

## Dystrophie musculaire facio-scapulo-humérale

**Pas de Brève AFM**

**Brève AIM**

### **Une étude d'histoire naturelle dans une population d'enfants atteints de myopathie facio-scapulo-humérale**

Des spécialistes néerlandais se sont intéressés à 20 patients atteints de myopathie facio-scapulo-humérale (FSH) âgés entre 2 et 17 ans. Parmi eux figuraient des patients atteints de la forme dite infantile de la maladie (avec un début des symptômes avant l'âge de 5 ans). Les patients ont été suivis au niveau fonctionnel mais aussi en imagerie musculaire pendant deux ans :

- si la maladie progresse avec le temps, le profil évolutif est assez variable d'un enfant à l'autre,
- certains enfants peuvent même continuer à faire des progrès au niveau moteur,
- douleurs et fatigue étaient fréquemment rapportées : elles concourent à une moins bonne qualité de vie et nécessitent une prise en charge adéquate.

Cette étude sera utile pour le design de futurs essais thérapeutiques dans cette population de patients FSH.

#### **Source**

[Natural History of Facioscapulohumeral Dystrophy in Children: A 2-Year Follow-up.](#)

*Dijkstra JN, Goselink RJM, van Alfen N, et al.*

*Neurology. 2021 Nov 23;97(21):e2103-e2113.*