmonaire (p.248)
- hypotension artérielle (p.255)
  - hypotension artérielle orthostatique (p.255)
- infarctus (p.261)
  - infarctus du myocarde (p.262)
    - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
  - infarctus du rein (p.262)
  - infarctus mésentérique (p.262)
  - infarctus splénique (p.262)
- ischémie (p.269)
  - cardiopathie coronaire (p.93)
    - agénésie de l'artère coronaire (p.19)
    - angine de poitrine (p.35)
    - angor instable (p.40)
      - angor de Prinzmetal (p.40)
    - anévrisme de l'artère coronaire (p.34)
    - artère coronaire d'origine anormale (p.48)
      - artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale (p.48)
      - artère coronaire droite d'origine anormale (p.48)
      - artère coronaire gauche d'origine anormale (p.48)
    - artère coronaire unique (p.48)
    - artère coronaire à terminaison anormale (p.48)
    - atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)
    - infarctus du myocarde (p.262)
      - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
    - malformation de l'artère coronaire (p.333)
    - spasme coronarien (p.501)
    - syndrome coronaire aigu (p.514)
    - thrombose des artères coronaires (p.573)
  - ischémie de l'encéphale (p.269)
  - ischémie de la moelle épinière (p.269)
  - ischémie de la rétine (p.269)
  - ischémie du foie (p.269)
  - ischémie du membre inférieur (p.270)
  - ischémie du muscle strié (p.270)
  - ischémie du nerf optique (p.270)
  - ischémie du rein (p.270)
  - ischémie intestinale (p.270)
  - syndrome d'ischémie-reperfusion (p.519)
    - défaillance primaire du greffon (p.127)
- lymphangite sclérosante (p.299)
- maladie de Mondor (p.316)
- maladie de moyamoya (p.316)
- maladie post-thrombotique (p.328)
- maladie veinoocclusive (p.330)
- ostéochondrite primitive de hanche (p.388)
- pathologie des vaisseaux sanguins (p.424)
  - acrosyndrome (p.14)
    - acrocyanose (p.12)
    - maladie de Raynaud (p.317)
      - syndrome CREST (p.515)
        - syndrome de Reynolds (p.542)
      - syndrome de Raynaud (p.541)
      - syndrome des antisynthétases (p.550)

- syndrome des vibrations du système mains-bras (p.551)
  - syndrome du marteau hypothénar (p.554)
  - érythromélgie (p.186)
- anastomose pathologique bronchopulmonaire (p.29)
- angiectasie (p.35)
- angioblastome (p.35)
- angiodermite (p.36)
- angiodysplasie (p.36)
  - angiome (p.38)
    - angiochondromatose de Maffucci (p.36)
    - angiodysplasie ostéodystrophique (p.36)
    - angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay (p.36)
    - angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber (p.36)
    - angioendothéliomatose (p.36)
    - angiokératome (p.36)
      - angiokératome circonscrit naeviforme (p.36)
      - angiokératome thrombosé (p.36)
    - angioliipome (p.36)
    - angiomatose (p.37)
      - angiomatose bacillaire (p.37)
      - angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)
      - angiomatose médiastinale (p.37)
      - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)
      - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe (p.38)
      - pélioïse (p.437)
    - angiome bronchique (p.38)
    - angiome cardiaque (p.38)
    - angiome caverneux (p.38)
      - angiome caverneux intracrânien (p.38)
    - angiome de la vessie urinaire (p.38)
    - angiome du canal rachidien (p.38)
    - angiome en touffes (p.38)
    - angiome géant (p.38)
      - syndrome de Kasabach-Merritt (p.529)
    - angiome intracrânien (p.39)
    - angiome plan (p.39)
    - angiome serpiginieux (p.39)
    - angiome stellaire (p.39)
    - angiome sénile (p.39)
    - angiome tubéreux (p.39)
    - hémangiome synovial (p.221)
    - hémolymphangiome (p.224)
    - syndrome de Bean (p.520)
  - angiome caverneux (p.38)
    - angiome caverneux intracrânien (p.38)
  - angiomyoliipome (p.39)
  - angiomyome (p.39)
  - angiopathie (p.39)
  - angiosarcome (p.40)
  - anévrisme (p.33)
    - anévrisme aortique (p.33)
      - anévrisme congénital du sinus de Valsalva (p.34)
    - anévrisme artériel (p.33)
    - anévrisme artérioveineux (p.33)
      - anévrisme artérioveineux de l'aorte (p.33)
      - anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital (p.33)
        - fistule artérioveineuse de l'orbite (p.200)
    - anévrisme congénital de l'artère pulmonaire (p.33)
    - anévrisme congénital de l'auricule gauche (p.33)
    - anévrisme congénital de la cloison interventriculaire (p.34)
    - anévrisme congénital du ventricule gauche (p.34)
    - anévrisme de l'artère bronchique (p.34)
    - anévrisme de l'artère coronaire (p.34)
    - anévrisme de l'artère pulmonaire (p.34)
    - anévrisme de l'artère rénale (p.34)
    - anévrisme de la cloison interauriculaire (p.34)
    - anévrisme de la cloison interventriculaire (p.34)
    - anévrisme disséquant (p.34)
      - anévrisme disséquant artériel (p.34)
      - anévrisme disséquant de l'aorte (p.34)
      - anévrisme disséquant de la carotide (p.34)
      - anévrisme disséquant intracrânien (p.34)

- anévrysme géant (p.34)
- anévrysme intracrânien (p.35)
- anévrysme mycotique (p.35)
- athérosclérose (p.54)
  - plaque d'athérosclérose (p.450)
- boucle vasculaire rétinienne (p.64)
- bouffée vasomotrice (p.65)
- chorioangiome (p.105)
- contusion (p.117)
  - choriorétinite sclopetaria (p.105)
- crise vasoocclusive (p.121)
  - syndrome thoracique aigu (p.563)
- cutis marmorata telangiectatica congenita (p.122)
- dysfonction endothéliale (p.149)
- dysfonctionnement érectile vasculogénique (p.149)
- dystrophie sympathique réflexe (p.163)
  - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
  - syndrome épaule-main (p.555)
- ectasie vasculaire antrale (p.165)
- embolie (p.167)
  - embolie amniotique (p.168)
  - embolie artérielle (p.168)
  - embolie athéromateuse (p.168)
  - embolie cérébrale (p.168)
  - embolie de cathéter (p.168)
  - embolie de corps étranger (p.168)
  - embolie de tissu cérébral (p.168)
  - embolie gazeuse (p.168)
    - embolie gazeuse cérébrale (p.168)
  - embolie graisseuse (p.168)
  - embolie huileuse (p.168)
  - embolie paradoxale (p.168)
  - embolie pulmonaire (p.168)
  - embolie tumorale (p.168)
  - thromboembolie (p.572)
    - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
  - thrombophilie (p.572)
    - hypoplasminogénémie (p.254)
- exulceratio simplex de Dieulafoy (p.189)
- fistule aortopulmonaire congénitale (p.200)
- fistule artérioveineuse pulmonaire (p.200)
- fistule artérioveineuse rénale (p.200)
- hyperplasie angiolymphoïde (p.245)
- hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose (p.247)
- hémangioendothéliome (p.220)
  - hémangioendothéliome végétant intravasculaire (p.220)
  - hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx (p.220)
  - hémangioendothéliome épithélioïde (p.220)
- hémangiopéricytome (p.221)
  - hémangiopéricytome bronchopulmonaire (p.221)
  - hémangiopéricytome malin (p.221)
    - hémangiopéricytome malin du rein (p.221)
- hémorragie (p.226)
  - ectasie vasculaire antrale (p.165)
  - hémarthrose (p.221)
  - hématome (p.222)
    - céphalhématome (p.98)
    - hématome du canal rachidien (p.222)
    - hématome extradural (p.222)
    - hématome intracrânien (p.222)
    - hématome orbitaire (p.222)
    - hématome périrénal (p.222)
    - hématome rétroplacentaire (p.222)
    - hématome rétropéritonéal (p.222)
    - hématome sousdural (p.222)
  - hématurie (p.223)
  - hématémèse (p.221)
    - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
  - hémobilie (p.224)
  - hémomédiastin (p.225)
  - hémoptysie (p.226)
    - hémosidérose pulmonaire idiopathique (p.228)

- hémopéricarde (p.225)
- hémopéritoine (p.225)
- hémorragie choroïdienne (p.226)
- hémorragie conjonctivale (p.227)
- hémorragie cérébrale (p.226)
- hémorragie de la rétine (p.227)
  - syndrome de Terson (p.546)
- hémorragie du cervelet (p.227)
- hémorragie du corps vitré (p.227)
  - syndrome de Terson (p.546)
- hémorragie du ventricule cérébral (p.227)
- hémorragie expulsive du corps vitré (p.227)
- hémorragie gastrointestinale (p.227)
- hémorragie intracrânienne (p.227)
- hémorragie prémaculaire (p.227)
- hémorragie rectale (p.227)
- hémorragie sousarachnoïdienne (p.227)
  - syndrome de Terson (p.546)
- hémorragie sousconjonctivale (p.228)
- hémorroïde (p.228)
- hémospermie (p.228)
- hémothorax (p.228)
  - hémopneumothorax (p.226)
- épistaxis (p.180)
- lésion d'ischémie reperfusion hépatique (p.284)
- lésion d'ischémie reperfusion rénale (p.284)
- lésion d'ischémie reperfusion vésicale (p.284)
- macroanévrisme (p.304)
- malformation artérioveineuse (p.333)
- malformation artérioveineuse des bronches (p.333)
- malformation des vaisseaux pulmonaires (p.334)
- microangiopathie (p.346)
  - microangiopathie thrombohémostatique (p.346)
  - syndrome hémolytique et urémique (p.556)
- microanévrisme (p.346)
  - microanévrisme de la rétine (p.346)
- nodule dysorique (p.375)
- néovascularisation (p.366)
  - néovascularisation choroïdienne (p.366)
  - néovascularisation de la rétine (p.366)
- néphroangiosclérose (p.366)
- oblitération d'un vaisseau sanguin de la rétine (p.378)
- obstruction de l'aqueduc de Sylvius (p.379)
- pathologie cérébrovasculaire (p.405)
  - accident cérébrovasculaire (p.9)
    - syndrome de MELAS (p.536)
    - syndrome de Sneddon (p.546)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - angiome caverneux intracrânien (p.38)
  - angiome intracrânien (p.39)
  - angiopathie amyloïde cérébrale (p.39)
  - anévrisme disséquant de la carotide (p.34)
  - anévrisme disséquant intracrânien (p.34)
  - anévrisme intracrânien (p.35)
  - céphalée vasomotrice (p.97)
  - céphalée vasomotrice de Horton (p.98)
    - syndrome de Raeder (p.541)
  - démence vasculaire (p.135)
    - encéphalopathie de Binswanger (p.171)
    - leucoaraïose (p.288)
    - syndrome CADASIL (p.513)
  - dépression vasculaire (p.136)
  - embolie cérébrale (p.168)
  - embolie gazeuse cérébrale (p.168)
  - hypertension veineuse cérébrale (p.248)
  - hématome intracrânien (p.222)
  - hémorragie cérébrale (p.226)
  - hémorragie du ventricule cérébral (p.227)
  - hémorragie intracrânienne (p.227)
  - hémorragie sousarachnoïdienne (p.227)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - insuffisance vertébrobasilaire (p.267)



ischémie de l'encéphale (p.269)  
 maladie de moyamoya (p.316)  
 malformation artérioveineuse intracrânienne (p.333)  
 malformation des artères intracrâniennes (p.334)  
 malformation des veines intracrâniennes (p.334)  
 migraine (p.347)  
     migraine hémiplégique familiale (p.347)  
     migraine ophtalmique (p.348)  
 myélomalacie (p.355)  
 névralgie faciale de Sluder (p.373)  
 ramollissement cérébelleux (p.480)  
 ramollissement cérébral (p.480)  
     lacune cérébrale (p.281)  
     leucomalacie périventriculaire (p.290)  
 ramollissement du tronc cérébral (p.480)  
 sténose des artères intracrâniennes (p.506)  
 sténose des carotides (p.506)  
 sténose des veines intracrâniennes (p.506)  
 syndrome de Wallenberg (p.548)  
 thrombose intracrânienne (p.573)  
 pathologie de la circulation portale (p.414)  
     aéroportie (p.18)  
     hypertension portale (p.247)  
         syndrome de Cruveilhier-Baumgarten (p.524)  
     hypertension portopulmonaire (p.247)  
     syndrome de Budd-Chiari (p.521)  
 pathologie des artères (p.420)  
     agénésie de l'artère pulmonaire (p.19)  
         agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire (p.19)  
         agénésie de l'artère pulmonaire droite (p.19)  
         agénésie de l'artère pulmonaire gauche (p.20)  
         syndrome de Swyer-James-Macleod (p.546)  
     anévrisme artériel (p.33)  
     anévrisme artérioveineux (p.33)  
         anévrisme artérioveineux de l'aorte (p.33)  
         anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital (p.33)  
         fistule artérioveineuse de l'orbite (p.200)  
     anévrisme de l'artère bronchique (p.34)  
     anévrisme de l'artère pulmonaire (p.34)  
     anévrisme de l'artère rénale (p.34)  
     anévrisme disséquant artériel (p.34)  
     anévrisme disséquant de la carotide (p.34)  
     artère sciatique primitive (p.48)  
     artériopathie (p.49)  
         syndrome de Sneddon (p.546)  
     artériopathie oblitérante des membres inférieurs (p.49)  
         syndrome de Leriche (p.533)  
     artérite (p.49)  
         céphalée vasomotrice de Horton (p.98)  
         syndrome de Raeder (p.541)  
         maladie de Takayasu (p.319)  
     athérosclérose (p.54)  
         plaque d'athérosclérose (p.450)  
     atrésie de l'artère pulmonaire (p.55)  
     cardiopathie coronaire (p.93)  
         agénésie de l'artère coronaire (p.19)  
         angine de poitrine (p.35)  
         angor instable (p.40)  
             angor de Prinzmetal (p.40)  
         anévrisme de l'artère coronaire (p.34)  
         artère coronaire d'origine anormale (p.48)  
             artère coronaire circonflexe gauche d'origine anormale (p.48)  
             artère coronaire droite d'origine anormale (p.48)  
             artère coronaire gauche d'origine anormale (p.48)  
         artère coronaire unique (p.48)  
         artère coronaire à terminaison anormale (p.48)  
         atrésie de l'artère coronaire gauche (p.55)  
         infarctus du myocarde (p.262)  
             syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)  
         malformation de l'artère coronaire (p.333)  
         spasme coronarien (p.501)  
         syndrome coronaire aigu (p.514)

- thrombose des artères coronaires (p.573)
- compression artérielle (p.114)
  - syndrome de la traversée thoracobrachiale (p.532)
  - syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
- contracture de Volkmann (p.117)
- dolichoméga artère (p.146)
- dysplasie artériohépatique (p.154)
- embolie artérielle (p.168)
- faux anévrisme (p.191)
- faux anévrisme artériel (p.191)
- faux anévrisme de l'aorte (p.191)
- hypoplasie de l'artère pulmonaire (p.253)
- malformation de l'artère pulmonaire (p.333)
- malformation des artères (p.334)
  - malformation des artères intracrâniennes (p.334)
- média nécrose kystique des artères (p.337)
- oblitération d'une artère intracrânienne (p.378)
- oblitération de l'artère ciliaire postérieure (p.378)
- oblitération des artères (p.378)
- occlusion des artères (p.380)
- pathologie de l'aorte (p.406)
  - anévrisme aortique (p.33)
    - anévrisme congénital du sinus de Valsalva (p.34)
  - anévrisme artérioveineux de l'aorte (p.33)
  - anévrisme disséquant de l'aorte (p.34)
  - aortite (p.44)
  - coarctation aortique (p.111)
  - crosse aortique double (p.121)
  - crosse aortique à droite (p.121)
  - maladie de Takayasu (p.319)
  - malformation de l'aorte (p.333)
  - média nécrose kystique de l'aorte (p.337)
  - oblitération aortique (p.378)
  - thrombose de l'aorte (p.572)
    - syndrome de Leriche (p.533)
  - traumatisme de l'aorte (p.578)
- pathologie de l'artère rénale (p.408)
  - hypertension rénovasculaire (p.247)
  - origine ectopique de l'artère rénale (p.387)
  - sténose de l'artère rénale (p.505)
- phlegmatia coerulea dolens (p.445)
- périartérite (p.439)
  - périartérite noueuse (p.439)
    - périartérite noueuse rénale (p.439)
- sclérose de Mönckeberg (p.496)
- sténose des artères (p.506)
  - syndrome du marteau hypothénar (p.554)
- sténose des artères intracrâniennes (p.506)
- sténose des carotides (p.506)
- syndrome CADASIL (p.513)
- syndrome de l'artère poplitée piégée (p.530)
- syndrome des loges musculaires (p.551)
  - syndrome de la loge antéroexterne de la jambe (p.531)
- thrombose des artères (p.573)
  - syndrome de Leriche (p.533)
  - syndrome de Wallenberg (p.548)
- traumatisme des artères (p.578)
- vol sousclavier (p.622)
- pathologie des capillaires sanguins (p.421)
  - livedo racemosa (p.296)
  - livedo réticulaire (p.296)
    - syndrome de Sneddon (p.546)
  - livedo réticulaire nécrosant (p.296)
  - microanévrisme de la rétine (p.346)
  - purpura (p.474)
    - dermatite pigmentaire progressive (p.138)
    - dermatite purpurique pigmentée (p.138)
    - purpura de Waldenström (p.474)
    - purpura en cocarde (p.474)
    - purpura fulminans (p.474)
      - syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)
    - purpura rhumatoïde (p.474)

- purpura sénile de Bateman (p.474)
  - purpura thrombocytopénique immun (p.474)
  - purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
  - purpura vasculaire (p.475)
- pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière (p.425)
- pathologie des vaisseaux sanguins de la peau (p.425)
  - ecchymose (p.164)
  - purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
  - syndrome des doigts rouges (p.551)
- pathologie des vaisseaux sanguins du rein (p.425)
- pathologie des veines (p.425)
  - agénésie du sinus coronaire (p.20)
  - anévrisme artérioveineux (p.33)
    - anévrisme artérioveineux de l'aorte (p.33)
    - anévrisme artérioveineux pulmonaire congénital (p.33)
    - fistule artérioveineuse de l'orbite (p.200)
  - atrésie de la veine pulmonaire (p.56)
  - hypoplasie de la veine pulmonaire (p.253)
  - hémorroïde (p.228)
  - insuffisance veineuse (p.267)
    - insuffisance des veine perforantes du mollet (p.265)
    - insuffisance veineuse des membres inférieurs (p.267)
  - malformation des veines (p.334)
    - malformation des veines intracrâniennes (p.334)
  - oblitération d'une veine intracrânienne (p.378)
  - oblitération de la veine cave (p.378)
  - oblitération des veines (p.378)
  - pathologie de la veine cave (p.420)
    - compression de la veine cave (p.115)
    - duplication de la veine cave (p.147)
    - malformation de la veine cave (p.334)
  - phlegmatia coerulea dolens (p.445)
  - pyléphlébite (p.476)
  - retour veineux pulmonaire anormal (p.486)
  - sténose des veines (p.506)
  - sténose des veines intracrâniennes (p.506)
  - syndrome de Budd-Chiari (p.521)
  - syndrome de la veine ovarienne (p.532)
  - thrombose de la veine humérale (p.573)
  - thrombose profonde (p.573)
    - syndrome de Paget-Schroetter (p.538)
  - thrombose superficielle (p.573)
  - thrombose veineuse (p.573)
    - syndrome de Paget-Schroetter (p.538)
    - thrombose de la veine centrale de la rétine (p.573)
  - traumatisme des veines (p.578)
  - varice (p.615)
    - varice de l'orbite (p.616)
    - varice de la papille rénale (p.616)
    - varices oesophagiennes (p.616)
  - varicosité (p.616)
  - veinite (p.617)
    - thrombophlébite (p.572)
      - maladie post-thrombotique (p.328)
      - syndrome de Lemierre (p.533)
      - thrombophlébite migratrice (p.572)
- persistance de la circulation foetale (p.441)
  - ostium secundum (p.392)
- rhinite spasmodique angiospastique (p.487)
- rétinopathie vasculaire (p.485)
- sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- syndrome d'Eales (p.517)
- syndrome de Cockett (p.522)
- syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
- syndrome de Susac (p.546)
- syndrome de fuite vasculaire (p.526)
- syndrome du cimenterre (p.553)
- séquestration pulmonaire (p.498)
  - séquestration pulmonaire extralobaire (p.498)
  - séquestration pulmonaire intralobaire (p.498)
- thrombose (p.572)
  - phlegmatia coerulea dolens (p.445)

- syndrome de Trousseau (p.547)
- syndrome des antiphospholipides (p.550)
- thromboangéite (p.571)
  - thromboangéite oblitérante (p.571)
- thromboembolie (p.572)
  - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
- thrombophilie (p.572)
  - hypoplasminogénémie (p.254)
- thrombophlébite (p.572)
  - maladie post-thrombotique (p.328)
  - syndrome de Lemierre (p.533)
  - thrombophlébite migratrice (p.572)
- thrombose de l'aorte (p.572)
  - syndrome de Leriche (p.533)
- thrombose de la veine humérale (p.573)
- thrombose des artères (p.573)
  - syndrome de Leriche (p.533)
  - syndrome de Wallenberg (p.548)
- thrombose des artères coronaires (p.573)
- thrombose intracrânienne (p.573)
- thrombose profonde (p.573)
  - syndrome de Paget-Schroetter (p.538)
- thrombose superficielle (p.573)
- thrombose veineuse (p.573)
  - syndrome de Paget-Schroetter (p.538)
  - thrombose de la veine centrale de la rétine (p.573)
- tortuosité des vaisseaux rétiens (p.575)
- transposition des gros vaisseaux (p.577)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - transposition corrigée des gros vaisseaux (p.576)
  - transposition isolée des gros vaisseaux (p.577)
- tronc artériel (p.582)
- tumeur glomique (p.605)
  - tumeur glomique bronchopulmonaire (p.605)
- télangiectasie (p.568)
  - angiomatose de Rendu-Osler (p.37)
  - angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats (p.37)
  - ataxie télangiectasie (p.54)
  - syndrome CREST (p.515)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
  - telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)
- vascularite (p.616)
  - aortite (p.44)
  - artérite (p.49)
    - céphalée vasomotrice de Horton (p.98)
    - syndrome de Raeder (p.541)
    - maladie de Takayasu (p.319)
  - erythema elevatum diutinum (p.183)
  - granulomatose de Wegener (p.215)
  - maladie de Behçet (p.309)
  - maladie de Horton (p.313)
  - maladie de Kawasaki (p.313)
  - oedème aigu hémorragique (p.380)
  - polyangéite microscopique (p.455)
  - périartérite noueuse (p.439)
    - périartérite noueuse rénale (p.439)
  - syndrome de Churg et Strauss (p.522)
  - syndrome des doigts rouges (p.551)
  - thromboangéite (p.571)
    - thromboangéite oblitérante (p.571)
  - trisymptôme de Gougerot (p.582)
  - vascularite allergique (p.616)
  - vascularite de la rétine (p.617)
  - vascularite granulomateuse (p.617)
  - vascularite leucocytoclasique (p.617)
  - vascularite nécrosante (p.617)
  - vasculite livédoïde (p.617)
- pathologie du système lymphatique (p.432)
  - adénopathie (p.18)
    - adénopathie bénigne (p.18)
    - adénopathie maligne (p.18)
    - métastase du ganglion inguinal (p.344)

- métastase du ganglion sentinelle (p.344)
  - métastase ganglionnaire (p.345)
    - métastase ganglionnaire cervicale (p.345)
  - adénopathie médiastinale (p.18)
  - cavitation ganglionnaire mésentérique (p.96)
  - conjonctivite de Parinaud (p.116)
  - lymphadénite (p.298)
    - maladie de Kikuchi-Fujimoto (p.314)
  - filariose lymphatique (p.199)
  - hyperplasie lymphoïde (p.245)
  - infarctus splénique (p.262)
  - lymphangiectasie (p.298)
    - lymphangiectasie pulmonaire (p.298)
  - lymphangioendothéliome (p.298)
  - lymphangiokératome (p.298)
  - lymphangiomatose (p.298)
    - lymphangiomatose pulmonaire (p.298)
  - lymphangiopéricytome (p.299)
    - lymphangiopéricytome bronchopulmonaire (p.299)
    - lymphangiopéricytome médiastinal (p.299)
  - lymphangiosarcome (p.299)
  - lymphangite (p.299)
    - lymphangite carcinomateuse (p.299)
    - lymphangite sclérosante (p.299)
  - lymphocèle (p.299)
  - lymphoedème (p.300)
    - syndrome des ongles jaunes (p.551)
    - éléphantiasis (p.167)
      - éléphantiasis nostras verrucosa (p.167)
  - lymphogranulomatose (p.300)
    - lymphogranulomatose vénérienne (p.300)
  - malformation lymphatique (p.334)
    - hémolympangiome (p.224)
    - lympangiome caverneux (p.299)
    - lympangiome kystique (p.299)
    - lympangiome kystique médiastinal (p.299)
  - podoconiose (p.454)
  - syndrome de Hennekam (p.528)
- phlébectasie (p.445)
- plaie du coeur (p.450)
- pyopneumopéricarde (p.476)
- shunt artérioveineux pulmonaire (p.498)
- shunt droit-gauche (p.498)
  - shunt droit-gauche pulmonaire (p.499)
- shunt gauche-droit (p.499)
- syndrome CHARGE (p.514)
- syndrome LEOPARD (p.557)
- syndrome d'Ortner (p.519)
- syndrome de Costello (p.523)
- syndrome de Lin-Gettig (p.533)
- syndrome de Watson (p.548)
- syndrome hépatopulmonaire (p.556)
- syndrome hépatorénal (p.556)
- syndrome médiastinal (p.558)
- syndrome métabolique (p.559)
- varice de l'orbite (p.616)

pathologie de l'appareil digestif (p.406)

- acrodermatitis enteropathica (p.13)
- bézoard (p.62)
- corps étranger ingéré (p.119)
- diverticulose (p.146)
- dyspepsie (p.153)
- déficit en carbamoyl phosphate synthétase (p.128)
- gastrinome (p.208)
  - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
- hernie congénitale du diaphragme (p.231)
  - syndrome de Fryns (p.526)
- hernie de Bochdalek (p.231)
- hernie de la ligne blanche (p.231)
- hernie diaphragmatique (p.232)
- hernie hiatale paraoesophagienne (p.232)
- hernie mésocolique (p.232)

- hernie obturatrice (p.232)
- hernie paraduodénale (p.233)
- hématémèse (p.221)
  - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
- infection alimentaire (p.263)
- intoxication alimentaire (p.268)
  - intoxication amnésique par fruits de mer (p.268)
  - intoxication paralysante par fruits de mer (p.268)
  - lathyrisme (p.282)
- kyste entérogène (p.277)
- maladie de Wilson (p.319)
- malformation neuronale intestinale (p.335)
  - aganglionose (p.19)
  - hypoganglionose (p.251)
  - maladie de Hirschsprung (p.313)
- melaena (p.338)
  - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
- microcôlon (p.346)
  - syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme (p.558)
- nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)
- pathologie de l'estomac (p.410)
  - achlorhydrie (p.10)
  - atrésie du pylore (p.56)
  - cancer de l'estomac (p.73)
    - adénocarcinome de l'estomac (p.15)
    - cancer du moignon gastrique (p.77)
    - cancer gastrique de type intestinal (p.79)
    - cancer gastrointestinal (p.79)
      - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
      - tumeur neuroendocrine gastrointestinale (p.608)
      - tumeur stromale gastrointestinale (p.609)
    - carcinome adénosquameux de l'estomac (p.82)
    - carcinome de l'estomac (p.84)
    - carcinome épidermoïde de l'estomac (p.88)
    - linite plastique (p.292)
    - lésion précancéreuse de l'estomac (p.285)
    - métaplasie intestinale et gastrique (p.344)
    - néoplasie intraépithéliale gastrique (p.366)
  - cancer de la jonction oesogastrique (p.74)
    - adénocarcinome de la jonction oesogastrique (p.15)
  - ectasie vasculaire antrale (p.165)
  - exulceratio simplex de Dieulafoy (p.189)
  - gastrite (p.208)
    - gastrite atrophique (p.208)
      - anémie de Biermer (p.30)
    - gastrite hypertrophique géante (p.208)
- gastroentérite (p.208)
  - diarrhée du voyageur (p.144)
  - gastroentérite transmissible du porc (p.208)
  - gastroentérite à virus Hawaii (p.208)
  - gastroentérite à virus Norwalk (p.208)
- hernie hiatale (p.232)
- hyperplasie fovéolaire (p.245)
- microgastrie (p.346)
- parésie gastrointestinale (p.403)
- reflux duodénogastrique (p.481)
- sténose du pylore (p.506)
  - sténose hypertrophique du pylore (p.506)
- syndrome de dumping (p.525)
- tumeur de l'estomac (p.601)
- tumeur du cardia (p.603)
- tumeur gastrointestinale (p.604)
- ulcère gastrique (p.611)
- ulcère gastroduodénal (p.611)
  - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
- ulcère peptique (p.612)
- pathologie de l'intestin (p.410)
  - amibiase intestinale (p.26)
  - amoebome (p.27)
  - appendicite (p.46)
    - appendicite séreuse (p.46)
  - balantidiase (p.60)

- caecum mobile (p.69)
- cancer de l'ampoule de Vater (p.72)
- cancer de l'intestin (p.73)
  - cancer colorectal (p.72)
    - adénocarcinome colorectal (p.15)
    - cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)
      - syndrome de Muir-Torre (p.537)
    - cancer du côlon sigmoïde (p.76)
    - carcinome colorectal (p.84)
    - carcinome du côlon (p.86)
  - cancer gastrointestinal (p.79)
    - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
    - tumeur neuroendocrine gastrointestinale (p.608)
    - tumeur stromale gastrointestinale (p.609)
  - carcinome de l'intestin grêle (p.84)
  - carcinoïde à cellules calciformes de l'appendice (p.91)
  - lésion précancéreuse du côlon (p.285)
  - métaplasie intestinale (p.344)
  - métaplasie intestinale et gastrique (p.344)
- constipation (p.117)
  - dyschésie (p.148)
- côlon irritable (p.113)
- diarrhée (p.144)
  - diarrhée chlorée congénitale (p.144)
  - diarrhée du voyageur (p.144)
  - dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)
- diverticule de Meckel (p.146)
- diverticulite (p.146)
- duodénite (p.147)
- dysenterie (p.148)
- entérite (p.173)
  - entérite de Crohn (p.173)
  - entérite hémorragique du dindon (p.173)
  - entérite nécrosante (p.173)
- entérocolite (p.174)
  - entérocolite nécrosante (p.174)
- entéropathie (p.174)
  - entéropathie exsudative (p.174)
- fécalome (p.191)
- ganglioneuromatose (p.207)
- gastroentérite (p.208)
  - diarrhée du voyageur (p.144)
  - gastroentérite transmissible du porc (p.208)
  - gastroentérite à virus Hawaii (p.208)
  - gastroentérite à virus Norwalk (p.208)
- giardiase (p.209)
- helminthiase intestinale (p.220)
- hernie antérieure du diaphragme (p.231)
- hernie crurale (p.231)
- hernie de Richter (p.231)
- hernie de Treitz (p.232)
- hernie étranglée (p.232)
- hypoganglionose (p.251)
- hémorragie gastrointestinale (p.227)
- iléite (p.258)
- iléus (p.258)
  - iléus biliaire (p.258)
  - iléus méconial (p.258)
  - iléus transitoire du nouveau-né (p.258)
- infarctus mésentérique (p.262)
- insuffisance intestinale (p.265)
- intolérance alimentaire (p.267)
  - intolérance au fructose (p.267)
- invagination intestinale (p.268)
- ischémie intestinale (p.270)
- jéjunite (p.271)
- malabsorption intestinale (p.305)
  - entéropathie exsudative (p.174)
  - lipodystrophie intestinale (p.293)
  - maladie coeliaque (p.308)
  - sprue tropicale (p.503)
  - stéatorrhée (p.505)

- syndrome de l'anse aveugle (p.530)
  - syndrome de l'intestin court (p.530)
- maladie de Waldmann (p.319)
- mégacôlon (p.338)
- occlusion intestinale (p.380)
  - syndrome de l'artère mésentérique supérieure (p.530)
- oxyurose (p.393)
- parasitose intestinale (p.402)
- parésie gastrointestinale (p.403)
- parésie intestinale (p.403)
- pathologie anorectale (p.404)
  - abcès périanal (p.7)
  - anite (p.41)
  - atrésie anale (p.55)
    - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
    - syndrome de Vater (p.547)
  - cancer anal (p.71)
    - carcinome épidermoïde du canal anal (p.88)
  - cancer anogénital (p.72)
  - carcinome de l'anus (p.84)
  - carcinome épidermoïde du canal anal (p.88)
  - fissure anale (p.199)
  - fistule anale (p.200)
  - fistule anorectale (p.200)
  - hémorroïde (p.228)
  - incontinence anale (p.260)
    - encoprésie (p.172)
  - lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus (p.284)
  - prolapsus rectal (p.465)
  - rectite (p.480)
    - syndrome de Currarino (p.524)
    - tumeur du rectum (p.604)
- pathologie de l'intestin grêle (p.411)
  - pathologie du duodénum (p.427)
    - traumatisme duodénal (p.579)
- pathologie du côlon (p.426)
  - adénome colorectal (p.17)
  - adénome festonné (p.17)
  - cancer colorectal (p.72)
    - adénocarcinome colorectal (p.15)
    - cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)
      - syndrome de Muir-Torre (p.537)
    - cancer du côlon sigmoïde (p.76)
    - carcinome colorectal (p.84)
    - carcinome du côlon (p.86)
  - colite (p.111)
    - colite collagène (p.112)
    - colite kystique profonde (p.112)
    - colite nécrosante (p.112)
    - colite pseudomembraneuse (p.112)
  - diverticulose (p.146)
  - dolichocôlon (p.146)
  - lésion précancéreuse du côlon (p.285)
  - maladie de Hirschsprung (p.313)
  - polype colique (p.457)
  - syndrome de Chilaiditi (p.522)
  - syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme (p.558)
- pathologie du rectum (p.430)
  - adénome colorectal (p.17)
  - cancer colorectal (p.72)
    - adénocarcinome colorectal (p.15)
    - cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)
      - syndrome de Muir-Torre (p.537)
    - cancer du côlon sigmoïde (p.76)
    - carcinome colorectal (p.84)
    - carcinome du côlon (p.86)
  - cancer du rectum (p.78)
    - carcinome du rectum (p.86)
    - lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus (p.284)
  - fistule rectovaginale (p.201)
  - hémorragie rectale (p.227)
  - rectocèle (p.480)



- tumeur maligne rectale (p.607)
- perforation intestinale (p.439)
- pneumatose intestinale (p.451)
- pochite (p.454)
- polype intestinal (p.458)
  - syndrome de Peutz-Jeghers (p.539)
- polypose colique (p.458)
  - syndrome de Gardner (p.526)
- polypose juvénile (p.458)
- polypose rectocolique familiale (p.458)
- pseudoocclusion intestinale (p.470)
  - syndrome d'Ogilvie (p.519)
- rectocolite (p.480)
  - rectocolite ulcérohémorragique (p.480)
- shigellose (p.498)
- spirochètose intestinale (p.502)
- syndrome du passeur de drogue (p.555)
- tuberculose intestinale (p.595)
- tumeur de l'intestin grêle (p.601)
- tumeur du côlon (p.603)
- tumeur gastrointestinale (p.604)
- ulcère duodéal (p.611)
- ulcère gastroduodéal (p.611)
  - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
- volvulus du côlon (p.622)
- pathologie de l'oesophage (p.412)
  - achalasie (p.10)
  - atrésie de l'oesophage (p.55)
  - cancer de l'oesophage (p.73)
    - adénocarcinome de l'oesophage (p.15)
    - carcinome de l'oesophage (p.84)
    - carcinome épidermoïde de l'oesophage (p.87)
    - oesophage de Barrett (p.381)
  - cancer de la jonction oesogastrique (p.74)
    - adénocarcinome de la jonction oesogastrique (p.15)
  - corps étranger de l'oesophage (p.119)
  - dysphagie (p.153)
    - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
    - syndrome d'Eagle (p.516)
    - syndrome de Plummer-Vinson (p.540)
    - syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
    - syndrome médiastinal (p.558)
    - syndrome pseudobulbaire (p.561)
  - fistule oesopleurale (p.200)
  - fistule oesotrachéale (p.200)
    - syndrome de Vater (p.547)
  - mégaoesophage (p.338)
  - oesophagite (p.382)
    - oesophagite kystique (p.382)
  - reflux gastrooesophagien (p.481)
  - rupture oesophagienne de Boerhaave (p.490)
  - sténose oesophagienne (p.506)
  - syndrome CREST (p.515)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
  - syndrome d'Allgrove (p.516)
  - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
  - trouble de la motricité oesophagienne (p.587)
  - tumeur de l'oesophage (p.601)
  - varices oesophagiennes (p.616)
- pathologie de la circulation portale (p.414)
  - aéroportie (p.18)
  - hypertension portale (p.247)
    - syndrome de Cruveilhier-Baumgarten (p.524)
  - hypertension portopulmonaire (p.247)
  - syndrome de Budd-Chiari (p.521)
- pathologie des voies biliaires (p.425)
  - angiocholite (p.35)
    - angiocholite sténosante (p.35)
  - atrésie des voies biliaires (p.56)
  - calcul oublié des voies biliaires (p.70)
  - cancer de la vésicule biliaire (p.75)
  - cancer des voies biliaires (p.76)

- cholangiocarcinome hilaire (p.101)
- cholangiome (p.101)
- cholostase (p.102)
  - cholostase intrahépatique (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Byler (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup (p.102)
- cholécystite (p.101)
- cholédochocèle (p.101)
- cirrhose biliaire (p.109)
  - cirrhose biliaire primitive (p.109)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
- hydrocholécyste (p.238)
- hémobilie (p.224)
- ictère héréditaire de Rotor (p.258)
- iléus biliaire (p.258)
- lithiase cholédocienne (p.295)
- lithiase des voies biliaires (p.295)
- obstruction des voies biliaires (p.379)
- reflux biliaire (p.481)
- syndrome postcholécystectomie (p.561)
- tumeur des voies biliaires (p.603)
- pathologie du foie (p.427)
  - abcès hépatique (p.7)
  - amibiase hépatique (p.26)
  - cancer du foie (p.77)
    - cancer des voies biliaires (p.76)
      - cholangiocarcinome hilaire (p.101)
    - carcinome hépatocellulaire (p.88)
    - cholangiocarcinome hilaire (p.101)
    - hépatoblastome (p.230)
    - hépatome de Yoshida (p.230)
    - métastase hépatique (p.345)
  - cholangiome (p.101)
  - cholostase intrahépatique (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Byler (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Summerskill (p.102)
    - cholostase intrahépatique héréditaire de Tygstrup (p.102)
  - cirrhose (p.109)
    - cirrhose biliaire (p.109)
      - cirrhose biliaire primitive (p.109)
        - syndrome de Reynolds (p.542)
      - cirrhose cryptogénique (p.110)
    - dysplasie artériohépatique (p.154)
    - fibrose hépatique (p.194)
      - syndrome de Meckel (p.536)
    - foie polykystique (p.201)
    - hyperplasie nodulaire régénérative (p.245)
    - hépatite (p.228)
      - hépatite active (p.228)
      - hépatite alcoolique (p.228)
      - hépatite granulomateuse (p.229)
      - hépatite nécrosante infectieuse (p.229)
      - hépatite virale (p.229)
        - hépatite virale A (p.229)
        - hépatite virale B (p.229)
        - hépatite virale C (p.229)
        - hépatite virale E (p.229)
        - hépatite virale G (p.230)
        - hépatite virale delta (p.229)
        - hépatite virale ni A ni B (p.230)
      - hépatite à cellules géantes (p.228)
    - hépatomégalie (p.230)
      - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
      - syndrome de Mauriac (p.535)
      - syndrome de Zellweger (p.550)
    - hépatosplénomégalie (p.230)
      - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
    - ictère héréditaire de Rotor (p.258)
    - insuffisance hépatique (p.265)
      - protoporphyrurie (p.466)
        - protoporphyrurie érythroïdique (p.466)

- syndrome hépatopulmonaire (p.556)
    - syndrome hépatorénal (p.556)
  - ischémie du foie (p.269)
  - lésion d'ischémie reperfusion hépatique (p.284)
  - maladie polykystique hépatorénale (p.328)
  - protoporphyrine érythropoïétique (p.466)
  - pélioïse (p.437)
  - périhépatite (p.440)
    - périhépatite constrictive (p.440)
  - stéatohépatite (p.505)
  - stéatohépatite non alcoolique (p.505)
  - stéatose hépatique (p.505)
    - syndrome de Reye (p.542)
  - syndrome COACH (p.514)
  - traumatisme hépatique (p.579)
  - tumeur bénigne du foie (p.600)
  - tumeur du foie (p.603)
  - tyrosinémie héréditaire de type I (p.610)
- pathologie du foie et des voies biliaires (p.427)
  - colique hépatique (p.111)
  - maladie de Caroli (p.310)
- pathologie du pancréas (p.429)
  - cancer du pancréas (p.77)
    - adénocarcinome du pancréas (p.15)
      - adénocarcinome canalaire du pancréas (p.15)
    - cancer du pancréas exocrine (p.77)
    - carcinome canalaire du pancréas (p.83)
    - carcinome du pancréas (p.86)
  - glucagonome (p.213)
  - insuffisance pancréatique exocrine (p.265)
    - syndrome de Shwachman-Diamond (p.545)
  - kyste pancréatique (p.279)
  - mucoviscidose (p.353)
  - pancréas aberrant (p.394)
  - pancréas annulaire (p.394)
  - pancréas divisum (p.395)
  - pancréatite (p.395)
    - pancréatite chronique familiale (p.395)
  - pathologie du pancréas endocrine (p.429)
    - insulinome (p.267)
    - insulite (p.267)
  - pseudokyste du pancréas (p.470)
  - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
  - tumeur du pancréas (p.603)
  - tumeur intracanaire papillaire mucineuse (p.605)
- persistance du cloaque (p.441)
- syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)
- syndrome de Bean (p.520)
- syndrome de Cronkhite-Canada (p.523)
- taeniase (p.568)
- trichobézoard (p.580)
- typhoïde (p.609)
- volvulus (p.622)
- vomissement (p.622)
  - vomissements gravidiques (p.622)

