

PERSONNE(S) À PRÉVENIR EN PRIORITÉ

Mme/M.	Tél
Médecin traitant	Tél
Spécialiste traitant	Tél
Suivi(e) par le centre de	Tél



orphanet



www.fimarad.org



maladies rares

CARTE D'URGENCE  
Emergency card

En raison d'une épidermolyse bulleuse acquise

Nom : .....  
Prénom : .....  
Date de naissance : .....

L'épidermolyse bulleuse acquise est une maladie bulleuse auto-immune très rare pouvant toucher les muqueuses (buccale, génitale, anale, œsophagienne, ORL), la conjonctive ainsi que la peau.

Il faut éviter les pansements adhésifs qui risquent de déchirer la peau en raison de sa fragilité.

La maladie peut entraîner des lésions cicatricielles définitives si elle n'est pas traitée.

En fonction des atteintes cliniques, un suivi par plusieurs spécialistes est souvent nécessaire.

Le traitement repose principalement sur les immunosuppresseurs, ce qui nécessite des prises de sang et des consultations régulières; plus rarement sur la disulone ou la colchicine.

Le traitement doit être poursuivi pendant plusieurs mois, voire des années.

Arrêter inopinément le traitement expose à une poussée évolutive de la maladie ou à des séquelles, surtout cutanées et oculaires.