

Maladies neuroimmunologiques

Système nerveux central

- Sclérose en plaques
- Maladie de Devic
- Encéphalomyélite aiguë disséminée
- Syndrome de l'homme raide
- Encéphalomyélite progressive avec rigidité
- Neuromyotonie (syndrome d'Isaacs)
- Epilepsie associée à des anticorps anti-glutamate R3
- Encéphalite de Rasmussen
- Chorée de Sydenham et autres PANDAS [Pediatric autoimmune neuropsychiatric disorders associated with streptococcal infections : troubles neuropsychiatriques autoimmuns secondaires aux infections à streptocoques (troubles obsessionnels compulsifs)]
- Encéphalite limbique, syndrome cérébelleux dysimmunitaire

Système nerveux périphérique

- Polyradiculonévrites aiguës démyélinisantes : Syndrome de Guillain-Barré
- AMAN (acute motor axonal neuropathy) : Guillain-Barré axonal
- AMSAN (acute motor and sensory axonal neuropathy) : Guillain-Barré axonal
- Polyradiculoneuropathies inflammatoires démyélinisantes subaiguës et chroniques
- Neuropathie avec anticorps anti-gangliosides :
 - CANOMAD (Chronic Ataxic Neuropathy Ophthalmoplegia M-protein Agglutination Disialosyl antibodies)
 - neuronopathie à anti-GD1b
- Neuropathies et gammopathie monoclonale :
 - neuropathies associées à une gammopathie IgM à activité anti-MAG ou non anti-MAG
 - syndrome POEMS (polyneuropathy, organomegaly, endocrinopathy, Monoclonal gammopathy, skin changes)
- Neuropathie motrice à blocs de conduction persistants (forme chronique, forme aiguë)
- Neuropathie sensitivomotrices à blocs de conduction persistants
- Neuronopathie sensitive

Jonction neuromusculaire

- Myasthénie séropositive ou séronégative
- Syndrome de Lambert Eaton

Muscle

- Polymyosite
- Dermatomyosite
- Myosite à inclusions

- Myopathie à antiSRP
- Myopathie nécrosante

Générales

- Syndromes paranéoplasiques à présentation neurologique
- Manifestations neurologiques des maladies systémiques