- pathologie de l'appareil génital (p.407)
- androblastome (p.29)
- anomalie de la différenciation sexuelle (p.42)
  - dysgénésie gonadique (p.149)
    - syndrome de Turner (p.547)
  - hermaphrodisme (p.231)
    - pseudohermaphrodisme (p.469)
      - pseudohermaphrodisme femelle (p.469)
      - pseudohermaphrodisme mâle (p.469)
  - syndrome 46XX mâle (p.512)
  - syndrome 46XY femelle (p.512)
  - syndrome de Klinefelter (p.530)
- cancer anogénital (p.72)
- cancer urogénital (p.79)
  - carcinome à petites cellules urogénital (p.82)
- dysfonctionnement sexuel (p.149)
  - dysfonctionnement érectile vasculogénique (p.149)

- dyspareunie (p.153)
- éjaculation précoce (p.166)
- gonadoblastome (p.215)
- herpès génital (p.233)
- hypogonadisme (p.251)
  - dysplasie olfactogénitale (p.157)
  - hypogonadisme hypergonadotrope (p.251)
    - syndrome de Klinefelter (p.530)
  - hypogonadisme hypogonadotrope (p.251)
    - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
  - syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
  - syndrome de Reifenstein (p.541)
- hypoplasie génitale (p.254)
  - syndrome de Robinow (p.542)
- maladie de Behçet (p.309)
- pathologie de l'appareil génital femelle (p.407)
  - dyspareunie (p.153)
  - hydrocolpos (p.238)
  - hématométrie (p.222)
  - kyste ovarien (p.278)
    - kyste folliculaire (p.277)
  - mutilation génitale féminine (p.353)
  - paramétrie (p.401)
  - pathologie de l'utérus (p.413)
    - cancer de l'utérus (p.74)
      - cancer de l'endomètre (p.72)
        - carcinome épidermoïde de l'endomètre (p.87)
      - cancer du col de l'utérus (p.76)
        - carcinome du col utérin (p.86)
          - carcinome épidermoïde du col utérin (p.88)
          - cellule atypique adénoïde de signification indéterminée (p.97)
          - cellule malpighienne atypique de signification indéterminée (p.97)
          - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
          - lésion précancéreuse du col utérin (p.285)
      - cancer du corps utérin (p.76)
        - carcinome de l'utérus (p.85)
          - carcinome de l'endomètre (p.84)
          - carcinome du col utérin (p.86)
      - mulléroblastome (p.353)
      - sarcome de l'utérus (p.493)
    - chorioadénome destruens (p.104)
    - déciiduome (p.126)
    - endométriose (p.173)
    - endométrite (p.173)
    - fistule vésicoutérine (p.201)
    - inversion utérine (p.269)
    - léiomyome de l'utérus (p.282)
    - ménorragie (p.343)
    - métrorragie (p.345)
    - rupture utérine (p.491)
    - syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser (p.543)
    - utérus bicorne (p.613)
    - utérus cloisonné (p.613)
    - utérus didelphe (p.614)
    - utérus unicorne (p.614)
  - pathologie de la trompe de Fallope (p.420)
    - cancer de la trompe de Fallope (p.75)
      - carcinome de la trompe de Fallope (p.85)
    - salpingite (p.492)
    - stérilité tubaire (p.507)
  - pathologie de la vulve (p.420)
    - cancer de la vulve (p.75)
      - carcinome de la vulve (p.85)
        - carcinome épidermoïde de la vulve (p.88)
        - néoplasie intraépithéliale vulvaire (p.366)
    - kraurosis vulvaire (p.276)
    - vulvite (p.622)
      - vulvovaginite (p.622)
    - vulvodynie (p.622)
  - pathologie des annexes utérines (p.420)
  - pathologie des ovaires (p.423)

- arrhénoblastome (p.48)
- cancer de l'ovaire (p.73)
  - adénocarcinome de l'ovaire (p.15)
  - carcinome de l'ovaire (p.84)
    - carcinome endométrioïde (p.86)
    - carcinome séreux papillaire de l'ovaire (p.90)
  - carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire (p.81)
  - carcinome à petites cellules de l'ovaire (p.82)
  - néoplasie intraépithéliale ovarienne (p.366)
  - tumeur borderline de l'ovaire (p.600)
  - tumeur de Krukenberg (p.601)
- dysgerminome (p.149)
- folliculome (p.202)
- folliculothécome (p.202)
- insuffisance ovarienne (p.265)
- lutéome (p.298)
- ovaire polykystique (p.393)
  - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
- ovarite (p.393)
- syndrome de Demons-Meigs (p.524)
- torsion de l'ovaire (p.574)
- tumeur de l'ovaire (p.601)
- pathologie du col de l'utérus (p.426)
  - adénose vaginale (p.18)
  - béance du col de l'utérus (p.60)
  - cancer du col de l'utérus (p.76)
    - carcinome du col utérin (p.86)
    - carcinome épidermoïde du col utérin (p.88)
    - cellule atypique adénoïde de signification indéterminée (p.97)
    - cellule malpighienne atypique de signification indéterminée (p.97)
    - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
    - lésion précancéreuse du col utérin (p.285)
  - cervicite (p.98)
- pathologie du cycle menstruel (p.427)
  - aménorrhée (p.25)
    - syndrome de Sheehan (p.544)
  - anovulation (p.43)
  - dysménorrhée (p.151)
  - ménopause précoce (p.342)
  - ménorragie (p.343)
  - oligoménorrhée (p.382)
  - retard d'ovulation (p.482)
  - spanioménorrhée (p.501)
  - syndrome prémenstruel (p.561)
  - triade de la femme sportive (p.580)
- pathologie du vagin (p.436)
  - adénose vaginale (p.18)
  - fistule rectovaginale (p.201)
  - fistule vésicovaginale (p.201)
  - hématocolpos (p.221)
  - leucorrhée (p.291)
  - syndrome de Rokitansky-Kuster-Hauser (p.543)
  - vaginite (p.615)
    - vulvovaginite (p.622)
  - vaginose bactérienne (p.615)
- persistance du cloaque (p.441)
- pseudohermaphrodisme femelle (p.469)
- stérilité femelle (p.507)
  - ovaire polykystique (p.393)
    - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
  - stérilité tubaire (p.507)
- syndrome d'Asherman (p.516)
- syndrome d'hyperstimulation ovarienne (p.518)
- syndrome de Turner (p.547)
- vestibulite vulvaire (p.618)
- pathologie de l'appareil génital mâle (p.407)
  - hypospadias (p.255)
    - syndrome de Reifenstein (p.541)
    - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
  - hémospemie (p.228)
  - obstruction du canal éjaculateur (p.379)
  - pathologie de l'éjaculation (p.408)

- pathologie de l'épididyme (p.409)
  - cancer de l'épididyme (p.72)
  - orchi-épididymite (p.387)
  - tumeur bénigne de l'épididyme (p.599)
  - tumeur de l'épididyme (p.601)
  - épididymite (p.178)
- pathologie de l'érection (p.409)
  - dysfonctionnement érectile vasculogénique (p.149)
  - impuissance (p.260)
  - priapisme (p.464)
- pathologie de la prostate (p.419)
  - adénome de la prostate (p.17)
  - cancer de la prostate (p.75)
    - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
    - adénocarcinome de la prostate (p.15)
      - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
    - carcinome de la prostate (p.85)
    - métastase prostatique (p.345)
    - néoplasie intraépithéliale prostatique (p.366)
  - ectopie de la prostate (p.165)
  - lithiase de la prostate (p.295)
  - prostatisme (p.465)
  - prostatite (p.465)
    - prostatite granulomateuse (p.466)
  - tumeur bénigne de la prostate (p.599)
  - tumeur de la prostate (p.602)
- pathologie du cordon spermatique (p.426)
  - torsion du testicule (p.575)
- pathologie du pénis (p.429)
  - balanite (p.60)
    - balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée (p.60)
    - balanite à plasmocytes de Zoon (p.60)
  - cancer du pénis (p.77)
    - balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée (p.60)
    - carcinome du pénis (p.86)
    - carcinome épidermoïde du pénis (p.88)
  - courbure pénienne (p.120)
  - kraurosis du pénis (p.276)
  - lymphangite sclérosante (p.299)
  - maladie de La Peyronie (p.315)
  - phimosi (p.445)
  - tumeur bénigne du pénis (p.600)
  - tumeur du pénis (p.604)
- pathologie du scrotum (p.431)
- pathologie du sperme (p.431)
  - asthénospermie (p.52)
  - azoospermie (p.58)
    - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
  - oligospermie (p.382)
- pathologie du testicule (p.435)
  - cancer du testicule (p.78)
    - orchioblastome (p.387)
    - tumeur germinale du testicule (p.604)
  - cryptorchidie (p.122)
    - syndrome de Reifenstein (p.541)
    - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
    - syndrome de prune belly (p.541)
  - hydrocèle (p.237)
  - orchi-épididymite (p.387)
  - orchite (p.387)
  - pathologie de la spermatogenèse (p.419)
    - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
  - séminome du testicule (p.498)
  - torsion du testicule (p.575)
  - tumeur bénigne du testicule (p.600)
  - tumeur germinale du testicule (p.604)
  - tumeur maligne testiculaire (p.607)
  - tumeur testiculaire (p.609)
    - tumeur testiculaire à cellules de Leydig (p.609)
  - varicocèle (p.616)
- pseudohermaphrodisme mâle (p.469)
- stérilité mâle (p.507)

- azoospermie (p.58)
  - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
- nécrospermie (p.365)
  - syndrome de Klinefelter (p.530)
- syndrome d'Opitz G/BBB (p.519)
- syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
- éjaculation précoce (p.166)
- stérilité (p.507)
  - stérilité conjugale (p.507)
  - stérilité femelle (p.507)
    - ovaire polykystique (p.393)
      - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
  - stérilité tubaire (p.507)
  - stérilité mâle (p.507)
    - azoospermie (p.58)
      - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
    - nécrospermie (p.365)
      - syndrome de Klinefelter (p.530)
    - syndrome du cil immobile (p.553)
- syndrome CHARGE (p.514)
- syndrome LEOPARD (p.557)
- syndrome WAGR (p.563)
- syndrome adrénogénital (p.512)
- syndrome des ptérygions poplités (p.551)
- pathologie de l'appareil respiratoire (p.407)
  - acidose respiratoire (p.11)
  - agénésie de l'artère pulmonaire (p.19)
    - agénésie d'une branche de l'artère pulmonaire (p.19)
    - agénésie de l'artère pulmonaire droite (p.19)
    - agénésie de l'artère pulmonaire gauche (p.20)
    - syndrome de Swyer-James-Macleod (p.546)
  - alcalose respiratoire (p.23)
  - anastomose pathologique bronchopulmonaire (p.29)
  - anoxie (p.43)
  - arrêt cardiorespiratoire (p.47)
  - asphyxie (p.52)
  - atélectasie (p.54)
  - chondrome bronchopulmonaire (p.104)
  - chémiodectome médiastinal (p.99)
  - coeur pulmonaire (p.111)
    - coeur pulmonaire chronique (p.111)
  - collapsus des voies respiratoires (p.112)
  - collapsus expiratoire (p.112)
  - collapsus inspiratoire (p.112)
  - connectivite mixte (p.117)
  - coqueluche (p.118)
  - dysplasie artériohépatique (p.154)
  - dyspnée (p.158)
    - syndrome hépatopulmonaire (p.556)
    - syndrome médiastinal (p.558)
    - syndrome thoracique aigu (p.563)
  - déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase (p.128)
  - déficit en surfactant pulmonaire (p.129)
  - détresse respiratoire (p.142)
    - dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
    - maladie des membranes hyalines (p.322)
  - embolie pulmonaire (p.168)
  - fièvre des fondeurs (p.196)
  - hernie congénitale du diaphragme (p.231)
    - syndrome de Fryns (p.526)
  - hernie de Bochdalek (p.231)
  - hernie diaphragmatique (p.232)
  - histiocytome du thymus (p.235)
  - hydropneumothorax (p.238)
  - hypercapnie (p.240)
  - hypertension artérielle pulmonaire (p.247)
  - hypertension veineuse pulmonaire (p.248)
  - hyperventilation spontanée (p.249)
  - hypocapnie (p.250)
  - hypoplasie de l'artère pulmonaire (p.253)
  - hypoplasie de la veine pulmonaire (p.253)
  - hypoxémie (p.256)

- syndrome hépatopulmonaire (p.556)
- hémoptysie (p.226)
  - hémosidérose pulmonaire idiopathique (p.228)
- infection respiratoire (p.263)
  - syndrome du cil immobile (p.553)
- insuffisance respiratoire (p.266)
  - choc septique par pneumopathie (p.101)
  - hypoventilation alvéolaire (p.256)
    - hypoventilation alvéolaire d'origine centrale (p.256)
    - syndrome de Pickwick (p.539)
  - insuffisance respiratoire aiguë (p.266)
  - insuffisance respiratoire hypoxémique (p.266)
  - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
- laryngite (p.281)
  - laryngite striduleuse (p.281)
- laryngotrachéobronchite (p.282)
- lipome bronchopulmonaire (p.294)
- mal de l'altitude (p.305)
- malformation adénomatoïde kystique (p.333)
- malformation de l'appareil respiratoire (p.333)
- malformation de l'artère pulmonaire (p.333)
- malformation des vaisseaux pulmonaires (p.334)
- mucoviscidose (p.353)
- obstruction des voies respiratoires (p.379)
  - obstruction des voies respiratoires supérieures (p.379)
- parasitose pulmonaire (p.402)
- pathologie de la plèvre (p.419)
  - adhérence pleurale (p.18)
  - aspergillose pleurale (p.52)
  - chylothorax (p.109)
  - fibrothorax (p.194)
  - fistule bronchopleurale (p.200)
  - fistule oesopleurale (p.200)
  - hydrothorax (p.238)
  - hémithorax (p.228)
    - hémopneumothorax (p.226)
  - infection de la plèvre (p.263)
  - kyste hydatique de la plèvre (p.278)
  - mélanome de la plèvre (p.339)
  - mésothéliome bénin de la plèvre (p.343)
  - mésothéliome malin de la plèvre (p.343)
  - pachypleurite (p.394)
  - pleurésie (p.451)
    - pleurésie bactérienne (p.451)
    - pleurésie purulente (p.451)
    - pleurésie virale (p.451)
    - syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
  - pleurésie purulente (p.451)
  - pneumothorax (p.454)
    - hydropneumothorax (p.238)
    - hémopneumothorax (p.226)
  - tuberculose pleurale (p.596)
  - tumeur de la plèvre (p.602)
  - épanchement cancéreux pleural (p.176)
  - épanchement pleural (p.176)
    - syndrome lupus-like (p.558)
    - syndrome pleural (p.560)
- pathologie de la trachée (p.419)
  - aplasie trachéale (p.45)
  - cancer de la trachée (p.75)
    - carcinome adénoïde kystique de la trachée (p.82)
    - néoplasie intraépithéliale trachéale (p.366)
  - collapsus trachéobronchique (p.112)
  - fistule oesotrachéale (p.200)
    - syndrome de Vater (p.547)
  - léiomyome de la trachée (p.282)
  - papillome de la trachée (p.397)
  - trachéite (p.576)
    - trachéobronchite fulgurante (p.576)
    - trachéobronchomalacie (p.576)
    - trachéobronchomégalie (p.576)
      - syndrome de Mounier-Kuhn (p.537)



- trachéomalacie (p.576)
- trachéopathie chondroostéoplastique (p.576)
- pathologie des poumons (p.423)
  - abcès du poumon (p.7)
  - actinomycose pulmonaire (p.14)
  - agénésie du poumon (p.20)
    - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - alleschériase pulmonaire (p.24)
  - amibiase pulmonaire (p.26)
  - anévrisme congénital de l'artère pulmonaire (p.33)
  - anévrisme de l'artère pulmonaire (p.34)
  - aplasie pulmonaire (p.45)
  - aspergillome pulmonaire (p.51)
  - aspergillose pulmonaire (p.52)
  - atrésie de l'artère pulmonaire (p.55)
  - atrésie de la veine pulmonaire (p.56)
  - atélectasie pulmonaire (p.54)
    - syndrome du lobe moyen (p.554)
  - blastomycose pulmonaire (p.62)
  - cancer à cellules alvéolaires (p.71)
  - fibrose pulmonaire (p.194)
  - filariose pulmonaire (p.199)
  - fistule artérioveineuse pulmonaire (p.200)
  - gangrène pulmonaire (p.208)
  - granulome à plasmocytes du poumon (p.216)
  - histoplasmose du poumon (p.236)
  - hémosidérose pulmonaire idiopathique (p.228)
  - infection pulmonaire (p.263)
    - syndrome pulmonaire à Hantavirus (p.561)
  - kyste aérien du poumon (p.277)
  - kyste hydatique du poumon (p.278)
  - lobe pulmonaire surnuméraire (p.296)
  - lymphangiectasie pulmonaire (p.298)
  - lymphangiomatose pulmonaire (p.298)
  - mal de l'altitude (p.305)
  - maladie des membranes hyalines (p.322)
  - maladie des silos (p.322)
  - maladie à coronavirus 2019 (p.307)
  - malformation des poumons (p.334)
  - microlithiase alvéolaire pulmonaire (p.346)
  - mycobactériose pulmonaire (p.354)
  - mycose pulmonaire (p.354)
  - mycétome pulmonaire (p.354)
  - myiase pulmonaire (p.356)
  - nocardiose pulmonaire (p.375)
  - nodule solitaire pulmonaire (p.376)
  - nécrose d'un lobe pulmonaire (p.365)
  - nécrose pulmonaire (p.365)
  - obstruction bronchiolaire (p.379)
  - oedème aigu du poumon (p.380)
  - oedème pulmonaire (p.381)
  - ornithose (p.387)
  - paragonimose (p.398)
  - paralysie des muscles respiratoires (p.399)
  - pathologie des bronches (p.421)
    - adénome bronchopulmonaire (p.17)
    - angiome bronchique (p.38)
    - anévrisme de l'artère bronchique (p.34)
    - apudome bronchopulmonaire (p.46)
    - aspergillose bronchique (p.51)
    - blastome bronchopulmonaire (p.62)
    - bronche trachéale (p.66)
    - bronchectasie (p.66)
      - syndrome de Williams-Campbell (p.549)
      - syndrome du lobe moyen (p.554)
    - bronchiolite (p.66)
      - bronchiolite oblitérante (p.66)
      - bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique (p.66)
    - bronchite (p.66)
      - bronchite bactérienne (p.66)
    - bronchoalvéolite (p.67)
    - bronchocèle (p.67)

- bronchomalacie (p.67)
  - syndrome de Williams-Campbell (p.549)
- bronchopneumopathie obstructive (p.67)
  - asthme (p.53)
    - asthme intrinsèque (p.53)
    - syndrome de Fernand Vidal (p.526)
    - état de mal asthmatique (p.186)
  - bronchopneumopathie chronique obstructive (p.67)
    - emphysème pulmonaire (p.169)
      - dystrophie pulmonaire progressive (p.163)
      - emphysème bulleux (p.169)
      - emphysème centrolobulaire (p.169)
      - emphysème interstitiel (p.169)
      - emphysème lobaire (p.169)
      - emphysème panlobulaire (p.169)
  - panbronchiolite diffuse (p.394)
- bronchospasme (p.67)
- cancer du poumon (p.78)
  - adénocarcinome bronchopulmonaire (p.15)
  - carcinome bronchioloalvéolaire (p.83)
  - carcinome bronchopulmonaire (p.83)
    - carcinome anaplasique bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire (p.89)
    - carcinome à cellules claires bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à petites cellules bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome épidermoïde bronchopulmonaire (p.87)
  - carcinosarcome bronchopulmonaire (p.90)
  - choriocarcinome pulmonaire (p.105)
  - léiomyosarcome bronchopulmonaire (p.282)
  - lésion précancéreuse du poumon (p.285)
  - métastase de l'espace alvéolaire (p.344)
  - métastase pulmonaire (p.345)
  - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
  - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
  - tumeur de Lewis (p.602)
- collapsus trachéobronchique (p.112)
- corps étranger des bronches (p.119)
- cylindre bronchique (p.123)
- dysplasie bronchopulmonaire (p.154)
  - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
- fistule bronchopleurale (p.200)
- hamartochondrome bronchopulmonaire (p.218)
- hamartome bronchopulmonaire (p.219)
- histiocytome bronchopulmonaire (p.235)
- hémangiopéricytome bronchopulmonaire (p.221)
- lithiase bronchique (p.295)
- lymphangiopéricytome bronchopulmonaire (p.299)
- lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire (p.302)
- léiomyomatose diffuse bronchopulmonaire (p.282)
- léiomyome bronchopulmonaire (p.282)
- malformation artérioveineuse des bronches (p.333)
- obstruction bronchique (p.379)
  - syndrome du lobe moyen (p.554)
- oncocytome bronchique (p.383)
- poumon en miroir (p.462)
- trachéobronchite fulgurante (p.576)
- trachéobronchomalacie (p.576)
- trachéobronchomégalie (p.576)
  - syndrome de Mounier-Kuhn (p.537)
- trachéopathie chondroostéoplastique (p.576)
- traumatisme bronchique (p.577)
- tuberculose bronchique (p.595)
- tumeur bronchopulmonaire (p.600)
  - tumeur carcinoïde bronchopulmonaire (p.600)
  - tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire (p.600)
  - tumeur glomique bronchopulmonaire (p.605)
  - tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire (p.607)
  - tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire (p.598)
- phycomycose pulmonaire (p.447)
- pneumatocèle pulmonaire (p.451)

- pneumoconiose (p.452)
  - anthracose (p.43)
  - asbestose (p.51)
  - byssinose (p.68)
  - béryllose (p.61)
  - sidérose (p.499)
  - silicose (p.500)
- pneumocystose (p.452)
- pneumonie (p.452)
  - maladie des légionnaires (p.321)
  - pneumonie bactérienne (p.452)
  - pneumonie interstitielle desquamative (p.452)
  - pneumonie interstitielle lipoïdique (p.452)
  - pneumonie interstitielle lymphoïde (p.452)
  - pneumonie virale (p.453)
- pneumopathie (p.453)
  - choc septique par pneumopathie (p.101)
  - pneumopathie d'aspiration (p.453)
    - pneumopathie d'aspiration du méconium (p.453)
    - stéatose pulmonaire (p.505)
  - pneumopathie interstitielle (p.453)
    - bagassose (p.59)
    - fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich (p.194)
    - granulomatose de Wegener (p.215)
    - granulome éosinophile du poumon (p.216)
    - maladie des humidificateurs (p.321)
    - poumon de fermier (p.461)
    - poumon de l'écorceur d'érable (p.461)
    - poumon de l'éleveur d'oiseaux (p.461)
    - poumon du champignoniste (p.461)
    - poumon du laveur de fromage (p.462)
    - poumon du malteur (p.462)
    - poumon du minotier (p.462)
    - poumon du torréfacteur de café (p.462)
    - poumon du vigneron (p.462)
    - subérose (p.509)
    - syndrome de Goodpasture (p.527)
    - syndrome des antisynthétases (p.550)
- poumon détruit (p.461)
- poumon en fer à cheval (p.462)
- poumon polykystique (p.462)
- poumon surnuméraire (p.463)
- protéïnose alvéolaire pulmonaire (p.466)
- pseudokyste du poumon (p.470)
- pseudotumeur inflammatoire pulmonaire (p.471)
- schistosomiase pulmonaire (p.495)
- syndrome de Swyer-James-Macleod (p.546)
- syndrome hyperéosinophilique (p.557)
- syndrome oculorespiratoire (p.560)
- syndrome respiratoire aigu sévère (p.562)
- syndrome respiratoire du Moyen-Orient (p.562)
- syndrome thoracique aigu (p.563)
- séquestration pulmonaire (p.498)
  - séquestration pulmonaire extralobaire (p.498)
  - séquestration pulmonaire intralobaire (p.498)
- toxoplasmose pulmonaire (p.576)
- tuberculome pulmonaire (p.595)
- tuberculose miliaire du poumon (p.596)
- tuberculose pulmonaire (p.596)
- tératome pulmonaire (p.569)
- virose pulmonaire (p.620)
- éosinophilie pulmonaire (p.175)
  - éosinophilie pulmonaire tropicale (p.175)
- pneumomédiastin (p.452)
  - pneumomédiastin spontané (p.452)
- pyopneumothorax (p.476)
- péripleurésie (p.440)
  - péripleurésie contagieuse bovine (p.440)
  - péripleurésie contagieuse caprine (p.440)
- respiration de Cheyne-Stokes (p.482)
- râle sibilant (p.479)
- stridor (p.509)

- syndrome d'apnée du sommeil (p.516)
- syndrome de Joubert (p.529)
- syndrome de Löeffler (p.534)
- syndrome de détresse respiratoire de l'adulte (p.524)
- syndrome du cimenterre (p.553)
- toux (p.575)
- traumatisme de l'appareil respiratoire (p.578)
- traumatisme thoracique (p.579)
- tumeur de l'appareil respiratoire (p.601)
- tumeur du diaphragme (p.603)
- virose respiratoire (p.620)
- wheezing (p.623)
- pathologie de l'appareil urinaire (p.408)
  - anurie (p.44)
  - cancer urogénital (p.79)
    - carcinome à petites cellules urogénital (p.82)
  - fièvre hémorragique avec syndrome rénal (p.197)
  - hypertension rénovasculaire (p.247)
  - hématurie (p.223)
  - lithiase urinaire (p.296)
    - colique néphrétique (p.111)
    - lithiase de l'uretère (p.295)
    - lithiase de la prostate (p.295)
    - lithiase de la vessie urinaire (p.295)
    - lithiase du bassinet (p.295)
    - lithiase du calice (p.295)
    - lithiase du rein (p.296)
    - néphrocalcinose (p.366)
  - oligurie (p.382)
  - ostéodystrophie rénale (p.390)
  - pathologie de l'artère rénale (p.408)
    - hypertension rénovasculaire (p.247)
    - origine ectopique de l'artère rénale (p.387)
    - sténose de l'artère rénale (p.505)
  - pathologie de la prostate (p.419)
    - adénome de la prostate (p.17)
    - cancer de la prostate (p.75)
      - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
      - adénocarcinome de la prostate (p.15)
        - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
      - carcinome de la prostate (p.85)
      - métastase prostatique (p.345)
      - néoplasie intraépithéliale prostatique (p.366)
    - ectopie de la prostate (p.165)
    - lithiase de la prostate (p.295)
    - prostatisme (p.465)
    - prostatite (p.465)
      - prostatite granulomateuse (p.466)
    - tumeur bénigne de la prostate (p.599)
    - tumeur de la prostate (p.602)
  - pathologie des voies urinaires (p.426)
    - agénésie des voies urinaires (p.20)
    - colique néphrétique (p.111)
    - fistule des voies urinaires (p.200)
    - hydrocalicose (p.237)
    - hydronéphrose (p.238)
      - hydronéphrose congénitale (p.238)
    - incontinence urinaire (p.261)
      - incontinence urinaire d'effort (p.261)
      - incontinence urinaire par impériosité (p.261)
    - énurésie (p.174)
    - infection urinaire (p.263)
      - syndrome de la poche urinaire violette (p.531)
    - membrane congénitale de l'uretère (p.341)
    - obstruction de l'urètre masculin (p.379)
    - obstruction des voies urinaires (p.379)
    - obstruction du bas appareil urinaire (p.379)
    - paraurétrite (p.403)
    - pathologie de l'uretère (p.412)
      - cancer de l'uretère (p.73)
        - carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures (p.81)
      - lithiase de l'uretère (p.295)

- mégauretère (p.338)
  - mégauretère congénital (p.338)
  - syndrome de prune belly (p.541)
- obstruction de l'uretère (p.379)
  - syndrome de la veine ovarienne (p.532)
- obstruction de la jonction pyélourétérale (p.379)
- sténose de l'uretère (p.505)
- tumeur de l'uretère (p.601)
- uretère borgne (p.612)
- uretère double (p.612)
- uretère ectopique sous-sphinctérien (p.612)
- uretère foetal (p.612)
- uretère quadruple (p.612)
- uretère rétrocave (p.612)
- uretère rétroiliaque (p.612)
- uretère triple (p.612)
- urétérocèle (p.612)
- pathologie de l'urètre (p.413)
  - atrophie de l'urètre (p.56)
  - diverticule urétral (p.146)
  - duplication de l'urètre (p.147)
  - fibrose de l'urètre masculin (p.194)
  - hypertonie urétrale (p.248)
  - hypospadias (p.255)
    - syndrome de Reifenstein (p.541)
    - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
  - insuffisance sphinctérienne urétrale (p.266)
  - membrane congénitale de l'urètre masculin (p.341)
  - sténose de l'urètre (p.505)
  - traumatisme de l'urètre (p.578)
    - traumatisme de l'urètre féminin (p.578)
    - traumatisme de l'urètre masculin (p.578)
  - tumeur de l'urètre (p.601)
  - urètre féminin double (p.612)
  - urètre masculin double (p.612)
  - urètre masculin triple (p.612)
  - urétrite (p.613)
    - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
    - urétrite non gonococcique (p.613)
    - urétrite postgonococcique (p.613)
    - urétrite à inclusions (p.613)
  - valve de l'urètre antérieur (p.615)
  - valve de l'urètre postérieur (p.615)
  - épispadias (p.180)
- pathologie de la vessie (p.420)
  - angiome de la vessie urinaire (p.38)
  - cancer de la vessie (p.75)
    - carcinome de la vessie urinaire (p.85)
      - carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie (p.81)
      - carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire (p.81)
  - cystite (p.125)
    - cystite emphysémateuse (p.125)
    - cystite glandulaire (p.125)
    - cystite hémorragique (p.125)
    - cystite interstitielle (p.125)
    - cystite kystique (p.125)
    - cystite éosinophile (p.125)
  - cystocèle (p.125)
  - distension vésicale (p.145)
  - exstrophie vésicale (p.189)
  - fistule vésicoutérine (p.201)
  - fistule vésicovaginale (p.201)
  - hernie de la vessie urinaire (p.231)
  - inflammation périvésicale (p.264)
  - lipomatose périvésicale (p.293)
  - lithiase de la vessie urinaire (p.295)
  - lésion d'ischémie reperfusion vésicale (p.284)
  - mégavessie (p.338)
    - mégavessie congénitale (p.338)
    - syndrome de prune belly (p.541)
    - syndrome mégavessie-microcolon-hypopéristaltisme (p.558)
  - obstruction du col vésical (p.379)

- pathologie du col vésical (p.426)
- reflux vésicourétéral (p.481)
- rétraction de la vessie urinaire (p.486)
- traumatisme de la vessie urinaire (p.578)
- tumeur de la vessie urinaire (p.602)
- tumeur maligne vésicale (p.607)
- vessie double (p.618)
  - vessie en sablier (p.618)
- vessie hyperactive (p.618)
- vessie hypoactive (p.618)
- vessie neurogène (p.618)
  - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
- persistance de l'ouraque (p.441)
- périurétérite (p.441)
- sténose des voies urinaires (p.506)
- traumatisme de l'uretère (p.578)
- traumatisme des voies urinaires (p.578)
- troubles urinaires du bas appareil (p.594)
- tumeur de l'ouraque (p.601)
- tumeur des voies urinaires (p.603)
- pathologie du rein (p.430)
  - agénésie des voies urinaires (p.20)
  - agénésie du rein (p.20)
    - syndrome de Potter (p.540)
  - anévrisme de l'artère rénale (p.34)
  - arrachement du pédicule rénal (p.47)
  - bassinnet extrarénal (p.60)
  - calice extrarénal (p.70)
  - cancer du rein (p.78)
    - cancer du bassinnet (p.76)
    - carcinome médullaire du rein (p.89)
    - carcinome papillaire à cellules rénales (p.90)
    - carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures (p.81)
    - hypernéphrome (p.243)
    - métastase rénale (p.345)
    - tumeur de Riopelle (p.602)
    - tumeur de Wilms (p.602)
      - syndrome WAGR (p.563)
  - diabète insipide néphrogénique (p.143)
  - duplication du bassinnet (p.147)
  - dysgénésie tubulaire rénale (p.149)
  - dysplasie rénale (p.157)
    - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
    - syndrome de Senior-Loken (p.544)
    - syndrome de Vater (p.547)
  - ectopie de la papille rénale (p.165)
  - ectopie rénale croisée (p.165)
  - fibrose rénale (p.194)
  - fistule artérioveineuse rénale (p.200)
  - fusion rénale (p.205)
  - hydronéphrose (p.238)
    - hydronéphrose congénitale (p.238)
  - hyperplasie corticale rénale congénitale (p.245)
  - hypertension artérielle essentielle par néphroangiosclérose (p.247)
  - hypertension artérielle néphrogénique (p.247)
  - hypodysplasie rénale (p.251)
    - syndrome rein-colobome (p.562)
  - hypoplasie du rein (p.254)
  - hypoplasie segmentaire du rein (p.254)
  - hémangiopéricytome malin du rein (p.221)
  - hématome périrénal (p.222)
  - infarctus du rein (p.262)
  - insuffisance rénale (p.266)
    - dermopathie fibrosante néphrogénique (p.141)
    - insuffisance rénale aiguë (p.266)
    - insuffisance rénale chronique (p.266)
    - nécrose tubulaire aiguë (p.365)
    - néphropathie chronique (p.367)
    - syndrome hémolytique et urémique (p.556)
    - syndrome hépatorénal (p.556)
    - urémie (p.612)
  - ischémie du rein (p.270)

kyste du rein (p.277)  
 kyste multiloculaire du rein (p.278)  
 kyste pyélogénique (p.279)  
 lithiase du bassinet (p.295)  
 lithiase du calice (p.295)  
 lithiase du rein (p.296)  
 lésion d'ischémie reperfusion rénale (p.284)  
 lésion rénale aiguë (p.285)  
 malacoplasie du rein (p.305)  
 maladie polykystique hépatorénale (p.328)  
 malrotation du rein (p.335)  
 mégacalice du rein (p.338)  
 nécrose corticale rénale (p.364)  
 nécrose papillaire rénale (p.365)  
 néphrite (p.366)  
     néphrite lupique (p.366)  
 néphroangiosclérose (p.366)  
 néphroblastomatose (p.366)  
 néphrocalcinose (p.366)  
 néphrome mésoblastique (p.367)  
 néphropathie chronique (p.367)  
 néphropathie diabétique (p.367)  
 néphropathie endémique (p.367)  
     néphropathie endémique des Balkans (p.367)  
 néphropathie glomérulaire (p.367)  
     glomérulonéphrite antimembrane basale (p.212)  
     glomérulonéphrite collapsante (p.212)  
     glomérulonéphrite extracapillaire (p.212)  
     glomérulonéphrite à dépôts organisés d'immunoglobulines (p.212)  
     glomérosclérose (p.212)  
     néphropathie de Heymann (p.367)  
     néphropathie de Masugi (p.367)  
     néphropathie glomérulaire endocapillaire (p.368)  
     néphropathie glomérulaire extramembraneuse (p.368)  
     néphropathie glomérulaire focale (p.368)  
     néphropathie glomérulaire maligne (p.368)  
     néphropathie glomérulaire membranoproliférative (p.368)  
     néphropathie glomérulaire proliférative (p.368)  
     néphropathie glomérulaire à IgA (p.368)  
     néphropathie à lésions glomérulaires minimales (p.367)  
     syndrome d'Alport (p.516)  
     syndrome de Goodpasture (p.527)  
     syndrome néphrotique (p.559)  
         syndrome néphrotique avec hyalinose segmentaire et focale (p.559)  
 néphropathie interstitielle (p.368)  
     néphropathie endémique des Balkans (p.367)  
     néphropathie interstitielle ascendante (p.368)  
         pyélonéphrite (p.476)  
             néphropathie xanthogranulomateuse (p.368)  
             pyélonéphrite emphysémateuse (p.476)  
         syndrome de Senior-Loken (p.544)  
 néphropathie tubulointerstitielle (p.368)  
     néphropathie tubulointerstitielle hématogène (p.368)  
 néphropathie xanthogranulomateuse (p.368)  
 néphrosialidose (p.369)  
 obstruction de la jonction pyélorétérale (p.379)  
 pathologie des vaisseaux sanguins du rein (p.425)  
 pyonéphrose (p.476)  
 pyélectasie (p.475)  
 pyélite (p.475)  
 rein double (p.481)  
 rein en fer à cheval (p.481)  
 rein en éponge (p.481)  
 rein multikystique (p.481)  
 rein polykystique (p.481)  
     syndrome de Meckel (p.536)  
     syndrome de Zellweger (p.550)  
 rein unique (p.481)  
 rupture du rein (p.490)  
 sténose de l'artère rénale (p.505)  
 syndrome de Birt-Hogg-Dubé (p.521)  
 syndrome de Fechtner (p.526)

- syndrome de Fraley (p.526)
- syndrome de Galloway (p.526)
- traumatisme du bassin (p.579)
- traumatisme du rein (p.579)
- tubulopathie (p.596)
  - aminoacidurie rénale (p.26)
  - cystathioninurie (p.124)
  - cystinurie (p.124)
  - iminoglycinurie (p.258)
  - maladie de Hartnup (p.312)
  - nécrose tubulaire aiguë (p.365)
  - néphrose osmotique (p.369)
  - pseudohypoaldostéronisme (p.469)
    - pseudohypoaldostéronisme de type 1 (p.469)
    - pseudohypoaldostéronisme de type 2 (p.469)
  - rachitisme hypophosphatémique (p.479)
  - syndrome de Bartter (p.520)
    - syndrome d'hyperprostaglandinémie E (p.518)
  - syndrome de De Toni-Debré-Fanconi (p.524)
  - syndrome de Gitelmann (p.527)
  - syndrome de Lowe (p.534)
  - syndrome de Senior-Loken (p.544)
  - tubulopathie avec perte de sel (p.596)
  - tubulopathie héréditaire (p.597)
  - xanthinurie (p.624)
- tumeur bénigne du rein (p.600)
- tumeur de la capsule rénale (p.601)
- tumeur de la loge rénale (p.602)
- tumeur du bassin (p.603)
- tumeur du calice (p.603)
- tumeur du rein (p.604)
- tumeur du sinus rénal (p.604)
- tumeur neuroendocrine du rein (p.608)
- tyrosinémie héréditaire de type I (p.610)
- varice de la papille rénale (p.616)
- veine rénale gauche circumaortique (p.617)
- veine rénale rétroaortique (p.617)
- persistance du cloaque (p.441)
- pneumaturie (p.452)
- protéinurie (p.466)
  - microalbuminurie (p.346)
  - protéinurie d'effort isolée (p.466)
  - protéinurie orthostatique isolée (p.466)
- purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
- traumatisme de l'appareil urinaire (p.578)
- trouble de la miction (p.586)
  - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
  - dysurie (p.163)
  - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
  - incontinence urinaire (p.261)
    - incontinence urinaire d'effort (p.261)
    - incontinence urinaire par impériosité (p.261)
  - énurésie (p.174)
- nocturie (p.375)
- pollakiurie (p.454)
- polyurie (p.459)
  - polyurie nocturne (p.459)
- rétention urinaire (p.483)
- stase urinaire (p.504)
- troubles urinaires du bas appareil (p.594)
- pathologie de l'oeil (p.411)
  - anophtalmie (p.43)
  - arachnoïdite du chiasma optique (p.46)
  - ataxie optique (p.54)
  - ataxie téléangiectasie (p.54)
  - atrophie du nerf optique (p.57)
    - syndrome de Behr (p.520)
    - syndrome de Wolfram (p.549)
  - blocage de la pupille (p.64)
  - brûlure oculaire (p.67)
  - colobome (p.112)
    - colobome ectasique (p.113)



- syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
  - syndrome rein-colobome (p.562)
- compression du chiasma optique (p.115)
  - compression tumorale du chiasma optique (p.115)
- compression du nerf optique (p.115)
- compression tumorale du nerf optique (p.115)
- corps étranger intraoculaire (p.119)
- cryptophtalmie (p.122)
- cyclopie (p.123)
- dermoarthrite histiocytaire familiale (p.140)
- dysplasie septooptique (p.158)
- décoloration de la papille optique (p.126)
- démyélinisation du nerf optique (p.135)
- emphysème orbitaire (p.169)
- exorbitisme (p.188)
- fossette congénitale de la papille optique (p.202)
- glaucome (p.210)
  - buphtalmie (p.68)
  - glaucome absolu (p.210)
  - glaucome capsulaire (p.210)
  - glaucome hémorragique (p.210)
  - glaucome malin (p.210)
  - glaucome néovasculaire (p.210)
  - glaucome phacolytique (p.211)
  - glaucome pigmentaire (p.211)
  - glaucome sans tension (p.211)
  - glaucome à angle fermé (p.210)
    - syndrome de l'iris plateau (p.531)
  - glaucome à angle ouvert (p.210)
  - syndrome de Chandler (p.522)
  - syndrome de Peters (p.539)
- hypertonie oculaire (p.248)
- hypertélorisme (p.246)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
- hypotonie oculaire (p.255)
  - ophtalmomalacie (p.385)
- hématome orbitaire (p.222)
- hémorragie prémaculaire (p.227)
- hémorragie sousconjonctivale (p.228)
- incontinentia pigmenti (p.261)
- infection oculaire (p.263)
- ischémie du nerf optique (p.270)
- loase (p.296)
- lymphome oculaire (p.302)
- macrophtalmie (p.304)
- maculopathie (p.305)
  - dystrophie de la macula (p.161)
    - dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
  - maculopathie en oeil de boeuf (p.305)
  - oedème maculaire cystoïde (p.381)
  - syndrome de Jaffe (p.528)
  - syndrome de traction vitréomaculaire (p.547)
  - trou maculaire (p.582)
- maladie de Behçet (p.309)
- maladie de Chediak (p.310)
- maladie de Kniest (p.314)
- maladie de l'oeil de poisson (p.314)
- microphthalmie (p.347)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
  - syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)
  - syndrome de MIDAS (p.536)
  - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
  - syndrome oculovertébral (p.560)
- mucocèle de l'orbite (p.350)
- mucopolidose IV (p.351)
- mégaloophthalmie (p.338)
- naevus blanc spongieux (p.360)
- neuromyéélite optique (p.371)
- neuropathie optique (p.372)
  - neuropathie optique de Leber (p.372)
- neurorétinite (p.372)
- nodule dysorique (p.375)

