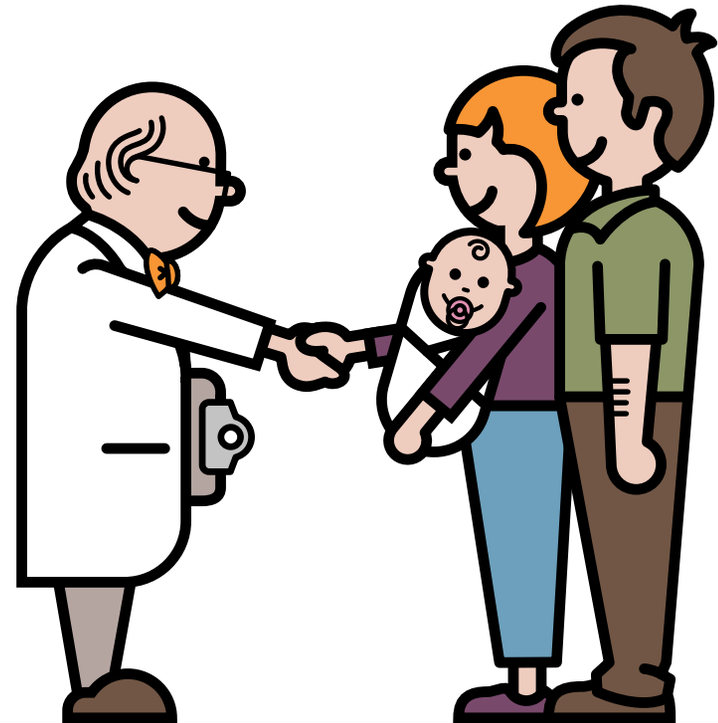


La phénylcétonurie

PCU

Renseignements pour les familles
avec un nouveau-né ayant reçu
un résultat positif au dépistage



Adapté par le groupe de diététistes BIMDG

BIMDG

British Inherited Metabolic Diseases Group



BASÉ SUR LES DOCUMENTS TEMPLE ORIGINAUX
RÉDIGÉS PAR BURGARD ET WENDEL

Revu et adapté pour l'Amérique du Nord par : A. Huber

Cette version du guide TEMPLE, ce dernier ayant d'abord été adapté par le groupe de diététistes du BIMDG pour le Royaume-Uni et l'Irlande, a été adaptée à nouveau par Nutricia North America pour les États-Unis et le Canada.

TEMPLE



Guides d'apprentissage pour les parents
d'enfants atteints de maladies métaboliques

© 2019 Nutricia North America

Soutenu par **NUTRICIA**
à titre de service pour la médecine
des maladies métaboliques

Pour plus d'outils éducatifs, visitez le [MedicalFood.com](https://www.MedicalFood.com)



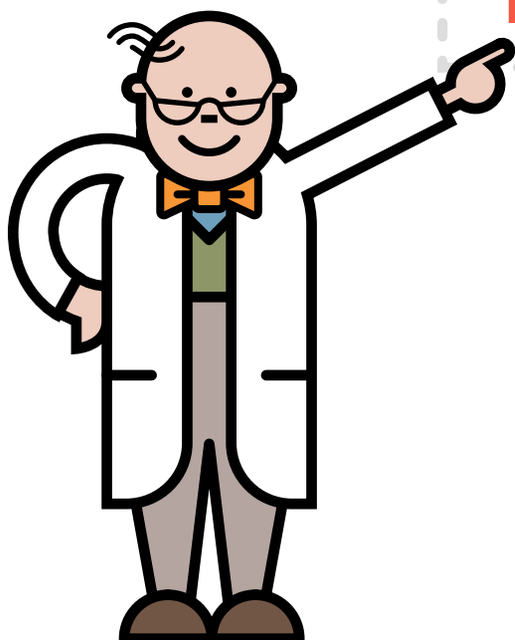
NUTRICIA

Qu'est-ce que la PCU?

PCU signifie phénylcétonurie.

On prononce fé-nil-cé-tone-urie.

