

Anticorps et pathologies neuroimmunologiques

| Anticorps | Pathologie |
|---|--|
| SGPG/MAG IgM | neuropathies associées à une gammopathie IgM à activité anti-MAG |
| IgG ou IgM = GM | Sclérose latérale amyotrophique et maladies du deuxième motoneurone (titre faible, non spécifique d'une pathologie dysimmunitaire) |
| IgG GM1 | AMAN |
| GD1b | neuronopathie sensitive |
| GALOP antigen | Syndrome GALOP |
| GD1a | AMAN |
| GalNAc-GD1a | AMAN |
| anti LM1 | Syndrome de Guillain-Barré |
| GM1/asialo GM1 | Neuropathie motrice à blocs de conduction persistants |
| GM1/asialo GM1 | IgG>IgM = Syndrome de Guillain-Barré |
| GM1/asialo GM1 | IgG ou IgM = maladies du deuxième motoneurone |
| GQ1b | Syndrome de Miller Fisher |
| GM2 | Syndrome de Guillain-Barré post infection à cytomégalovirus |
| GD1b | Syndrome de Guillain-Barré sensitif |
| Anti-sulfatide | Polyneuropathie sensitive chronique |
| Yo | Ataxie paranéoplasique |
| Anti-TR | neuronopathie sensitive paranéoplasique |
| Anti-CV2 | neuronopathie sensitive et polyneuropathies démyélinisantes paranéoplasiques |
| Hu (ANNA-1) | neuronopathie sensitive paranéoplasique |
| Anti-Ri | opsoclonus-myooclonus |
| Anti-Ma2 | encéphalopathies paranéoplasiques |
| Anti-mGluR1 | |
| Anti Glu-R3 | Rasmussen et autres épilepsies dysimmunes (non spécifiques) |
| Anti-MuSK | myasthenie séro négative |
| Anti-voltage-gated calcium channel antibodies P/Q | syndrome de Lambert-Eaton |
| Anti- voltage-gated potassium channels antibodies | neuromyotonie (syndrome d'Isaac) |
| Anti-GAD | syndrome de l'homme raide |