- névrite optique (p.374)
  - névrite optique rétrobulbaire (p.374)
- oedème de la papille optique (p.381)
- onchocercose (p.383)
- opacité de la cornée (p.385)
- palinopsie (p.394)
- papillite (p.396)
  - papillite de la papille optique (p.396)
- paralysie du nerf ophtalmique (p.400)
  - syndrome de l'apex orbitaire (p.530)
- paralysie du nerf optique (p.400)
  - syndrome de l'apex orbitaire (p.530)
- pathologie de l'appareil lacrymal (p.407)
  - agénésie des glandes lacrymales (p.20)
  - atrophie de la glande lacrymale (p.56)
  - atrésie du point lacrymal (p.56)
  - corps étranger de l'appareil lacrymal (p.119)
  - dacryoadénite (p.126)
  - dacryocystite (p.126)
  - hypoplasie de la glande lacrymale (p.253)
  - larmolement (p.281)
    - syndrome des larmes de crocodile (p.551)
  - lithiase de la voie lacrymale (p.295)
  - malformation de l'appareil lacrymal (p.333)
  - sténose des voies lacrymales (p.506)
  - syndrome LADD (p.557)
  - syndrome de l'oeil sec (p.531)
    - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
    - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
  - tumeur de l'appareil lacrymal (p.601)
  - épiphora (p.180)
- pathologie de l'orbite de l'oeil (p.412)
  - calcification de l'orbite (p.69)
  - corps étranger intraorbitaire (p.119)
  - exophtalmie (p.188)
    - exophtalmie pulsatile (p.188)
  - fistule artérioveineuse de l'orbite (p.200)
  - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
  - tumeur de l'orbite (p.601)
  - varice de l'orbite (p.616)
  - énophtalmie (p.173)
    - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome de Raeder (p.541)
    - syndrome de Wallenberg (p.548)
    - syndrome du sinus silencieux (p.555)
- pathologie de la conjonctive (p.414)
  - blépharoconjonctivite (p.62)
  - chémosis (p.100)
  - concrétion de la conjonctive (p.115)
  - conjonctivite (p.116)
    - conjonctivite de Parinaud (p.116)
    - conjonctivite folliculaire (p.116)
    - conjonctivite hémorragique (p.116)
    - conjonctivite hémorragique épidémique (p.116)
    - conjonctivite papillaire géante (p.116)
    - conjonctivite printanière (p.116)
    - conjonctivite pseudomembraneuse (p.116)
    - conjonctivite à inclusions (p.116)
    - ectodermose érosive pluriorificielle (p.165)
    - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
    - thélaïose (p.571)
  - hémorragie conjonctivale (p.227)
  - kératoconjonctivite (p.273)
    - kératoconjonctivite hémorragique (p.273)
    - kératoconjonctivite épidémique (p.273)
    - syndrome de Sjögren (p.545)
    - syndrome de l'oeil sec (p.531)
      - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
      - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
  - pemphigoïde cicatricielle (p.438)
  - ptérygion (p.473)

- syndrome de Bartsocas Papas (p.520)
- syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
- trachome (p.576)
- xérodermie (p.625)
  - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
- xérophtalmie (p.625)
- pathologie de la cornée (p.414)
  - syndrome de Chandler (p.522)
- pathologie de la paupière (p.416)
  - agénésie de la paupière (p.20)
  - ankyloblépharon (p.41)
    - syndrome de Hay-Wells (p.528)
  - asynergie oculopalpébrale (p.53)
  - blépharite (p.62)
  - blépharochalasis (p.62)
  - blépharoconjonctivite (p.62)
  - blépharophimosie (p.63)
  - blépharospasme (p.63)
  - chalazion (p.98)
  - corps étranger de la paupière (p.119)
  - distichiasis (p.145)
  - entropion (p.174)
  - euryblépharon (p.187)
  - lagophtalmie (p.281)
  - oedème de la paupière (p.381)
  - orgelet (p.387)
  - ptosis (p.473)
    - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
    - ptosis congénital de Marcus-Gunn (p.473)
    - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
      - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
      - syndrome de Raeder (p.541)
      - syndrome de Wallenberg (p.548)
  - rétraction de la paupière (p.486)
  - symblépharon (p.511)
  - syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
  - syndrome blépharonasofacial (p.513)
  - syndrome d'Ascher (p.516)
  - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
  - trichiasis (p.580)
  - tumeur de la paupière (p.602)
  - télécanthus (p.568)
  - xanthélasma (p.624)
  - épiblépharon (p.177)
  - épicanthus (p.177)
  - éversion de la paupière (p.187)
- pathologie de la sclérotique (p.419)
  - sclérite (p.495)
    - sclérite nécrogranulomateuse (p.495)
    - sclérite oedémateuse (p.495)
  - scléromalacie (p.496)
  - sclérotique bleue (p.497)
  - staphylome postérieur (p.504)
  - épiscclérite (p.180)
- pathologie de la surface oculaire (p.419)
- pathologie du champ visuel (p.426)
  - déficit du champ visuel (p.127)
  - hémianopsie (p.223)
    - hémianopsie altitudinale (p.223)
    - hémianopsie bitemporale (p.223)
    - hémianopsie latérale homonyme (p.223)
    - hémianopsie temporale (p.223)
    - syndrome du lobe occipital (p.554)
    - syndrome thalamique (p.563)
  - migraine ophthalmique (p.348)
  - quadransopsie (p.478)
  - scotome (p.497)
    - syndrome des taches blanches multiples évanescences (p.551)
- pathologie du corps vitré (p.426)
  - bride vitréenne (p.66)
  - dystrophie vitréorétinienne (p.163)
  - détachement du corps vitré (p.126)

- syndrome de traction vitréomaculaire (p.547)
- dégénérescence du corps vitré (p.131)
- hernie du corps vitré (p.232)
- hyalite astéroïde (p.237)
- hémorragie du corps vitré (p.227)
  - syndrome de Terson (p.546)
- hémorragie expulsive du corps vitré (p.227)
- rétraction du corps vitré (p.486)
- synchisis étincelant (p.512)
- syndrome de Jaffe (p.528)
- vitrorétinopathie (p.621)
- vitrorétinopathie exsudative familiale (p.622)
- vitrorétinopathie proliférante (p.622)
- pathologie du segment antérieur (p.431)
  - athalamie (p.54)
  - hyphéma (p.249)
  - hypopyon (p.254)
  - invasion épithéliale de la chambre antérieure (p.268)
  - kératopathie (p.275)
    - cornea plana (p.118)
    - descémétocèle (p.141)
    - dystrophie cornéenne (p.160)
      - cornea verticillata (p.118)
      - dystrophie cornéenne bulleuse (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Bietti (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Cogan (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Groenouw type I (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Groenouw type II (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Meesmann (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Reis-Buckler (p.160)
      - dystrophie cornéenne de Schnyder (p.160)
      - dystrophie cornéenne en mosaïque (p.160)
      - dystrophie cornéenne granulaire (p.160)
      - dystrophie cornéenne grillagée (p.161)
      - dystrophie cornéenne gélatineuse en goutte (p.160)
      - dystrophie cornéenne kératinoïde (p.161)
      - dystrophie cornéenne marginale de Terrien (p.161)
      - dystrophie cornéenne microkystique de Cogan (p.161)
      - dystrophie cornéenne nodulaire de Salzmann (p.161)
      - dystrophie cornéenne postérieure polymorphe (p.161)
      - dystrophie cornéenne prédescémétique (p.161)
      - dystrophie cornéenne superficielle (p.161)
      - dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
      - dystrophie endo-épithéliale de Fuchs (p.161)
      - dégénérescence cornéenne marginale pellucide (p.130)
    - dégénérescence cornéenne calcaire d'Axenfeld (p.130)
    - ectasie de la cornée (p.164)
    - fossette cornéenne de Fuchs (p.202)
  - kératite (p.272)
    - kératite dendritique (p.272)
    - kératite disciforme (p.272)
    - kératite en bandelette (p.272)
    - kératite filamenteuse (p.272)
    - kératite interstitielle de Cogan (p.272)
    - kératite lamellaire diffuse (p.272)
    - kératite nummulaire (p.272)
    - kératite ponctuée superficielle (p.272)
    - syndrome KID (p.557)
  - kératoconjunctivite (p.273)
    - kératoconjunctivite hémorragique (p.273)
    - kératoconjunctivite épidémique (p.273)
    - syndrome de Sjögren (p.545)
    - syndrome de l'oeil sec (p.531)
      - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
      - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
  - kératocône (p.273)
  - kératomalacie (p.274)
  - kératopathie cristalline infectieuse (p.275)
  - leucome cornéen (p.290)
    - syndrome de Peters (p.539)
  - membrane rétrocornéenne (p.341)
  - microcornée (p.346)

- mégaloconée (p.338)
- oedème de la cornée (p.381)
- perforation cornéenne (p.439)
- scléroconée (p.496)
  - syndrome de MIDAS (p.536)
- staphylome cornéen (p.504)
- strie cornéenne (p.509)
- ulcère de Mooren (p.611)
- ulcère de la cornée (p.611)
- pathologie de l'uvée (p.413)
  - albinisme (p.22)
    - albinisme oculocutané (p.22)
    - syndrome de Griscelli-Pruniéras (p.527)
  - aniridie (p.40)
    - syndrome WAGR (p.563)
  - anisocorie (p.41)
  - atrophia gyrata (p.56)
  - choriorétinite (p.105)
    - choriorétinite pigmentaire (p.105)
    - choriorétinite sclopetaria (p.105)
    - choriorétinite séreuse centrale (p.105)
    - dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
  - choriorétinopathie (p.105)
    - choriorétinopathie géographique (p.106)
    - syndrome d'Aicardi (p.515)
  - choroïdite (p.106)
    - choroïdite aiguë (p.106)
    - choroïdite diffuse subaiguë (p.106)
    - choroïdite disséminée (p.106)
    - choroïdite serpiginieuse (p.106)
  - choroïdopathie (p.106)
    - choroïdopathie maculaire hémorragique (p.106)
  - choroïdose (p.106)
  - choroïdérémie (p.106)
  - cyclite (p.122)
    - cyclite annulaire exsudative (p.123)
    - cyclite glaucomateuse de Posner-Schlossmann (p.123)
    - cyclite hétérochromique de Fuchs (p.123)
  - décollement de la choroïde (p.126)
  - dépigmentation de l'iris (p.136)
  - effusion uvéale (p.166)
  - endophtalmie (p.173)
    - endophtalmie phacoanaphylactique (p.173)
  - hémorragie choroïdienne (p.226)
  - hétérochromie de l'iris (p.233)
  - iridodialyse (p.269)
  - iridoschisis (p.269)
  - iritis (p.269)
  - leucocorie (p.288)
  - membrane pupillaire (p.341)
  - mélanome malin de l'uvée (p.340)
  - néovascularisation choroïdienne (p.366)
  - ophtalmie sympathique (p.385)
  - panophtalmie (p.396)
  - pars planite (p.404)
  - pli choroïdien (p.451)
  - syndrome de Chandler (p.522)
  - syndrome de Cogan-Reese (p.523)
  - syndrome de l'iris flasque peropératoire (p.530)
  - syndrome de l'iris plateau (p.531)
  - syndrome des taches blanches multiples évanescents (p.551)
  - uvéite (p.614)
    - rétinochoroïdite (p.484)
      - syndrome des taches blanches multiples évanescents (p.551)
    - syndrome de Blau (p.521)
    - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
    - uvéite antérieure (p.614)
      - syndrome de Heerfordt (p.528)
      - uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi (p.614)
      - uvéite phacoantigénique (p.614)
    - uvéite périphérique (p.614)
    - uvéoméningoencéphalite (p.614)

- uvéoméningoencéphalite de Harada (p.614)
- uvéorétinite (p.614)
- épthéliopathie postérieure pigmentaire en plaques (p.182)
- pathologie du cristallin (p.427)
  - aphaïque (p.44)
  - aphaïque congénitale (p.44)
  - cataracte (p.96)
    - syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)
    - syndrome de Lowe (p.534)
    - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Werner (p.548)
  - corps lentôïde du cristallin (p.120)
  - exfoliation du cristallin (p.188)
  - lenticône antérieur (p.283)
  - lenticône postérieur (p.283)
  - luxation du cristallin (p.298)
  - opacité du cristallin (p.385)
  - pseudoexfoliation du cristallin (p.468)
  - pseudophakie (p.470)
  - sphéropahique (p.501)
- segmentite antérieure (p.498)
- persistance de la membrane pupillaire (p.441)
- persistance du vitré primitif (p.441)
- pigmentation du cristallin (p.448)
- plaie pénétrante du globe oculaire (p.450)
- polychondrite atrophiante (p.456)
- porphyrie érythroïdétique (p.460)
  - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- pseudopapillite (p.470)
- rhinosporidiose de l'oeil (p.488)
- rupture du film lacrymal (p.490)
- rétinopathie (p.484)
  - amaurose congénitale de Leber (p.25)
    - syndrome de Senior-Loken (p.544)
  - angiomatose cérébellorétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)
  - angiomatose miliaire rétinienne de Leber-Coats (p.37)
  - atrophia gyrata (p.56)
  - boucle vasculaire rétinienne (p.64)
  - choriorétinite (p.105)
    - choriorétinite pigmentaire (p.105)
    - choriorétinite sclopetaria (p.105)
    - choriorétinite séreuse centrale (p.105)
    - dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
  - choriorétinopathie (p.105)
    - choriorétinopathie géographique (p.106)
    - syndrome d'Aicardi (p.515)
  - choroïdérémie (p.106)
  - cécité héréditaire de Norrie (p.96)
  - dialyse rétinienne (p.144)
  - druses de la rétine (p.147)
  - dysplasie rétinienne (p.157)
    - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
  - dystrophie de la macula (p.161)
    - dégénérescence en rayon de miel de Doyne (p.131)
  - déchirure de la rétine (p.126)
  - décollement de la rétine (p.126)
    - syndrome de Stickler (p.546)
  - décollement disciforme de la macula (p.126)
  - dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de Stargardt (p.130)
  - dégénérescence chorio-rétinienne héréditaire de la Léventine (p.130)
  - dégénérescence chorio-rétinienne maculaire de Darris et Coppez (p.130)
  - dégénérescence chorio-rétinienne pigmentaire périverneuse (p.130)
  - dégénérescence hyaloïdorétinienne de Goldmann et Favre (p.131)
  - dégénérescence maculaire (p.131)
    - dystrophie maculaire annulaire concentrique bénigne (p.161)
    - dégénérescence maculaire de Best (p.131)
    - dégénérescence maculaire disciforme (p.131)
    - dégénérescence maculaire liée à l'âge (p.131)
    - dégénérescence maculaire pseudoinflammatoire de Sorsby (p.131)
    - dégénérescence maculaire vitelliforme (p.131)
  - dégénérescence rétinienne (p.132)

- dystrophie des cônes et des bâtonnets (p.161)
- dystrophie réticulaire pigmentaire de Sjögren (p.163)
- dégénérescence palissadique de la rétine (p.131)
- dégénérescence pigmentaire de la rétine (p.132)
- dégénérescence pigmentaire en aile de papillon (p.132)
- dégénérescence rétinienne en bave d'escargot (p.132)
- rétinopathie cristalline de Bietti (p.485)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- dégénérescence rétinienne en flocons de neige (p.132)
- dégénérescence vitréorétinienne de Wagner (p.132)
- exsudat rétinien (p.189)
- fibroplasie rétrolentale (p.193)
- fundus albipunctatus (p.204)
- hémorragie de la rétine (p.227)
  - syndrome de Terson (p.546)
- infiltrat de la rétine (p.263)
- ischémie de la rétine (p.269)
- maculopathie en oeil de boeuf (p.305)
- membrane prérétinienne (p.341)
- membrane épipapillaire (p.341)
- membrane épirétinienne (p.341)
- microanévrisme de la rétine (p.346)
- nécrose rétinienne aiguë (p.365)
- néovascularisation de la rétine (p.366)
- oedème de la rétine (p.381)
- oedème maculaire cystoïde (p.381)
- oedème maculaire d'Irvine-Gass (p.381)
- pli rétinien (p.451)
- rétinite (p.484)
  - rétinite nécrosante aiguë (p.484)
  - rétinite pigmentaire (p.484)
    - dystrophie des cônes et des bâtonnets (p.161)
    - syndrome d'Usher (p.519)
    - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
    - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - rétinite à Cytomegalovirus (p.484)
- rétinoblastome (p.484)
- rétinochoroïdite (p.484)
  - syndrome des taches blanches multiples évanescences (p.551)
- rétinopathie de Purtscher (p.485)
- rétinopathie en tache (p.485)
- rétinopathie pigmentaire (p.485)
  - rétinopathie pigmentaire en secteur (p.485)
- rétinopathie ponctuée albescente (p.485)
- rétinopathie vasculaire (p.485)
- rétinoschisis (p.486)
  - rétinoschisis idiopathique juvénile (p.486)
- strie angioïde de la rétine (p.509)
- syndrome d'Eales (p.517)
- syndrome de Jaffe (p.528)
- syndrome des taches blanches multiples évanescences (p.551)
- thrombose de la veine centrale de la rétine (p.573)
- tortuosité des vaisseaux rétiens (p.575)
- trou maculaire (p.582)
- trou rétinien (p.582)
- uvéorétinite (p.614)
- vascularite de la rétine (p.617)
- vitréorétinopathie (p.621)
  - vitréorétinopathie exsudative familiale (p.622)
  - vitréorétinopathie proliférante (p.622)
- épithéliopathie (p.182)
  - épithéliopathie rétinienne diffuse (p.182)
  - épithéliopathie postérieure pigmentaire en plaques (p.182)
- étoile maculaire (p.187)
- strie angioïde (p.509)
  - strie angioïde de la rétine (p.509)
- syndrome CHARGE (p.514)
- syndrome COACH (p.514)
- syndrome chiasmatique (p.514)
  - hémianopsie bitemporale (p.223)
- syndrome cérébrofaciooculosquelettique (p.513)
- syndrome d'Axenfeld (p.516)

- syndrome d'Opitz G/BBB (p.519)
- syndrome de Cockayne (p.522)
- syndrome de De Barsy (p.524)
- syndrome de Foster-Kennedy (p.526)
- syndrome de Rieger (p.542)
- syndrome de Rothmund-Thomson (p.543)
- syndrome de Susac (p.546)
- syndrome de Weill-Marchesani (p.548)
- syndrome du cortex visuel (p.553)
- syndrome du naevus épidermique (p.554)
- syndrome oculomoteur (p.560)
  - apraxie oculomotrice de Cogan (p.46)
  - athétose pupillaire (p.55)
  - hyperphorie alternante (p.244)
  - mouvement oculaire anormal (p.350)
    - sautillement oculaire (p.494)
    - syndrome de Joubert (p.529)
  - myokymie du muscle oculaire (p.357)
  - myosite des muscles oculaires (p.358)
  - nystagmus (p.377)
    - nystagmus alternant périodique (p.377)
    - nystagmus d'origine centrale (p.377)
    - nystagmus de convergence (p.377)
    - nystagmus de position (p.377)
    - nystagmus en dents de scie (p.377)
    - nystagmus examblyopia (p.377)
    - nystagmus horizontal (p.377)
    - nystagmus latent (p.377)
    - nystagmus pendulaire (p.377)
    - nystagmus postoptocinétique inversé (p.377)
    - nystagmus retractorius (p.377)
    - nystagmus rotatoire (p.377)
    - nystagmus strabique (p.377)
    - nystagmus vertical (p.377)
    - nystagmus à ressort (p.377)
    - syndrome vestibulaire (p.563)
      - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
      - syndrome vestibulaire périphérique (p.563)
- ophtalmoplégie (p.385)
  - ophtalmoplégie de Stilling-Duane (p.385)
  - ophtalmoplégie de latéralité (p.385)
  - ophtalmoplégie de verticalité (p.385)
    - ophtalmoplégie de verticalité de Parinaud (p.386)
  - ophtalmoplégie douloureuse (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle droit externe (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle droit inférieur (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle droit interne (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle droit supérieur (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle oblique supérieur (p.386)
  - ophtalmoplégie du muscle releveur de la paupière supérieure (p.386)
  - ophtalmoplégie externe progressive (p.386)
  - ophtalmoplégie interne (p.386)
  - ophtalmoplégie internucléaire (p.386)
  - ophtalmoplégie intrinsèque complète (p.386)
  - ophtalmoplégie nucléaire (p.386)
  - ophtalmoplégie supranucléaire (p.386)
  - paralysie de la convergence (p.399)
  - paralysie du nerf moteur oculaire (p.399)
    - syndrome de l'apex orbitaire (p.530)
    - syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)
  - paralysie du nerf moteur oculaire commun (p.399)
  - paralysie du nerf trochléaire (p.400)
  - polyradiculonévrite de Fisher (p.459)
  - strabisme paralytique (p.509)
  - syndrome de Brown (p.521)
  - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome de Raeder (p.541)
    - syndrome de Wallenberg (p.548)
  - syndrome de Hertwig-Magendie (p.528)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de l'apex orbitaire (p.530)



- syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)
- opsoclonie (p.387)
- oscillopsie (p.388)
- paralysie de l'accommodation (p.399)
  - syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)
- ptosis congénital de Marcus-Gunn (p.473)
- signe d'Argyll-Robertson (p.499)
- strabisme (p.508)
  - cyclotropie (p.123)
  - exophorie (p.188)
  - hyperphorie (p.244)
    - hyperphorie alternante (p.244)
  - scotome de suppression (p.497)
  - spasme du muscle oculaire (p.501)
  - strabisme accommodatif (p.508)
  - strabisme alternant (p.508)
  - strabisme convergent (p.508)
    - strabisme convergent intermittent (p.508)
  - strabisme divergent (p.508)
  - strabisme intermittent (p.509)
  - strabisme paralytique (p.509)
  - strabisme vertical (p.509)
  - syndrome alphabétique (p.512)
  - syndrome de Hertwig-Magendie (p.528)
  - syndrome de la tache aveugle (p.532)
  - ésophorie (p.186)
- syndrome d'Urrets-Zavalía (p.519)
- syndrome de Balint (p.519)
- syndrome de Halpern (p.528)
- syndrome de Raeder (p.541)
- syndrome de Ross (p.543)
- torticollis oculaire (p.575)
- synéchie antérieure (p.564)
  - syndrome de Peters (p.539)
- synéchie postérieure (p.564)
- traumatisme de l'oeil (p.578)
  - contusion de l'oeil (p.117)
- traumatisme du nerf optique (p.579)
- trouble de la motilité oculaire (p.587)
  - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
  - déviations de l'oeil (p.142)
  - insuffisance de convergence (p.265)
- trouble de la vision (p.588)
  - agnosie visuelle (p.21)
    - prosopagnosie (p.465)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
- amblyopie (p.25)
- asthénopie (p.52)
- cécité (p.96)
  - cécité corticale (p.96)
    - syndrome du lobe occipital (p.554)
  - cécité héréditaire de Norrie (p.96)
  - cécité transitoire (p.96)
- diplopie (p.145)
  - torticollis oculaire (p.575)
- dominance monoculaire (p.146)
- dyschromatopsie (p.148)
  - achromatopsie (p.10)
  - deutéranopie (p.142)
    - deutéranomalie (p.142)
  - monochromatopsie (p.349)
    - monochromatopsie à bâtonnets (p.349)
  - protanomalie (p.466)
  - protanopie (p.466)
  - syndrome des taches blanches multiples évanescences (p.551)
  - trichromasie anormale (p.581)
  - tritanomalie (p.582)
  - tritanopie (p.582)
- déficit de l'acuité visuelle (p.127)
- extinction visuelle (p.189)
- fixation excentrique (p.201)
- héméralopie (p.223)

- hétérophorie (p.234)
  - cyclophorie (p.123)
- malvoyance (p.335)
- myodésopsie (p.356)
- métamorphopsie (p.344)
  - syndrome du lobe occipital (p.554)
- phosphène (p.446)
  - syndrome des taches blanches multiples évanescentes (p.551)
- scotome de suppression (p.497)
- syndrome de Charles Bonnet (p.522)
- syndrome de déficience posturale (p.524)
- thrombose de la veine centrale de la rétine (p.573)
- trouble de la réfraction oculaire (p.588)
  - anisométrie (p.41)
  - aniséiconie (p.41)
  - astigmatisme (p.53)
    - dysversion papillaire (p.163)
  - hypermétropie (p.243)
  - myopie (p.358)
    - dysversion papillaire (p.163)
    - myopie grave (p.358)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Stickler (p.546)
    - syndrome des taches blanches multiples évanescentes (p.551)
  - presbytie (p.463)
- trouble de la vision binoculaire (p.588)
- vision aveugle (p.621)
- éblouissement (p.164)
- tumeur de l'oeil (p.601)
- tumeur du nerf optique (p.603)
- zona ophtalmique (p.628)
- érosion cornéenne (p.182)
- pathologie de la gestation (p.414)
  - accouchement prématuré (p.10)
  - avortement (p.58)
    - avortement habituel (p.58)
    - béance du col de l'utérus (p.60)
    - menace d'avortement (p.341)
    - rétenion d'un oeuf mort (p.483)
  - gestation ectopique (p.209)
    - lithopédion (p.296)
  - gestation prolongée (p.209)
  - hydramnios (p.237)
  - menace d'accouchement prématuré (p.341)
  - oligoamnios (p.382)
  - pathologie de l'accouchement (p.405)
    - dystocie (p.159)
      - dystocie dynamique (p.159)
      - dystocie mécanique (p.159)
    - embolie amniotique (p.168)
    - hématome rétroplacentaire (p.222)
    - inertie utérine (p.261)
    - placenta accreta (p.449)
    - placenta circumvallata (p.449)
    - placenta marginata (p.449)
    - placenta percreta (p.450)
    - placenta praevia (p.450)
    - procidence d'un membre (p.464)
    - procidence du cordon ombilical (p.464)
    - présentation de l'épaule (p.463)
    - présentation de la face (p.463)
    - présentation du bregma (p.464)
    - présentation du front (p.464)
    - présentation du siège (p.464)
    - présentation transversale (p.464)
    - rupture prématurée de la membrane foetoplacentaire (p.490)
    - rupture utérine (p.491)
    - rétenion placentaire (p.483)
- pathologie de la mère (p.415)
  - diabète gestationnel (p.143)
- pathologie du foetus (p.427)
  - anasarque foetoplacentaire (p.29)

- chorioamniotite (p.105)
- hypotrophie foetale (p.255)
  - syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
- isoimmunisation foetomaternelle (p.270)
- macrosomie (p.304)
  - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
- résorption embryonnaire (p.482)
- résorption foetale (p.482)
- souffrance foetale (p.501)
- syndrome alcoolique foetal (p.512)
- syndrome de transfusion foeto-foetale (p.547)
- pathologie du placenta (p.430)
  - chorioangiome (p.105)
  - choriocarcinome placentaire (p.105)
  - hématome rétroplacentaire (p.222)
  - insuffisance placentaire (p.265)
  - maladie trophoblastique gestationnelle (p.329)
  - mole hydatiforme (p.348)
    - chorioadénome destruens (p.104)
  - placenta accreta (p.449)
  - placenta circumvallata (p.449)
  - placenta marginata (p.449)
  - placenta percreta (p.450)
  - placenta praevia (p.450)
  - placentite (p.450)
  - syndrome des brides amniotiques (p.550)
- pathologie du trophoblaste (p.436)
  - choriocarcinome placentaire (p.105)
  - maladie trophoblastique gestationnelle (p.329)
  - mole hydatiforme (p.348)
    - chorioadénome destruens (p.104)
  - tumeur du site d'implantation (p.604)
- pemphigoïde gravidique (p.438)
- prématurité (p.463)
  - poids de naissance extrêmement faible (p.454)
  - poids de naissance faible (p.454)
  - poids de naissance très faible (p.454)
  - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
- prééclampsie (p.463)
  - éclampsie (p.164)
- syndrome HELLP (p.556)
- syndrome de Meadows (p.536)
- vomissements gravidiques (p.622)
- pathologie de la glande mammaire (p.414)
  - galactocèle (p.206)
  - galactorrhée (p.206)
  - gynécomastie (p.217)
    - syndrome de Reifenstein (p.541)
  - mastite (p.336)
    - mastite granulomateuse (p.336)
  - mastodynie (p.336)
  - mastose (p.337)
    - mastose fibrokystique (p.337)
  - syndrome cubitomammaire (p.515)
  - tumeur de Ehrlich (p.600)
  - tumeur phyllode (p.608)
- pathologie de la main (p.415)
  - brachydactylie (p.65)
    - syndrome de Poland (p.540)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - brachymétacarpie (p.65)
  - brachyphalangie (p.65)
    - syndrome de Keutel (p.529)
  - camptodactylie (p.70)
  - clinodactylie (p.110)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - ectrodactylie (p.165)
  - extrémités en pince de homard (p.189)
  - fibrokératome digital (p.192)
  - fracture-luxation de Benett (p.204)
  - luxation rétro lunaire (p.298)
  - maladie de Dupuytren (p.311)

- polydactylie (p.456)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Meckel (p.536)
  - syndrome de Mohr (p.537)
  - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
  - syndrome de Patau (p.539)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - syndrome hydrolethalus (p.557)
- sympchalangie (p.511)
  - syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)
- syndactylie (p.512)
  - dysostose orodigitofaciale (p.152)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
  - sclérostéose (p.497)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Majewski (p.534)
  - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
  - syndrome de Poland (p.540)
- ténosynovite chronique sténosante du pouce de de Quervain (p.569)
- pathologie de la rate (p.419)
  - abcès splénique (p.7)
  - asplénie (p.52)
  - hypersplénisme (p.246)
  - hépatosplénomégalie (p.230)
    - syndrome hyperéosinophilique (p.557)
  - infarctus splénique (p.262)
  - rate accessoire (p.480)
  - rate mobile (p.480)
  - splénomégalie (p.502)
    - splénomégalie tropicale (p.502)
  - traumatisme splénique (p.579)
- pathologie de la reproduction (p.419)
  - hypofertilité (p.251)
  - stérilité (p.507)
    - stérilité conjugale (p.507)
    - stérilité femelle (p.507)
      - ovaire polykystique (p.393)
        - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
      - stérilité tubaire (p.507)
    - stérilité mâle (p.507)
      - azoospermie (p.58)
        - syndrome des cellules de Sertoli seules (p.550)
      - nécrospermie (p.365)
      - syndrome de Klinefelter (p.530)
    - syndrome du cil immobile (p.553)
- pathologie des muqueuses (p.422)
  - dysplasie mucoépithéliale héréditaire (p.156)
  - ectodermose érosive pluriorificielle (p.165)
  - leucoplasie (p.290)
    - leucoplasie buccale (p.290)
      - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
    - leucoplasie chevelue (p.290)
    - leucoplasie verruqueuse proliférative (p.291)
  - pemphigoïde cicatricielle (p.438)
  - prurit muqueux (p.468)
  - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
- pathologie des phanères (p.423)
  - alopécie (p.25)
    - alopécie androgénétique (p.25)
    - alopécie cicatricielle (p.25)
    - alopécie totale (p.25)
    - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
    - dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)
    - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
    - effluvium télogène (p.166)
    - mucinose folliculaire (p.350)
    - syndrome de Sheehan (p.544)
    - syndrome du cheveu anagène caduc (p.552)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - cheveu cassant (p.100)
  - cheveu crépu (p.100)

- syndrome de Menkes (p.536)
- cheveu emmêlé (p.100)
- cheveu hélicoïdal (p.100)
- cheveu incoiffable (p.100)
- cheveu laineux (p.100)
- dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)
- hirsutisme (p.235)
- hypertrichose (p.248)
  - syndrome de la peau cartonnée (p.531)
- hypotrichose (p.255)
  - dysplasie ectodermique (p.155)
    - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
      - syndrome de Marshall (p.535)
      - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
    - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
    - hypoplasie dermique en aires (p.254)
    - pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
    - syndrome de Hay-Wells (p.528)
    - syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)
    - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
    - syndrome de Setleis (p.544)
    - syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
  - syndrome d'Hallermann-Streif-François (p.518)
  - syndrome de Christ-Siemens-Touraine (p.522)
  - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
  - syndrome du cheveu anagène caduc (p.552)
- kystes éruptifs à duvets (p.279)
- pathologie de la peau (p.416)
  - acanthome (p.9)
    - acanthome à cellules claires (p.9)
    - acanthome épidermolytique (p.9)
    - acanthome épidermolytique isolé (p.9)
  - acanthose (p.9)
    - acanthosis nigricans (p.9)
      - acanthosis nigricans bénin (p.9)
      - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - acné (p.11)
    - acné chlorique (p.11)
    - acné chéloïdienne (p.11)
    - acné conglobata (p.12)
    - acné excoriée (p.12)
    - acné fulminans (p.12)
    - acné kystique (p.12)
    - acné nodulaire kystique (p.12)
    - acné nécrotique (p.12)
    - acné vulgaire (p.12)
  - acrodermatitis enteropathica (p.13)
  - acropathie ulcéromutilante (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard (p.13)
  - acropulpite (p.13)
  - acrospirome (p.14)
  - acrosyndrome (p.14)
    - acrocyanose (p.12)
    - maladie de Raynaud (p.317)
      - syndrome CREST (p.515)
        - syndrome de Reynolds (p.542)
    - syndrome de Raynaud (p.541)
      - syndrome des antisynthétases (p.550)
      - syndrome des vibrations du système mains-bras (p.551)
      - syndrome du marteau hypothénar (p.554)
      - érythromélgie (p.186)
  - agénésie de la peau (p.20)
  - agénésie du cuir chevelu (p.20)
  - angiodysplasie ostéodystrophique (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber (p.36)
  - angiomatose de Rendu-Osler (p.37)
  - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)
  - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe (p.38)
  - angiome en touffes (p.38)
  - angiome plan (p.39)

- angiome stellaire (p.39)
- angiome sénile (p.39)
- angiome tubéreux (p.39)
- anétodermie (p.32)
  - anétodermie de Jadassohn (p.32)
- aplasie cutanée congénitale (p.45)
  - syndrome de MIDAS (p.536)
- aplasie du cuir chevelu (p.45)
- ataxie télangiectasie (p.54)
- atrophie blanche de Milian (p.56)
- atrophie de la peau (p.56)
  - atrophodermie folliculaire (p.57)
  - atrophodermie linéaire de Moulin (p.57)
  - atrophodermie vermiculée (p.57)
- atrophie maculeuse varioliforme (p.57)
- atrophodermie (p.57)
- atrophodermie de Pasini-Pierini (p.57)
- aïnhum (p.58)
- blastomycose chéloïdienne (p.62)
- blueberry muffin baby (p.64)
- botryomycome (p.64)
- bromodermie (p.66)
- calcinose tumorale (p.70)
- cancer de la peau (p.74)
  - angioendothéliomatose (p.36)
  - carcinome basocellulaire (p.83)
    - carcinome basocellulaire pigmenté (p.83)
    - carcinome basocellulaire sclérodermiforme (p.83)
    - syndrome de Bazex-Dupré et Christol (p.520)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
    - tumeur fibroépithéliale de Pinkus (p.604)
  - carcinome basosquameux (p.83)
  - carcinome à cellules de Merkel (p.81)
  - carcinome épidermoïde de la peau (p.87)
  - dermatofibrosarcome (p.138)
    - dermatofibrosarcome de Darier Ferrand (p.138)
  - kératose actinique (p.275)
  - maladie de Bowen (p.310)
  - mélanome malin (p.339)
    - mélanome B16 (p.339)
    - mélanome desmoplasique (p.339)
    - mélanome malin amélanique (p.339)
      - mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner (p.340)
    - mélanome malin de l'uvéa (p.340)
    - mélanome malin des fosses nasales (p.340)
    - mélanome malin lentigineux (p.340)
    - mélanome malin mélanique (p.340)
    - mélanome malin nodulaire (p.340)
    - mélanome malin pédonculé (p.340)
  - mélanose précancéreuse de Dubreuilh (p.340)
  - métastase cutanée (p.344)
  - porocarcinome eccrine (p.459)
  - tumeur fibrohistiocytaire plexiforme (p.604)
  - épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz (p.177)
  - érythroplasie de Queyrat (p.186)
- cellulite (p.97)
  - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
  - syndrome de Wells (p.548)
- chalazodermie granulomateuse (p.99)
- cheyletiellose (p.100)
- chromoblastomycose (p.106)
- chéilite (p.99)
  - chéilite actinique (p.99)
  - chéilite exfoliatrice (p.99)
  - chéilite granulomateuse (p.99)
  - chéilite plasmocytaire (p.99)
  - macrochéilite (p.304)
    - macrochéilite de Miescher (p.304)
    - macrochéilite granulomateuse (p.304)
  - perlèche (p.441)
- chéilite granulomateuse (p.99)
- chéloïde (p.99)

- acné chéloïdienne (p.11)
- collagénome (p.112)
  - dermatofibrose lenticulaire disséminée (p.138)
- collagénose perforante réactionnelle (p.112)
- connectivite mixte (p.117)
- cutis laxa (p.122)
  - syndrome de Majewski (p.534)
- cutis marmorata telangiectatica congenita (p.122)
- cutis verticis gyrata (p.122)
- cylindrome de Brooke Spiegler (p.123)
- dermatite (p.137)
  - acroangiodermatite (p.12)
  - acrodermatite chronique atrophiante de Herxheimer (p.13)
  - acrodermatite continue d'Hallopeau (p.13)
  - acrodermatite érythématopapuleuse de Gianotti et Crosti (p.13)
  - angiodermite (p.36)
  - bébé collodion (p.60)
  - chondrodermatite nodulaire (p.103)
  - dermatite atopique (p.137)
  - dermatite atrophiante lipoïdique d'Oppenheim-Urbach (p.137)
  - dermatite de contact (p.137)
    - érythème fessier du nourrisson (p.184)
  - dermatite herpétiforme (p.137)
    - dermatite herpétiforme acantholytique (p.137)
  - dermatite pigmentaire progressive (p.138)
  - dermatite purpurique pigmentée (p.138)
  - dermatite périorale (p.137)
    - dermatite périorale rosacée (p.138)
  - dermatite séborrhéique (p.138)
  - dermohypodermite (p.141)
    - nécrobiose maculeuse de Miescher (p.364)
    - érysipèle (p.182)
  - déficit en biotin-[propionyl-CoA-carboxylase (ATP-hydrolysing)] ligase (p.128)
  - dérèglement immunitaire, polyendocrinopathie, entéropathie, liés à l'X (p.136)
  - erythema a calore (p.183)
  - maladie post-thrombotique (p.328)
  - névrodermite (p.374)
  - pyodermite (p.476)
    - pyodermite phagédénique (p.476)
    - pyodermite végétante (p.476)
  - radiodermite (p.479)
  - syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (p.517)
- dermatofibrose (p.138)
  - dermatofibrose lenticulaire disséminée (p.138)
  - dermopathie fibrosante néphrogénique (p.141)
- dermatomyosite (p.138)
- dermatose (p.138)
  - actinodermatose (p.14)
  - dermatose acnéiforme (p.139)
  - dermatose bulleuse (p.139)
    - acantholyse (p.8)
      - dermatose acantholytique transitoire (p.138)
    - bulle cutanée (p.68)
    - dermatite herpétiforme (p.137)
      - dermatite herpétiforme acantholytique (p.137)
    - dermatose bulleuse à IgA linéaire (p.139)
    - dermite des prés d'Oppenheim (p.140)
    - dyshidrose (p.150)
    - ectodermose érosive pluriorificielle (p.165)
    - hydroa vacciniiforme (p.237)
    - ichtyose bulleuse (p.257)
      - kératose folliculaire spinulose décalvante de Siemens (p.275)
    - iodide (p.269)
      - iodide végétante (p.269)
    - lichen bulleux (p.291)
    - lichen plan bulleux (p.291)
    - mastocytose bulleuse (p.336)
    - pemphigoïde bulleuse (p.438)
    - pemphigoïde cicatricielle (p.438)
    - pemphigoïde gravidique (p.438)
    - pemphigoïde juvénile (p.438)
    - pemphigus (p.438)