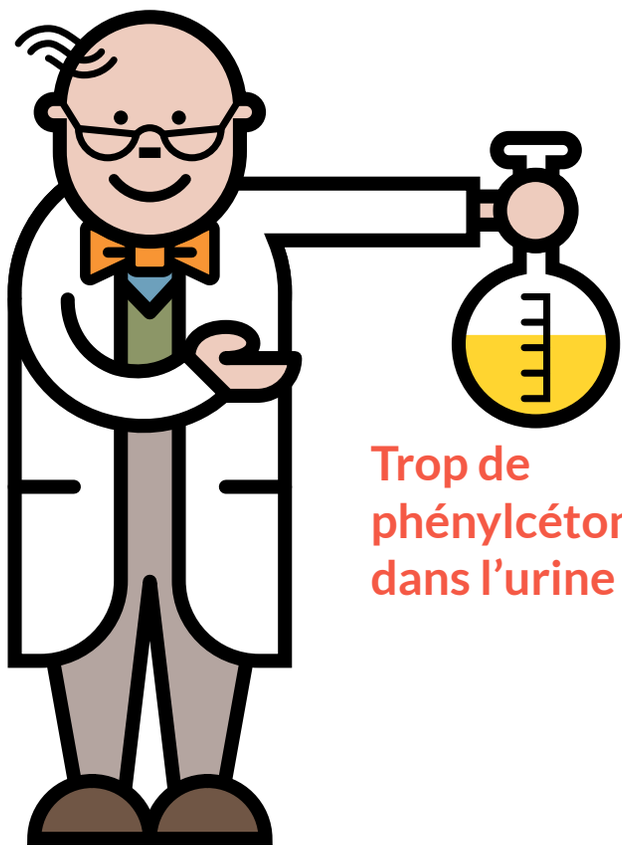
C'est une maladie métabolique héréditaire.



Phényl céton urie

PCU

Qu'est-ce que la PCU?



Trop de
phénylcétones
dans l'urine

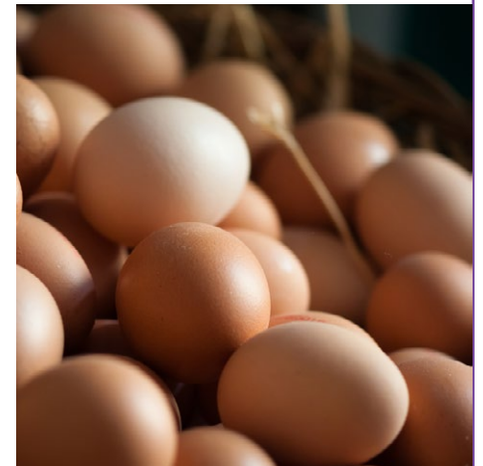


Trop de
phénylalanine
dans le sang

Quels sont les effets de la PCU sur le corps?

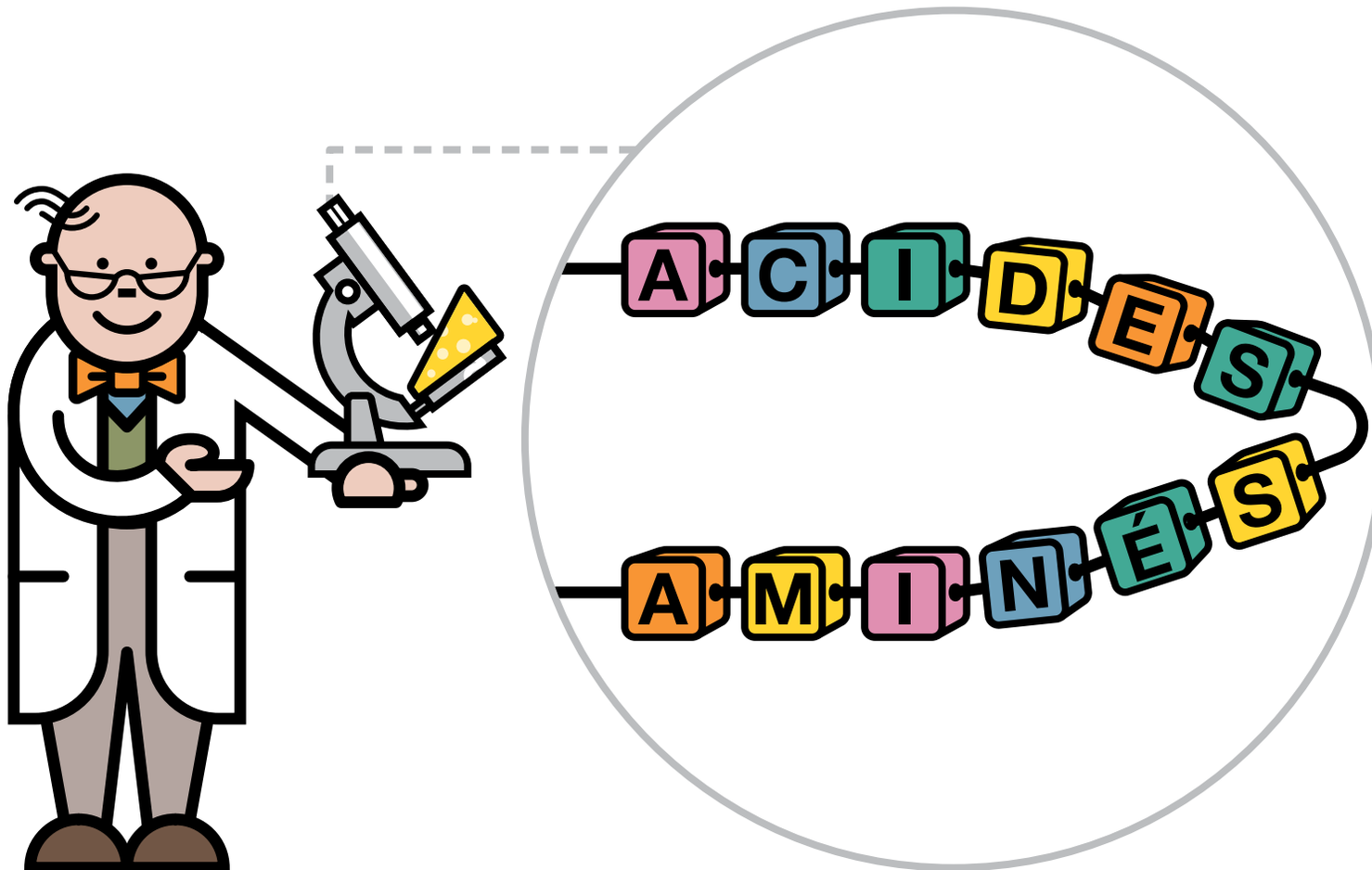
La PCU affecte la manière dont le corps métabolise les protéines.

On trouve des protéines dans notre corps et dans plusieurs aliments. L'organisme a besoin de protéines pour croître et se réparer.



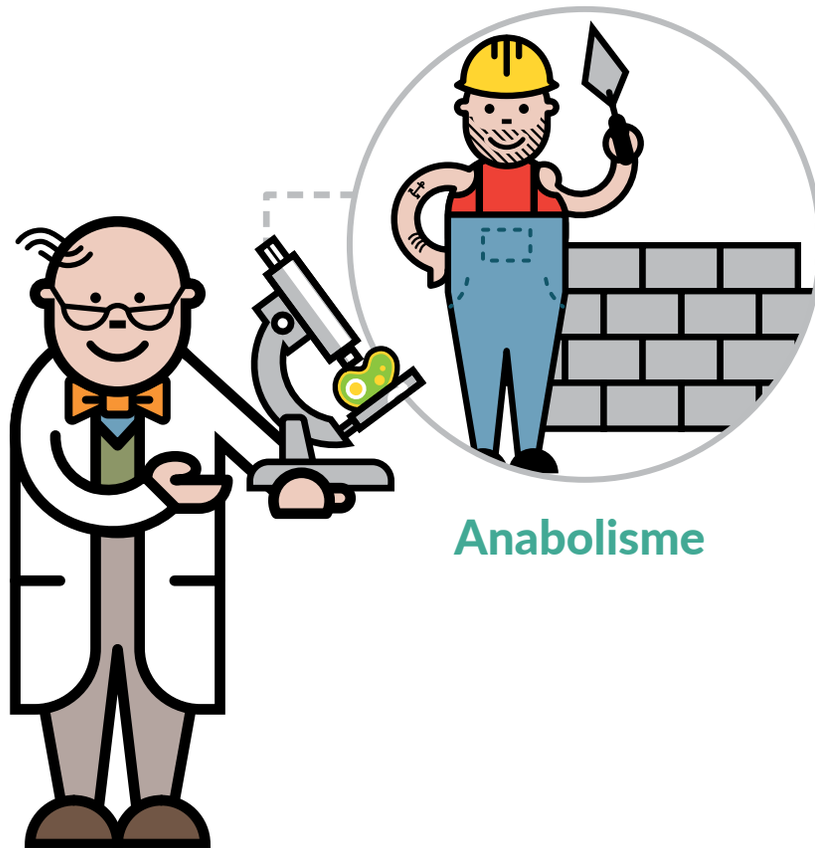
Qu'est-ce qu'une protéine?