- pemphigus chronique bénin familial (p.438)
- pemphigus foliacé (p.438)
- pemphigus herpétiforme (p.438)
- pemphigus vulgaire (p.439)
- pemphigus végétant (p.438)
- pemphigus érythémateux (p.438)
- porphyrie érythropoïétique (p.460)
  - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (p.517)
- syndrome de Lyell (p.534)
- syndrome de Rowell (p.543)
- épidermolyse (p.177)
  - épidermolyse bulleuse (p.177)
    - épidermolyse bulleuse dystrophique albopapuloïde (p.178)
    - épidermolyse bulleuse de Dowling Meara (p.177)
    - épidermolyse bulleuse dystrophique (p.178)
    - épidermolyse bulleuse jonctionnelle (p.178)
    - épidermolyse bulleuse létale (p.178)
    - épidermolyse bulleuse transitoire (p.178)
  - érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)
  - érythème bulleux (p.184)
  - érythème polymorphe (p.185)
- dermatose fissuraire (p.139)
- dermatose lichénoïde (p.139)
- dermatose linéaire (p.139)
- dermatose neutrophilique (p.139)
  - dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson (p.140)
  - erythema elevatum diutinum (p.183)
  - hidradénite ecchrine neutrophilique (p.234)
  - pyodermite phagédénique (p.476)
- dermatose papuleuse (p.140)
  - dermatose acantholytique transitoire (p.138)
  - dermatose aiguë fébrile neutrophilique (p.139)
  - dermatosis papulosa nigra (p.140)
  - syndrome en gants et chaussettes (p.555)
  - syndrome lupus-like (p.558)
  - syphilide (p.565)
  - érythromélanose folliculaire (p.186)
- dermatose papulonodulaire (p.140)
- dermatose perforante (p.140)
  - hyperkératose de Kyrle (p.242)
- dermatose prurigineuse (p.140)
- dermatose pustuleuse (p.140)
  - dermatose pustuleuse souscornée de Sneddon-Wilkinson (p.140)
  - folliculite pustuleuse à éosinophiles (p.202)
  - psoriasis pustuleux (p.471)
  - pustulose (p.475)
    - pustulose exanthématique aiguë généralisée (p.475)
    - pustulose palmoplantaire (p.475)
    - pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg (p.475)
  - érythromélanose folliculaire (p.186)
- dermatose sclérodermiforme (p.140)
- dermatose verruqueuse (p.140)
  - éléphantiasis (p.167)
    - éléphantiasis nostras verrucosa (p.167)
- dermatose vésiculeuse (p.140)
  - dermatose acantholytique transitoire (p.138)
  - dermite des prés d'Oppenheim (p.140)
- dermatose érosive (p.139)
- dermatose érythématosquameuse (p.139)
- donovanose (p.147)
- dermoarthrite histiocytaire familiale (p.140)
- dermographisme (p.141)
- dermopathie restrictive (p.141)
- dyskératome verruqueux (p.150)
- dyskératose (p.150)
  - comédon dyskératosique familial (p.113)
  - hyperkératose (p.241)
    - angiokératome (p.36)
      - angiokératome circonscrit naeviforme (p.36)
      - angiokératome thrombosé (p.36)



balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée (p.60)  
 corne cutanée (p.118)  
 dermatosis papulosa nigra (p.140)  
 hyperkératose de Kyrle (p.242)  
 hyperkératose lenticulaire persistante (p.242)  
 hyperkératose lichénoïde (p.242)  
 hyperkératose verruciforme (p.242)  
 ichtyose (p.257)  
     desquamation familiale continue (p.142)  
     foetus arlequin (p.201)  
     ichtyose acquise (p.257)  
     ichtyose bulleuse (p.257)  
         kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens (p.275)  
     ichtyose hystrix (p.257)  
     ichtyose linéaire circonflexe (p.257)  
     ichtyose vulgaire (p.257)  
     kératome malin diffus congénital (p.274)  
     syndrome KID (p.557)  
     syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)  
     érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 kératodermie (p.273)  
     acrokératose papuleuse inversée (p.13)  
     acrokératose paranéoplasique de Bazex (p.13)  
     acrokératose verruciforme de Hopf (p.13)  
     kératodermie palmaire (p.273)  
     kératodermie palmoplantaire (p.273)  
         dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)  
         syndrome d'Huriez (p.518)  
         syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)  
     kératodermie palmoplantaire de Méléda (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire de Papillon-Lefèvre (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire de Richner-Hanhart (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire de Thost-Unna (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire de Vohwinkel (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire et périorificielle d'Olmsted (p.274)  
     kératodermie palmoplantaire striée (p.274)  
     kératodermie ponctuée (p.274)  
     kératodermie transgrediens (p.274)  
     kératodermie verrucoïde de Buschke-Fischer (p.274)  
     syndrome de Carvajal (p.522)  
 kératose actinique (p.275)  
 kératose folliculaire inversée (p.275)  
 kératose folliculaire spinulosique décalvante de Siemens (p.275)  
 kératose lichénoïde striée chronique (p.275)  
 kératose pileaire (p.275)  
 kératose sénile (p.275)  
 leucokératose (p.290)  
 maladie de Darier (p.311)  
 pityriasis rotunda (p.449)  
 porokératose (p.459)  
     porokératose actinique (p.460)  
     porokératose de Mibelli (p.460)  
         porokératose linéaire (p.460)  
     porokératose palmoplantaire (p.460)  
     porokératose palmoplantaire et disséminée (p.460)  
 pseudochromidrose (p.468)  
 syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)  
 syndrome de Zinsser-Engman-Cole (p.550)  
 syndrome des antisynthétases (p.550)  
 syndrome du naevus basocellulaire (p.554)  
 élastome perforant serpiginieux (p.167)  
 éléphantiasis (p.167)  
     éléphantiasis nostras verrucosa (p.167)  
 érythrodermie ichtyosiforme (p.185)  
     bébé collodion (p.60)  
     syndrome de Comèl-Netherton (p.523)  
     syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)  
     érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)  
     érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)  
 érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)

- érythrokratodermie variable (p.186)
- hypokratoze (p.252)
- kratoze lichénoïde (p.275)
- maladie de Bowen (p.310)
- pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
- parakratoze (p.398)
  - dermatite périorale rosacée (p.138)
  - parakeratosis variegata (p.398)
  - parakratoze infectieuse (p.398)
- porokratoze palmoplantaire (p.460)
- dysplasie mucoépithéliale héréditaire (p.156)
- dysplasie oculoauriculovertébrale de Goldenhar (p.156)
- dépigmentation de la peau (p.136)
- ecthyma gangréneux (p.165)
- eczéma (p.165)
  - eczéma nummulaire (p.166)
  - eczéma sec (p.166)
  - syndrome de Wiskott-Aldrich (p.549)
- engelure (p.173)
- escarre (p.186)
  - escarre de décubitus (p.186)
- exanthème (p.188)
  - exanthème coïtal équin (p.188)
  - exanthème périflexural asymétrique (p.188)
  - exanthème subit (p.188)
  - exanthème vésiculeux (p.188)
- fasciite nodulaire (p.190)
- fasciite nécrosante (p.190)
- fasciite à éosinophiles (p.190)
- fibrokratome (p.192)
  - fibrokratome digital (p.192)
- fibromatose juvénile (p.192)
- fibrose nodulaire sousépidermique (p.194)
- fièvre vésiculeuse (p.199)
- folliculite (p.202)
  - acné chéloïdienne (p.11)
  - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
  - comédon (p.113)
    - comédon des plis de l'enfant (p.113)
    - comédon dyskératosique familial (p.113)
    - comédon sénile (p.113)
  - folliculite perforante (p.202)
  - folliculite pustuleuse à éosinophiles (p.202)
  - kratoze folliculaire spinulosique décalvante de Siemens (p.275)
  - kratoze pileaire (p.275)
  - élaïokoniose (p.166)
- fracture ouverte (p.203)
- furunculose (p.205)
- gale (p.206)
  - gale norvégienne (p.206)
- gelure (p.208)
- granulome annulaire (p.216)
  - granulome annulaire perforant (p.216)
- granulome facial (p.216)
- granulome glutéal (p.217)
  - granulome glutéal infantile (p.217)
- granulome réparateur à cellules géantes (p.217)
- granulome éosinophile (p.216)
  - granulome éosinophile de l'os (p.216)
  - granulome éosinophile du poumon (p.216)
- gérodermie ostéodysplasique (p.209)
- hamartome angiomateux (p.219)
  - hamartome angiomateux eccrine (p.219)
- hamartome fibreux juvénile (p.219)
- hamartome folliculaire basaloïde (p.219)
- herpès circiné (p.233)
- hidroacanthome (p.234)
- hyalinose cutanéomuqueuse (p.237)
- hyperplasie angiolymphoïde (p.245)
- hyperplasie épithéliale focale (p.245)
- hypodermite (p.250)
  - dermohypodermite (p.141)

- nécrobiose maculeuse de Miescher (p.364)
  - érysipèle (p.182)
  - hypodermite sclérodermiforme (p.250)
- hypodermose (p.251)
- hypoplasie dermique en aires (p.254)
- hémangioendothéliome épithélioïde (p.220)
- hématodermie (p.221)
  - infiltration lymphocytaire cutanée de Jessner-Kanof (p.264)
  - maladie de Woringer-Kolopp (p.320)
  - mastocytose bulleuse (p.336)
  - mastocytose pigmentée éruptive (p.336)
    - telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)
  - mycosis fongoïde (p.355)
  - papulose lymphomatoïde (p.398)
  - syndrome de Sezary (p.544)
- hétéroplasie osseuse progressive (p.234)
- impétigo (p.260)
- intertrigo (p.267)
- kavaïsme (p.272)
- koïlonychie (p.276)
- kraurosis (p.276)
  - kraurosis du pénis (p.276)
  - kraurosis vulvaire (p.276)
- kyste pilonidal (p.279)
- kyste sébacé (p.279)
- kyste trichilemmal (p.279)
- kyste épidermoïde (p.277)
- kératoacanthome (p.272)
  - syndrome de Muir-Torre (p.537)
- kératolyse (p.274)
- kératose séborrhéique (p.275)
- leishmaniose cutanée (p.283)
- leishmaniose dermique post-kala-azar (p.283)
- lentigo solaire (p.283)
- lichen (p.291)
  - lichen amyloïde (p.291)
  - lichen aureus (p.291)
  - lichen bulleux (p.291)
  - lichen nitidus (p.291)
  - lichen plan (p.291)
    - lichen plan bulleux (p.291)
    - lichen plan pigmentaire (p.291)
  - lichen scléroatrophique (p.291)
  - lichen spinulosique (p.292)
  - lichen striatus (p.292)
  - lichen érosif (p.291)
- lichénification (p.292)
  - névrodermite (p.374)
- lipoatrophie (p.292)
  - lipoatrophie semicirculaire (p.292)
- lipoblastome (p.292)
- lipodystrophie (p.292)
  - diabète lipoatrophique (p.143)
  - lipodystrophie abdominale centrifuge infantile (p.292)
  - lipodystrophie de Berardinelli (p.293)
  - lipodystrophie intestinale (p.293)
  - lipodystrophie membraneuse (p.293)
  - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
- lipoedème (p.293)
- lipogranulomatose (p.293)
- livedo racemosa (p.296)
- livedo réticulaire (p.296)
  - syndrome de Sneddon (p.546)
- livedo réticulaire nécrosant (p.296)
- loase (p.296)
- lupus (p.297)
  - lupus miliaire facial disséminé (p.297)
  - lupus pernio (p.297)
  - lupus érythémateux (p.297)
    - lupus érythémateux chronique (p.297)
    - lupus érythémateux disséminé (p.297)
    - lupus érythémateux profond (p.297)

- lupus érythémateux subaigu (p.297)
- lymphocytome (p.299)
- lymphome T cutané (p.303)
  - syndrome de Sezary (p.544)
- lèpre histoïde (p.284)
- lèpre indéterminée (p.284)
- lèpre lépromateuse (p.284)
  - léprome (p.284)
- lésion précancéreuse de la peau (p.285)
- macrolipodystrophie (p.304)
- mal perforant (p.305)
- maladie de Behçet (p.309)
- maladie de Chediak (p.310)
- maladie de Dowling-Degos (p.311)
- maladie de Mondor (p.316)
- mamelon surnuméraire (p.335)
- mastocytome (p.336)
- miliaire cristalline (p.348)
- miliaire en plaque (p.348)
- miliaire profonde (p.348)
- miliaire rouge (p.348)
- milium (p.348)
  - milium colloïde (p.348)
- molluscum contagiosum (p.348)
- molluscum pendulum (p.348)
  - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
- moniléthrix (p.349)
- mucinose (p.350)
  - mucinose folliculaire (p.350)
  - mucinose scléropapuleuse (p.350)
  - mucinose scléropapuleuse pré-tibiale (p.350)
  - mucinose érythémateuse réticulaire (p.350)
- myofibromatose (p.357)
  - myofibromatose infantile (p.357)
- mélanoblastose (p.339)
  - mélanoblastose neurocutanée (p.339)
- mélanome malin lentigineux (p.340)
- naevus (p.360)
  - naevus achromique (p.360)
  - naevus anémique (p.360)
  - naevus apocrine (p.360)
  - naevus basocellulaire (p.360)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
  - naevus blanc spongieux (p.360)
  - naevus bleu (p.360)
    - naevus bleu en nappe (p.360)
  - naevus comédonien (p.360)
  - naevus conjonctif (p.361)
  - naevus de Becker (p.361)
  - naevus de Ota (p.361)
  - naevus de Spitz (p.361)
  - naevus de Sutton (p.361)
  - naevus dysplasique (p.361)
  - naevus eccrine (p.361)
  - naevus elasticus (p.361)
  - naevus intradermique (p.361)
  - naevus jonctionnel (p.361)
  - naevus lentigineux zoniforme (p.361)
  - naevus linéaire (p.361)
  - naevus lipomateux solitaire (p.361)
  - naevus lipomateux superficiel (p.361)
  - naevus mixte (p.361)
  - naevus naevocellulaire (p.362)
  - naevus pigmentaire (p.362)
    - naevus pigmentaire en nappe géant (p.362)
  - naevus sébacé (p.362)
    - naevus sébacé de Jadassohn (p.362)
      - syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
  - naevus verruqueux (p.362)
    - naevus verruqueux en bande (p.362)
    - naevus verruqueux systématisé (p.362)
  - naevus épidermique verruqueux inflammatoire linéaire (p.361)

- syndrome du naevus épidermique (p.554)
  - tache bleue sacrée (p.567)
- neurofibromatose de Recklinghausen (p.370)
- neurolipomatose (p.371)
- neurothécome (p.372)
- nodule d'Osler (p.375)
- nodule des trayeurs (p.375)
- nodule péripilaire (p.376)
- nodule rhumatoïde (p.376)
- nodule souscutané (p.376)
- nécrobiose (p.364)
  - nécrobiose maculeuse de Miescher (p.364)
- ochronose (p.380)
- oedème aigu hémorragique (p.380)
- oedème angioneurotique (p.381)
- oléome (p.382)
- onchocercose (p.383)
- ongle en raquette (p.383)
- ongle incarné (p.383)
- ongle noir (p.383)
- ongles cassants (p.383)
- onycho-pachydermo-périostite psoriasique (p.384)
- onychodysplasie (p.384)
- onychodystrophie (p.384)
  - dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)
  - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
  - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
  - onychodystrophie médiane (p.384)
  - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- onycholyse (p.384)
- onychomadèse (p.384)
- onychomatricome (p.384)
- onychomycose (p.384)
- onyxis (p.384)
- ostéonychodysostose (p.391)
- pachydermopériostose (p.394)
- pachyonychie (p.394)
  - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
- panniculite (p.396)
  - panniculite de Weber-Christian (p.396)
- papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud (p.396)
- papule (p.397)
  - papule folliculaire (p.397)
  - papule piezogène (p.397)
  - papulose (p.397)
    - papulose atrophiante maligne (p.398)
    - papulose bowenoïde (p.398)
    - papulose lymphomatoïde (p.398)
    - papulose à cellules claires (p.398)
- papulose atrophiante maligne (p.398)
- papulose bowenoïde (p.398)
- papuloérythrodermie (p.397)
- parapsoriasis (p.401)
  - parapsoriasis en gouttes (p.402)
  - parapsoriasis en plaques (p.402)
  - parapsoriasis varioliforme (p.402)
- pathologie des glandes sudoripares (p.422)
  - acrospirome eccrine (p.14)
  - anhidrose (p.40)
    - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
      - syndrome de Marshall (p.535)
      - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
    - syndrome de Christ-Siemens-Touraine (p.522)
    - syndrome de Ross (p.543)
  - bromhidrose (p.66)
  - carcinome des glandes sudoripares (p.85)
  - chromhidrose (p.106)
  - dyshidrose (p.150)
  - dysplasie ectodermique (p.155)
    - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)

- syndrome de Marshall (p.535)
  - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
- dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
- hypoplasie dermique en aires (p.254)
- pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
- syndrome de Hay-Wells (p.528)
- syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- syndrome de Setleis (p.544)
- syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- hidradénite eccrine neutrophilique (p.234)
- hidradénite eccrine palmoplantaire (p.234)
- hidradénocarcinome (p.234)
- hidradénome (p.234)
  - hidradénome nodulaire apocrine (p.234)
  - hidradénome papillifère (p.234)
  - syringocystadénome papillifère (p.565)
- hidrosadénite (p.235)
  - hidrosadénite suppurée (p.235)
- hyperhidrose (p.241)
- maladie de Fox-Fordyce (p.312)
- porocarcinome eccrine (p.459)
- porome eccrine (p.460)
- spiradénome eccrine (p.502)
- syndrome cubitomammaire (p.515)
- syringome (p.566)
  - syringome chondroïde (p.566)
- pathologie des vaisseaux sanguins de la peau (p.425)
  - ecchymose (p.164)
  - purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
  - syndrome des doigts rouges (p.551)
- peau sénile (p.437)
- pelade (p.437)
  - pelade décalvante (p.437)
- pellagre (p.437)
- pellicule du cuir chevelu (p.437)
- perte de substance cutanée (p.443)
- photosensibilité (p.446)
  - chéilite actinique (p.99)
  - photoallergie (p.446)
  - photodermatose (p.446)
    - hydroa vacciniforme (p.237)
    - kératose actinique (p.275)
    - kératose sénile (p.275)
    - lucite polymorphe (p.297)
    - porokératose actinique (p.460)
    - prurigo actinique familial (p.467)
    - réticulose actinique (p.484)
    - urticaire solaire (p.613)
    - xeroderma pigmentosum (p.625)
      - syndrome de De Sanctis-Cacchione (p.524)
- phototoxicité (p.446)
- porphyrie (p.460)
  - coproporphyrine (p.117)
  - porphyria variegata (p.460)
  - porphyrie aiguë intermittente (p.460)
  - porphyrie cutanée tardive (p.460)
  - porphyrie érythropoïétique (p.460)
    - porphyrie congénitale de Günther (p.460)
- protoporphyrine (p.466)
  - protoporphyrine érythropoïétique (p.466)
- syndrome de Kindler (p.529)
- phrynodermie (p.446)
- phytophotodermatite (p.447)
  - dermite des prés d'Oppenheim (p.140)
- pian (p.447)
- pied diabétique (p.447)
- pie dra (p.448)
- pili annulati (p.448)
- pili multigemini (p.448)
- pili torti (p.448)
- pilomatrixome (p.448)

pityriasis (p.449)  
     pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu (p.449)  
 pityriasis rosé de Gibert (p.449)  
 pityriasis rubra pilaire (p.449)  
 pityriasis sec (p.449)  
 podoconiose (p.454)  
 progéria (p.464)  
     acrogéria (p.13)  
     syndrome de Werner (p.548)  
 prurigo (p.467)  
     prurigo actinique familial (p.467)  
     prurigo de Besnier (p.467)  
     prurigo mélanotique (p.467)  
     prurigo nodulaire (p.467)  
     prurigo pigmentaire (p.467)  
     prurigo strophulus (p.467)  
 prurit (p.467)  
     prurit de la peau (p.467)  
         prurit anal (p.467)  
         prurit de la vulve (p.468)  
         prurit muqueux (p.468)  
 pseudoainhum (p.468)  
 pseudoangiomatose éruptive (p.468)  
 pseudopelade de Brocq (p.470)  
 pseudoporphyrie (p.470)  
 pseudoxanthome élastique (p.471)  
 psoriasis (p.471)  
     psoriasis guttata (p.471)  
     psoriasis pustuleux (p.471)  
 pterygium colli (p.473)  
 pterygium inversum unguis (p.473)  
 puits palmoplantaires (p.474)  
     syndrome du naevus basocellulaire (p.554)  
 purpura (p.474)  
     dermatite pigmentaire progressive (p.138)  
     dermatite purpurique pigmentée (p.138)  
     purpura de Waldenström (p.474)  
     purpura en cocarde (p.474)  
     purpura fulminans (p.474)  
         syndrome de Waterhouse-Friderichsen (p.548)  
     purpura rhumatoïde (p.474)  
     purpura sénile de Bateman (p.474)  
     purpura thrombocytopénique immun (p.474)  
     purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)  
     purpura vasculaire (p.475)  
 pustulose varioliforme de Kaposi-Juliusberg (p.475)  
 pyoderma fistulans sinifica (p.476)  
 pédiculose (p.437)  
 périonyxis (p.440)  
 pétéchie (p.444)  
 rhinophyma (p.488)  
 rhumatisme psoriasique (p.489)  
 ride (p.490)  
 rosacée (p.490)  
 sarcome de Kaposi (p.493)  
 scléroatrophie (p.495)  
 sclérodermie (p.496)  
     sclérodermie circonscrite (p.496)  
         sclérodermie en bande (p.496)  
         sclérodermie en goutte (p.496)  
         sclérodermie en plaque (p.496)  
     syndrome CREST (p.515)  
     syndrome de Reynolds (p.542)  
 scléroedème (p.496)  
 scléroedème de Buschke (p.496)  
 siliconome (p.500)  
 spongiose (p.503)  
 spongiose à éosinophiles (p.503)  
 stéatocystomatose multiple (p.505)  
 syndrome CINCA (p.514)  
 syndrome DRESS (p.552)  
 syndrome H (p.556)

syndrome LEOPARD (p.557)  
 syndrome POEMS (p.561)  
 syndrome SAPHO (p.562)  
 syndrome d'Adams-Oliver (p.515)  
 syndrome d'Ascher (p.516)  
 syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)  
 syndrome d'Elejalde (p.517)  
 syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)  
 syndrome de Bean (p.520)  
 syndrome de Birt-Hogg-Dubé (p.521)  
 syndrome de Blau (p.521)  
 syndrome de Bloom (p.521)  
 syndrome de Brooke-Spiegler (p.521)  
 syndrome de Cockayne (p.522)  
 syndrome de Costello (p.523)  
 syndrome de Cowden (p.523)  
 syndrome de Cronkhite-Canada (p.523)  
 syndrome de De Barsy (p.524)  
 syndrome de Dubowitz (p.525)  
 syndrome de Gardner (p.526)  
 syndrome de Gardner et Diamond (p.526)  
 syndrome de Haber (p.527)  
 syndrome de Kasabach-Merritt (p.529)  
 syndrome de Menkes (p.536)  
 syndrome de Parry-Romberg (p.539)  
 syndrome de Protée (p.540)  
 syndrome de Rombo (p.543)  
 syndrome de Rothmund-Thomson (p.543)  
 syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)  
 syndrome de Sonozaki (p.546)  
 syndrome des ptérygions poplités (p.551)  
 syndrome du bébé Michelin (p.552)  
 syndrome hyperéosinophilique (p.557)  
 syndrome laryngo-onycho-cutané (p.557)  
 syndrome tricho-dento-osseux (p.563)  
 syringofibroadénome (p.565)  
 séborrhée (p.497)  
     dermatite séborrhéique (p.138)  
 teigne (p.568)  
     favus (p.191)  
     teigne amiantacée (p.568)  
 tinea nigra (p.574)  
 tophus (p.574)  
 trachyonychie (p.576)  
 tragus accessoire (p.576)  
 triméthylaminurie (p.581)  
 trisymptôme de Gougerot (p.582)  
 trouble de la pigmentation (p.587)  
     acanthosis nigricans (p.9)  
         acanthosis nigricans bénin (p.9)  
         syndrome de Lawrence-Seip (p.533)  
     albinisme (p.22)  
         albinisme oculocutané (p.22)  
         syndrome de Griscelli-Pruniéras (p.527)  
     alcaptonurie (p.23)  
     argyrie (p.47)  
     chloasma (p.100)  
     complexe de Carney (p.114)  
     dermatite pigmentaire progressive (p.138)  
     dermatite purpurique pigmentée (p.138)  
     dermopathie diabétique (p.141)  
     dyschromatose universelle (p.148)  
     dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)  
     dépigmentation (p.136)  
         dépigmentation de l'iris (p.136)  
         dépigmentation de la peau (p.136)  
         vitiligo (p.621)  
     erythema dyschromicum perstans (p.183)  
     hyperpigmentation (p.244)  
         dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)  
         mélanocytose (p.339)  
             tache bleue sacrée (p.567)



prurigo mélanotique (p.467)  
 syndrome H (p.556)  
 syndrome de Laugier-Hunziker (p.533)  
 hypomélanose (p.252)  
 hypomélanose de Ito (p.252)  
 hypopigmentation (p.253)  
   eczématide pityriasiforme (p.166)  
 hétérochromie de l'iris (p.233)  
 incontinentia pigmenti (p.261)  
 lentiginose (p.283)  
   lentiginose centrofaciale de Touraine (p.283)  
   syndrome de Peutz-Jeghers (p.539)  
 leucodermie (p.289)  
 leucokératose (p.290)  
 leucomélanodermie (p.290)  
   acropigmentation de Dohi (p.13)  
 mastocytose pigmentée éruptive (p.336)  
   telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)  
 mélanodermie (p.339)  
 mélanonychie (p.340)  
   syndrome de Laugier-Hunziker (p.533)  
 mélanose (p.340)  
   mélanose de Riehl (p.340)  
   mélanose neurocutanée (p.340)  
   mélanose précancéreuse de Dubreuilh (p.340)  
 papulose à cellules claires (p.398)  
 parakeratosis variegata (p.398)  
 phacomatose pigmentokératosique (p.444)  
 phacomatose pigmentovasculaire (p.444)  
 pigmentation maculeuse éruptive idiopathique (p.448)  
 pityriasis versicolor (p.449)  
 poïkilodermie (p.463)  
   syndrome de Rothmund-Thomson (p.543)  
 prurigo pigmentaire (p.467)  
 pseudochromidrose (p.468)  
 syndrome d'Albright (p.515)  
 syndrome de Zinsser-Engman-Cole (p.550)  
 tache café au lait (p.567)  
   syndrome de Watson (p.548)  
 uvéite antérieure de Vogt-Koyanagi (p.614)  
 uvéoméningoencéphalite de Harada (p.614)  
 xeroderma pigmentosum (p.625)  
   syndrome de De Sanctis-Cacchione (p.524)  
 érythromélanose folliculaire (p.186)  
 trouble trophique (p.594)  
   tabès (p.567)  
 tuberculide (p.595)  
 tuberculose verruqueuse (p.596)  
 ulcère de Buruli (p.611)  
 ulcère de Marjolin (p.611)  
 ulcère de jambe (p.611)  
   maladie post-thrombotique (p.328)  
 ulcère tropical phagédénique (p.612)  
 urticaire (p.613)  
   syndrome de Muckle et Wells (p.537)  
   syndrome de Schnitzler (p.543)  
   urticaire cholinergique (p.613)  
   urticaire familiale au froid (p.613)  
   urticaire solaire (p.613)  
 varicelle (p.616)  
 varicosité (p.616)  
 variole (p.616)  
   alastrim (p.22)  
 vascularite allergique (p.616)  
 vascularite leucocytoclasique (p.617)  
 vascularite nodulaire (p.617)  
   érythème induré (p.184)  
 vasculite livédoïde (p.617)  
 vergeture (p.618)  
 verrue (p.618)  
   syndrome WHIM (p.564)  
   verrue plane (p.618)

- xanthogranulome (p.624)
  - xanthogranulome juvénile (p.624)
  - xanthogranulome nécrobiotique (p.624)
- xanthomatose (p.624)
  - xanthomatose cérébrotendineuse (p.624)
  - xanthomatose normolipémique (p.624)
- xanthome (p.625)
  - dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
  - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - xanthome fibreux (p.625)
  - xanthome papuleux (p.625)
  - xanthome plan (p.625)
  - xanthome tendineux (p.625)
  - xanthome tubéreux (p.625)
  - xanthome tubéronodulaire (p.625)
  - xanthome verruqueux (p.625)
  - xanthome éruptif (p.625)
- xanthélasma (p.624)
- xérodermie (p.625)
  - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
- zona (p.628)
  - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
  - zona ophtalmique (p.628)
- élastome perforant (p.167)
- élastose (p.167)
  - élastose sénile (p.167)
    - élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons (p.167)
- épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn (p.181)
- érysipéloïde (p.182)
- érythrasma (p.185)
- érythrodermie (p.185)
  - ichtyose linéaire circonflexe (p.257)
  - syndrome d'épidermolyse staphylococcique du nourrisson (p.517)
  - syndrome de Lyell (p.534)
  - érythrodermie ichtyosiforme (p.185)
    - bébé collodion (p.60)
    - syndrome de Comèl-Netherton (p.523)
    - syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)
    - érythrodermie ichtyosiforme bulleuse (p.185)
    - érythrodermie ichtyosiforme non bulleuse (p.185)
  - érythrokératodermie progressive (p.186)
  - érythrokératodermie variable (p.186)
- érythrokératodermie (p.185)
  - érythrokératodermie progressive (p.186)
  - érythrokératodermie variable (p.186)
- érythème (p.183)
  - erythema a calore (p.183)
  - erythema chronicum migrans (p.183)
  - erythema dyschromicum perstans (p.183)
  - erythema elevatum diutinum (p.183)
  - erythema gyratum atrophicans transiens (p.183)
  - erythema gyratum perstans (p.183)
  - erythema gyratum repens (p.183)
  - syndrome de MARSH (p.535)
  - syndrome des doigts rouges (p.551)
  - syndrome main-pied-bouche (p.558)
  - telangiectasia macularis eruptiva perstans (p.568)
  - érythème annulaire (p.183)
    - érythème annulaire centrifuge (p.184)
  - érythème bulleux (p.184)
  - érythème fessier (p.184)
  - érythème induré (p.184)
  - érythème infectieux (p.184)
  - érythème noueux (p.184)
    - syndrome de Löfgren (p.534)
    - érythème noueux lépreux (p.184)
    - érythème noueux migrant (p.184)
  - érythème nécrotique migrant (p.184)
  - érythème pigmenté fixe (p.184)
  - érythème polymorphe (p.185)
  - érythème périorificiel (p.184)
  - érythème scarlatiniforme desquamant récidivant (p.185)

- érythème toxique du nouveau-né (p.185)
- pathologie des ongles (p.423)
  - anonychie (p.43)
  - doigt hippocratique (p.146)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - koïlonychie (p.276)
  - leuconychie (p.290)
  - mélanonychie (p.340)
    - syndrome de Laugier-Hunziker (p.533)
  - ongle en raquette (p.383)
  - ongle incarné (p.383)
  - ongle noir (p.383)
  - ongles cassants (p.383)
  - onycho-pachydermo-périostite psoriasique (p.384)
  - onychodysplasie (p.384)
  - onychodystrophie (p.384)
    - dermopathie pigmentaire réticulaire (p.141)
    - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
      - syndrome de Marshall (p.535)
      - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
    - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
    - onychodystrophie médiane (p.384)
    - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
  - onychogrypose (p.384)
  - onycholyse (p.384)
  - onychomadèse (p.384)
  - onychomatricome (p.384)
  - onychomycose (p.384)
  - onychoschizie (p.384)
  - onyxis (p.384)
  - ostéonychodysostose (p.391)
  - pachyonychie (p.394)
    - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
  - pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
  - pterygium inversum unguis (p.473)
  - pterygium unguis (p.473)
  - rétronychie (p.487)
  - syndrome des ongles jaunes (p.551)
  - trachyonychie (p.576)
- poil incarné (p.454)
- syndrome de Björnstad (p.521)
- syndrome de Comèl-Netherton (p.523)
- trichilemmome (p.580)
- trichoblastome (p.580)
- trichodisque (p.580)
- trichofolliculome (p.581)
- tricholemmome (p.581)
- trichomalacie (p.581)
- trichomycose axillaire (p.581)
- trichomégalie (p.581)
- trichorrhexie noueuse (p.581)
- trichothiodystrophie (p.581)
- trichotillomanie (p.581)
- trichoépithéliome (p.580)
- pathologie du muscle lisse (p.428)
  - léiomyome (p.282)
    - léiomyome bronchopulmonaire (p.282)
    - léiomyome de l'utérus (p.282)
    - léiomyome de la trachée (p.282)
  - léiomyosarcome (p.282)
    - léiomyosarcome bronchopulmonaire (p.282)
    - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
- pathologie du muscle strié (p.428)
  - amyotrophie (p.27)
    - amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth (p.28)
    - amyotrophie de Kugelberg-Welander (p.28)
    - amyotrophie de Werdnig-Hoffmann (p.28)
    - amyotrophie médullaire (p.28)
    - amyotrophie neurogène (p.28)
    - syndrome du lobe pariétal (p.554)
  - connectivite mixte (p.117)
  - contracture de Volkmann (p.117)

- contracture musculaire (p.117)
- crampe (p.120)
  - crampe de l'écrivain (p.120)
- dermatomyosite (p.138)
- dystonie (p.159)
  - crampe de l'écrivain (p.120)
  - crise oculogyre (p.121)
  - dystonie musculaire déformante (p.159)
  - dystonie neurovégétative (p.159)
  - syndrome extrapyramidal (p.556)
    - athétose (p.55)
    - chorée de Huntington (p.104)
    - chorée de Sydenham (p.104)
    - dyskinésie (p.150)
      - ataxie (p.54)
        - ataxie cérébelleuse (p.54)
          - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
          - ataxie télangiectasie (p.54)
          - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
          - syndrome de Joubert (p.529)
          - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
          - syndrome de MERRF (p.536)
          - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
        - ataxie optique (p.54)
        - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
        - syndrome d'Angelman (p.516)
        - syndrome de Rett (p.542)
        - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
        - syndrome du corps calleux (p.553)
        - tabès (p.567)
      - dyskinésie buccofaciale (p.150)
    - hémiballisme (p.223)
    - maladie de Parkinson (p.316)
    - parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)
    - syndrome choréique (p.514)
    - syndrome de Guam (p.527)
    - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
    - tremblement de repos (p.580)
  - torticolis (p.575)
    - torticolis oculaire (p.575)
    - torticolis spasmodique (p.575)
- fibromatosis colli (p.192)
- fibromyalgie (p.193)
- ischémie du muscle strié (p.270)
- myalgie (p.354)
  - syndrome de fatigue chronique (p.526)
- myofasciite (p.356)
  - myofasciite à macrophages (p.357)
- myoglobulinurie (p.357)
- myokymie du muscle oculaire (p.357)
- myopathie (p.357)
  - myopathie mitochondriale (p.358)
    - ophtalmoplégie externe progressive (p.386)
    - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
    - syndrome de MELAS (p.536)
    - syndrome de MERRF (p.536)
  - myopathie myotonique proximale (p.358)
  - myopathie myotubulaire (p.358)
  - myopathie némaline (p.358)
  - myopathie par disproportion des fibres musculaires (p.358)
  - myopathie à central core (p.357)
  - myopathie à corps granuleux (p.357)
  - myopathie à multicore (p.357)
  - syndrome de Dorfman-Chanarin (p.525)
  - syndrome des antisynthétases (p.550)
- myosite (p.358)
  - myosite des muscles oculaires (p.358)
  - myosite ossifiante (p.358)
    - myosite ossifiante progressive (p.359)
- paralysie périodique hyperkaliémique (p.400)
- rhabdomyolyse (p.487)
  - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)

- rhabdomyome (p.487)
- rhabdomyosarcome (p.487)
  - rhabdomyosarcome alvéolaire (p.487)
  - rhabdomyosarcome embryonnaire (p.487)
  - rhabdomyosarcome polymorphe (p.487)
- rétraction musculaire (p.486)
- spasme du muscle oculaire (p.501)
- syndrome de Mazabraud (p.535)
- syndrome de Poland (p.540)
- syndrome de l'homme raide (p.530)
- syndrome de prune belly (p.541)
- syndrome des loges musculaires (p.551)
  - syndrome de la loge antéroexterne de la jambe (p.531)
- trismus (p.582)
- trouble du tonus (p.591)
  - atonie (p.55)
  - hypertonie spastique (p.248)
  - hypotonie (p.255)
    - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
  - hypotonie musculaire (p.255)
    - cataplexie (p.96)
      - syndrome de Gélineau (p.527)
    - syndrome de Lowe (p.534)
    - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
    - tabès (p.567)
  - syndrome de Halpern (p.528)
  - syndrome vestibulaire (p.563)
    - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
    - syndrome vestibulaire périphérique (p.563)
- trouble musculosquelettique (p.593)
- pathologie du médiastin (p.428)
  - abcès médiastinal (p.7)
  - adénopathie médiastinale (p.18)
  - angiomatose médiastinale (p.37)
  - carcinome du thymus (p.86)
  - choriocarcinome médiastinal (p.105)
  - chémoadénome médiastinal (p.99)
  - hyperplasie du thymus (p.245)
  - hémomédiastin (p.225)
  - kyste bronchogénique (p.277)
  - kyste hydatique du médiastin (p.278)
  - kyste médiastinal (p.278)
  - kyste thymique (p.279)
  - lipomatose du médiastin (p.293)
  - lymphangiome kystique médiastinal (p.299)
  - lymphangiopéricytome médiastinal (p.299)
  - lymphome du médiastin (p.301)
  - malformation du thymus (p.334)
  - masse médiastinale (p.336)
  - médiastinite (p.337)
    - médiastinite cancéreuse (p.337)
    - médiastinite fibreuse idiopathique (p.337)
    - médiastinite fibrosante (p.337)
  - pneumomédiastin (p.452)
    - pneumomédiastin spontané (p.452)
  - réticulosarcome du médiastin (p.484)
  - syndrome médiastinal (p.558)
  - séminome du médiastin (p.498)
  - thymome (p.573)
    - thymome malin (p.573)
  - tumeur du médiastin (p.603)
  - tumeur neurogène du médiastin (p.608)
  - tératome thymique (p.569)
- pathologie du nourrisson (p.429)
  - granulome glutéale infantile (p.217)
- pathologie du nouveau-né (p.429)
  - blueberry muffin baby (p.64)
  - dysplasie bronchopulmonaire (p.154)
    - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
  - fibroplasie rétro-lentale (p.193)
  - iléus méconial (p.258)
  - iléus transitoire du nouveau-né (p.258)

- jumeau siamois (p.271)
  - jumeau craniopage (p.271)
  - jumeau hétéropage (p.271)
  - jumeau ischiopage (p.271)
  - jumeau omphalopage (p.271)
  - jumeau pygopage (p.271)
  - jumeau thoracopage (p.271)
- maladie des membranes hyalines (p.322)
- poids de naissance faible (p.454)
- poids de naissance très faible (p.454)
- prématurité (p.463)
  - poids de naissance extrêmement faible (p.454)
  - poids de naissance faible (p.454)
  - poids de naissance très faible (p.454)
  - syndrome de Wilson et Mikity (p.549)
- syndrome alcoolique foetal (p.512)
- pathologie du parent (p.429)
- pathologie du pied (p.430)
  - aïnhum (p.58)
  - brachymétatarsie (p.65)
  - extrémités en pince de homard (p.189)
  - fibromatose de l'aponévrose plantaire (p.192)
  - fracture de Jones (p.203)
  - hallux rigidus (p.218)
  - hallux valgus (p.218)
  - maladie de Freiberg (p.312)
  - métatarsalgie de Morton (p.345)
  - pied bot (p.447)
  - pied bot varus équin (p.447)
  - pied convexe (p.447)
  - pied court (p.447)
  - pied creux (p.447)
  - pied diabétique (p.447)
  - pied pince de homard (p.447)
  - pied plat (p.448)
  - pied talus (p.448)
  - pied tombant (p.448)
  - pied valgus (p.448)
  - pied valgus convexe (p.448)
  - pied varus (p.448)
  - pied équin (p.447)
  - podoconiose (p.454)
  - sympchalangie (p.511)
    - syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)
- pathologie du postpartum (p.430)
  - syndrome de Sheehan (p.544)
- pathologie du sein (p.431)
  - cancer du sein (p.78)
    - adénocarcinome du sein (p.15)
    - carcinome canalaire du sein (p.83)
    - carcinome canalaire in situ du sein (p.83)
    - carcinome du sein (p.86)
      - carcinome médullaire du sein (p.89)
    - carcinome lobulaire du sein (p.89)
    - carcinome épidermoïde du sein (p.88)
    - lésion précancéreuse du sein (p.285)
    - maladie de Paget du sein (p.316)
    - tumeur phyllode (p.608)
  - fibroadénome du sein (p.192)
  - tumeur bénigne du sein (p.600)
  - tumeur du sein (p.604)
- pathologie du système nerveux (p.432)
  - abcès du canal rachidien (p.7)
  - acidurie glutarique type 1 (p.11)
  - allodynie (p.24)
    - dystrophie sympathique réflexe (p.163)
      - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
      - syndrome épaule-main (p.555)
  - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)
  - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe (p.38)
  - aréflexie (p.47)
  - confusion (p.116)

craniosynostose (p.121)  
     brachycéphalie (p.65)  
     crâne en trèfle (p.120)  
     syndrome craniofrontonasal (p.515)  
     syndrome de Lin-Gettig (p.533)  
 cécité héréditaire de Norrie (p.96)  
 céréoïde lipofuscine neuronale (p.98)  
     maladie de Jansky-Bielschowsky (p.313)  
     maladie de Kufs (p.314)  
     maladie de Spielmeyer-Vogt (p.318)  
 déficit en carbamoyl phosphate synthétase (p.128)  
 déficit en hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase (p.128)  
 démyélinisation (p.135)  
     démyélinisation du nerf optique (p.135)  
 exencéphalie (p.188)  
 gangliogliome (p.206)  
 ganglioneuromatose (p.207)  
 ganglioneurome (p.207)  
 hyperglycémie (p.241)  
 hyperphénylalaninémie (p.244)  
 hypoguesie (p.251)  
 hypomélanose de Ito (p.252)  
 hématome extradural (p.222)  
 hématome sousdural (p.222)  
 hérédodégénérescence (p.230)  
 hétérotopie neuronale (p.234)  
 incontinentia pigmenti (p.261)  
 lathyrisme (p.282)  
 lentiginose centrofaciale de Touraine (p.283)  
 leucinoïse (p.288)  
 lipomatose encéphalo-crânio-cutanée (p.293)  
 lipomucopolysaccharidose (p.294)  
 mal de l'altitude (p.305)  
 maladie de Segawa (p.318)  
 maladie de Wilson (p.319)  
 maladie des caissons (p.320)  
 maladie due aux vibrations (p.323)  
 malformation neuronale intestinale (p.335)  
     aganglionose (p.19)  
     hypoganglionose (p.251)  
     maladie de Hirschsprung (p.313)  
 mucopolysaccharidose IV (p.351)  
 myopathie mitochondriale (p.358)  
     ophtalmoplégie externe progressive (p.386)  
     syndrome de Kearns et Sayre (p.529)  
     syndrome de MELAS (p.536)  
     syndrome de MERRF (p.536)  
 mélanoblastose (p.339)  
     mélanoblastose neurocutanée (p.339)  
 mélanoblastose neurocutanée (p.339)  
 mélanose neurocutanée (p.340)  
 nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)  
 nanisme thanatophore (p.364)  
 neurinome (p.370)  
     neurinome de l'acoustique (p.370)  
     neurinome malin (p.370)  
 neurocristopathie (p.370)  
 neurofibromatose (p.370)  
     neurofibromatose de Recklinghausen (p.370)  
     neurofibromatose de type II (p.371)  
 neurofibrosarcome (p.371)  
 neuromyéélite (p.371)  
     neuromyéélite optique (p.371)  
 neuropathie (p.371)  
     dystrophie sympathique réflexe (p.163)  
     ostéoporose posttraumatique de Sudeck (p.392)  
     syndrome épaule-main (p.555)  
     neuropathie axonale (p.372)  
     neuropathie motrice multifocale (p.372)  
     neuropathie optique (p.372)  
     neuropathie optique de Leber (p.372)

- neuropathie sensitive autonome de type IV (p.372)
- neuropathie sensitive autonome de type V (p.372)
- neuropathie tomaculaire (p.372)
- neuropathie à axones géants (p.372)
- névrite (p.373)
  - névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner (p.374)
  - névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas (p.374)
  - névrite optique (p.374)
    - névrite optique rétrobulbaire (p.374)
- syndrome douloureux post-mastectomie (p.552)
- neuroépithéliome (p.370)
- névralgie du trijumeau (p.373)
- névrome (p.374)
  - névrome d'amputation (p.374)
- paralysie du sommeil (p.400)
- paralysie périodique familiale (p.400)
- parkinsonisme (p.403)
  - parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)
  - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
- pathologie de l'hypothalamus (p.410)
  - hypogonadisme hypogonadotrope (p.251)
    - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - insuffisance hypothalamique (p.265)
    - dysplasie olfactogénitale (p.157)
    - syndrome diencephalique (p.552)
  - syndrome hypothalamique (p.557)
- pathologie du système nerveux autonome (p.433)
  - aganglionose (p.19)
  - asthénie neurocirculatoire (p.52)
  - dysautonomie cholinergique (p.148)
  - dysautonomie familiale (p.148)
  - dystonie neurovégétative (p.159)
  - dystrophie sympathique réflexe (p.163)
    - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
    - syndrome épaule-main (p.555)
  - hypoganglionose (p.251)
  - hypotension artérielle orthostatique (p.255)
  - maladie de Raynaud (p.317)
    - syndrome CREST (p.515)
    - syndrome de Reynolds (p.542)
  - paragangliome (p.398)
  - pathologie du système nerveux sympathique (p.433)
    - neuroblastome (p.370)
  - syncope vasovagale (p.512)
  - syndrome LASH (p.557)
  - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome de Raeder (p.541)
    - syndrome de Wallenberg (p.548)
  - syndrome de Raynaud (p.541)
    - syndrome des antisynthétases (p.550)
    - syndrome des vibrations du système mains-bras (p.551)
  - syndrome de Shy-Drager (p.545)
  - syndrome du sinus carotidien (p.555)
  - syndrome hypothalamique (p.557)
  - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
  - syndrome sérotoninergique (p.562)
  - trouble de la motricité oesophagienne (p.587)
  - trouble vasomoteur (p.594)
    - dysfonction endothéliale (p.149)
    - dystrophie sympathique réflexe (p.163)
      - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
      - syndrome épaule-main (p.555)
    - syndrome de la traversée thoracobrahiale (p.532)
    - syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
- pathologie du système nerveux central (p.433)
  - angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)
  - anomalie de fermeture du tube neural (p.42)
    - inencéphalie (p.264)
    - syndrome du filum terminale (p.553)
  - gliome (p.211)
    - astrocytome (p.53)





- apraxie oculomotrice de Cogan (p.46)
- syndrome du corps calleux (p.553)
- syndrome du lobe pariétal (p.554)
- arhinencéphalie (p.47)
- ataxie (p.54)
  - ataxie cérébelleuse (p.54)
    - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
    - ataxie télangiectasie (p.54)
    - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
    - syndrome de Joubert (p.529)
    - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
    - syndrome de MERRF (p.536)
    - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
  - ataxie optique (p.54)
  - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
  - syndrome d'Angelman (p.516)
  - syndrome de Rett (p.542)
  - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
  - syndrome du corps calleux (p.553)
  - tabès (p.567)
- atrophie multisystématisée (p.57)
  - syndrome de Shy-Drager (p.545)
- calcification intracrânienne (p.69)
  - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
- cancer du cerveau (p.76)
  - gliome malin intracrânien (p.211)
  - gliosarcome (p.211)
  - hémangiopéricytome malin (p.221)
    - hémangiopéricytome malin du rein (p.221)
  - médulloblastome (p.337)
  - méningiome malin (p.342)
  - métastase cérébrale (p.344)
- choréoathétose (p.104)
  - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
- craniopharyngiome (p.121)
- cécité corticale (p.96)
  - syndrome du lobe occipital (p.554)
- dilatation du ventricule cérébral (p.144)
- dysplasie septooptique (p.158)
- dystrophie neuroaxonale (p.163)
  - maladie de Hallervorden-Spatz (p.312)
- décérébration (p.126)
- démence (p.134)
  - démence d'Alzheimer (p.134)
  - démence de Pick (p.134)
  - démence frontotemporale (p.134)
  - démence présénile (p.134)
  - démence sémantique (p.134)
  - démence sénile (p.134)
  - démence vasculaire (p.135)
    - encéphalopathie de Binswanger (p.171)
    - leucoaraïose (p.288)
    - syndrome CADASIL (p.513)
  - démence à corps de Lewy (p.134)
  - symptômes comportementaux et psychologiques de la démence (p.512)
  - syndrome de Guam (p.527)
  - syndrome de MERRF (p.536)
- encéphalite (p.170)
  - cérébellite (p.98)
  - encéphalite de Californie (p.170)
  - encéphalite de Saint-Louis (p.170)
  - encéphalite de West Nile (p.170)
  - encéphalite de la Vallée de Murray (p.170)
  - encéphalite japonaise (p.170)
  - encéphalite à tiques (p.170)
  - panencéphalite (p.395)
    - leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)
  - rhomencéphalite (p.488)
  - syndrome de Rasmussen (p.541)
- encéphalocèle (p.170)
  - syndrome de Meckel (p.536)
- encéphalomalacie (p.170)

encéphalomyélite (p.171)  
 encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë (p.171)  
 encéphalopathie (p.171)  
     encéphalopathie de Binswanger (p.171)  
     encéphalopathie de Wernicke (p.171)  
     encéphalopathie mitochondriale (p.171)  
         syndrome de MELAS (p.536)  
         syndrome de MERRF (p.536)  
     encéphalopathie spongiforme (p.171)  
         encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob (p.171)  
     syndrome d'Aicardi (p.515)  
     syndrome de Rett (p.542)  
     syndrome de Reye (p.542)  
     syndrome malin des neuroleptiques (p.558)  
 flapping tremor (p.201)  
 gigantisme cérébral de Sotos (p.210)  
 homocystinurie (p.236)  
 hydranencéphalie (p.237)  
 hydrocéphalie (p.237)  
     hydrocéphalie communicante (p.238)  
     hydrocéphalie de Dandy-Walker (p.238)  
     hydrocéphalie occulte à pression normale (p.238)  
     syndrome de Walker et Warburg (p.547)  
     syndrome hydrolethalus (p.557)  
 hypertension intracrânienne (p.247)  
     hypertension intracrânienne bénigne (p.247)  
 hypotension intracrânienne (p.255)  
 hémiasomatognosie (p.223)  
     syndrome de la main étrangère (p.531)  
     syndrome du lobe pariétal (p.554)  
 infirmité motrice cérébrale (p.264)  
     hémiplégie infantile (p.224)  
 ischémie de l'encéphale (p.269)  
 kuru (p.276)  
 kyste du septum lucidum (p.277)  
 leucodystrophie (p.289)  
     adrénoleucodystrophie (p.18)  
     leucodystrophie métachromatique (p.289)  
     leucodystrophie orthochromatique (p.289)  
     maladie de Canavan (p.310)  
     maladie de Pelizaeus-Merzbacher (p.317)  
     syndrome de Zellweger (p.550)  
 leucoencéphalite (p.289)  
     leucoencéphalite aiguë hémorragique de Hurst (p.289)  
     leucoencéphalite sclérosante (p.289)  
     leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)  
 leucoencéphalite sclérosante subaiguë de Van Bogaert (p.290)  
 leucoencéphalopathie (p.290)  
     leucoencéphalopathie postérieure réversible (p.290)  
     leucoencéphalopathie progressive multifocale (p.290)  
 lissencéphalie (p.294)  
     syndrome de Walker et Warburg (p.547)  
 lymphome cérébral primitif (p.301)  
 maladie d'Alexander (p.309)  
 maladie d'Alpers (p.309)  
 maladie de Joseph (p.313)  
 maladie de Lhermitte et Duclos (p.315)  
 maladie de Schilder (p.318)  
 maladie à prions (p.307)  
     encéphalopathie spongiforme (p.171)  
     encéphalopathie spongiforme de Creutzfeldt-Jakob (p.171)  
     insomnie familiale fatale (p.264)  
     kuru (p.276)  
     syndrome de Gerstmann-Sträussler-Scheinker (p.527)  
 malformation de l'encéphale (p.333)  
 microcéphalie (p.346)  
     syndrome de Dubowitz (p.525)  
     syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)  
     syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)  
 mutisme akinétique (p.353)  
 mégalencéphalie (p.338)  
 nystagmus d'origine centrale (p.377)

- négligence spatiale (p.365)
- oedème cérébral (p.381)
  - syndrome de Reye (p.542)
- paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain (p.401)
- pathologie cérébrovasculaire (p.405)
  - accident cérébrovasculaire (p.9)
    - syndrome de MELAS (p.536)
    - syndrome de Sneddon (p.546)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - angiome caverneux intracrânien (p.38)
  - angiome intracrânien (p.39)
  - angiopathie amyloïde cérébrale (p.39)
  - anévrisme disséquant de la carotide (p.34)
  - anévrisme disséquant intracrânien (p.34)
  - anévrisme intracrânien (p.35)
  - céphalée vasomotrice (p.97)
  - céphalée vasomotrice de Horton (p.98)
    - syndrome de Raeder (p.541)
  - démence vasculaire (p.135)
    - encéphalopathie de Binswanger (p.171)
    - leucoaraïose (p.288)
    - syndrome CADASIL (p.513)
  - dépression vasculaire (p.136)
  - embolie cérébrale (p.168)
  - embolie gazeuse cérébrale (p.168)
  - hypertension veineuse cérébrale (p.248)
  - hématome intracrânien (p.222)
  - hémorragie cérébrale (p.226)
  - hémorragie du ventricule cérébral (p.227)
  - hémorragie intracrânienne (p.227)
  - hémorragie sousarachnoïdienne (p.227)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - insuffisance vertébrobasilaire (p.267)
  - ischémie de l'encéphale (p.269)
  - maladie de moyamoya (p.316)
  - malformation artérioveineuse intracrânienne (p.333)
  - malformation des artères intracrâniennes (p.334)
  - malformation des veines intracrâniennes (p.334)
  - migraine (p.347)
    - migraine hémiplégique familiale (p.347)
    - migraine ophtalmique (p.348)
  - myélomalacie (p.355)
  - névralgie faciale de Sluder (p.373)
  - ramollissement cérébelleux (p.480)
  - ramollissement cérébral (p.480)
    - lacune cérébrale (p.281)
    - leucomalacie périventriculaire (p.290)
  - ramollissement du tronc cérébral (p.480)
  - sténose des artères intracrâniennes (p.506)
  - sténose des carotides (p.506)
  - sténose des veines intracrâniennes (p.506)
  - syndrome de Wallenberg (p.548)
  - thrombose intracrânienne (p.573)
- pathologie de l'hypophyse (p.410)
  - acromégalie (p.13)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - adénome chromophobe (p.17)
  - adénome hypophysaire (p.17)
    - syndrome de Nelson (p.538)
  - cancer de l'hypophyse (p.73)
  - gigantisme (p.209)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
    - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
  - hyperprolactinémie (p.245)
  - hypophysite (p.253)
  - hypopituitarisme (p.253)
    - panhypopituitarisme (p.395)
    - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
    - syndrome de Sheehan (p.544)
  - nanisme hypophysaire (p.363)
  - prolactinome (p.465)
  - syndrome de Schwartz-Bartter (p.544)

- syndrome de croissance excessive (p.523)
  - syndrome de Protée (p.540)
  - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
  - syndrome du chromosome X fragile (p.553)
- syndrome de la selle turcique vide (p.532)
- pathologie de l'épiphyse (p.409)
- pinéalome (p.449)
- pathologie du cervelet (p.426)
  - ataxie cérébelleuse (p.54)
    - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
    - ataxie télangiectasie (p.54)
    - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
  - syndrome de Joubert (p.529)
  - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
  - syndrome de MERRF (p.536)
  - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
- cérébellite (p.98)
- hémorragie du cervelet (p.227)
- hérédodégénérescence spinocérébelleuse (p.230)
  - hérédoataxie (p.230)
  - hérédoataxie cérébelleuse de Pierre Marie (p.230)
  - hérédodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich (p.230)
- ramollissement cérébelleux (p.480)
- syndrome COACH (p.514)
- syndrome cérébelleux (p.513)
  - syndrome de Wallenberg (p.548)
- syndrome de Hertwig-Magendie (p.528)
- tumeur du cervelet (p.603)
- pneumocéphalie (p.452)
- polymicrogyrie (p.456)
- porencéphalie (p.459)
  - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
- sphingolipidose (p.501)
  - adrénoleucodystrophie (p.18)
  - gangliosidose (p.207)
    - gangliosidose à GM1 (p.207)
    - gangliosidose à GM1 systémique (p.207)
    - gangliosidose à GM3 (p.207)
    - maladie de Canavan (p.310)
    - maladie de Tay-Sachs (p.319)
    - sphingolipidose héréditaire de Sandhoff (p.502)
  - leucodystrophie métachromatique (p.289)
  - maladie de Farber (p.311)
  - maladie de Gaucher (p.312)
  - maladie de Krabbe (p.314)
  - maladie de Niemann-Pick (p.316)
  - sphingolipidose héréditaire de Fabry (p.501)
- surdité d'origine centrale (p.510)
- syndrome d'Arnold-Chiari (p.516)
- syndrome de Balint (p.519)
- syndrome de Fahr (p.525)
- syndrome de Foster-Kennedy (p.526)
- syndrome de Gilles de la Tourette (p.527)
- syndrome de Pallister-Hall (p.538)
- syndrome de Patau (p.539)
- syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
- syndrome du cortex visuel (p.553)
- syndrome du lobe frontal (p.553)
- syndrome du lobe limbique (p.554)
- syndrome du naevus épidermique (p.554)
- syndrome du tronc cérébral (p.555)
  - hypoventilation alvéolaire d'origine centrale (p.256)
  - ophtalmoplégie nucléaire (p.386)
  - ophtalmoplégie supranucléaire (p.386)
- syndrome encéphalique organique (p.555)
- syndrome extrapyramidal (p.556)
  - athétose (p.55)
  - chorée de Huntington (p.104)
  - chorée de Sydenham (p.104)
  - dyskinésie (p.150)
    - ataxie (p.54)
    - ataxie cérébelleuse (p.54)

- ataxie spinocérébelleuse (p.54)
- ataxie télangiectasie (p.54)
- dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
- syndrome de Joubert (p.529)
- syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
- syndrome de MERRF (p.536)
- syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
- ataxie optique (p.54)
- dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
- syndrome d'Angelman (p.516)
- syndrome de Rett (p.542)
- syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
- syndrome du corps calleux (p.553)
- tabès (p.567)
- dyskinésie buccofaciale (p.150)
- hémiballisme (p.223)
- maladie de Parkinson (p.316)
- parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)
- syndrome choréique (p.514)
- syndrome de Guam (p.527)
- syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
- tremblement de repos (p.580)
- syndrome hypothalamique (p.557)
- syndrome hémisphérique cérébral (p.556)
- syndrome pseudobulbaire (p.561)
- syndrome thalamique (p.563)
- syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
- trigonocéphalie (p.581)
- tumeur du tronc cérébral (p.604)
- tumeur intracrânienne (p.605)
  - syndrome diencephalique (p.552)
  - tumeur sous-tentorielle (p.608)
- épilepsie (p.178)
  - atrophie dentatorubropallidolusienne (p.56)
  - grand mal (p.215)
  - petit mal (p.444)
  - spasme en flexion (p.501)
    - syndrome d'Angelman (p.516)
  - syndrome d'Aicardi (p.515)
  - syndrome de Dravet (p.525)
  - syndrome de Landau et Kleffner (p.532)
  - syndrome de MERRF (p.536)
  - syndrome de Menkes (p.536)
  - syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
  - syndrome de Rasmussen (p.541)
  - syndrome de Sneddon (p.546)
  - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
  - syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
  - épilepsie audiogène (p.178)
  - épilepsie centrencéphalique (p.179)
  - épilepsie de Lennox (p.179)
  - épilepsie déclenchée par la lecture (p.179)
  - épilepsie déclenchée par la lumière scintillante (p.179)
  - épilepsie frontale (p.179)
  - épilepsie myoclonique familiale d'Unverricht-Lundborg (p.179)
  - épilepsie occipitale (p.179)
  - épilepsie partielle complexe (p.179)
    - épilepsie temporale (p.179)
  - épilepsie rolandique (p.179)
  - épilepsie sensitivosensorielle (p.179)
  - épilepsie-sursaut (p.180)
  - état de mal épileptique (p.187)
- pathologie de la moelle épinière (p.415)
  - amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth (p.28)
  - amyotrophie de Kugelberg-Welander (p.28)
  - amyotrophie de Werdnig-Hoffmann (p.28)
  - amyotrophie médullaire (p.28)
  - angiome du canal rachidien (p.38)
  - compression de la moelle épinière (p.115)
  - diastématomyélie (p.144)

dégénérescence combinée subaiguë (p.130)  
 encéphalomyélite (p.171)  
 encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë (p.171)  
 hydromyélite (p.238)  
 hématome du canal rachidien (p.222)  
 hérédodégénérescence spinocérébelleuse (p.230)  
     hérédoataxie (p.230)  
         hérédoataxie cérébelleuse de Pierre Marie (p.230)  
         hérérodégénérescence spinocérébelleuse de Friedreich (p.230)  
 ischémie de la moelle épinière (p.269)  
 maladie du neurone moteur (p.322)  
     sclérose latérale amyotrophique (p.497)  
 malformation de la moelle épinière (p.333)  
 myélite (p.355)  
     myélite ascendante (p.355)  
     myélite nécrotique subaiguë de Foix-Alajouanine (p.355)  
     myélite transverse (p.355)  
 myélomalacie (p.355)  
 myéломéningocèle (p.356)  
 neuromyélite optique (p.371)  
 paraplégie médullaire (p.401)  
 paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain (p.401)  
 pathologie des vaisseaux sanguins de la moelle épinière (p.425)  
 poliomyélite antérieure (p.454)  
 syndrome d'interruption complète de la moelle épinière (p.519)  
 syndrome de Brown-Séquard (p.521)  
 syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)  
 syndrome du cône médullaire (p.553)  
 syndrome du filum terminale (p.553)  
 syringomyélie (p.566)  
 tabès (p.567)  
 traumatisme de la moelle épinière (p.578)  
 tumeur de la moelle épinière (p.602)  
 tétraplégie médullaire (p.570)  
 pathologie des nerfs crâniens (p.422)  
     arachnoïdite du chiasma optique (p.46)  
     atrophie du nerf optique (p.57)  
         syndrome de Behr (p.520)  
         syndrome de Wolfram (p.549)  
     compression du chiasma optique (p.115)  
         compression tumorale du chiasma optique (p.115)  
     compression du nerf optique (p.115)  
         compression tumorale du nerf optique (p.115)  
     dysplasie septooptique (p.158)  
     dysversion papillaire (p.163)  
     décoloration de la papille optique (p.126)  
     démýélinisation du nerf optique (p.135)  
     granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder (p.215)  
     ischémie du nerf optique (p.270)  
     malformation des nerfs crâniens (p.334)  
     neuromyélite optique (p.371)  
     névrite optique (p.374)  
         névrite optique rétrobulbaire (p.374)  
     oedème de la papille optique (p.381)  
     ophtalmoplégie douloureuse (p.386)  
     paralysie de la convergence (p.399)  
     paralysie du nerf moteur oculaire (p.399)  
         syndrome de l'apex orbitaire (p.530)  
         syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)  
     paralysie du nerf moteur oculaire commun (p.399)  
     paralysie du nerf moteur oculaire externe (p.399)  
         syndrome de Raeder (p.541)  
     paralysie du nerf ophtalmique (p.400)  
         syndrome de l'apex orbitaire (p.530)  
     paralysie du nerf optique (p.400)  
         syndrome de l'apex orbitaire (p.530)  
     paralysie du nerf trochléaire (p.400)  
     paralysie faciale (p.400)  
         chéillite granulomateuse (p.99)  
         syndrome de Heerfordt (p.528)  
         syndrome de Moebius (p.537)  
         syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)

- syndrome des larmes de crocodile (p.551)
  - pseudopapillite (p.470)
  - syndrome chiasmatique (p.514)
    - hémianopsie bitemporale (p.223)
  - syndrome de Foster-Kennedy (p.526)
  - syndrome du nerf auriculotemporal (p.554)
  - syndrome du nerf vestibulaire (p.554)
  - traumatisme du nerf optique (p.579)
  - tumeur du nerf optique (p.603)
- sclérose en plaques (p.496)
- syndrome d'Elejalde (p.517)
- syndrome de Galloway (p.526)
- syndrome de McLeod (p.536)
- syndrome de Shy-Drager (p.545)
- uvéoméningoencéphalite de Harada (p.614)
- ventriculite (p.618)
- xanthomatose cérébrotendineuse (p.624)
- pathologie du système nerveux périphérique (p.433)
  - acropathie ulcéromutilante (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard (p.13)
  - causalgie (p.96)
  - compression nerveuse (p.115)
    - syndrome de la traversée thoracobrachiale (p.532)
    - syndrome du canal carpien (p.552)
    - syndrome du canal de Guyon (p.552)
    - syndrome du canal tarsien (p.552)
    - syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
    - syndrome du tunnel cubital (p.555)
  - maladie de Refsum (p.317)
  - méralgie paresthésique (p.343)
  - métatarsalgie (p.345)
    - métatarsalgie de Morton (p.345)
  - neuropathie motrice multifocale (p.372)
  - névralgie cervicobrachiale (p.373)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome médiastinal (p.558)
  - névralgie crurale (p.373)
  - névralgie sciatique (p.373)
  - névrite du plexus brachial de Parsonage-Turner (p.374)
  - névrite hypertrophique de Dejerine-Sottas (p.374)
  - polyneuropathie périphérique (p.457)
    - neuromyopathie de réanimation (p.371)
    - polyneuropathie amyloïde familiale de type 1 (p.457)
    - polyneuropathie chronique inflammatoire démyélinisante (p.457)
    - polyneuropathie périphérique sensitivomotrice (p.457)
    - syndrome POEMS (p.561)
  - polyradiculonévrite (p.458)
    - polyradiculonévrite de Fisher (p.459)
    - polyradiculonévrite de Guillain-Barré (p.459)
  - syndrome canalaire (p.513)
  - syndrome du plexus brachial (p.555)
  - syndrome radiculaire (p.562)
    - compression d'une racine médullaire (p.115)
    - syndrome de la queue de cheval (p.532)
- pathologie neuromusculaire (p.436)
  - amyotrophie de Charcot-Marie-Tooth (p.28)
  - amyotrophie de Kugelberg-Welander (p.28)
  - amyotrophie de Werdnig-Hoffmann (p.28)
  - amyotrophie médullaire (p.28)
  - amyotrophie neurogène (p.28)
  - botulisme (p.64)
  - dystrophie musculaire (p.162)
    - dystrophie musculaire congénitale d'Ullrich (p.162)
    - dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss (p.162)
    - dystrophie musculaire de Becker (p.162)
    - dystrophie musculaire de Duchenne (p.162)
    - dystrophie musculaire des ceintures (p.162)
    - dystrophie musculaire oculopharyngée (p.162)
    - dystrophie myotonique (p.162)
    - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
    - syndrome de la colonne raide (p.531)



- hypertonie (p.248)
  - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
  - syndrome sérotoninergique (p.562)
- maladie de Kennedy (p.314)
- myasthénie (p.354)
  - pseudomyasthénie de Lambert-Eaton (p.470)
- myokymie (p.357)
  - myokymie du muscle oculaire (p.357)
- myopathie par disproportion des fibres musculaires (p.358)
- myotonie (p.359)
  - dystrophie myotonique (p.162)
  - paramyotonie (p.401)
    - paramyotonie congénitale (p.401)
- neuromyopathie (p.371)
  - neuromyopathie de réanimation (p.371)
- syndrome de McLeod (p.536)
- tétanie (p.569)
- phacomatose de Bourneville (p.444)
- phénylcétonurie (p.445)
- pied diabétique (p.447)
- polyneuropathie amyloïde familiale de type 1 (p.457)
- purpura thrombocytopénique thrombotique (p.475)
- rage (p.479)
- rétinoblastome (p.484)
- spongioblastome (p.503)
- surdité rétrocochléaire (p.511)
  - surdité d'origine centrale (p.510)
- syndrome CHARGE (p.514)
- syndrome CINCA (p.514)
- syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)
- syndrome cérébrofaciooculosquelettique (p.513)
- syndrome d'apnée du sommeil (p.516)
- syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)
- syndrome de Behr (p.520)
- syndrome de Cockayne (p.522)
- syndrome de De Barsy (p.524)
- syndrome de Juberg Hayward (p.529)
- syndrome de Nimègue (p.538)
- syndrome de Parry-Romberg (p.539)
- syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
- syndrome de Susac (p.546)
- syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de carbone (p.551)
- syndrome hyperéosinophilique (p.557)
- traumatisme crânien (p.578)
  - commotion cérébrale (p.113)
  - syndrome crâniocéphalique posttraumatique (p.515)
- trouble de l'équilibre (p.584)
  - vertige (p.618)
    - syndrome de Halpern (p.528)
    - syndrome de Sneddon (p.546)
    - syndrome vestibulaire (p.563)
      - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
      - syndrome vestibulaire périphérique (p.563)
    - vertige paroxystique bénin (p.618)
- trouble neurologique (p.593)
  - agraphie (p.22)
  - alexie agnosique (p.23)
  - amnésie (p.27)
    - amnésie antérograde (p.27)
    - amnésie globale (p.27)
    - amnésie rétrograde (p.27)
    - amnésie transitoire (p.27)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
  - anarthrie (p.29)
    - syndrome d'enfermement (p.517)
  - anosognosie (p.43)
    - syndrome du lobe occipital (p.554)
  - aphasie (p.44)
    - aphasie croisée (p.44)
    - aphasie de Broca (p.44)
    - aphasie de Wernicke (p.44)
    - syndrome de Landau et Kleffner (p.532)

- syndrome du lobe temporal (p.554)
- apraxie (p.46)
  - apraxie constructive (p.46)
  - apraxie idéatoire (p.46)
  - apraxie idéomotrice (p.46)
  - apraxie oculomotrice de Cogan (p.46)
  - syndrome du corps calleux (p.553)
  - syndrome du lobe pariétal (p.554)
- convulsion (p.117)
  - convulsion fébrile (p.117)
  - convulsion psychogène non épileptique (p.117)
- céphalée (p.97)
  - céphalée de tension (p.97)
  - céphalée vasomotrice (p.97)
  - céphalée vasomotrice de Horton (p.98)
    - syndrome de Raeder (p.541)
  - hémicrânie paroxystique chronique (p.223)
  - syndrome LASH (p.557)
  - syndrome SUNCT (p.562)
  - syndrome de déficience posturale (p.524)
  - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
- diaschisis (p.144)
- dysarthrie (p.148)
  - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
  - syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
  - syndrome pseudobulbaire (p.561)
- dyspraxie (p.158)
  - syndrome de la main étrangère (p.531)
- hémiasomatognosie (p.223)
  - syndrome de la main étrangère (p.531)
  - syndrome du lobe pariétal (p.554)
- membre fantôme (p.341)
- mouvement anormal (p.350)
  - syndrome thalamique (p.563)
- mouvement involontaire (p.350)
  - acathisie (p.9)
  - athétose (p.55)
  - choréoathétose (p.104)
    - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
- dyskinésie (p.150)
  - ataxie (p.54)
    - ataxie cérébelleuse (p.54)
      - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
      - ataxie télangiectasie (p.54)
      - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
      - syndrome de Joubert (p.529)
      - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
      - syndrome de MERRF (p.536)
      - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
    - ataxie optique (p.54)
    - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
    - syndrome d'Angelman (p.516)
    - syndrome de Rett (p.542)
    - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
    - syndrome du corps calleux (p.553)
    - tabès (p.567)
  - dyskinésie buccofaciale (p.150)
- dystonie (p.159)
  - crampe de l'écrivain (p.120)
  - crise oculogyre (p.121)
  - dystonie musculaire déformante (p.159)
  - dystonie neurovégétative (p.159)
  - syndrome extrapyramidal (p.556)
    - athétose (p.55)
    - chorée de Huntington (p.104)
    - chorée de Sydenham (p.104)
    - dyskinésie (p.150)
      - ataxie (p.54)
        - ataxie cérébelleuse (p.54)
        - ataxie spinocérébelleuse (p.54)

- ataxie télangiectasie (p.54)
- dyssynergie cérébelleuse
- myoclonique (p.159)
- syndrome de Joubert (p.529)
- syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
- syndrome de MERRF (p.536)
- syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
- ataxie optique (p.54)
- dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
- syndrome d'Angelman (p.516)
- syndrome de Rett (p.542)
- syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
- syndrome du corps calleux (p.553)
- tabès (p.567)
- dyskinésie buccofaciale (p.150)
- hémiballisme (p.223)
- maladie de Parkinson (p.316)
- parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)
- syndrome choréique (p.514)
- syndrome de Guam (p.527)
- syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
- tremblement de repos (p.580)
- torticolis (p.575)
  - torticolis oculaire (p.575)
  - torticolis spasmodique (p.575)
- flapping tremor (p.201)
- hémiballisme (p.223)
- myoclonie (p.356)
  - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
  - syndrome sérotoninergique (p.562)
- syndrome choréique (p.514)
- syndrome de la main étrangère (p.531)
- syndrome extrapyramidal (p.556)
  - athétose (p.55)
  - chorée de Huntington (p.104)
  - chorée de Sydenham (p.104)
  - dyskinésie (p.150)
    - ataxie (p.54)
      - ataxie cérébelleuse (p.54)
        - ataxie spinocérébelleuse (p.54)
        - ataxie télangiectasie (p.54)
        - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
        - syndrome de Joubert (p.529)
        - syndrome de Kearns et Sayre (p.529)
        - syndrome de MERRF (p.536)
        - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
      - ataxie optique (p.54)
        - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
        - syndrome d'Angelman (p.516)
        - syndrome de Rett (p.542)
        - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
        - syndrome du corps calleux (p.553)
        - tabès (p.567)
  - dyskinésie buccofaciale (p.150)
  - hémiballisme (p.223)
  - maladie de Parkinson (p.316)
  - parkinsonisme familial et fatal avec athymhormie et hypoventilation (p.403)
  - syndrome choréique (p.514)
  - syndrome de Guam (p.527)
  - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
  - tremblement de repos (p.580)
  - tic (p.574)
    - syndrome de Gilles de la Tourette (p.527)
    - échopraxie (p.164)

- tremblement (p.579)
  - syndrome des tremblements ataxiques associé au X fragile (p.551)
  - syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
  - syndrome sérotoninergique (p.562)
  - tremblement de repos (p.580)
  - tremblement intentionnel (p.580)
- négligence spatiale (p.365)
- névralgie (p.373)
  - névralgie cervicobrachiale (p.373)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome médiastinal (p.558)
  - névralgie crurale (p.373)
  - névralgie du trijumeau (p.373)
  - névralgie faciale de Sluder (p.373)
  - névralgie sciatique (p.373)
  - syndrome du nerf nasal (p.554)
- palinopsie (p.394)
- signe neurologique mineur (p.499)
- syndrome de De Sanctis-Cacchione (p.524)
- syndrome des bras sans repos (p.550)
- trouble de l'attention (p.584)
  - syndrome du corps calleux (p.553)
  - syndrome du lobe temporal (p.554)
  - trouble de l'orientation spatiale (p.586)
    - confusion mentale (p.116)
  - trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (p.588)
- trouble de l'audition (p.584)
  - acouphène (p.12)
    - syndrome d'Eagle (p.516)
  - agnosie auditive (p.21)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
  - hyperacousie (p.238)
  - presbyacousie (p.463)
  - recrutement auditif (p.480)
  - recrutement vestibulaire (p.480)
  - surdité (p.510)
    - surdimutité (p.510)
    - surdité aux fréquences élevées (p.510)
    - surdité brusque (p.510)
    - surdité de perception (p.510)
      - surdité cochléaire (p.510)
        - syndrome de Marshall (p.535)
      - surdité rétrocochléaire (p.511)
        - surdité d'origine centrale (p.510)
      - syndrome de Jervell et Lange-Nielsen (p.529)
      - syndrome de Muckle et Wells (p.537)
      - syndrome de Pendred (p.539)
      - syndrome de Wolfram (p.549)
    - surdité de transmission (p.510)
    - surdité fonctionnelle (p.510)
    - surdité mixte (p.510)
    - surdité prélinguistique (p.510)
    - syndrome KID (p.557)
    - syndrome LADD (p.557)
    - syndrome d'Alport (p.516)
    - syndrome d'Usher (p.519)
    - syndrome de Björnstad (p.521)
    - syndrome de Fechtner (p.526)
    - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
    - syndrome de la première fente branchiale (p.532)
- trouble de l'odorat (p.585)
  - anosmie (p.43)
    - dysplasie olfactogénitale (p.157)
  - cacosmie (p.69)
- trouble de la communication (p.586)
  - incompétence vélopharyngée (p.260)
  - trouble du langage (p.591)
    - agrammatisme (p.21)
    - agraphie (p.22)
    - alexie (p.23)
      - alexie agnosique (p.23)
    - anarthrie (p.29)

- syndrome d'enfermement (p.517)
- aphasie (p.44)
  - aphasie croisée (p.44)
  - aphasie de Broca (p.44)
  - aphasie de Wernicke (p.44)
  - syndrome de Landau et Kleffner (p.532)
  - syndrome du lobe temporal (p.554)
- aphonie fonctionnelle (p.45)
- bégaïement (p.61)
- dysarthrie (p.148)
  - dyssynergie cérébelleuse myoclonique (p.159)
  - syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
  - syndrome pseudobulbaire (p.561)
- dyslexie (p.150)
  - dyslexie de surface (p.150)
  - dyslexie profonde (p.150)
- dysorthographe (p.151)
- dysphasie (p.153)
- dysphonie (p.153)
  - dysphonie fonctionnelle (p.153)
  - dysphonie spasmodique (p.153)
- hyperlexie (p.242)
- mutisme (p.353)
  - mutisme akinétique (p.353)
  - mutisme sélectif (p.353)
  - syndrome de Pendred (p.539)
- paraphasie (p.401)
- retard de langage (p.482)
- surdimutité (p.510)
- syndrome d'Angelman (p.516)
- trouble de l'articulation de la parole (p.584)
  - incompétence vélopharyngée (p.260)
  - zézaïement (p.628)
- trouble du langage spécifique (p.591)
- écholalie (p.164)
- trouble de la conscience (p.586)
  - coma (p.113)
  - état végétatif (p.187)
- lipothymie (p.294)
  - syndrome du sinus carotidien (p.555)
- perte de connaissance (p.443)
- syncope (p.512)
  - syncope vasovagale (p.512)
  - syndrome du sinus carotidien (p.555)
- trouble de la marche (p.586)
  - astasia abasie (p.52)
- trouble de la motricité (p.587)
- trouble de la perception (p.587)
  - agnosie (p.21)
    - agnosie auditive (p.21)
      - syndrome du lobe temporal (p.554)
    - agnosie digitale (p.21)
    - agnosie prosopoaffective (p.21)
    - agnosie spatiale (p.21)
    - agnosie tactile (p.21)
      - syndrome du lobe pariétal (p.554)
    - agnosie visuelle (p.21)
      - prosopagnosie (p.465)
      - syndrome du lobe temporal (p.554)
    - autotopagnosie (p.58)
- dyschronie (p.148)
- déréalisation (p.136)
- hallucination (p.218)
  - hallucination auditive (p.218)
  - hallucination visuelle (p.218)
    - syndrome du lobe occipital (p.554)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
- hyperalgésie (p.239)
- trouble de la psychomotricité (p.588)
  - hyperkinésie (p.242)
    - syndrome diencephalique (p.552)
- retard psychomoteur (p.483)

- syndrome Kabuki (p.557)
- syndrome d'Angelman (p.516)
- syndrome de Joubert (p.529)
- syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
- syndrome de Patau (p.539)
- syndrome de Rett (p.542)
- syndrome de Walker et Warburg (p.547)
- trouble de la sensibilité (p.588)
  - agnosie tactile (p.21)
    - syndrome du lobe pariétal (p.554)
  - dysesthésie (p.149)
    - syndrome de Wallenberg (p.548)
  - dégénérescence combinée subaiguë (p.130)
  - hyperalgésie primaire (p.239)
  - hyperalgésie secondaire (p.239)
  - hyperesthésie (p.240)
    - dystrophie sympathique réflexe (p.163)
    - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
    - syndrome épaule-main (p.555)
  - hypoalgésie (p.249)
    - syndrome thalamique (p.563)
  - hypoesthésie (p.251)
    - syndrome du lobe pariétal (p.554)
    - syndrome radiculaire (p.562)
      - compression d'une racine médullaire (p.115)
      - syndrome de la queue de cheval (p.532)
    - syndrome thalamique (p.563)
  - paresthésie (p.403)
    - syndrome de la traversée thoracobrahiale (p.532)
    - syndrome des jambes sans repos (p.551)
    - syndrome du canal carpien (p.552)
    - syndrome du canal de Guyon (p.552)
    - syndrome du canal tarsien (p.552)
    - syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
    - syndrome du lobe pariétal (p.554)
    - syndrome du tunnel cubital (p.555)
- trouble de la vigilance (p.588)
  - trouble de l'orientation temporo-spatiale (p.586)
    - désorientation temporo-spatiale (p.141)
    - comportement d'errance (p.114)
- trouble des réflexes (p.589)
  - aréflexie tendineuse (p.47)
    - tabès (p.567)
  - syndrome d'Adie-Holmes (p.515)
  - syndrome de Ross (p.543)
- trouble du goût (p.590)
- trouble du sommeil (p.591)
  - hypersomnie (p.246)
    - syndrome de Kleine-Levin (p.529)
    - syndrome de Pickwick (p.539)
  - insomnie (p.264)
    - insomnie familiale fatale (p.264)
  - narcolepsie (p.364)
    - syndrome de Gélineau (p.527)
  - parasomnie (p.402)
  - somnambulisme (p.500)
  - syndrome de Smith-Magenis (p.545)
  - syndrome hypothalamique (p.557)
- trouble du tonus (p.591)
  - atonie (p.55)
  - hypertonie spastique (p.248)
  - hypotonie (p.255)
    - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
  - hypotonie musculaire (p.255)
    - cataplexie (p.96)
      - syndrome de Gélineau (p.527)
    - syndrome de Lowe (p.534)
    - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
    - tabès (p.567)
  - syndrome de Halpern (p.528)
  - syndrome vestibulaire (p.563)
    - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)



- paralysie périodique familiale (p.400)
- paralysie susnucléaire (p.401)
- syndrome pseudobulbaire (p.561)
- syndrome radiculaire (p.562)
  - compression d'une racine médullaire (p.115)
  - syndrome de la queue de cheval (p.532)
- torticollis oculaire (p.575)
- tétraplégie (p.570)
  - syndrome d'enfermement (p.517)
  - tétraplégie médullaire (p.570)
- paraplégie (p.401)
  - paraplégie médullaire (p.401)
  - paraplégie spasmodique héréditaire de Strümpell-Lorrain (p.401)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- parésie (p.403)
  - paraparésie (p.401)
  - parésie gastrointestinale (p.403)
  - parésie intestinale (p.403)
  - syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
- retard moteur (p.482)
- syndrome du canal de Guyon (p.552)
- syndrome pyramidal (p.561)
  - dégénérescence combinée subaigüe (p.130)
  - syndrome pseudobulbaire (p.561)
- trouble sensoriel (p.594)
  - agueusie (p.22)
  - handicap sensoriel (p.220)
  - hypoguesie (p.251)
  - syndrome de déficience posturale (p.524)
  - syndrome de la main étrangère (p.531)
  - syndrome des vibrations du système mains-bras (p.551)
- vessie neurogène (p.618)
  - dyssynergie détrusor-sphincter (p.159)
- zona (p.628)
  - syndrome de Ramsay-Hunt (p.541)
  - zona ophtalmique (p.628)
- épidurite (p.178)
- pathologie du système ostéoarticulaire (p.433)
  - acromégalie (p.13)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - acropathie ulcéromutilante (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante de Bureau et Barrière (p.13)
    - acropathie ulcéromutilante héréditaire de Thévenard (p.13)
  - alcaptonurie (p.23)
  - angiodysplasie ostéodystrophique (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber (p.36)
  - aponévrosite (p.45)
  - apophysite (p.45)
  - arachnodactylie (p.46)
  - arrachement du tendon (p.47)
  - arthralgie (p.49)
    - syndrome de Schnitzler (p.543)
    - syndrome de déficience posturale (p.524)
    - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - arthropathie (p.50)
    - ankylose (p.41)
    - arthrite (p.49)
      - arthrite chronique juvénile (p.49)
      - arthrite de Jaccoud (p.49)
      - arthrite inflammatoire (p.49)
      - dermoarthrite histiocytaire familiale (p.140)
      - sacro-iliite (p.492)
      - spondylarthrite (p.502)
        - spondylarthrite ankylosante (p.502)
      - syndrome lupus-like (p.558)
      - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
    - arthrogrypose (p.50)
      - dermopathie restrictive (p.141)
    - arthropathie microcristalline (p.50)
      - arthropathie par dépôt d'oxalate de calcium (p.50)





- microsomie hémifaciale (p.347)
- ostéonochodysostose (p.391)
- polydactylie (p.456)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Meckel (p.536)
  - syndrome de Mohr (p.537)
  - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
  - syndrome de Patau (p.539)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - syndrome hydrolethalus (p.557)
- surélévation congénitale de l'omoplate (p.511)
- symphalangie (p.511)
  - syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)
- syndactylie (p.512)
  - dysostose orodigitofaciale (p.152)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
  - sclérostéose (p.497)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Majewski (p.534)
  - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
  - syndrome de Poland (p.540)
- syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)
- syndrome de Coffin et Siris (p.522)
- syndrome de Hanhart (p.528)
- syndrome de Holt-Oram (p.528)
- syndrome de Klippel-Feil (p.530)
- syndrome de Mohr (p.537)
- syndrome de Poland (p.540)
- syndrome de Shwachman-Diamond (p.545)
- synostose multiple (p.564)
- tétraphocomélie (p.570)
- dysplasie osseuse (p.157)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - dysplasie cléidocrânienne (p.154)
  - dysplasie congénitale de la hanche (p.154)
  - dysplasie craniodiaphysaire (p.154)
    - syndrome de Majewski (p.534)
  - dysplasie craniométaphysaire (p.154)
  - dysplasie diaphysaire progressive (p.155)
  - dysplasie fibreuse (p.155)
    - dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)
    - dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)
    - maladie de Jaffe-Lichtenstein (p.313)
    - syndrome d'Albright (p.515)
    - syndrome de Mazabraud (p.535)
  - dysplasie frontométaphysaire (p.156)
  - dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
  - dysplasie maxillonasale (p.156)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
  - dysplasie polyépiphysaire dominante (p.157)
  - dysplasie polyépiphysaire récessive (p.157)
  - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
  - dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)
  - dysplasie spondyloépiphysaire (p.158)
    - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
    - maladie de Kniest (p.314)
    - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
  - dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
  - dysplasie épiphysaire (p.155)
    - dysplasie épiphysaire hémimélique (p.155)
    - dysplasie épiphysométaphysaire (p.155)
    - syndrome de Stickler (p.546)
  - syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)
  - épiphyse en cône (p.180)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
- dystrophie sympathique réflexe (p.163)
  - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
  - syndrome épaule-main (p.555)
- déformation de l'os (p.129)
- déhiscence de la paroi thoracique (p.132)
- ectrodactylie (p.165)