Les protéines sont des chaînes composées de petites unités nommées acides aminés.

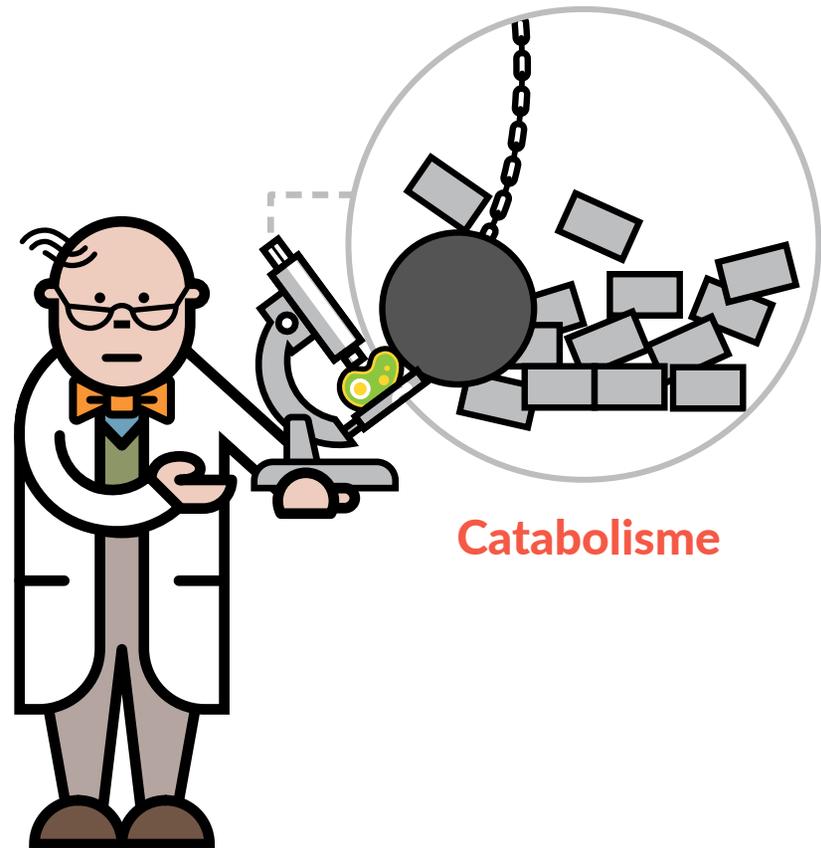


Le métabolisme des protéines

Le **métabolisme** désigne les processus qui ont lieu dans les cellules de l'organisme.