- entorse (p.174)
- extrémités en pince de homard (p.189)
- fibrochondrogénèse (p.192)
- fibromatose juvénile (p.192)
- fibrome chondromyxoïde (p.193)
- fibrome ossifiant (p.193)
- fibromyalgie (p.193)
- fissure congénitale du sternum (p.199)
- fièvre méditerranéenne familiale (p.198)
- fracture (p.202)
  - fracture avulsion (p.202)
  - fracture bimalléolaire (p.202)
  - fracture comminutive (p.202)
  - fracture de Jones (p.203)
  - fracture de Maisonneuve (p.203)
  - fracture de Pouteau-Colles (p.203)
  - fracture de fatigue (p.203)
  - fracture induite (p.203)
  - fracture intercondylienne de l'humérus (p.203)
  - fracture intertrochantérienne (p.203)
  - fracture ouverte (p.203)
  - fracture pathologique (p.203)
  - fracture souscapitale de l'humérus (p.203)
  - fracture souscapitale du fémur (p.203)
  - fracture soustrochantérienne du fémur (p.203)
  - fracture supracondylienne de l'humérus (p.203)
  - fracture supracondylienne du fémur (p.203)
  - fracture transtrochantérienne (p.203)
  - fracture transversale (p.204)
  - fracture-luxation (p.204)
    - fracture-luxation de Benett (p.204)
    - fracture-luxation de Galeazzi (p.204)
    - fracture-luxation de Monteggia (p.204)
- genu recurvatum (p.209)
- genu valgum (p.209)
- genu varum (p.209)
  - maladie de Blount (p.309)
- granulome éosinophile de l'os (p.216)
- gérodermie ostéodysplasique (p.209)
- hallux rigidus (p.218)
- hallux valgus (p.218)
- hanche à ressort (p.219)
- hyperlaxité (p.242)
  - hyperlaxité articulaire (p.242)
    - syndrome de Stickler (p.546)
- hyperostose (p.243)
  - dysplasie craniodiaphysaire (p.154)
    - syndrome de Majewski (p.534)
  - hyperostose ankylosante vertébrale (p.243)
  - hyperostose corticale (p.243)
  - hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann (p.243)
  - hyperostose frontale interne (p.244)
    - syndrome de Protée (p.540)
- hyperphosphatasie (p.244)
- hémangiome synovial (p.221)
- hétéroplasie osseuse progressive (p.234)
- inégalité de longueur des membres inférieurs (p.261)
- kyste hydatique de la paroi thoracique (p.278)
- kyste mucoïde sous-périosté (p.278)
- kyste osseux (p.278)
- kyste osseux anévrysmal (p.278)
- kyste radiculodentaire (p.279)
  - kyste apical (p.277)
  - kyste périapical (p.279)
  - kyste périodontal (p.279)
- lacune de Stafne (p.281)
- luxation congénitale de hanche (p.298)
- luxation rétrolunaire (p.298)
- macroactylie (p.304)
- maladie de Erdheim-Chester (p.311)
- maladie de Freiberg (p.312)
- maladie de Paget osseuse (p.316)

- malformation des os (p.334)
- mucoïdite II (p.351)
- mucoïdite (p.351)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - mucoïdite d'Ulrich-Scheie (p.351)
  - mucoïdite de Hunter (p.351)
  - mucoïdite de Hurler (p.351)
  - mucoïdite de Maroteaux (p.352)
  - mucoïdite de Morquio (p.352)
  - mucoïdite de Sanfilippo (p.352)
  - mucoïdite de Sanfilippo de type B (p.352)
  - mucoïdite de Scheie (p.352)
  - mucoïdite de Sly (p.352)
- myxome odontogène (p.359)
- métastase osseuse (p.345)
- métatarsalgie (p.345)
  - métatarsalgie de Morton (p.345)
- nodule rhumatoïde (p.376)
- ochronose (p.380)
- onycho-pachydermo-périostite psoriasique (p.384)
- ostéite (p.388)
  - ostéite condensante (p.388)
  - ostéite de Perthes-Jüngling (p.388)
- ostéoblastome (p.388)
  - ostéoblastome bénin (p.388)
- ostéoblastome bénin (p.388)
- ostéochondrite (p.388)
  - ostéochondrite disséquante (p.388)
  - ostéochondrite primitive de hanche (p.388)
  - syndrome de Tietze (p.547)
- ostéochondrodysplasie (p.389)
  - achondrogénèse (p.10)
  - achondroplasie (p.10)
  - brachyolmie (p.65)
  - chondrodysplasie acromésomélique (p.103)
  - chondrodysplasie métaphysaire (p.103)
    - chondrodysplasie métaphysaire de Jansen (p.103)
    - chondrodysplasie métaphysaire de Mac Kusick (p.103)
    - chondrodysplasie métaphysaire de Schmid (p.103)
  - chondrodysplasie ponctuée (p.103)
  - chondrodysplasie type Grebe (p.103)
  - dyschondrostéose (p.148)
  - dysplasie chondroectodermique (p.154)
  - dysplasie cléidocrânienne (p.154)
  - dysplasie craniométaphysaire (p.154)
  - dysplasie diaphysaire progressive (p.155)
  - dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)
  - dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)
  - dysplasie frontométaphysaire (p.156)
  - dysplasie maxillaire fibreuse (p.156)
  - dysplasie oculodentodigitale (p.156)
  - dysplasie polyépiphysaire dominante (p.157)
  - dysplasie polyépiphysaire récessive (p.157)
  - dysplasie rhinotrichophalangienne (p.157)
  - dysplasie thoracique asphyxiante (p.158)
  - dysplasie épiphysaire hémimélique (p.155)
  - dystrophie dermocondrocornéenne (p.161)
  - déformation de Madelung (p.129)
  - enchondromatose (p.172)
    - angioenchondromatose de Maffucci (p.36)
  - hyperostose corticale infantile de Caffey-Silvermann (p.243)
  - hyperostose frontale interne (p.244)
  - hypocondroplasie (p.250)
  - maladie de Blount (p.309)
  - maladie de Jaffe-Lichtenstein (p.313)
  - maladie des exostoses multiples (p.321)
  - mélorhéostose (p.341)
  - nanisme (p.362)
    - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
    - dysplasie spondyloépiphysaire (p.158)
      - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
    - maladie de Kniest (p.314)

- syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
  - lepréchaunisme (p.284)
  - nanisme MULIBREY (p.364)
  - nanisme campomélique (p.362)
  - nanisme de Laron (p.363)
  - nanisme de Marchesani (p.363)
  - nanisme de Schwartz-Jampel (p.363)
  - nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)
  - nanisme diastrophique (p.363)
  - nanisme géléophysique (p.363)
  - nanisme hypophysaire (p.363)
  - nanisme intrautérin (p.363)
    - syndrome de Silver-Russell (p.545)
  - nanisme mésomélique (p.363)
    - syndrome de Robinow (p.542)
  - nanisme métatropique (p.363)
  - nanisme parastremmatique (p.364)
  - nanisme pseudodiastrophique (p.364)
  - nanisme thanatophore (p.364)
  - nanisme à tête d'oiseau de Seckel (p.362)
  - progéria (p.464)
    - acrogéria (p.13)
    - syndrome de Werner (p.548)
  - syndrome d'Hallermann-Streiff-François (p.518)
  - syndrome de Majewski (p.534)
  - syndrome de Noonan (p.538)
  - syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
  - syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
  - syndrome de Saldino-Noonan (p.543)
  - syndrome de Silver-Russell (p.545)
- omodysplasie (p.382)
- ostéodysplasie de Melnick-Needles (p.389)
- ostéodysplasie métaphysaire de Pyle (p.390)
- ostéogenèse imparfaite (p.390)
- ostéopathie striée de Voorhoeve (p.391)
- ostéopoeilie (p.391)
  - dermatofibrose lenticulaire disséminée (p.138)
- ostéopétrose (p.391)
- ostéosclérose (p.392)
  - dysplasie craniodiaphysaire (p.154)
  - syndrome de Majewski (p.534)
- pachydermopériostose (p.394)
- pycnodysostose (p.475)
- sclérostéose (p.497)
- syndrome d'Albright (p.515)
- syndrome de Larsen (p.532)
- syndrome de Nievergelt-Pearlman (p.538)
- syndrome de Stickler (p.546)
- ostéochondromatose (p.389)
  - ostéochondromatose synoviale (p.389)
- ostéochondrome (p.389)
- ostéodynie (p.389)
  - syndrome de Schnitzler (p.543)
- ostéodysplasie (p.389)
  - ostéodysplasie de Melnick-Needles (p.389)
  - ostéodysplasie métaphysaire de Pyle (p.390)
- ostéodystrophie (p.390)
  - ostéodystrophie rénale (p.390)
- ostéodystrophie rénale (p.390)
- ostéolyse (p.390)
  - ostéolyse expansive familiale (p.390)
  - ostéolyse idiopathique de Gorham (p.390)
- ostéomalacie (p.390)
- ostéome (p.390)
  - ostéome ostéoïde (p.390)
- ostéonécrose (p.391)
  - ostéonécrose aseptique (p.391)
- ostéopathie (p.391)
  - ostéopathie adynamique (p.391)
  - ostéopathie striée de Voorhoeve (p.391)
- ostéophyte (p.391)
- ostéoporose (p.391)

- ostéoporose juvénile (p.391)
- ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
- ostéopénie (p.391)
- ostéosarcome (p.392)
  - ostéosarcome paraostéal (p.392)
- pathologie du crâne (p.427)
  - acrocéphalosyndactylie (p.12)
    - acrocéphalosyndactylie d'Apert (p.12)
    - syndrome de Pfeiffer (p.539)
  - craniosynostose (p.121)
    - brachycéphalie (p.65)
    - crâne en trèfle (p.120)
    - syndrome craniofrontonasal (p.515)
    - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
  - crâne bifide (p.120)
  - crâne en trèfle (p.120)
  - céphalhématome (p.98)
  - dysostose fronto-facio-nasale (p.152)
  - déformation du crâne (p.130)
    - plagiocéphalie (p.450)
  - emphysème orbitaire (p.169)
  - encéphalocèle (p.170)
    - syndrome de Meckel (p.536)
  - hyperostose frontale interne (p.244)
  - malformation du crâne (p.334)
  - mastoïdite (p.337)
  - pathologie de l'orbite de l'oeil (p.412)
    - calcification de l'orbite (p.69)
    - corps étranger intraorbitaire (p.119)
    - exophtalmie (p.188)
      - exophtalmie pulsatile (p.188)
    - fistule artérioveineuse de l'orbite (p.200)
    - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
    - tumeur de l'orbite (p.601)
    - varice de l'orbite (p.616)
    - énophtalmie (p.173)
      - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
      - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
      - syndrome de Raeder (p.541)
      - syndrome de Wallenberg (p.548)
      - syndrome du sinus silencieux (p.555)
  - syndrome de Potter (p.540)
  - tumeur de la base du crâne (p.601)
  - tumeur du crâne (p.603)
- pathologie du rachis (p.430)
  - brachyolmie (p.65)
  - camptocormie (p.70)
  - canal lombaire étroit (p.70)
  - cervicalgie (p.98)
    - syndrome d'Eagle (p.516)
    - syndrome de la dent couronnée (p.531)
  - cyphose (p.123)
    - cyphoscoliose (p.123)
      - maladie de Kniest (p.314)
      - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
  - dysplasie spondyloépiphyssaire (p.158)
    - dysplasie pseudoachondroplasique (p.157)
    - maladie de Kniest (p.314)
    - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
  - dégénérescence discale (p.130)
  - hernie discale (p.232)
  - hyperostose ankylosante vertébrale (p.243)
  - lordose (p.297)
  - maladie de Scheuermann (p.318)
  - métastase rachidienne (p.345)
  - platyspondylie (p.451)
    - maladie de Kniest (p.314)
    - syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
    - syndrome de Stickler (p.546)
  - rachialgie (p.479)
    - coccygodinie (p.111)
    - lombalgie (p.296)

- syndrome de déficience posturale (p.524)
- scoliose (p.497)
  - cyphoscoliose (p.123)
    - maladie de Kniest (p.314)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
  - dysostose spondylocostale (p.152)
- spina bifida (p.502)
  - spina bifida occulta (p.502)
- spondylarthrite (p.502)
  - spondylarthrite ankylosante (p.502)
- spondylodiscite (p.503)
- spondylolisthésis (p.503)
- spondylolyse (p.503)
- syndrome de Currarino (p.524)
- syndrome de Klippel-Feil (p.530)
- syndrome de Vater (p.547)
- syndrome oculovertébral (p.560)
- traumatisme du rachis cervical (p.579)
  - syndrome du coup de fouet (p.553)
- tuberculose vertébrale (p.596)
- tumeur bénigne du rachis (p.600)
- tumeur maligne du rachis (p.606)
- pathologie juxtaarticulaire (p.436)
  - arrachement du ligament (p.47)
  - bursite (p.68)
  - conflit sousacromial (p.116)
  - conflit souscoracoïdien (p.116)
  - enthésopathie (p.174)
  - fibromatose de l'aponévrose plantaire (p.192)
  - kyste synovial (p.279)
  - maladie de Dupuytren (p.311)
  - ostéochondromatose synoviale (p.389)
  - périarthrite (p.439)
  - rupture de la coiffe des rotateurs (p.490)
  - rupture des ligaments (p.490)
  - rupture tendineuse (p.491)
  - synovite (p.565)
    - synovite villonodulaire pigmentée (p.565)
  - tendinite (p.569)
  - ténosynovite (p.569)
    - ténosynovite sténosante (p.569)
    - ténosynovite chronique sténosante du pouce de de Quervain (p.569)
  - épicondylite (p.177)
- perte de substance osseuse (p.443)
- phocomélie (p.446)
  - tétraphocomélie (p.570)
- ped bot (p.447)
- ped bot varus équin (p.447)
- ped convexe (p.447)
- ped court (p.447)
- ped creux (p.447)
- ped pince de homard (p.447)
- ped plat (p.448)
- ped talus (p.448)
- ped tombant (p.448)
- ped valgus (p.448)
- ped valgus convexe (p.448)
- ped varus (p.448)
- ped équin (p.447)
- polyarthrite (p.455)
  - polyarthrite inflammatoire (p.455)
  - polyarthrite rhumatoïde (p.455)
  - polyarthrite rhumatoïde de Felty (p.455)
  - syndrome des antisynthétases (p.550)
- pseudarthrose (p.468)
  - pseudarthrose congénitale des os longs (p.468)
- purpura rhumatoïde (p.474)
- périostite (p.440)
- rachitisme (p.479)
  - rachitisme vitaminodépendant (p.479)
  - rachitisme vitaminorésistant (p.479)
    - rachitisme hypophosphatémique (p.479)

- retard d'ossification (p.482)
- retard de consolidation (p.482)
- rhumatisme (p.488)
  - rhumatisme articulaire aigu (p.489)
    - arthrite de Jaccoud (p.49)
  - rhumatisme extraarticulaire (p.489)
  - rhumatisme fibroblastique (p.489)
  - rhumatisme inflammatoire (p.489)
    - arthrite chronique juvénile (p.49)
    - arthrite inflammatoire (p.49)
    - polyarthrite rhumatoïde (p.455)
    - polyarthrite rhumatoïde de Felty (p.455)
    - pseudopolyarthrite rhizomélique (p.470)
    - rhumatisme inflammatoire chronique de Still (p.489)
  - spondylarthropathie (p.503)
    - rhumatisme psoriasique (p.489)
    - spondylarthrite ankylosante (p.502)
    - syndrome oculourétrosynovial (p.560)
  - syndrome de Wissler-Fanconi (p.549)
  - synovite villonodulaire pigmentée (p.565)
- rhumatisme palindromique (p.489)
- rhumatisme psoriasique (p.489)
- rhumatisme à hydroxy-apatite (p.488)
- réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
- sarcome d'Ewing (p.493)
- sirénomélie (p.500)
- syndrome CINCA (p.514)
- syndrome Kabuki (p.557)
- syndrome PCC (p.560)
- syndrome SAPHO (p.562)
- syndrome cubitomammaire (p.515)
- syndrome cérébrofaciooculosquelettique (p.513)
- syndrome d'Adams-Oliver (p.515)
- syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)
- syndrome de Bartsocas Papas (p.520)
- syndrome de Cockayne (p.522)
- syndrome de Cohen (p.523)
- syndrome de De Barsy (p.524)
- syndrome de Gardner (p.526)
- syndrome de Juberg Hayward (p.529)
- syndrome de Potocki-Shaffer (p.540)
- syndrome de Rieger (p.542)
- syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
- syndrome de Sonozaki (p.546)
- syndrome de Weill-Marchesani (p.548)
- syndrome de croissance excessive (p.523)
  - syndrome de Protée (p.540)
  - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
  - syndrome du chromosome X fragile (p.553)
- syndrome de la traversée thoracobrachiale (p.532)
- syndrome des brides amniotiques (p.550)
- syndrome du canal carpien (p.552)
- syndrome du canal de Guyon (p.552)
- syndrome du canal tarsien (p.552)
- syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
- syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
- syndrome du naevus épidermique (p.554)
- syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- synostose (p.564)
  - synostose costale (p.564)
  - synostose du tarse (p.564)
  - synostose multiple (p.564)
  - synostose radiocubitale (p.565)
- synostose costale (p.564)
- synostose du tarse (p.564)
- synostose radiocubitale (p.565)
- synovialome (p.565)
- synoviosarcome (p.565)
- talalgie (p.568)
- tendinopathie (p.569)
  - doigt en boutonnière (p.146)
  - doigt en col de cygne (p.146)



- doigt en maillet (p.146)
- thorax en carène (p.571)
- thorax en entonnoir (p.571)
- traumatisme thoracique (p.579)
- triade de la femme sportive (p.580)
- trouble de la marche (p.586)
  - astasie abasie (p.52)
- tuberculose osseuse (p.596)
- tumeur bénigne des os (p.599)
- tumeur de Nora (p.602)
- tumeur de la paroi thoracique (p.602)
- tumeur maligne osseuse (p.607)
- tumeur osseuse (p.608)
- tumeur à cellules géantes d'une côte (p.598)
- urticaire familiale au froid (p.613)
- épaule douloureuse (p.176)
- épiphysiolyse (p.180)
- pathologie du thymus (p.435)
  - carcinome du thymus (p.86)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - kyste thymique (p.279)
  - syndrome de Nezelof (p.538)
  - thymome (p.573)
    - thymome malin (p.573)
  - tumeur épithéliale thymique (p.604)
- pathologie du tissu adipeux (p.435)
  - adiponécrose (p.18)
  - angiomyolipome (p.39)
  - cellulite (p.97)
    - cellulite disséquante du cuir chevelu (p.97)
    - syndrome de Wells (p.548)
  - cytostéatonécrose (p.125)
  - hypodermite (p.250)
    - dermohypodermite (p.141)
      - nécrobiose maculeuse de Miescher (p.364)
      - érysipèle (p.182)
    - hypodermite scléroderniforme (p.250)
  - lipoatrophie (p.292)
    - lipoatrophie semicirculaire (p.292)
  - lipodystrophie (p.292)
    - diabète lipoatrophique (p.143)
    - lipodystrophie abdominale centrifuge infantile (p.292)
    - lipodystrophie de Berardinelli (p.293)
    - lipodystrophie intestinale (p.293)
    - lipodystrophie membraneuse (p.293)
    - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - lipoedème (p.293)
  - lipogranulomatose (p.293)
  - lipomatose (p.293)
    - lipomatose de Launois Bensaude (p.293)
    - lipomatose du médiastin (p.293)
    - lipomatose encéphalo-crânio-cutanée (p.293)
    - lipomatose périvésicale (p.293)
  - lipome (p.294)
    - angiolipome (p.36)
    - fibrolipome (p.192)
      - fibrolipome ossifiant (p.192)
    - hibernome (p.234)
    - lipome bronchopulmonaire (p.294)
    - lipome chondroïde (p.294)
    - lipome de la paroi thoracique (p.294)
    - syndrome de Protée (p.540)
  - liposarcome (p.294)
  - neurolipomatose (p.371)
  - panniculite (p.396)
    - panniculite de Weber-Christian (p.396)
- pathologie du tissu conjonctif (p.435)
  - angiomyxome (p.39)
  - collagénose perforante réactionnelle (p.112)
  - connectivite mixte (p.117)
  - dermatomyosite (p.138)
  - fasciite (p.190)

- fasciite nodulaire (p.190)
  - fasciite nécrosante (p.190)
  - fasciite à éosinophiles (p.190)
- fibrose (p.193)
  - fibrose de l'urètre masculin (p.194)
  - fibrose hépatique (p.194)
    - syndrome de Meckel (p.536)
  - fibrose myocardique (p.194)
  - fibrose nodulaire sousépidermique (p.194)
  - fibrose pulmonaire (p.194)
  - fibrose pulmonaire interstitielle diffuse de Hamman-Rich (p.194)
  - fibrose péritonéale (p.194)
  - fibrose rénale (p.194)
  - fibrose rétropéritonéale (p.194)
- histiocytofibrome malin (p.235)
- histiocytome (p.235)
  - histiocytome bronchopulmonaire (p.235)
  - histiocytome du thymus (p.235)
  - histiocytome fibreux (p.235)
- lupus érythémateux (p.297)
  - lupus érythémateux chronique (p.297)
  - lupus érythémateux disséminé (p.297)
  - lupus érythémateux profond (p.297)
  - lupus érythémateux subaigu (p.297)
- néphrite lupique (p.366)
- pathologie du tissu élastique (p.436)
  - acrokératose papuleuse inversée (p.13)
  - anétodermie (p.32)
    - anétodermie de Jadassohn (p.32)
  - cutis laxa (p.122)
    - syndrome de Majewski (p.534)
  - pseudoxanthome élastique (p.471)
  - syndrome d'Ehlers-Danlos (p.517)
  - syndrome de Marfan (p.535)
  - élastose (p.167)
    - élastose sénile (p.167)
    - élastéidose cutanée nodulaire à kystes et à comédons (p.167)
- phlegmon (p.445)
- sclérodermie (p.496)
  - sclérodermie circonscrite (p.496)
    - sclérodermie en bande (p.496)
    - sclérodermie en goutte (p.496)
    - sclérodermie en plaque (p.496)
  - syndrome CREST (p.515)
  - syndrome de Reynolds (p.542)
- scléroedème (p.496)
  - scléroedème de Buschke (p.496)
- syndrome de Larsen (p.532)
- syndrome de Parry-Romberg (p.539)
- syndrome de la peau cartonnée (p.531)
- syndrome lupus-like (p.558)
- pneumatocèle (p.451)
  - pneumatocèle pulmonaire (p.451)
- polypathologie (p.457)
- polype (p.457)
  - polype adénomateux (p.457)
  - polype antrochoanal de Killian (p.457)
  - polype colique (p.457)
  - polype d'un sinus de la face (p.458)
  - polype fibreux (p.458)
  - polype nasal (p.458)
- polypose (p.458)
  - polypose colique (p.458)
    - syndrome de Gardner (p.526)
  - polypose juvénile (p.458)
  - polypose nasosinusienne (p.458)
    - syndrome de Fernand Vidal (p.526)
  - polypose rectocolique familiale (p.458)
  - syndrome de Cronkhite-Canada (p.523)
  - syndrome de Peutz-Jeghers (p.539)
- prolapsus (p.465)
- pseudoedème (p.470)

- psychopathologie (p.472)
  - aboulie (p.8)
  - addiction (p.14)
    - abus de substance (p.8)
      - alcoolisation aiguë compulsive (p.23)
    - alcoolisme (p.23)
      - hépatite alcoolique (p.228)
    - technodépendance (p.568)
  - apathie (p.44)
  - apotemnophilie (p.45)
  - autodépréciation (p.57)
  - confusion (p.116)
  - dysharmonie évolutive (p.150)
  - délire (p.133)
    - bouffée délirante (p.64)
    - délire d'interprétation (p.133)
    - délire de filiation (p.133)
    - délire de négation (p.133)
    - délire de parasitose (p.133)
    - délire de persécution (p.133)
    - délire de référence (p.133)
    - délire fantastique (p.133)
    - délire mystique (p.133)
    - délire passionnel (p.133)
    - psychose délirante (p.472)
      - folie à deux (p.201)
    - syndrome d'identification délirante (p.518)
    - syndrome de Capgras (p.521)
  - hyperventilation spontanée (p.249)
  - névrodermite (p.374)
  - syndrome d'aliénation parentale (p.516)
  - toxicomanie (p.575)
    - polytoxicomanie (p.459)
  - trichotillomanie (p.581)
  - trouble psychiatrique (p.593)
    - PANDAS (p.395)
    - choc d'obus (p.101)
    - détresse psychologique (p.142)
    - grossesse nerveuse (p.217)
    - handicap psychique (p.220)
    - maladie du voyageur (p.322)
    - névrose (p.374)
      - névrose hystérique (p.374)
        - boule hystérique (p.65)
      - névrose obsessionnelle (p.375)
      - état de stress posttraumatique (p.187)
        - choc d'obus (p.101)
        - syndrome du survivant (p.555)
  - perversion (p.443)
    - perversion narcissique (p.443)
    - perversion sexuelle (p.443)
  - pseudodémence (p.468)
  - psychose (p.472)
    - automatisme mental (p.58)
      - syndrome d'influence (p.518)
    - bouffée délirante (p.64)
    - dépression psychotique (p.136)
    - névrose hystérique (p.374)
      - boule hystérique (p.65)
    - psychose affective (p.472)
    - psychose alcoolique (p.472)
    - psychose confusionnelle (p.472)
    - psychose délirante (p.472)
      - folie à deux (p.201)
    - psychose hallucinatoire (p.472)
    - psychose paranoïaque (p.473)
    - psychose puerpérale (p.473)
    - psychose schizoaffective (p.473)
    - psychose toxique (p.473)
    - schizophrénie (p.495)
      - schizophrénie catatonique (p.495)
      - schizophrénie héboïdophrénique (p.495)

- schizophrénie hébéphrénique (p.495)
- schizophrénie paranoïde (p.495)
- symptôme négatif (p.511)
- symptôme positif (p.511)
- syndrome déficitaire (p.550)
- trouble schizophréniforme (p.594)
- syndrome de référence olfactive (p.541)
- syndrome de sevrage (p.544)
- syndrome encéphalique organique (p.555)
- syndrome lié à la culture (p.557)
  - koro (p.276)
- trouble anxieux (p.582)
  - attaque de panique (p.57)
  - claustrophobie (p.110)
  - hyperanxiété (p.239)
  - obsession compulsion (p.379)
    - syndrome de dépendance à l'exercice physique (p.524)
    - syndrome de référence olfactive (p.541)
  - panique (p.395)
  - phobie (p.445)
    - acrophobie (p.13)
    - agoraphobie (p.21)
    - phobie sociale (p.446)
  - syndrome prédépressif (p.561)
  - trouble anxieux de séparation (p.582)
  - trouble anxio-dépressif (p.583)
  - trouble de l'anxiété généralisée (p.584)
  - état de stress aigu (p.187)
  - état de stress posttraumatique (p.187)
    - choc d'obus (p.101)
    - syndrome du survivant (p.555)
- trouble de l'adaptation (p.583)
  - trouble d'adaptation post-traumatique avec amertume (p.583)
  - trouble réactionnel de l'attachement (p.594)
- trouble de l'humeur (p.585)
  - humeur sub-syndromique (p.237)
  - hypomanie (p.252)
  - manie (p.336)
    - manie vasculaire (p.336)
  - mélancolie (p.339)
    - syndrome prédépressif (p.561)
  - trouble anxio-dépressif (p.583)
  - trouble bipolaire (p.583)
    - trouble bipolaire de type I (p.583)
    - trouble bipolaire de type II (p.583)
    - trouble bipolaire à cycles rapides (p.583)
    - épisode mixte (p.180)
  - état dépressif (p.187)
    - deuil pathologique (p.142)
    - dépression gériatrique (p.136)
    - dépression psychotique (p.136)
    - dépression vasculaire (p.136)
    - syndrome du lobe temporal (p.554)
    - syndrome prédépressif (p.561)
- trouble de l'idéation (p.585)
  - dyschronie (p.148)
- trouble de la personnalité (p.587)
  - dysharmonie évolutive (p.150)
  - personnalité antisociale (p.441)
  - personnalité borderline (p.441)
  - personnalité dépendante (p.442)
  - personnalité hypomaniaque (p.442)
  - personnalité hystérique (p.442)
  - personnalité narcissique (p.442)
  - personnalité obsessionnelle (p.442)
  - personnalité paranoïde (p.442)
  - personnalité prémorbide (p.442)
  - personnalité psychopathique (p.442)
  - personnalité psychotique (p.442)
  - personnalité schizotypique (p.442)
  - personnalité schizoïde (p.443)
  - personnalité évitante (p.442)

- syndrome du lobe frontal (p.553)
- trouble de l'identité sexuelle (p.585)
- trouble dissociatif de l'identité (p.589)
- trouble dissociatif (p.589)
  - dépersonnalisation (p.135)
  - déréalisation (p.136)
  - trouble dissociatif de l'identité (p.589)
- trouble du comportement (p.589)
  - agitation (p.20)
  - agressivité (p.22)
  - autodestruction (p.58)
  - automutilation (p.58)
    - syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
  - autopunition (p.58)
  - comportement d'errance (p.114)
  - hyperactivité (p.238)
  - prionopathie sensible à la protéinase (p.464)
  - stéréotypie (p.507)
  - suicide (p.509)
    - idée suicidaire (p.258)
    - tentative de suicide (p.569)
  - symptômes comportementaux et psychologiques de la démence (p.512)
  - syndrome d'Angelman (p.516)
  - syndrome de Diogène (p.525)
  - syndrome de Kleine-Levin (p.529)
  - syndrome de Smith-Magenis (p.545)
  - syndrome du lobe frontal (p.553)
  - syndrome hypothalamique (p.557)
  - trouble de l'émotion (p.584)
    - syndrome pseudobulbaire (p.561)
  - trouble du comportement alimentaire (p.590)
    - anorexie mentale (p.43)
    - boulimie (p.65)
    - frénésie alimentaire (p.204)
    - géophagie (p.209)
    - oligodipsie (p.382)
    - orthorexie (p.388)
    - pica (p.447)
    - polydipsie (p.456)
    - trouble du comportement alimentaire nocturne (p.590)
  - trouble du comportement sexuel (p.590)
    - délinquance sexuelle (p.132)
    - nécrophilie (p.364)
    - pédophilie (p.437)
    - éphébophilie (p.177)
  - trouble du comportement social (p.590)
    - comportement antisocial (p.114)
    - comportement perturbateur (p.114)
    - délinquance (p.132)
      - délinquance juvénile (p.132)
      - délinquance sexuelle (p.132)
    - pédophilie (p.437)
  - trouble des conduites (p.589)
    - trouble oppositionnel avec provocation (p.593)
  - trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (p.588)
- trouble du contrôle des impulsions (p.590)
  - achat compulsif (p.10)
  - acné excoriée (p.12)
  - jeu pathologique (p.271)
  - kleptomanie (p.276)
  - pyromanie (p.477)
  - trichotillomanie (p.581)
  - trouble explosif intermittent (p.592)
- trouble factice (p.592)
  - syndrome de Lasthénie de Ferjol (p.532)
  - syndrome de Münchhausen (p.537)
- trouble identitaire de l'intégrité corporelle (p.592)
- trouble intériorisé (p.592)
- trouble psychotique aigu et transitoire (p.594)
- trouble somatoforme (p.594)
  - conversion somatique (p.117)
    - convulsion psychogène non épileptique (p.117)

- dysmorphophobie (p.151)
- hypochondrie (p.250)
- somatisation (p.500)
- victimologie (p.619)
  - abus sexuel (p.8)
  - enfant maltraité (p.173)
    - syndrome du bébé secoué (p.552)
  - femme maltraitée (p.191)
  - maltraitance (p.335)
    - syndrome de Münchausen par procuration (p.537)
  - maltraitance des personnes âgées (p.335)
  - syndrome des camps de concentration (p.550)
  - violence (p.619)
- état prépsychotique (p.187)
- radiolésion (p.479)
  - radiodermite (p.479)
- reprise retardée de la fonction du greffon (p.482)
- stomatologie (p.508)
  - adénoaméloblastome (p.14)
  - bruxisme (p.67)
  - carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure (p.87)
  - cryptotie (p.122)
  - dermatite périorale (p.137)
    - dermatite périorale rosacée (p.138)
  - dysmorphie faciale (p.151)
    - dermopathie restrictive (p.141)
    - dysostose mandibulofaciale (p.152)
      - syndrome oculovertébral (p.560)
    - dysostose spondylocostale (p.152)
    - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
    - syndrome Kabuki (p.557)
    - syndrome d'Angelman (p.516)
    - syndrome de Costello (p.523)
    - syndrome de De Lange (p.524)
    - syndrome de Fryns (p.526)
    - syndrome de Hanhart (p.528)
    - syndrome de Keutel (p.529)
    - syndrome de Lin-Gettig (p.533)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Mohr (p.537)
    - syndrome de Noonan (p.538)
    - syndrome de Patau (p.539)
    - syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
    - syndrome de Robinow (p.542)
    - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
    - syndrome de Smith-Magenis (p.545)
    - syndrome de Williams (p.548)
    - syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
    - syndrome de Zellweger (p.550)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
    - syndrome oculovertébral (p.560)
    - syndrome trichorhinophalangien (p.563)
  - dysostose mandibulofaciale (p.152)
    - syndrome oculovertébral (p.560)
  - dysplasie maxillaire fibreuse (p.156)
  - fibromatose juvénile (p.192)
  - fissure congénitale (p.199)
  - fistule dentaire (p.200)
  - glossoptose (p.213)
    - syndrome de Pierre Robin (p.539)
  - halitose (p.218)
  - kyste odontogène (p.278)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
  - maladie de Behçet (p.309)
  - noma (p.376)
  - névralgie du trijumeau (p.373)
  - parodontopathie (p.404)
    - atteinte de furcation (p.57)
    - gingivite (p.210)
      - gingivite hyperplasique (p.210)
      - gingivostomatite (p.210)
    - métastase gingivale (p.345)

- parodontite (p.403)
  - parodontite juvénile (p.404)
  - parodontite marginale (p.404)
- parodontose (p.404)
- poche parodontale (p.454)
- pathologie de la cavité buccale (p.414)
  - angine bulleuse hémorragique (p.35)
  - angine de Ludwig (p.35)
  - ankyloglossie (p.41)
  - aphte buccal (p.45)
  - bec de lièvre (p.61)
    - dysostose orodigitofaciale (p.152)
    - syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
    - syndrome de Mohr (p.537)
    - syndrome de Van der Woude (p.547)
  - cancer de la cavité buccale (p.74)
    - carcinome de la cavité buccale (p.85)
    - carcinome épidermoïde de la cavité buccale (p.87)
    - leucoplasie buccale (p.290)
      - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
    - métastase gingivale (p.345)
    - érythroplasie buccale (p.186)
  - cancer de la langue (p.74)
    - carcinome épidermoïde de la langue (p.87)
  - chéilite (p.99)
    - chéilite actinique (p.99)
    - chéilite exfoliatrice (p.99)
    - chéilite granulomateuse (p.99)
    - chéilite plasmocytaire (p.99)
    - macrochéilite (p.304)
      - macrochéilite de Miescher (p.304)
      - macrochéilite granulomateuse (p.304)
  - perlèche (p.441)
- fente palatine (p.191)
  - dysostose orodigitofaciale (p.152)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
  - syndrome de Pierre Robin (p.539)
  - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
  - syndrome de Stickler (p.546)
  - syndrome de Van der Woude (p.547)
  - syndrome des ptérygions poplités (p.551)
- glossite (p.212)
  - glossite dépapillante (p.212)
  - glossite exfoliatrice marginée (p.212)
  - glossite losangique médiane (p.212)
  - syndrome de Plummer-Vinson (p.540)
- glossodynie (p.212)
- granulomatose disciforme chronique et progressive de Miescher et Leder (p.215)
- langue noire (p.281)
- leucoplasie verruqueuse proliférative (p.291)
- lésion précancéreuse de la cavité buccale (p.285)
- macroglossie (p.304)
- maladie de Riga-Fede (p.317)
- naevus blanc spongieux (p.360)
- papillomatose orale (p.397)
- papillome de la cavité buccale (p.397)
- pemphigoïde cicatricielle (p.438)
- pyostomatite (p.476)
  - pyostomatite végétante (p.476)
- stomatite (p.507)
  - ectodermose érosive pluriorificielle (p.165)
  - gingivostomatite (p.210)
  - stomatite gangréneuse (p.507)
  - stomatite papuleuse bovine (p.507)
  - stomatite ulcéreuse (p.507)
  - stomatite vésiculeuse (p.507)
  - syndrome de Juberg Hayward (p.529)
  - syndrome de Laugier-Hunziker (p.533)
- épulis (p.182)
- pathologie dentaire (p.420)
  - anodontie (p.41)

- dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
  - syndrome de Marshall (p.535)
  - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
- béance antérieure (p.60)
- carie dentaire (p.95)
- concréscence dentaire (p.115)
- dent incluse (p.135)
- dent retenue (p.135)
- dysharmonie dentofaciale (p.150)
- dysplasie chondroectodermique (p.154)
- dysplasie dentaire (p.155)
  - amélogénèse imparfaite (p.25)
- dysplasie ectodermique (p.155)
  - dysplasie ectodermique anhidrotique (p.155)
    - syndrome de Marshall (p.535)
    - syndrome de Rapp-Hodgkin (p.541)
  - dysplasie ectodermique hidrotique (p.155)
  - hypoplasie dermique en aires (p.254)
  - pachyonychie de Jackson-Lawler (p.394)
  - syndrome de Hay-Wells (p.528)
  - syndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn (p.537)
  - syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
  - syndrome de Setleis (p.544)
  - syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- dysplasie oculodentodigitale (p.156)
- hypominéralisation (p.252)
- incontinentia pigmenti (p.261)
- kyste radiculodentaire (p.279)
  - kyste apical (p.277)
  - kyste périapical (p.279)
  - kyste périodontal (p.279)
- malocclusion (p.335)
- odontome (p.380)
- oligodontie (p.382)
  - syndrome de Christ-Siemens-Touraine (p.522)
- pathologie de la troisième molaire (p.419)
- plaque dentaire (p.450)
- pulpite (p.474)
- syndrome LADD (p.557)
- syndrome blépharo-cheilo-odontique (p.513)
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- tartre dentaire (p.568)
- édentation (p.166)
- érosion dentaire (p.182)
- pathologie des glandes salivaires (p.421)
  - aptyalisme (p.46)
    - syndrome de Sjögren (p.545)
    - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
  - cancer de la glande parotide (p.74)
  - cancer de la glande salivaire (p.74)
    - cancer des glandes salivaires mineures (p.76)
    - carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires (p.82)
    - sialoblastome (p.499)
  - cystadénolymphome papillaire (p.124)
  - grenouillette (p.217)
  - hyposialie (p.254)
  - lacune de Stafne (p.281)
  - oreillons (p.387)
  - parotidite (p.404)
    - syndrome de Heerfordt (p.528)
  - sialadénite (p.499)
  - sialadénome papillifère (p.499)
  - sialodochite (p.499)
  - sialodochite fibrineuse (p.499)
  - sialorrhée (p.499)
  - syndrome du nerf auriculotemporal (p.554)
  - tumeur bénigne de la glande salivaire (p.599)
- pathologie des maxillaires (p.422)
  - adamantinome (p.14)
  - cancer du maxillaire (p.77)
  - dysostose mandibulofaciale (p.152)
    - syndrome oculovertébral (p.560)



- dysplasie fibreuse des maxillaires (p.156)
- dysplasie fibreuse mandibulaire (p.156)
- dysplasie frontométaphysaire (p.156)
- dysplasie maxillonasale (p.156)
- fibrome odontogène (p.193)
- kyste radiculodentaire (p.279)
  - kyste apical (p.277)
  - kyste périapical (p.279)
  - kyste périodontal (p.279)
- myxome odontogène (p.359)
- syndrome d'Hallermand-Streiff-François (p.518)
- syndrome de la première fente branchiale (p.532)
- syndrome temporomaxillaire (p.563)
- syngnathie (p.564)
- proboscis (p.464)
- prognathisme (p.465)
- pyostomatite végétante (p.476)
- retard d'éruption dentaire (p.482)
- rétrognathisme (p.487)
  - syndrome de Pierre Robin (p.539)
- syndrome cérébrocostomandibulaire (p.513)
- syndrome d'Ascher (p.516)
- syndrome de Cohen (p.523)
- syndrome de Hay-Wells (p.528)
- syndrome de Parry-Romberg (p.539)
- syndrome de Rieger (p.542)
- syndrome de Zinsser-Engman-Cole (p.550)
- syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- tumeur maligne glande salivaire (p.607)
- symptôme (p.511)
  - algie (p.23)
    - algie pelvienne (p.23)
    - algie vasomotrice (p.24)
  - arthralgie (p.49)
    - syndrome de Schnitzler (p.543)
    - syndrome de déficience posturale (p.524)
    - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - causalgie (p.96)
  - cervicalgie (p.98)
    - syndrome d'Eagle (p.516)
    - syndrome de la dent couronnée (p.531)
  - céphalée (p.97)
    - céphalée de tension (p.97)
    - céphalée vasomotrice (p.97)
    - céphalée vasomotrice de Horton (p.98)
      - syndrome de Raeder (p.541)
    - hémicrânie paroxystique chronique (p.223)
    - syndrome LASH (p.557)
    - syndrome SUNCT (p.562)
    - syndrome de déficience posturale (p.524)
    - syndrome de fatigue chronique (p.526)
    - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
  - douleur rebelle (p.147)
  - douleur thoracique (p.147)
    - syndrome thoracique aigu (p.563)
  - dystrophie sympathique réflexe (p.163)
    - ostéoporose posttraumatique de Südeck (p.392)
    - syndrome épaule-main (p.555)
  - fibromyalgie (p.193)
  - glossodynie (p.212)
  - maladie post-thrombotique (p.328)
  - myalgie (p.354)
    - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - méralgie paresthésique (p.343)
  - métatarsalgie (p.345)
    - métatarsalgie de Morton (p.345)
  - névralgie (p.373)
    - névralgie cervicobrachiale (p.373)
      - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
      - syndrome médiastinal (p.558)
    - névralgie crurale (p.373)
    - névralgie du trijumeau (p.373)

- névralgie faciale de Sluder (p.373)
- névralgie sciatique (p.373)
- syndrome du nerf nasal (p.554)
- otalgie (p.392)
  - syndrome d'Eagle (p.516)
- polyalgie (p.455)
  - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
- rachialgie (p.479)
  - coccygodinie (p.111)
  - lombalgie (p.296)
  - syndrome de déficience posturale (p.524)
- syndrome asthénie polyalgie sécheresse (p.512)
- syndrome de la traversée thoracobrachiale (p.532)
- syndrome douloureux post-mastectomie (p.552)
- syndrome du canal carpien (p.552)
- syndrome du canal tarsien (p.552)
- syndrome du défilé costoclaviculaire (p.553)
- syndrome thalamique (p.563)
- talalgie (p.568)
- érythromélgie (p.186)
- anorexie (p.43)
- anosmie (p.43)
  - dysplasie olfactogénitale (p.157)
- asthénie (p.52)
  - syndrome de fatigue chronique (p.526)
  - syndrome des bâtiments malsains (p.550)
  - syndrome sec oculaire et buccal (p.562)
- bouffée vasomotrice (p.65)
- dysphonie (p.153)
  - dysphonie fonctionnelle (p.153)
  - dysphonie spasmodique (p.153)
- fièvre (p.195)
  - convulsion fébrile (p.117)
  - fièvre Q (p.198)
    - fièvre Q pulmonaire (p.198)
  - fièvre aphteuse (p.195)
  - fièvre bilieuse hémoglobinurique (p.195)
  - fièvre boutonneuse (p.195)
  - fièvre catarrhale maligne bovine (p.196)
  - fièvre catarrhale ovine (p.196)
  - fièvre d'Izumi (p.196)
  - fièvre de Haverhill (p.196)
  - fièvre de Hyuga (p.196)
  - fièvre de la vallée du Rift (p.196)
  - fièvre des fondeurs (p.196)
  - fièvre des tranchées (p.196)
  - fièvre exanthématique sud-africaine (p.196)
  - fièvre hémorragique (p.197)
    - dengue hémorragique (p.135)
    - fièvre de Lassa (p.196)
    - fièvre hémorragique avec syndrome rénal (p.197)
    - fièvre hémorragique d'Argentine (p.197)
    - fièvre hémorragique d'Omsk (p.197)
    - fièvre hémorragique de Bolivie (p.197)
    - fièvre hémorragique de Crimée-Congo (p.197)
    - fièvre hémorragique simienne (p.197)
    - fièvre hémorragique à virus Ebola (p.197)
    - maladie de Marburg (p.315)
    - néphropathie endémique (p.367)
      - néphropathie endémique des Balkans (p.367)
  - fièvre jaune (p.197)
  - fièvre maculeuse brésilienne (p.198)
  - fièvre méditerranéenne familiale (p.198)
  - fièvre pourprée (p.198)
  - fièvre purpurique brésilienne (p.198)
  - fièvre récurrente (p.198)
    - fièvre récurrente à poux (p.198)
    - fièvre récurrente à tique (p.198)
  - fièvre vésiculeuse (p.199)
  - fièvre à phlébotomes (p.195)
  - fièvre à tiques (p.195)
  - fièvre à tiques africaine (p.195)

- fièvre à tiques du Colorado (p.195)
- fièvre à trématode de l'Elokomin (p.195)
- fièvre éphémère bovine (p.196)
- syndrome de Schnitzler (p.543)
- syndrome malin des neuroleptiques (p.558)
- syndrome postinfarctus du myocarde (p.561)
- halitose (p.218)
- hirsutisme (p.235)
- hoquet (p.236)
- hyperthermie (p.248)
  - coup de chaleur (p.120)
- hypertrophie (p.249)
  - splénomégalie (p.502)
  - splénomégalie tropicale (p.502)
- hypothermie (p.255)
- hypotonie musculaire (p.255)
  - cataplexie (p.96)
  - syndrome de Gélineau (p.527)
  - syndrome de Lowe (p.534)
  - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
  - tabès (p.567)
- hypotonie oculaire (p.255)
  - ophtalmomalacie (p.385)
- hémiatrophie (p.223)
- hémihypertrophie (p.223)
- hémorragie (p.226)
  - ectasie vasculaire antrale (p.165)
  - hémarthrose (p.221)
  - hématome (p.222)
    - céphalhématome (p.98)
    - hématome du canal rachidien (p.222)
    - hématome extradural (p.222)
    - hématome intracrânien (p.222)
    - hématome orbitaire (p.222)
    - hématome périrénal (p.222)
    - hématome rétroplacentaire (p.222)
    - hématome rétropéritonéal (p.222)
    - hématome sousdural (p.222)
  - hématurie (p.223)
  - hématémèse (p.221)
    - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
  - hémobilie (p.224)
  - hémomédiastin (p.225)
  - hémoptysie (p.226)
    - hémosidérose pulmonaire idiopathique (p.228)
  - hémopéricarde (p.225)
  - hémopéritoine (p.225)
  - hémorragie choroïdienne (p.226)
  - hémorragie conjonctivale (p.227)
  - hémorragie cérébrale (p.226)
  - hémorragie de la rétine (p.227)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - hémorragie du cervelet (p.227)
  - hémorragie du corps vitré (p.227)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - hémorragie du ventricule cérébral (p.227)
  - hémorragie expulsive du corps vitré (p.227)
  - hémorragie gastrointestinale (p.227)
  - hémorragie intracrânienne (p.227)
  - hémorragie prémaculaire (p.227)
  - hémorragie rectale (p.227)
  - hémorragie sousarachnoïdienne (p.227)
    - syndrome de Terson (p.546)
  - hémorragie sousconjonctivale (p.228)
  - hémorroïde (p.228)
  - hémospemie (p.228)
  - hémothorax (p.228)
    - hémopneumothorax (p.226)
  - épistaxis (p.180)
- ictère (p.257)
  - ictère héréditaire de Crigler et Najjar (p.257)
  - ictère héréditaire de Dubin-Johnson (p.257)

- ictère héréditaire de Gilbert (p.258)
- ictère héréditaire de Rotor (p.258)
- melaena (p.338)
  - syndrome de Mallory-Weiss (p.534)
- mydriase (p.355)
  - syndrome d'Adie-Holmes (p.515)
    - syndrome de Ross (p.543)
  - syndrome d'Urrets-Zavalía (p.519)
  - syndrome de la fente sphénoïdale (p.531)
- myosis (p.358)
  - syndrome de Claude Bernard-Horner (p.522)
    - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
    - syndrome de Raeder (p.541)
    - syndrome de Wallenberg (p.548)
- nausée (p.364)
- nécrose (p.364)
  - gangrène (p.207)
    - gangrène de Fournier (p.207)
    - gangrène gazeuse (p.208)
    - gangrène pulmonaire (p.208)
  - nécrose corticale rénale (p.364)
  - nécrose d'un lobe pulmonaire (p.365)
  - nécrose papillaire rénale (p.365)
  - nécrose pulmonaire (p.365)
  - nécrose rétinienne aiguë (p.365)
  - nécrose tubulaire aiguë (p.365)
  - syndrome de nécrose rétinienne aiguë (p.537)
- râle (p.479)
- spanioménorrhée (p.501)
- spasme du sanglot (p.501)
- stridor (p.509)
- stéatorrhée (p.505)
- sus-décalage de ST (p.511)
- symptômes médicalement inexpliqués (p.512)
- toux (p.575)
- trouble du tonus (p.591)
  - atonie (p.55)
  - hypertonie spastique (p.248)
  - hypotonie (p.255)
    - syndrome de Walker et Warburg (p.547)
  - hypotonie musculaire (p.255)
    - cataplexie (p.96)
      - syndrome de Gélineau (p.527)
    - syndrome de Lowe (p.534)
    - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
  - tabès (p.567)
  - syndrome de Halpern (p.528)
  - syndrome vestibulaire (p.563)
    - syndrome vestibulaire d'origine centrale (p.563)
    - syndrome vestibulaire périphérique (p.563)
- wheezing (p.623)
- syndrome asthénie polyalgie sécheresse (p.512)
- syndrome complexe (p.514)
  - immunodéficit héréditaire DiGeorge (p.259)
  - nanisme de Smith-Lemli-Opitz (p.363)
  - syndrome CHARGE (p.514)
  - syndrome COACH (p.514)
  - syndrome H (p.556)
  - syndrome KID (p.557)
  - syndrome Kabuki (p.557)
  - syndrome PHACE (p.560)
  - syndrome SAMS (p.562)
  - syndrome WHIM (p.564)
  - syndrome cardio-facio-cutané (p.513)
  - syndrome craniofrontonasal (p.515)
  - syndrome cubitomammaire (p.515)
  - syndrome cérébrofaciooculosquelettique (p.513)
  - syndrome d'Angelman (p.516)
  - syndrome d'Elejalde (p.517)
  - syndrome d'Opitz G/BBB (p.519)
  - syndrome de Beckwith et Wiedemann (p.520)
  - syndrome de Cockayne (p.522)

- syndrome de Cohen (p.523)
- syndrome de Costello (p.523)
- syndrome de De Barsy (p.524)
- syndrome de De Lange (p.524)
- syndrome de Dubowitz (p.525)
- syndrome de Hay-Wells (p.528)
- syndrome de Hennekam (p.528)
- syndrome de Juberg Hayward (p.529)
- syndrome de Keutel (p.529)
- syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
- syndrome de Lin-Gettig (p.533)
- syndrome de Marshall (p.535)
- syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
- syndrome de Pallister-Hall (p.538)
- syndrome de Pierre Robin (p.539)
- syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
- syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
- syndrome de Rieger (p.542)
- syndrome de Rubinstein et Taybi (p.543)
- syndrome de Smith-Magenis (p.545)
- syndrome de Sneddon (p.546)
- syndrome de Susac (p.546)
- syndrome de Van Allen-Myhre (p.547)
- syndrome de Vater (p.547)
- syndrome de Weill-Marchesani (p.548)
- syndrome de Winchester (p.549)
- syndrome de Wolcott-Rallison (p.549)
- syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
- syndrome de Wolfram (p.549)
- syndrome de croissance excessive (p.523)
  - syndrome de Protée (p.540)
  - syndrome de Simpson-Golabi-Behmel (p.545)
  - syndrome du chromosome X fragile (p.553)
- syndrome du gène contigu (p.553)
- syndrome oculocérébrocutané (p.559)
- syndrome oculofaciocardiodentaire (p.559)
- syndrome tricho-dento-osseux (p.563)
- syndrome trichorhinophalangien (p.563)
- syndrome pseudogrippal (p.561)
- synéchie (p.564)
  - synéchie antérieure (p.564)
    - syndrome de Peters (p.539)
  - synéchie postérieure (p.564)
- traumatisme (p.577)
  - accident d'exposition au sang (p.9)
  - accident de la vie courante (p.10)
    - accident domestique (p.10)
  - arrachement du ligament (p.47)
  - arrachement du pédicule rénal (p.47)
  - arrachement du tendon (p.47)
  - barotraumatisme (p.60)
  - brûlure (p.67)
    - brûlure chimique (p.67)
    - brûlure oculaire (p.67)
    - brûlure électrique (p.67)
  - compression (p.114)
  - contusion (p.117)
    - choriorétinite sclopetaria (p.105)
  - corps étranger (p.119)
    - bézoard (p.62)
    - corps étranger de l'appareil lacrymal (p.119)
    - corps étranger de l'oesophage (p.119)
    - corps étranger de la paupière (p.119)
    - corps étranger des bronches (p.119)
    - corps étranger ingéré (p.119)
    - corps étranger intraoculaire (p.119)
    - corps étranger intraorbitaire (p.119)
    - textilome (p.570)
  - entorse (p.174)
  - fracture (p.202)
    - fracture avulsion (p.202)
    - fracture bimalléolaire (p.202)

- fracture comminutive (p.202)
- fracture de Jones (p.203)
- fracture de Maisonneuve (p.203)
- fracture de Pouteau-Colles (p.203)
- fracture de fatigue (p.203)
- fracture induite (p.203)
- fracture intercondylienne de l'humérus (p.203)
- fracture intertrochantérienne (p.203)
- fracture ouverte (p.203)
- fracture pathologique (p.203)
- fracture souscapitale de l'humérus (p.203)
- fracture souscapitale du fémur (p.203)
- fracture soustrochantérienne du fémur (p.203)
- fracture supracondylienne de l'humérus (p.203)
- fracture supracondylienne du fémur (p.203)
- fracture transtrochantérienne (p.203)
- fracture transversale (p.204)
- fracture-luxation (p.204)
  - fracture-luxation de Benett (p.204)
  - fracture-luxation de Galeazzi (p.204)
  - fracture-luxation de Monteggia (p.204)
- luxation rétro lunaire (p.298)
- lymphangite sclérosante (p.299)
- mal de l'altitude (p.305)
- mal des transports (p.305)
- maladie due aux vibrations (p.323)
- microtraumatisme répété (p.347)
- mutilation (p.353)
  - mutilation génitale féminine (p.353)
- ophtalmie sympathique (p.385)
- ostéoporose posttraumatique de Sudeck (p.392)
- perte de substance (p.443)
  - perte de substance cutanée (p.443)
  - perte de substance des parties molles (p.443)
  - perte de substance osseuse (p.443)
- ulcération (p.611)
- plaie (p.450)
  - plaie chirurgicale (p.450)
  - plaie du coeur (p.450)
  - plaie pénétrante (p.450)
    - plaie pénétrante du globe oculaire (p.450)
- polytraumatisme (p.459)
- rupture des ligaments (p.490)
- rupture du rein (p.490)
- rupture tendineuse (p.491)
- syndrome d'écrasement (p.517)
- traumatisme abdominal (p.577)
- traumatisme bronchique (p.577)
- traumatisme crânien (p.578)
  - commotion cérébrale (p.113)
  - syndrome crâniocéphalique posttraumatique (p.515)
- traumatisme de l'aorte (p.578)
- traumatisme de l'appareil respiratoire (p.578)
- traumatisme de l'appareil urinaire (p.578)
- traumatisme de l'oeil (p.578)
  - contusion de l'oeil (p.117)
- traumatisme de l'uretère (p.578)
- traumatisme de l'urètre (p.578)
  - traumatisme de l'urètre féminin (p.578)
  - traumatisme de l'urètre masculin (p.578)
- traumatisme de la moelle épinière (p.578)
- traumatisme de la vessie urinaire (p.578)
- traumatisme des artères (p.578)
- traumatisme des veines (p.578)
- traumatisme des voies urinaires (p.578)
- traumatisme du bassin (p.579)
- traumatisme du coeur (p.579)
- traumatisme du nerf optique (p.579)
- traumatisme du rachis cervical (p.579)
  - syndrome du coup de fouet (p.553)
- traumatisme du rein (p.579)
- traumatisme duodénal (p.579)

- traumatisme hépatique (p.579)
- traumatisme splénique (p.579)
- traumatisme thoracique (p.579)
- trouble dû au bruit (p.589)
- trouble dû au froid (p.589)
  - engelure (p.173)
  - gelure (p.208)
  - urticaire familiale au froid (p.613)
- trouble dû aux vibrations (p.589)
  - syndrome des vibrations du système mains-bras (p.551)
- trouble dû à la chaleur (p.589)
- électrocution (p.167)
- trouble de la nutrition (p.587)
  - carence alimentaire (p.93)
    - carence en acide linoléique (p.94)
  - carence vitaminique (p.95)
    - anémie mégaloblastique d'Imerlund (p.31)
    - carence en acide folique (p.94)
    - carence en biotine (p.94)
    - carence en choline (p.94)
    - carence en nicotinamide (p.94)
    - carence en pyridoxine (p.94)
    - carence en riboflavine (p.94)
      - ariboflavinose (p.47)
    - carence en thiamine (p.94)
      - béri béri (p.61)
      - encéphalopathie de Wernicke (p.171)
    - carence en vitamine A (p.94)
      - kératomalacie (p.274)
    - carence en vitamine B (p.94)
    - carence en vitamine B12 (p.94)
      - anémie de Biermer (p.30)
    - carence en vitamine C (p.95)
      - scorbut (p.497)
    - carence en vitamine D (p.95)
    - carence en vitamine E (p.95)
    - carence en vitamine K (p.95)
    - maladie hémorragique du nouveau-né (p.323)
    - ostéomalacie (p.390)
    - pellagre (p.437)
    - rachitisme (p.479)
      - rachitisme vitaminodépendant (p.479)
      - rachitisme vitaminorésistant (p.479)
        - rachitisme hypophosphatémique (p.479)
- hypervitaminose (p.249)
- malnutrition (p.335)
  - carence en vitamine B12 (p.94)
    - anémie de Biermer (p.30)
  - dénutrition (p.135)
    - cachexie (p.69)
      - syndrome diencephalique (p.552)
  - malnutrition protéino-énergétique (p.335)
- obésité (p.378)
  - obésité androïde (p.378)
  - obésité gynoïde (p.378)
  - obésité viscérale (p.378)
  - syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
  - syndrome de Mauriac (p.535)
  - syndrome de Pickwick (p.539)
  - syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
- surcharge pondérale (p.510)
- triade de la femme sportive (p.580)
- trouble du développement (p.590)
  - arriération mentale (p.48)
    - crétinisme (p.121)
    - dysostose orodigitofaciale (p.152)
    - détérioration intellectuelle (p.142)
    - syndrome ATR-X (p.513)
    - syndrome PCC (p.560)
    - syndrome WAGR (p.563)
    - syndrome de Coffin et Siris (p.522)
    - syndrome de Coffin-Lowry (p.523)

- syndrome de De Lange (p.524)
- syndrome de Dubowitz (p.525)
- syndrome de Dyggve-Melchior-Clausen (p.525)
- syndrome de Hennekam (p.528)
- syndrome de Laurence-Moon-Bardet-Biedl (p.533)
- syndrome de Lesh et Nyhan (p.533)
- syndrome de Lin-Gettig (p.533)
- syndrome de Lowe (p.534)
- syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
- syndrome de Potocki-Shaffer (p.540)
- syndrome de Prader-Labhart-Willi (p.540)
- syndrome de Sjögren et Larsson (p.545)
- syndrome de Smith-Magenis (p.545)
- syndrome de Watson (p.548)
- syndrome de Williams (p.548)
- syndrome de Wolf-Hirschhorn (p.549)
- syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)
- syndrome pseudobulbaire (p.561)
- autisme (p.57)
  - autisme à haut fonctionnement (p.57)
- dyspraxie (p.158)
  - syndrome de la main étrangère (p.531)
- retard staturopondéral (p.483)
  - syndrome de Dubowitz (p.525)
  - syndrome de Marinesco-Sjögren (p.535)
  - syndrome de Mauriac (p.535)
  - syndrome de Pitt-Rogers-Danks (p.540)
  - syndrome de Smith-Magenis (p.545)
  - syndrome de Watson (p.548)
  - syndrome diencephalique (p.552)
- syndrome d'Asperger (p.516)
- trouble complexe et multiple du développement (p.583)
- trouble désintégratif de l'enfance (p.589)
- trouble envahissant du développement (p.592)
- trouble métabolique (p.592)
  - carence vitaminique (p.95)
    - anémie mégaloblastique d'Imlerslund (p.31)
    - carence en acide folique (p.94)
    - carence en biotine (p.94)
    - carence en choline (p.94)
    - carence en nicotinamide (p.94)
    - carence en pyridoxine (p.94)
    - carence en riboflavine (p.94)
      - ariboflavinose (p.47)
    - carence en thiamine (p.94)
      - béri béri (p.61)
      - encéphalopathie de Wernicke (p.171)
    - carence en vitamine A (p.94)
      - kératomalacie (p.274)
    - carence en vitamine B (p.94)
    - carence en vitamine B12 (p.94)
      - anémie de Biermer (p.30)
    - carence en vitamine C (p.95)
      - scorbut (p.497)
    - carence en vitamine D (p.95)
    - carence en vitamine E (p.95)
    - carence en vitamine K (p.95)
    - maladie hémorragique du nouveau-né (p.323)
    - ostéomalacie (p.390)
    - pellagre (p.437)
    - rachitisme (p.479)
      - rachitisme vitaminodépendant (p.479)
      - rachitisme vitaminorésistant (p.479)
        - rachitisme hypophosphatémique (p.479)
- cétose (p.98)
- hyperamylasémie (p.239)
- hypercholestérolémie (p.240)
  - maladie de Wolman (p.319)
- hyperchylomicronémie (p.240)
- hyperglycémie (p.240)
  - intolérance au glucose (p.268)
- hyperhistaminémie (p.241)



- hyperlysurie (p.243)
- hyperornithinémie (p.243)
- hyperpyruvicémie (p.245)
- hypoalbuminémie (p.249)
- hypogastrinémie (p.251)
- hypoglycémie (p.251)
  - déficit en acyl-CoA déshydrogénase (p.127)
- hypoprotéinémie (p.254)
- syndrome de démyélinisation osmotique (p.524)
- syndrome de lyse tumorale (p.534)
- syndrome hypothalamique (p.557)
- trouble de l'équilibre acidobasique (p.584)
  - achlorhydrie (p.10)
  - acidocétose (p.11)
  - acidose (p.11)
    - acidose métabolique (p.11)
    - acidose respiratoire (p.11)
  - acidémie (p.11)
    - acidémie isovalérique (p.11)
  - syndrome de MELAS (p.536)
- alcalose (p.22)
  - alcalose métabolique (p.23)
    - diarrhée chlorée congénitale (p.144)
  - alcalose respiratoire (p.23)
- hyperammoniémie (p.239)
- hyperlactacidémie (p.242)
- trouble de l'équilibre hydroélectrolytique (p.585)
  - déshydratation (p.141)
  - hypercalcémie (p.240)
  - hyperchlorémie (p.240)
  - hyperkaliémie (p.241)
    - paralysie périodique hyperkaliémique (p.400)
  - hypermagnésémie (p.243)
  - hypernatrémie (p.243)
  - hyperphosphatémie (p.244)
  - hypocalcémie (p.250)
  - hypochlorémie (p.250)
  - hypokaliémie (p.252)
  - hypomagnésémie (p.252)
  - hyponatrémie (p.252)
    - syndrome de Schwartz-Bartter (p.544)
  - hypophosphatémie (p.253)
  - pseudohyperkaliémie (p.469)
  - syndrome de renutrition (p.542)
- tumeur (p.597)
  - acrospirome eccrine (p.14)
  - angioblastome (p.35)
  - angiomyome (p.39)
  - angiomyxome (p.39)
  - arrhénoblastome (p.48)
  - blastome (p.62)
    - blastome bronchopulmonaire (p.62)
  - carcinome adénoïde kystique (p.82)
    - carcinome adénoïde kystique de la trachée (p.82)
    - carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires (p.82)
  - cylindrome bronchique (p.123)
  - cylindrome de Brooke Spiegler (p.123)
  - complexe de Carney (p.114)
  - compression tumorale du chiasma optique (p.115)
  - compression tumorale du nerf optique (p.115)
  - déciduome (p.126)
  - embolie tumorale (p.168)
  - fibromyxome (p.193)
  - folliculome (p.202)
  - folliculothécome (p.202)
  - gangliogliome (p.206)
  - gliome (p.211)
    - astrocytome (p.53)
      - syndrome diencephalique (p.552)
    - gliome malin (p.211)
      - astrocytome malin (p.53)
      - glioblastome (p.211)

- glioblastome multiforme (p.211)
- gliomatose (p.211)
- oligodendrogliome (p.382)
- gliome malin intracrânien (p.211)
- papillome du plexus choroïde (p.397)
- pinéalome (p.449)
- épendymome (p.176)
  - sousépendymome (p.501)
  - épendymome malin (p.176)
- glucagonome (p.213)
- hidroacanthome (p.234)
- hémangioendothéliome (p.220)
  - hémangioendothéliome végétant intravasculaire (p.220)
  - hémangioendothéliome à cellule fusiforme du pharynx (p.220)
  - hémangioendothéliome épithélioïde (p.220)
- hémangiopéricytome (p.221)
  - hémangiopéricytome bronchopulmonaire (p.221)
  - hémangiopéricytome malin (p.221)
  - hémangiopéricytome malin du rein (p.221)
- léiomyoblastome (p.282)
- maladie de Lhermitte et Duclos (p.315)
- mole hydatiforme (p.348)
  - chorioadénome destruens (p.104)
- molluscum pendulum (p.348)
  - syndrome oculocérébrocutané (p.559)
- myofibromatose (p.357)
  - myofibromatose infantile (p.357)
- myoépithéliome (p.356)
- myxome (p.359)
  - complexe de Carney (p.114)
  - myxome odontogène (p.359)
  - syndrome de Mazabraud (p.535)
- médulloépithéliome (p.338)
- mélanome (p.339)
  - mélanome amélanique (p.339)
  - mélanome de Harding-Passey (p.339)
  - mélanome de la plèvre (p.339)
  - mélanome malin (p.339)
    - mélanome B16 (p.339)
    - mélanome desmoplasique (p.339)
    - mélanome malin amélanique (p.339)
      - mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner (p.340)
    - mélanome malin de l'uvée (p.340)
    - mélanome malin des fosses nasales (p.340)
    - mélanome malin lentigineux (p.340)
    - mélanome malin mélanique (p.340)
    - mélanome malin nodulaire (p.340)
    - mélanome malin pédonculé (p.340)
  - mélanome mélanique de Fortner (p.340)
- méningiome (p.341)
  - méningiome malin (p.342)
- mésothéliome (p.343)
  - mésothéliome bénin de la plèvre (p.343)
  - mésothéliome malin (p.343)
    - mésothéliome malin de la plèvre (p.343)
    - mésothéliome malin du péritoine (p.343)
- neurinome de l'acoustique (p.370)
- neurocytome (p.370)
- nodule chaud de la thyroïde (p.375)
- nodule froid de la thyroïde (p.376)
- nodule hyperplasique (p.376)
- oncocytoïde (p.383)
  - oncocytoïde bronchique (p.383)
  - oncocytoïde malin (p.383)
  - oncocytoïde rénal (p.383)
- onychomatricome (p.384)
- ostéoblastome (p.388)
  - ostéoblastome bénin (p.388)
- ostéochondromatose (p.389)
  - ostéochondromatose synoviale (p.389)
- papillomatose laryngée (p.396)
- paragangliome (p.398)

phacomatose de Bourneville (p.444)  
 polyadénomatosose endocrinienne de type III (p.455)  
 pseudotumeur (p.471)  
   fibromatose (p.192)  
     fibromatose de l'aponévrose plantaire (p.192)  
     fibromatose juvénile (p.192)  
     fibromatosis colli (p.192)  
   hamartome (p.219)  
     hamartochondrome (p.218)  
       hamartochondrome bronchopulmonaire (p.218)  
     hamartome angiomateux (p.219)  
       hamartome angiomateux eccrine (p.219)  
     hamartome bronchopulmonaire (p.219)  
     hamartome fibreux juvénile (p.219)  
     hamartome folliculaire basaloïde (p.219)  
     hamartome kystique (p.219)  
     syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)  
     syndrome de Cowden (p.523)  
     syndrome de Mohr (p.537)  
     syndrome de Pallister-Hall (p.538)  
     syndrome de Protée (p.540)  
   mycétome (p.354)  
     actinomycétome (p.14)  
     maduromycose (p.305)  
     mycétome pulmonaire (p.354)  
   pseudokyste (p.469)  
   pseudokyste du pancréas (p.470)  
   pseudokyste du poumon (p.470)  
   pseudosarcome (p.471)  
   pseudotumeur inflammatoire (p.471)  
     amoebome (p.27)  
     pseudotumeur inflammatoire pulmonaire (p.471)  
   pseudoxanthome (p.471)  
     pseudoxanthome élastique (p.471)  
   tuberculome (p.595)  
     tuberculome pulmonaire (p.595)  
   xanthogranulome (p.624)  
     xanthogranulome juvénile (p.624)  
     xanthogranulome nécrobiotique (p.624)  
   spongioblastome (p.503)  
   syndrome de Birt-Hogg-Dubé (p.521)  
   syndrome de Brooke-Spiegler (p.521)  
   syndrome de Cowden (p.523)  
   syndrome de Foster-Kennedy (p.526)  
   synovialome (p.565)  
   thymome (p.573)  
     thymome malin (p.573)  
   tumeur borderline (p.600)  
   tumeur bronchopulmonaire (p.600)  
   tumeur bénigne (p.598)  
     acanthome (p.9)  
       acanthome à cellules claires (p.9)  
       acanthome épidermolytique (p.9)  
       acanthome épidermolytique isolé (p.9)  
     adénoaméloblastome (p.14)  
     adénome (p.16)  
       adénomatosose (p.16)  
         adénomatosose kystique (p.16)  
       adénome apocrine (p.16)  
       adénome bronchopulmonaire (p.17)  
       adénome chromophile (p.17)  
       adénome colorectal (p.17)  
       adénome de la prostate (p.17)  
       adénome des parathyroïdes (p.17)  
       adénome festonné (p.17)  
       adénome hypophysaire (p.17)  
         syndrome de Nelson (p.538)  
       adénome papillaire (p.17)  
       adénome éosinophile (p.17)  
       adénose (p.18)  
       adénose sclérosante (p.18)  
       cholangiome (p.101)

- chorioadénome destruens (p.104)
- cystadénome (p.124)
- cystadénome apocrine (p.124)
- cystadénome mucineux (p.124)
- cystadénome papillaire (p.124)
- cystadénome séreux (p.124)
- microadénome (p.346)
- oncocytome bronchique (p.383)
- prolactinome (p.465)
- sialadénome papillifère (p.499)
- sialoblastome (p.499)
- spiradénome eccrine (p.502)
- adénopathie bénigne (p.18)
- amoebome (p.27)
- androblastome (p.29)
- angiofibrome (p.36)
- angiome (p.38)
  - angiochondromatose de Maffucci (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Klippel-Trenaunay (p.36)
  - angiodysplasie ostéodystrophique de Parkes-Weber (p.36)
  - angioendothéliomatose (p.36)
  - angiokératome (p.36)
    - angiokératome circonscrit naeviforme (p.36)
    - angiokératome thrombosé (p.36)
  - angioliipome (p.36)
  - angiomatose (p.37)
    - angiomatose bacillaire (p.37)
    - angiomatose cérébello-rétinienne de von Hippel-Lindau (p.37)
    - angiomatose médiastinale (p.37)
    - angiomatose neurocutanée de Divry-van Bogaert (p.37)
    - angiomatose neurocutanée de Sturge-Weber-Krabbe (p.38)
    - pélioïse (p.437)
  - angiome bronchique (p.38)
  - angiome cardiaque (p.38)
  - angiome caverneux (p.38)
    - angiome caverneux intracrânien (p.38)
  - angiome de la vessie urinaire (p.38)
  - angiome du canal rachidien (p.38)
  - angiome en touffes (p.38)
  - angiome géant (p.38)
    - syndrome de Kasabach-Merritt (p.529)
  - angiome intracrânien (p.39)
  - angiome plan (p.39)
  - angiome serpigneux (p.39)
  - angiome stellaire (p.39)
  - angiome sénile (p.39)
  - angiome tubéreux (p.39)
  - hémangiome synovial (p.221)
  - hémolympangiome (p.224)
  - syndrome de Bean (p.520)
- angiomyolipome (p.39)
- botryomycome (p.64)
- calcinose tumorale (p.70)
- chalazion (p.98)
- chondroblastome (p.102)
- chondrome (p.103)
  - chondromatose (p.103)
  - chondromatose synoviale (p.103)
  - chondrome périosté (p.104)
  - chondrome sternal (p.104)
  - enchondrome (p.172)
- chondrome bronchopulmonaire (p.104)
- chorioangiome (p.105)
- chémodectome médiastinal (p.99)
- collagénome (p.112)
  - dermatofibrose lenticulaire disséminée (p.138)
- craniopharyngiome (p.121)
- cylindrome de Brooke Spiegler (p.123)
- cystadénolymphome papillaire (p.124)
- dermatosis papulosa nigra (p.140)
- dyskératome verruqueux (p.150)

- fibroadénome (p.191)
  - fibroadénome du sein (p.192)
  - syringofibroadénome (p.565)
- fibrokératome (p.192)
  - fibrokératome digital (p.192)
- fibromatose (p.192)
  - fibromatose de l'aponévrose plantaire (p.192)
  - fibromatose juvénile (p.192)
  - fibromatosis colli (p.192)
- fibrome (p.192)
  - fibrome chondromyxoïde (p.193)
  - fibrome odontogène (p.193)
  - fibrome ossifiant (p.193)
  - fibrome périfolliculaire (p.193)
  - élastofibrome (p.167)
    - élastome perforant (p.167)
- fibroélastome papillaire (p.192)
- ganglioneurome (p.207)
- gastrite hypertrophique géante (p.208)
- grenouillette (p.217)
- hamartome (p.219)
  - hamartochondrome (p.218)
    - hamartochondrome bronchopulmonaire (p.218)
  - hamartome angiomateux (p.219)
    - hamartome angiomateux eccrine (p.219)
  - hamartome bronchopulmonaire (p.219)
  - hamartome fibreux juvénile (p.219)
  - hamartome folliculaire basaloïde (p.219)
  - hamartome kystique (p.219)
  - syndrome de Bannayan-Riley-Ruvalcaba (p.520)
  - syndrome de Cowden (p.523)
  - syndrome de Mohr (p.537)
  - syndrome de Pallister-Hall (p.538)
  - syndrome de Protée (p.540)
- hidradénome (p.234)
  - hidradénome nodulaire apocrine (p.234)
  - hidradénome papillifère (p.234)
  - syringocystadénome papillifère (p.565)
- histiocyte (p.235)
  - histiocyte bronchopulmonaire (p.235)
  - histiocyte du thymus (p.235)
  - histiocyte fibreux (p.235)
- insulinome (p.267)
- kyste (p.276)
  - cholestéatome (p.102)
  - cholédochocèle (p.101)
  - colite kystique profonde (p.112)
  - cystite kystique (p.125)
  - foie polykystique (p.201)
  - hydatide de Morgagni (p.237)
  - kyste arachnoïdien (p.277)
  - kyste aérien du poumon (p.277)
  - kyste branchial (p.277)
    - syndrome de Melnick-Fraser (p.536)
  - kyste bronchogénique (p.277)
  - kyste du rein (p.277)
  - kyste du septum lucidum (p.277)
  - kyste du tractus thyroïdien (p.277)
  - kyste entérogène (p.277)
  - kyste hydatique (p.278)
    - kyste hydatique de la paroi thoracique (p.278)
    - kyste hydatique de la plèvre (p.278)
    - kyste hydatique du médiastin (p.278)
    - kyste hydatique du poumon (p.278)
  - kyste mucoïde (p.278)
    - kyste mucoïde sous-périosté (p.278)
  - kyste multiloculaire (p.278)
    - kyste multiloculaire du rein (p.278)
  - kyste muqueux (p.278)
  - kyste médiastinal (p.278)
  - kyste odontogène (p.278)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)

- kyste osseux (p.278)
- kyste osseux anévrysmal (p.278)
- kyste ovarien (p.278)
  - kyste folliculaire (p.277)
- kyste pancréatique (p.279)
- kyste pilonidal (p.279)
- kyste pyélogénique (p.279)
- kyste radiculodentaire (p.279)
  - kyste apical (p.277)
  - kyste périapical (p.279)
  - kyste périodontal (p.279)
- kyste sous-épendymaire (p.279)
- kyste synovial (p.279)
- kyste sébacé (p.279)
- kyste thymique (p.279)
- kyste trichilemmal (p.279)
- kyste épidermoïde (p.277)
- kystes éruptifs à duvets (p.279)
- maladie polykystique hépatorénale (p.328)
- ovaire polykystique (p.393)
  - désordre primaire de la relaxation sphinctérienne (p.141)
- rein multikystique (p.481)
- rein polykystique (p.481)
  - syndrome de Meckel (p.536)
  - syndrome de Zellweger (p.550)
- stéatocystomatose multiple (p.505)
- syndrome de Schöpf-Schulz-Passarge (p.544)
- syndrome oculocérébrocutané (p.559)
- kyste aérien (p.277)
  - poumon polykystique (p.462)
- kyste coelomique pleuropéricardique (p.277)
- kératoacanthome (p.272)
  - syndrome de Muir-Torre (p.537)
- kératose folliculaire inversée (p.275)
- laryngocèle (p.281)
- lipoblastome (p.292)
- lipogranulomatose (p.293)
- lipomatose (p.293)
  - lipomatose de Launois Bensaude (p.293)
  - lipomatose du médiastin (p.293)
  - lipomatose encéphalo-crânio-cutanée (p.293)
  - lipomatose périvésicale (p.293)
- lipome (p.294)
  - angiolipome (p.36)
  - fibrolipome (p.192)
    - fibrolipome ossifiant (p.192)
  - hibernome (p.234)
  - lipome bronchopulmonaire (p.294)
  - lipome chondroïde (p.294)
  - lipome de la paroi thoracique (p.294)
  - syndrome de Protée (p.540)
- lutéome (p.298)
- lymphangioendothéliome (p.298)
- lymphangiokératome (p.298)
- lymphangiopéricytome (p.299)
  - lymphangiopéricytome bronchopulmonaire (p.299)
  - lymphangiopéricytome médiastinal (p.299)
- lymphocytome (p.299)
- léiomyome (p.282)
  - léiomyome bronchopulmonaire (p.282)
  - léiomyome de l'utérus (p.282)
  - léiomyome de la trachée (p.282)
- léprome (p.284)
- malformation lymphatique (p.334)
  - hémolympangiome (p.224)
  - lymphangiome caverneux (p.299)
  - lymphangiome kystique (p.299)
  - lymphangiome kystique médiastinal (p.299)
- mastocytome (p.336)
- mucocèle (p.350)
  - mucocèle de l'orbite (p.350)
- myofibromatose infantile (p.357)

myélolipome (p.355)  
 mésothéliome bénin de la plèvre (p.343)  
 naevus sébacé (p.362)  
     naevus sébacé de Jadassohn (p.362)  
         syndrome du naevus sébacé linéaire (p.554)  
 naevus verruqueux (p.362)  
     naevus verruqueux en bande (p.362)  
     naevus verruqueux systématisé (p.362)  
 naevus verruqueux en bande (p.362)  
 naevus verruqueux systématisé (p.362)  
 neurinome (p.370)  
     neurinome de l'acoustique (p.370)  
     neurinome malin (p.370)  
 neurofibromatose (p.370)  
     neurofibromatose de Recklinghausen (p.370)  
     neurofibromatose de type II (p.371)  
 neurofibrome (p.371)  
 neurolipomatose (p.371)  
 neurothécome (p.372)  
 néphrome mésoblastique (p.367)  
 névrome (p.374)  
     névrome d'amputation (p.374)  
 ostéoblastome bénin (p.388)  
 ostéochondrome (p.389)  
 ostéolipome (p.390)  
 ostéome ostéoïde (p.390)  
 papillomatose confluyente et réticulée de Gougerot et Carteaud (p.396)  
 papillome (p.397)  
     condylome acuminé (p.115)  
         condylome acuminé géant (p.115)  
     papillome de la cavité buccale (p.397)  
     papillome de la trachée (p.397)  
     papillome du plexus choroïde (p.397)  
     papillome inversé (p.397)  
     papillome à cellules de transition (p.397)  
 pilomatrixome (p.448)  
 polyadénomatoses endocriniennes de type I (p.455)  
 polype intestinal (p.458)  
     syndrome de Peutz-Jeghers (p.539)  
 polyposse colique (p.458)  
     syndrome de Gardner (p.526)  
 porome eccrine (p.460)  
 pseudokyste (p.469)  
 pseudokyste du pancréas (p.470)  
 pseudokyste du poumon (p.470)  
 rhabdomyome (p.487)  
 syndrome de Demons-Meigs (p.524)  
 syringome (p.566)  
     syringome chondroïde (p.566)  
 trichilemmome (p.580)  
 trichoblastome (p.580)  
 trichodisque (p.580)  
 trichofolliculome (p.581)  
 tricholemmome (p.581)  
 trichoépithéliome (p.580)  
 tumeur adénomatoïde (p.598)  
 tumeur bénigne de l'épididyme (p.599)  
 tumeur bénigne de la glande salivaire (p.599)  
 tumeur bénigne de la prostate (p.599)  
 tumeur bénigne des os (p.599)  
 tumeur bénigne des parties molles (p.599)  
 tumeur bénigne du coeur (p.600)  
 tumeur bénigne du foie (p.600)  
 tumeur bénigne du pénis (p.600)  
 tumeur bénigne du rachis (p.600)  
 tumeur bénigne du rein (p.600)  
 tumeur bénigne du sein (p.600)  
 tumeur bénigne du testicule (p.600)  
 tumeur de Brenner (p.600)  
 tumeur de Nora (p.602)  
 tumeur dermoïde (p.602)  
 tumeur desmoïde (p.603)

- tumeur glomique (p.605)
  - tumeur glomique bronchopulmonaire (p.605)
- tumeur mixte bénigne (p.607)
- tumeur myofibroblastique inflammatoire de l'épiploon (p.607)
- tumeur neuroépithéliale dysembryoplasique (p.608)
- tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff (p.598)
- tumeur à cellules granuleuses d'Abrikossoff bronchopulmonaire (p.598)
- xanthogranulome (p.624)
  - xanthogranulome juvénile (p.624)
  - xanthogranulome nécrobiotique (p.624)
- xanthomatose (p.624)
  - xanthomatose cérébrotendineuse (p.624)
  - xanthomatose normolipémique (p.624)
- xanthome (p.625)
  - dystrophie dermochondrocornéenne (p.161)
  - syndrome de Lawrence-Seip (p.533)
  - xanthome fibreux (p.625)
  - xanthome papuleux (p.625)
  - xanthome plan (p.625)
  - xanthome tendineux (p.625)
  - xanthome tubéreux (p.625)
  - xanthome tubéronodulaire (p.625)
  - xanthome verruqueux (p.625)
  - xanthome éruptif (p.625)
- épulis (p.182)
- tumeur carcinoïde (p.600)
  - syndrome carcinoïde (p.513)
  - tumeur carcinoïde bronchopulmonaire (p.600)
  - tumeur carcinoïde maligne (p.600)
    - tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire (p.600)
- tumeur de Ehrlich (p.600)
- tumeur de l'appareil lacrymal (p.601)
- tumeur de l'appareil respiratoire (p.601)
- tumeur de l'estomac (p.601)
- tumeur de l'intestin grêle (p.601)
- tumeur de l'oeil (p.601)
- tumeur de l'oesophage (p.601)
- tumeur de l'orbite (p.601)
- tumeur de l'oropharynx (p.601)
- tumeur de l'ouraque (p.601)
- tumeur de l'ovaire (p.601)
- tumeur de l'uretère (p.601)
- tumeur de l'urètre (p.601)
- tumeur de l'épididyme (p.601)
- tumeur de la base du crâne (p.601)
- tumeur de la capsule rénale (p.601)
- tumeur de la loge rénale (p.602)
- tumeur de la moelle épinière (p.602)
- tumeur de la paroi thoracique (p.602)
- tumeur de la paupière (p.602)
- tumeur de la plèvre (p.602)
- tumeur de la prostate (p.602)
- tumeur de la surrénale (p.602)
- tumeur de la vessie urinaire (p.602)
- tumeur des voies biliaires (p.603)
- tumeur des voies urinaires (p.603)
- tumeur du bassin (p.603)
- tumeur du calice (p.603)
- tumeur du cardia (p.603)
- tumeur du cervelet (p.603)
- tumeur du coeur (p.603)
  - tumeur bénigne du coeur (p.600)
  - tumeur maligne du coeur (p.606)
- tumeur du crâne (p.603)
- tumeur du côlon (p.603)
- tumeur du diaphragme (p.603)
- tumeur du foie (p.603)
- tumeur du médiastin (p.603)
- tumeur du nerf optique (p.603)
- tumeur du pancréas (p.603)
- tumeur du pénis (p.604)
- tumeur du rectum (p.604)



- tumeur du rein (p.604)
- tumeur du sein (p.604)
- tumeur du sinus rénal (p.604)
- tumeur du site d'implantation (p.604)
- tumeur du tronc cérébral (p.604)
- tumeur fibreuse solitaire (p.604)
- tumeur gastrointestinale (p.604)
- tumeur indifférenciée (p.605)
- tumeur intracanaulaire papillaire mucineuse (p.605)
- tumeur intracrânienne (p.605)
  - syndrome diencephalique (p.552)
  - tumeur sous-tentorielle (p.608)
- tumeur maligne (p.605)
  - cancer (p.70)
    - adénocarcinome (p.15)
      - adénocarcinome bronchopulmonaire (p.15)
      - adénocarcinome colorectal (p.15)
      - adénocarcinome de l'estomac (p.15)
      - adénocarcinome de l'oesophage (p.15)
      - adénocarcinome de l'ovaire (p.15)
      - adénocarcinome de la jonction oesogastrique (p.15)
      - adénocarcinome de la prostate (p.15)
        - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
      - adénocarcinome du pancréas (p.15)
        - adénocarcinome canalaire du pancréas (p.15)
      - adénocarcinome du sein (p.15)
      - adénocarcinome folliculaire (p.16)
      - adénocarcinome lobulaire (p.16)
      - adénocarcinome muqueux (p.16)
      - adénocarcinome papillaire (p.16)
      - cancer des voies biliaires (p.76)
        - cholangiocarcinome hilair (p.101)
      - carcinome endométrioïde (p.86)
      - carcinome mucineux (p.89)
      - cystadénocarcinome (p.123)
      - tumeur de Ehrlich (p.600)
    - adénopathie maligne (p.18)
      - métastase du ganglion inguinal (p.344)
      - métastase du ganglion sentinelle (p.344)
      - métastase ganglionnaire (p.345)
        - métastase ganglionnaire cervicale (p.345)
  - cancer anal (p.71)
    - carcinome épidermoïde du canal anal (p.88)
  - cancer anogénital (p.72)
  - cancer colorectal (p.72)
    - adénocarcinome colorectal (p.15)
    - cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)
      - syndrome de Muir-Torre (p.537)
    - cancer du côlon sigmoïde (p.76)
    - carcinome colorectal (p.84)
    - carcinome du côlon (p.86)
  - cancer de l'ampoule de Vater (p.72)
  - cancer de l'amygdale palatine (p.72)
  - cancer de l'estomac (p.73)
    - adénocarcinome de l'estomac (p.15)
    - cancer du moignon gastrique (p.77)
    - cancer gastrique de type intestinal (p.79)
    - cancer gastrointestinal (p.79)
      - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
      - tumeur neuroendocrine gastrointestinale (p.608)
      - tumeur stromale gastrointestinale (p.609)
    - carcinome adénosquameux de l'estomac (p.82)
    - carcinome de l'estomac (p.84)
    - carcinome épidermoïde de l'estomac (p.88)
    - linite plastique (p.292)
    - lésion précancéreuse de l'estomac (p.285)
    - métaplasie intestinale et gastrique (p.344)
    - néoplasie intraépithéliale gastrique (p.366)
  - cancer de l'hypopharynx (p.73)
    - carcinome épidermoïde de l'hypopharynx (p.87)
  - cancer de l'hypophyse (p.73)
  - cancer de l'intestin (p.73)

- cancer colorectal (p.72)
  - adénocarcinome colorectal (p.15)
  - cancer colorectal héréditaire non polyposique (p.72)
    - syndrome de Muir-Torre (p.537)
  - cancer du côlon sigmoïde (p.76)
  - carcinome colorectal (p.84)
  - carcinome du côlon (p.86)
- cancer gastrointestinal (p.79)
  - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
  - tumeur neuroendocrine gastrointestinale (p.608)
  - tumeur stromale gastrointestinale (p.609)
- carcinome de l'intestin grêle (p.84)
- carcinoïde à cellules caliciformes de l'appendice (p.91)
- lésion précancéreuse du côlon (p.285)
- métaplasie intestinale (p.344)
- métaplasie intestinale et gastrique (p.344)
- cancer de l'oesophage (p.73)
  - adénocarcinome de l'oesophage (p.15)
  - carcinome de l'oesophage (p.84)
  - carcinome épidermoïde de l'oesophage (p.87)
  - oesophage de Barrett (p.381)
- cancer de l'oropharynx (p.73)
  - carcinome épidermoïde de l'oropharynx (p.87)
- cancer de l'ovaire (p.73)
  - adénocarcinome de l'ovaire (p.15)
  - carcinome de l'ovaire (p.84)
    - carcinome endométrioïde (p.86)
    - carcinome séreux papillaire de l'ovaire (p.90)
  - carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire (p.81)
  - carcinome à petites cellules de l'ovaire (p.82)
  - néoplasie intraépithéliale ovarienne (p.366)
  - tumeur borderline de l'ovaire (p.600)
  - tumeur de Krukenberg (p.601)
- cancer de l'uretère (p.73)
  - carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures (p.81)
- cancer de l'utérus (p.74)
  - cancer de l'endomètre (p.72)
    - carcinome épidermoïde de l'endomètre (p.87)
  - cancer du col de l'utérus (p.76)
    - carcinome du col utérin (p.86)
    - carcinome épidermoïde du col utérin (p.88)
    - cellule atypique adénoïde de signification indéterminée (p.97)
    - cellule malpighienne atypique de signification indéterminée (p.97)
    - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
    - lésion précancéreuse du col utérin (p.285)
  - cancer du corps utérin (p.76)
  - carcinome de l'utérus (p.85)
    - carcinome de l'endomètre (p.84)
    - carcinome du col utérin (p.86)
  - mulléroblastome (p.353)
  - sarcome de l'utérus (p.493)
- cancer de l'épididyme (p.72)
- cancer de la cavité buccale (p.74)
  - carcinome de la cavité buccale (p.85)
  - carcinome épidermoïde de la cavité buccale (p.87)
  - leucoplasie buccale (p.290)
    - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
  - métastase gingivale (p.345)
  - érythroplasie buccale (p.186)
- cancer de la glande parotide (p.74)
- cancer de la glande salivaire (p.74)
  - cancer des glandes salivaires mineures (p.76)
  - carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires (p.82)
  - sialoblastome (p.499)
- cancer de la glotte (p.74)
  - carcinome de la glotte (p.85)
- cancer de la jonction oesogastrique (p.74)
  - adénocarcinome de la jonction oesogastrique (p.15)
- cancer de la langue (p.74)
  - carcinome épidermoïde de la langue (p.87)
- cancer de la parathyroïde (p.74)
  - carcinome des parathyroïdes (p.85)

- cancer de la peau (p.74)
  - angioendothéliomatose (p.36)
  - carcinome basocellulaire (p.83)
    - carcinome basocellulaire pigmenté (p.83)
    - carcinome basocellulaire sclérodermiforme (p.83)
    - syndrome de Bazex-Dupré et Christol (p.520)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
    - tumeur fibroépithéliale de Pinkus (p.604)
  - carcinome basosquameux (p.83)
  - carcinome à cellules de Merkel (p.81)
  - carcinome épidermoïde de la peau (p.87)
  - dermatofibrosarcome (p.138)
    - dermatofibrosarcome de Darier Ferrand (p.138)
  - kératose actinique (p.275)
  - maladie de Bowen (p.310)
  - mélanome malin (p.339)
    - mélanome B16 (p.339)
    - mélanome desmoplasique (p.339)
    - mélanome malin amélanique (p.339)
      - mélanome malin amélanique AMel 3 de Fortner (p.340)
    - mélanome malin de l'uvée (p.340)
    - mélanome malin des fosses nasales (p.340)
    - mélanome malin lentigineux (p.340)
    - mélanome malin mélanique (p.340)
    - mélanome malin nodulaire (p.340)
    - mélanome malin pédonculé (p.340)
  - mélanose précancéreuse de Dubreuilh (p.340)
  - métastase cutanée (p.344)
  - porocarcinome eccrine (p.459)
  - tumeur fibrohistiocyttaire plexiforme (p.604)
  - épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz (p.177)
  - érythroplasie de Queyrat (p.186)
- cancer de la prostate (p.75)
  - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
  - adénocarcinome de la prostate (p.15)
    - adénocarcinome canalaire de la prostate (p.15)
  - carcinome de la prostate (p.85)
  - métastase prostatique (p.345)
  - néoplasie intraépithéliale prostatique (p.366)
- cancer de la surrénale (p.75)
  - carcinome corticosurrénalien (p.84)
- cancer de la thyroïde (p.75)
  - carcinome anaplasique de la thyroïde (p.82)
  - carcinome de la thyroïde (p.85)
    - carcinome papillaire de la thyroïde (p.90)
- cancer de la trachée (p.75)
  - carcinome adénoïde kystique de la trachée (p.82)
  - néoplasie intraépithéliale trachéale (p.366)
- cancer de la trompe de Fallope (p.75)
  - carcinome de la trompe de Fallope (p.85)
- cancer de la tête et du cou (p.75)
  - carcinome de la tête et du cou (p.85)
  - carcinome épidermoïde de la tête et du cou (p.87)
- cancer de la vessie (p.75)
  - carcinome de la vessie urinaire (p.85)
    - carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie (p.81)
    - carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire (p.81)
- cancer de la vulve (p.75)
  - carcinome de la vulve (p.85)
  - carcinome épidermoïde de la vulve (p.88)
  - néoplasie intraépithéliale vulvaire (p.366)
- cancer de la vésicule biliaire (p.75)
- cancer des voies biliaires (p.76)
  - cholangiocarcinome hilaire (p.101)
- cancer du cerveau (p.76)
  - gliome malin intracrânien (p.211)
  - gliosarcome (p.211)
  - hémangiopéricytome malin (p.221)
    - hémangiopéricytome malin du rein (p.221)
  - médulloblastome (p.337)
  - méningiome malin (p.342)

- métastase cérébrale (p.344)
- cancer du foie (p.77)
  - cancer des voies biliaires (p.76)
    - cholangiocarcinome hilair (p.101)
  - carcinome hépatocellulaire (p.88)
  - cholangiocarcinome hilair (p.101)
  - hépatoblastome (p.230)
  - hépatome de Yoshida (p.230)
  - métastase hépatique (p.345)
- cancer du larynx (p.77)
  - carcinome du larynx (p.86)
    - carcinome de la glotte (p.85)
  - carcinome épidermoïde du larynx (p.88)
- cancer du maxillaire (p.77)
- cancer du nez (p.77)
  - esthésioneuroblastome (p.186)
- cancer du pancréas (p.77)
  - adénocarcinome du pancréas (p.15)
    - adénocarcinome canalaire du pancréas (p.15)
  - cancer du pancréas exocrine (p.77)
  - carcinome canalaire du pancréas (p.83)
  - carcinome du pancréas (p.86)
- cancer du pharynx (p.78)
  - cancer du nasopharynx (p.77)
    - carcinome du nasopharynx (p.86)
  - carcinome du pharynx (p.86)
    - carcinome de l'hypopharynx (p.84)
    - carcinome du nasopharynx (p.86)
  - carcinome épidermoïde du pharynx (p.88)
- cancer du poumon (p.78)
  - adénocarcinome bronchopulmonaire (p.15)
  - carcinome bronchioloalvéolaire (p.83)
  - carcinome bronchopulmonaire (p.83)
    - carcinome anaplasique bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire (p.89)
    - carcinome à cellules claires bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à petites cellules bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome épidermoïde bronchopulmonaire (p.87)
  - carcinosarcome bronchopulmonaire (p.90)
  - choriocarcinome pulmonaire (p.105)
  - léiomyosarcome bronchopulmonaire (p.282)
  - lésion précancéreuse du poumon (p.285)
  - métastase de l'espace alvéolaire (p.344)
  - métastase pulmonaire (p.345)
  - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
  - syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
  - tumeur de Lewis (p.602)
- cancer du pénis (p.77)
  - balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée (p.60)
  - carcinome du pénis (p.86)
  - carcinome épidermoïde du pénis (p.88)
- cancer du rectum (p.78)
  - carcinome du rectum (p.86)
  - lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus (p.284)
- cancer du rein (p.78)
  - cancer du bassinet (p.76)
  - carcinome médullaire du rein (p.89)
  - carcinome papillaire à cellules rénales (p.90)
  - carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures (p.81)
  - hypernéphrome (p.243)
  - métastase rénale (p.345)
  - tumeur de Riopelle (p.602)
  - tumeur de Wilms (p.602)
    - syndrome WAGR (p.563)
- cancer du sein (p.78)
  - adénocarcinome du sein (p.15)
  - carcinome canalaire du sein (p.83)
  - carcinome canalaire in situ du sein (p.83)
  - carcinome du sein (p.86)
    - carcinome médullaire du sein (p.89)

- carcinome lobulaire du sein (p.89)
- carcinome épidermoïde du sein (p.88)
- lésion précancéreuse du sein (p.285)
- maladie de Paget du sein (p.316)
- tumeur phyllode (p.608)
- cancer du testicule (p.78)
  - orchioblastome (p.387)
  - tumeur germinale du testicule (p.604)
- cancer nasosinusien (p.79)
- cancer urogénital (p.79)
  - carcinome à petites cellules urogénital (p.82)
- cancer à cellules alvéolaires (p.71)
- carcinome (p.80)
  - cancer in situ (p.79)
    - carcinome canalaire in situ du sein (p.83)
    - papulose bowénoïde (p.398)
  - carcinome adénosquameux (p.82)
    - carcinome adénosquameux de l'estomac (p.82)
  - carcinome adénoïde kystique (p.82)
    - carcinome adénoïde kystique de la trachée (p.82)
    - carcinome adénoïde kystique des glandes salivaires (p.82)
  - cylindrome bronchique (p.123)
  - cylindrome de Brooke Spiegler (p.123)
  - carcinome anaplasique (p.82)
    - carcinome anaplasique bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome anaplasique de la thyroïde (p.82)
  - carcinome basocellulaire (p.83)
    - carcinome basocellulaire pigmenté (p.83)
    - carcinome basocellulaire sclérodérmiforme (p.83)
    - syndrome de Bazex-Dupré et Christol (p.520)
    - syndrome du naevus basocellulaire (p.554)
    - tumeur fibroépithéliale de Pinkus (p.604)
  - carcinome basosquameux (p.83)
  - carcinome bronchioloalvéolaire (p.83)
  - carcinome bronchopulmonaire (p.83)
    - carcinome anaplasique bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire (p.89)
    - carcinome à cellules claires bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire (p.81)
    - carcinome à petites cellules bronchopulmonaire (p.82)
    - carcinome épidermoïde bronchopulmonaire (p.87)
  - carcinome canalaire (p.83)
    - carcinome canalaire du pancréas (p.83)
    - carcinome canalaire du sein (p.83)
    - carcinome canalaire in situ du sein (p.83)
  - carcinome cloacogénique (p.84)
  - carcinome colorectal (p.84)
  - carcinome corticosurrénalien (p.84)
  - carcinome de l'anus (p.84)
  - carcinome de l'estomac (p.84)
  - carcinome de l'intestin grêle (p.84)
  - carcinome de l'oesophage (p.84)
  - carcinome de l'ovaire (p.84)
    - carcinome endométrioïde (p.86)
    - carcinome séreux papillaire de l'ovaire (p.90)
  - carcinome de l'utérus (p.85)
    - carcinome de l'endomètre (p.84)
    - carcinome du col utérin (p.86)
  - carcinome de la cavité buccale (p.85)
  - carcinome de la prostate (p.85)
  - carcinome de la thyroïde (p.85)
    - carcinome papillaire de la thyroïde (p.90)
  - carcinome de la trompe de Fallope (p.85)
  - carcinome de la tête et du cou (p.85)
  - carcinome de la vessie urinaire (p.85)
    - carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie (p.81)
  - carcinome de la vulve (p.85)
  - carcinome des glandes sudoripares (p.85)
  - carcinome des parathyroïdes (p.85)
  - carcinome du côlon (p.86)
  - carcinome du larynx (p.86)

- carcinome de la glotte (p.85)
- carcinome du pancréas (p.86)
- carcinome du pharynx (p.86)
  - carcinome de l'hypopharynx (p.84)
  - carcinome du nasopharynx (p.86)
- carcinome du pénis (p.86)
- carcinome du rectum (p.86)
- carcinome du sein (p.86)
  - carcinome médullaire du sein (p.89)
- carcinome du thymus (p.86)
- carcinome embryonnaire (p.86)
- carcinome folliculaire (p.88)
- carcinome galactophorique (p.88)
- carcinome hépatocellulaire (p.88)
- carcinome lobulaire du sein (p.89)
- carcinome mixte (p.89)
- carcinome mucineux (p.89)
- carcinome médullaire (p.89)
  - carcinome médullaire du rein (p.89)
  - carcinome médullaire du sein (p.89)
- carcinome non à petites cellules (p.89)
  - carcinome non à petites cellules bronchopulmonaire (p.89)
- carcinome papillaire (p.89)
  - carcinome papillaire de la thyroïde (p.90)
  - carcinome papillaire à cellules rénales (p.90)
- carcinome séreux (p.90)
  - carcinome séreux papillaire (p.90)
    - carcinome séreux papillaire de l'ovaire (p.90)
- carcinome à cellules acineuses (p.80)
- carcinome à cellules claires (p.81)
  - carcinome à cellules claires bronchopulmonaire (p.81)
- carcinome à cellules de Merkel (p.81)
- carcinome à cellules en bague à chaton (p.81)
  - carcinome à cellules en bague à chaton de la vessie (p.81)
- carcinome à cellules géantes (p.81)
  - carcinome à cellules géantes bronchopulmonaire (p.81)
- carcinome à cellules transitionnelles (p.81)
  - carcinome à cellules transitionnelles de l'ovaire (p.81)
  - carcinome à cellules transitionnelles de la vessie urinaire (p.81)
  - carcinome à cellules transitionnelles des voies urinaires supérieures (p.81)
- carcinome à grandes cellules (p.81)
  - carcinome à grandes cellules bronchopulmonaire (p.81)
- carcinome à petites cellules (p.82)
  - carcinome à petites cellules bronchopulmonaire (p.82)
  - carcinome à petites cellules de l'ovaire (p.82)
  - carcinome à petites cellules urogénital (p.82)
- carcinome épidermoïde (p.87)
  - carcinome cuniculatum (p.84)
  - carcinome épidermoïde bronchopulmonaire (p.87)
  - carcinome épidermoïde de l'endomètre (p.87)
  - carcinome épidermoïde de l'hypopharynx (p.87)
  - carcinome épidermoïde de l'oesophage (p.87)
  - carcinome épidermoïde de l'oropharynx (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la cavité buccale (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la langue (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la peau (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la tête et du cou (p.87)
  - carcinome épidermoïde de la vulve (p.88)
  - carcinome épidermoïde de l'estomac (p.88)
  - carcinome épidermoïde du canal anal (p.88)
  - carcinome épidermoïde du col utérin (p.88)
  - carcinome épidermoïde du larynx (p.88)
  - carcinome épidermoïde du pharynx (p.88)
  - carcinome épidermoïde du pénis (p.88)
  - carcinome épidermoïde du sein (p.88)
  - carcinome épidermoïde verruqueux (p.88)
- carcinosarcome (p.90)
  - carcinosarcome Walker 256 (p.90)
  - carcinosarcome bronchopulmonaire (p.90)
- carcinose (p.91)

- carcinose péritonéale (p.91)
- cholangiocarcinome hilaire (p.101)
- choriocarcinome (p.105)
  - choriocarcinome médiastinal (p.105)
  - choriocarcinome placentaire (p.105)
  - choriocarcinome pulmonaire (p.105)
- lymphoépithéliome (p.300)
- orchioblastome (p.387)
- syndrome de Bazex-Dupré et Christol (p.520)
- tumeur de Krukenberg (p.601)
- tumeur de Lewis (p.602)
- tumeur mucoépidermoïde (p.607)
  - tumeur mucoépidermoïde bronchopulmonaire (p.607)
- épithélioma intraépidermique Borst Jadassohn (p.181)
- chondroblastome malin (p.102)
- chordome (p.104)
  - chordome des fosses nasales (p.104)
- fibrosarcome (p.193)
- ganglioneuroblastome (p.207)
- germinome (p.209)
- gliome malin (p.211)
  - astrocytome malin (p.53)
  - glioblastome (p.211)
    - glioblastome multiforme (p.211)
  - gliomatose (p.211)
  - oligodendrogliome (p.382)
- gonadoblastome (p.215)
- hidradénocarcinome (p.234)
- histiocytofibrome malin (p.235)
- hyphomycose (p.249)
  - paecilomycose (p.394)
- hémopathie maligne (p.225)
  - leucémie (p.286)
    - leucémie L1210 (p.287)
    - leucémie P388 (p.288)
    - leucémie aiguë (p.286)
      - leucémie aiguë lymphoblastique (p.286)
      - leucémie aiguë myéloblastique (p.286)
        - chlorome (p.101)
        - leucémie aiguë mégacaryoblastique (p.286)
        - leucémie monoblastique (p.287)
        - leucémie myéloblastique M0 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M1 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M2 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M3 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M4 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M6 (p.287)
        - leucémie myéloblastique M7 (p.287)
        - leucémie myélomonocytaire aiguë (p.288)
        - leucémie promyélocytaire aiguë (p.288)
    - leucémie non lymphocytaire aiguë (p.288)
  - leucémie aleucémique (p.287)
  - leucémie chronique à neutrophiles (p.287)
  - leucémie de Friend (p.287)
  - leucémie lymphohistocytaire (p.287)
  - leucémie lymphoïde chronique (p.287)
    - leucémie prolymphocytaire (p.288)
    - syndrome de Richter (p.542)
  - leucémie monocytaire (p.287)
  - leucémie myéloblastique M5 (p.287)
  - leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
  - leucémie myéloïde chronique (p.288)
  - leucémie à basophiles (p.286)
  - leucémie à grands lymphocytes granuleux (p.286)
  - leucémie à mastocytes (p.286)
  - leucémie à plasmocytes (p.286)
  - leucémie à éosinophiles (p.286)
  - lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
- lymphome (p.300)
  - chalazodermie granulomateuse (p.99)

- immunocytome (p.259)
- lymphome malin (p.302)
  - sarcome immunoblastique (p.494)
- lymphome non hodgkinien (p.302)
  - granulomatose lymphomatoïde (p.215)
  - lymphome T angioimmunoblastique (p.303)
  - lymphome T cutané (p.303)
    - syndrome de Sezary (p.544)
  - lymphome T/NK nasal (p.303)
  - lymphome anaplasique à grandes cellules Ki-1 positives (p.300)
  - lymphome centrocytique (p.301)
  - lymphome cérébral primitif (p.301)
  - lymphome de Burkitt (p.301)
  - lymphome de Lennert (p.301)
  - lymphome de la zone marginale (p.301)
  - lymphome diffus à grandes cellules (p.301)
  - lymphome diffus à grandes cellules B (p.301)
  - lymphome du médiastin (p.301)
  - lymphome du tissu lymphoïde associé aux muqueuses (p.301)
  - lymphome folliculaire (p.301)
  - lymphome histiocytaire (p.301)
  - lymphome intravasculaire (p.302)
  - lymphome leucémie à cellules T de l'adulte (p.302)
  - lymphome lymphoblastique (p.302)
  - lymphome lymphocytaire (p.302)
  - lymphome macrofolliculaire (p.302)
  - lymphome non hodgkinien bronchopulmonaire (p.302)
  - lymphome primitif des séreuses (p.303)
  - lymphome périphérique à cellules T (p.302)
    - mycosis fongoïde (p.355)
    - syndrome de Sezary (p.544)
  - lymphome à grandes cellules (p.300)
    - réticulosarcome (p.483)
      - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
      - réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
      - réticulosarcome du médiastin (p.484)
- lymphome oculaire (p.302)
- maladie de Hodgkin (p.313)
- maladie des chaînes lourdes alpha (p.321)
- réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
- syndrome de Richter (p.542)
- macroglobulinémie de Waldenström (p.304)
- micrométastase de la moelle osseuse (p.347)
- myélome (p.355)
  - myélome non sécrétant (p.355)
- métastase de la moelle osseuse (p.344)
- métastase du ganglion inguinal (p.344)
- métastase du ganglion sentinelle (p.344)
- métastase ganglionnaire (p.345)
  - métastase ganglionnaire cervicale (p.345)
- plasmocytome (p.451)
- pseudolymphome (p.470)
  - réticulose actinique (p.484)
- réticulose histiocytaire maligne (p.484)
- syndrome lymphoprolifératif posttransplantation (p.558)
- syndrome myélodysplasique (p.559)
  - anémie réfractaire (p.32)
    - anémie réfractaire avec excès de blastes (p.32)
    - anémie réfractaire avec excès de blastes en transformation (p.32)
    - dysplasie hématodiaphysaire de Ghosal (p.156)
  - anémie sidéroblastique (p.32)
  - leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
- syndrome myéloprolifératif (p.559)
  - leucémie chronique à neutrophiles (p.287)
  - leucémie myélomonocytaire chronique (p.288)
  - leucémie myéloïde chronique (p.288)



- leucémie à basophiles (p.286)
- leucémie à éosinophiles (p.286)
- polyglobulie vraie (p.456)
- splénomégalie myéloïde (p.502)
- thrombocytémie (p.571)
  - thrombocytémie essentielle (p.571)
- érythroleucémie (p.186)
  - leucémie de Friend (p.287)
- liposarcome (p.294)
- lymphangiosarcome (p.299)
- lésion précancéreuse (p.285)
  - balanite pseudo-épithéliomateuse kératosique et micacée (p.60)
  - cellule atypique adénoïde de signification indéterminée (p.97)
  - cellule malpighienne atypique de signification indéterminée (p.97)
  - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
  - kératose actinique (p.275)
  - leucoplasie (p.290)
    - leucoplasie buccale (p.290)
      - syndrome de Jadassohn-Lewandowsky (p.528)
    - leucoplasie chevelue (p.290)
    - leucoplasie verruqueuse proliférative (p.291)
  - lésion précancéreuse de l'estomac (p.285)
  - lésion précancéreuse de la cavité buccale (p.285)
  - lésion précancéreuse de la peau (p.285)
  - lésion précancéreuse du col utérin (p.285)
  - lésion précancéreuse du côlon (p.285)
  - lésion précancéreuse du poumon (p.285)
  - lésion précancéreuse du sein (p.285)
  - lésion épidermoïde intraépithéliale (p.284)
  - lésion épidermoïde intraépithéliale de l'anus (p.284)
  - maladie de Bowen (p.310)
  - mélanose précancéreuse de Dubreuilh (p.340)
  - métaplasie intestinale (p.344)
  - métaplasie intestinale et gastrique (p.344)
  - néoplasie intraépithéliale (p.365)
    - dysplasie du col de l'utérus (p.155)
    - néoplasie intraépithéliale gastrique (p.366)
    - néoplasie intraépithéliale ovarienne (p.366)
    - néoplasie intraépithéliale prostatique (p.366)
    - néoplasie intraépithéliale trachéale (p.366)
    - néoplasie intraépithéliale vulvaire (p.366)
  - oesophage de Barrett (p.381)
  - épidermodysplasie verruciforme de Lewandowsky-Lutz (p.177)
  - érythroplasie buccale (p.186)
  - érythroplasie de Queyrat (p.186)
- maladie résiduelle imperceptible (p.329)
- médiastinite cancéreuse (p.337)
- méningite cancéreuse (p.342)
- mésenchymome malin (p.343)
- mésothéliome malin (p.343)
  - mésothéliome malin de la plèvre (p.343)
  - mésothéliome malin du péritoine (p.343)
- métastase (p.344)
  - micrométastase (p.347)
    - micrométastase de la moelle osseuse (p.347)
  - métastase cutanée (p.344)
  - métastase cérébrale (p.344)
  - métastase de l'espace alvéolaire (p.344)
  - métastase de la moelle osseuse (p.344)
  - métastase des tissus mous (p.344)
  - métastase du ganglion inguinal (p.344)
  - métastase du ganglion sentinelle (p.344)
  - métastase ganglionnaire (p.345)
    - métastase ganglionnaire cervicale (p.345)
  - métastase gingivale (p.345)
  - métastase hépatique (p.345)
  - métastase osseuse (p.345)
  - métastase prostatique (p.345)
  - métastase pulmonaire (p.345)
  - métastase péritonéale (p.345)
  - métastase rachidienne (p.345)
  - métastase rénale (p.345)

- tumeur de Krukenberg (p.601)
- neurinome malin (p.370)
- neuroblastome (p.370)
- neuroépithéliome (p.370)
- oncocytome malin (p.383)
- polyadénomatoase endocrinienne (p.455)
- polyadénomatoase endocrinienne de type II (p.455)
- rétinoblastome (p.484)
- sarcome (p.492)
  - angiosarcome (p.40)
  - carcinosarcome (p.90)
    - carcinosarcome Walker 256 (p.90)
    - carcinosarcome bronchopulmonaire (p.90)
  - chlorome (p.101)
  - chondrosarcome (p.104)
    - chondrosarcome myxoïde (p.104)
    - chondrosarcome mésenchymateux (p.104)
  - dermatofibrosarcome (p.138)
    - dermatofibrosarcome de Darier Ferrand (p.138)
  - lymphome lymphocytaire (p.302)
  - lymphosarcome (p.303)
  - léiomyosarcome (p.282)
    - léiomyosarcome bronchopulmonaire (p.282)
    - léiomyosarcome gastrointestinal (p.282)
  - myofibrosarcome (p.357)
  - neurofibrosarcome (p.371)
  - ostéosarcome (p.392)
    - ostéosarcome paraostéal (p.392)
  - pseudosarcome (p.471)
  - rhabdomyosarcome (p.487)
    - rhabdomyosarcome alvéolaire (p.487)
    - rhabdomyosarcome embryonnaire (p.487)
    - rhabdomyosarcome polymorphe (p.487)
  - réticulosarcome (p.483)
    - réticulosarcome bronchopulmonaire (p.483)
    - réticulosarcome de Parker et Jackson (p.483)
    - réticulosarcome du médiastin (p.484)
  - sarcome 180 (p.492)
  - sarcome C 45 (p.493)
  - sarcome IMR 1 (p.494)
  - sarcome KHT (p.494)
  - sarcome RD 13 (p.494)
  - sarcome alvéolaire (p.493)
  - sarcome améloblastique (p.493)
  - sarcome ascitique I (p.493)
  - sarcome chordoïde (p.493)
  - sarcome d'Ewing (p.493)
  - sarcome de Harvey (p.493)
  - sarcome de Jensen (p.493)
  - sarcome de Kaposi (p.493)
  - sarcome de Moloney (p.493)
  - sarcome de Rous (p.493)
  - sarcome de Yoshida (p.493)
  - sarcome de l'utérus (p.493)
  - sarcome des tissus mous (p.493)
  - sarcome fusocellulaire (p.494)
  - sarcome immunoblastique (p.494)
  - sarcome rétropéritonéal (p.494)
  - sarcome à cellules claires (p.492)
  - sarcome à cellules de Kupffer (p.492)
  - sarcome à cellules géantes (p.492)
  - sarcome épithélioïde (p.494)
  - xanthofibrosarcome (p.624)
- second cancer (p.498)
- syndrome de Li-Fraumeni (p.533)
- syndrome de Nimègue (p.538)
- syndrome de lyse tumorale (p.534)
- syndrome paranéoplasique (p.560)
  - acrokératose paranéoplasique de Bazex (p.13)
  - endocardite marastique (p.172)
  - erythema gyratum repens (p.183)
  - pseudomyasthénie de Lambert-Eaton (p.470)

- syndrome carcinoïde (p.513)
- syndrome de Pancoast et Tobias (p.538)
- syndrome de Trousseau (p.547)
- syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
- érythème nécrotique migrant (p.184)
- synoviosarcome (p.565)
- séminome (p.498)
  - dysgerminome (p.149)
  - dysgerminome extragénital (p.149)
  - goniome (p.215)
  - séminome du médiastin (p.498)
  - séminome du testicule (p.498)
- thymome malin (p.573)
- tumeur ascitique (p.598)
- tumeur carcinoïde maligne (p.600)
  - tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire (p.600)
- tumeur desmoplastique à petites cellules rondes (p.603)
- tumeur germinale (p.604)
  - tumeur du sinus endodermique (p.604)
- tumeur maligne du cœur (p.606)
- tumeur maligne du rachis (p.606)
- tumeur mixte maligne (p.607)
- tératome malin (p.569)
- épanchement cancéreux (p.176)
  - épanchement cancéreux pleural (p.176)
  - épanchement cancéreux péricardique (p.176)
- épendymome malin (p.176)
- tumeur maligne glande salivaire (p.607)
- tumeur maligne osseuse (p.607)
- tumeur maligne rectale (p.607)
- tumeur maligne testiculaire (p.607)
- tumeur maligne vésicale (p.607)
- tumeur neuroendocrine du rein (p.608)
- tumeur neuroendocrine gastrointestinale (p.608)
- tumeur solide (p.608)
- tumeur stromale (p.608)
- tumeur stromale gastrointestinale (p.609)
- tumeur à cellules claires (p.598)
- tumeur à cellules géantes maligne (p.598)
- tumeur épithéliale thymique (p.604)
- ulcère de Marjolin (p.611)
- tumeur mixte (p.607)
  - tumeur mixte bénigne (p.607)
  - tumeur mixte maligne (p.607)
- tumeur neuroectodermique (p.607)
  - tumeur neuroectodermique mélanique (p.607)
- tumeur neuroendocrine (p.607)
  - apudome (p.46)
    - apudome bronchopulmonaire (p.46)
  - vipome (p.619)
- tumeur neurogène du médiastin (p.608)
- tumeur odontogène (p.608)
  - adamantinome (p.14)
  - adénoaméloblastome (p.14)
  - cémentome (p.97)
  - fibrome odontogène (p.193)
  - myxome odontogène (p.359)
- tumeur osseuse (p.608)
- tumeur pseudoinflammatoire (p.608)
  - granulome à plasmocytes du poumon (p.216)
- tumeur rhabdoïde (p.608)
- tumeur sécrétante (p.608)
  - choriocarcinome (p.105)
    - choriocarcinome médiastinal (p.105)
    - choriocarcinome placentaire (p.105)
    - choriocarcinome pulmonaire (p.105)
  - gastrinome (p.208)
    - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
  - insulinome (p.267)
  - microadénome (p.346)
  - phéochromocytome (p.445)
  - prolactinome (p.465)

- somatostatine (p.500)
- tumeur carcinoïde maligne bronchopulmonaire (p.600)
- vipome (p.619)
- tumeur testiculaire (p.609)
- tumeur testiculaire à cellules de Leydig (p.609)
- tumeur à cellules géantes (p.598)
  - tumeur à cellules géantes d'une côte (p.598)
  - tumeur à cellules géantes maligne (p.598)
- tératome (p.569)
  - kyste entérogène (p.277)
  - tératome malin (p.569)
  - tératome pulmonaire (p.569)
  - tératome thymique (p.569)
- ulcère (p.611)
  - aphte (p.45)
    - aphte buccal (p.45)
    - aphte nécrosant (p.45)
  - ulcère de Buruli (p.611)
  - ulcère de Marjolin (p.611)
  - ulcère de Mooren (p.611)
  - ulcère de jambe (p.611)
    - maladie post-thrombotique (p.328)
  - ulcère de la cornée (p.611)
  - ulcère duodénal (p.611)
  - ulcère gastrique (p.611)
  - ulcère gastroduodénal (p.611)
    - syndrome de Zollinger et Ellison (p.550)
  - ulcère peptique (p.612)
  - ulcère tropical phagédénique (p.612)
- épanchement (p.175)
  - ascite (p.51)
    - maladie gélatineuse du péritoine (p.323)
  - hydarthrose (p.237)
  - hydropneumothorax (p.238)
  - hydrothorax (p.238)
  - hémarthrose (p.221)
  - hémomédiastin (p.225)
  - hémopéricarde (p.225)
  - hémopéritoine (p.225)
  - oedème (p.380)
    - anasarque foetoplacentaire (p.29)
    - chéliite granulomateuse (p.99)
    - maladie post-thrombotique (p.328)
    - oedème aigu du poumon (p.380)
    - oedème aigu hémorragique (p.380)
    - oedème angioneurotique (p.381)
    - oedème cérébral (p.381)
      - syndrome de Reye (p.542)
    - oedème de la cornée (p.381)
    - oedème de la papille optique (p.381)
    - oedème de la paupière (p.381)
    - oedème de la rétine (p.381)
    - oedème interstitiel (p.381)
      - oedème interstitiel des poumons (p.381)
    - oedème maculaire cystoïde (p.381)
    - oedème maculaire d'Irvine-Gass (p.381)
    - oedème pulmonaire (p.381)
  - pneumopéricarde (p.453)
  - pneumopéritoine (p.453)
  - épanchement cancéreux (p.176)
    - épanchement cancéreux pleural (p.176)
    - épanchement cancéreux péricardique (p.176)
  - épanchement endolymphatique (p.176)
  - épanchement pleural (p.176)
    - syndrome lupus-like (p.558)
    - syndrome pleural (p.560)
  - épanchement péricardique (p.176)
    - syndrome lupus-like (p.558)
    - tamponade cardiaque (p.568)
- organisme (p.387)
  - fungi (p.204)

- Histoplasma capsulatum duboisii (p.236)
- plante (p.450)
  - kava (p.272)
- virus (p.620)
  - Hantavirus (p.220)
  - Herpesviridae (p.233)
  - Nidovirales (p.375)
    - Coronaviridae (p.118)
      - Coronavirinae (p.118)
        - bétacoronavirus (p.61)
          - MERS-CoV (p.343)
          - SRAS-CoV (p.504)
          - SRAS-CoV-2 (p.504)
        - coronavirus humain (p.119)
          - MERS-CoV (p.343)
          - SRAS-CoV (p.504)
          - SRAS-CoV-2 (p.504)
  - virus de l'hépatite A (p.620)
  - virus de l'hépatite B (p.620)
  - virus de l'hépatite C (p.620)
  - virus de l'hépatite E (p.620)
  - virus de l'hépatite G (p.621)
  - virus de l'hépatite ni A ni B (p.621)
  - virus zoonotique (p.621)
    - bétacoronavirus (p.61)
      - MERS-CoV (p.343)
      - SRAS-CoV (p.504)
      - SRAS-CoV-2 (p.504)
  - virus émergent (p.621)
    - coronavirus émergent (p.119)
      - MERS-CoV (p.343)
      - SRAS-CoV (p.504)
      - SRAS-CoV-2 (p.504)

#### substance biologique (p.509)

- carosine (p.95)
- cholestérol (p.102)
- cystathionine (p.124)
- cystine (p.124)
- facteur IX (p.190)
- facteur VIII (p.190)
- glucose (p.213)
- glycoprotéine (p.214)
- lipide (p.292)
- vitamine (p.621)
  - acide ascorbique (p.10)
  - riboflavine (p.489)
  - thiamine (p.571)
  - vitamine A (p.621)



# Thésaurus des **PATHOLOGIES HUMAINES**

Ce thésaurus traite essentiellement des pathologies humaines. Il est issu du vocabulaire de médecine utilisé jusqu'à la fin 2015 pour indexer les références bibliographiques de la base de données PASCAL ( <http://pascal-francis.inist.fr/>). Le thésaurus est mis à jour régulièrement ; la dernière mise à jour concerne les maladies émergentes virales liées à des Coronavirus(CoV) zoonotiques (d'origine animale) et responsables de pandémies : le **syndrome respiratoire aigu sévère (SRAS)** dû au **SARS-CoV**, le **syndrome respiratoire du Moyen-Orient (MERS)** en relation avec le **MERS-CoV** et la **Covid-19** liée au **SARS-CoV-2**. Il est également enrichi de définitions et d'alignements avec Wikipédia. Cette ressource contient 5943 entrées terminologiques.

Crédit photo : Image par [Ирина Ирина de Pixabay](#)

Cette ressource est diffusée sous licence Creative Commons Attribution 4.0 International :