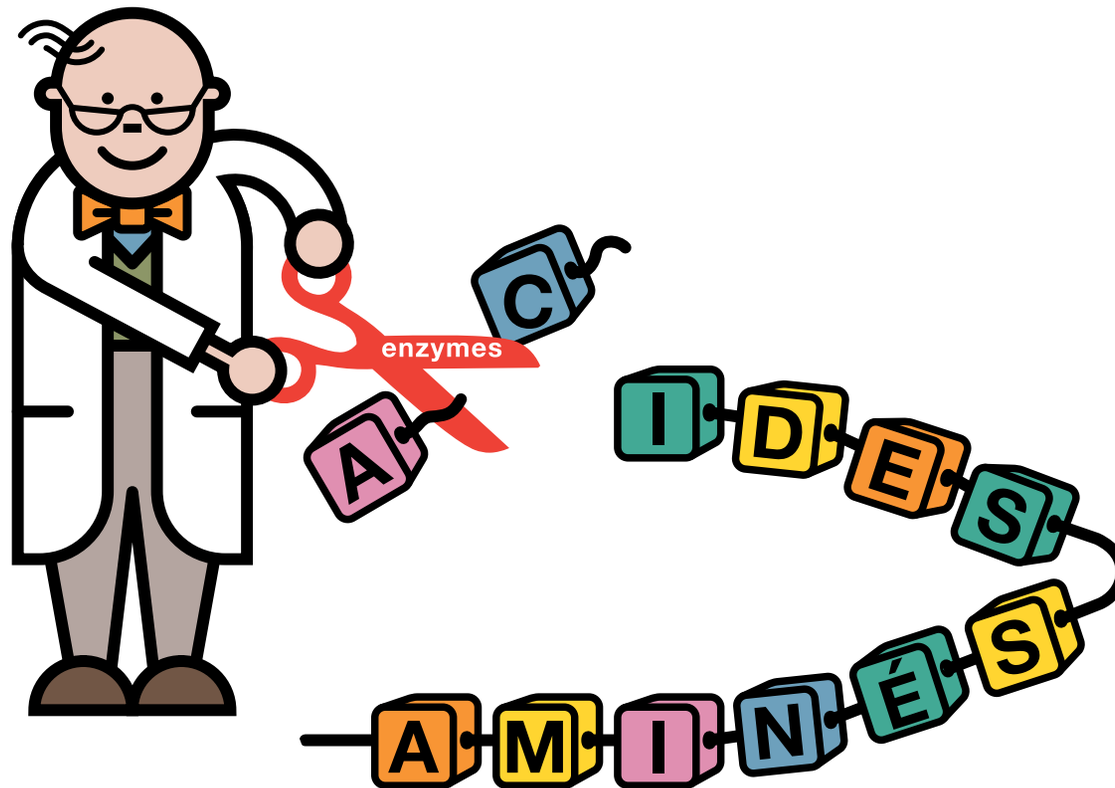
Anabolisme



Catabolisme

Quel est le rôle des enzymes?

Les enzymes fonctionnent comme des ciseaux et contribuent au métabolisme. Elles décomposent les protéines en éléments plus petits, comme les acides aminés.

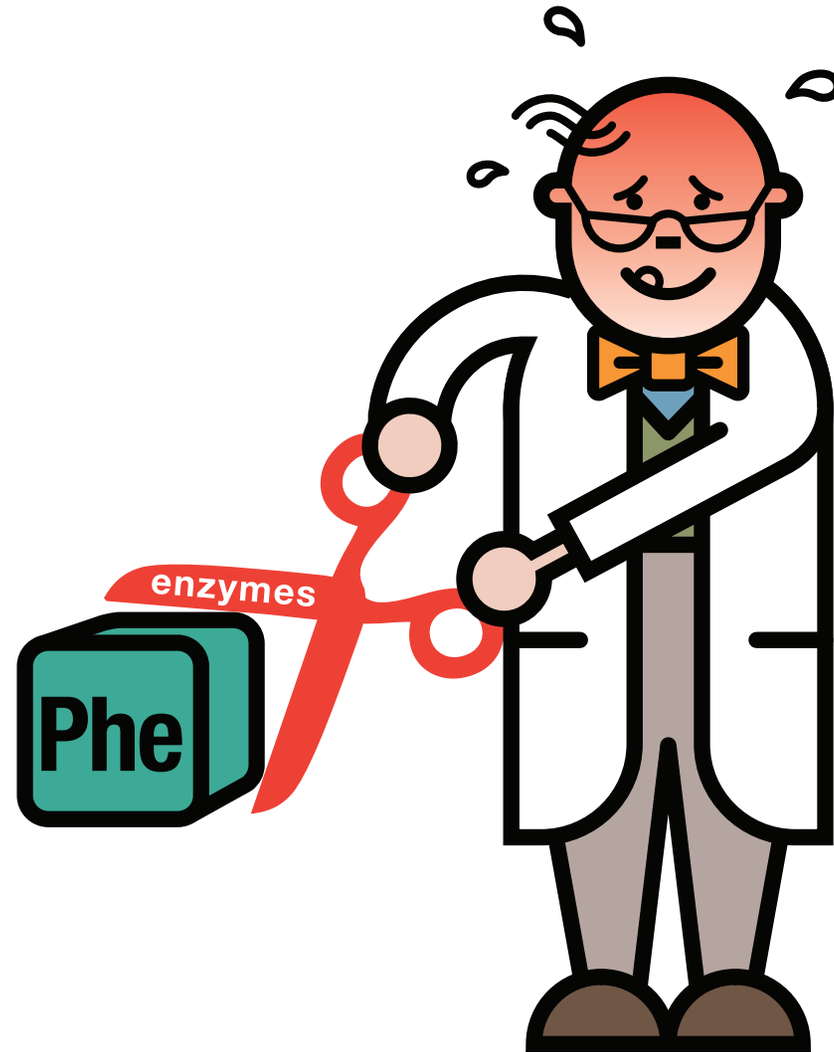


Que se passe-t-il en cas de PCU?

La PCU est provoquée par une carence en l'enzyme nommée **phénylalanine hydroxylase (PAH)**. La PAH transforme la phénylalanine (PHE) en tyrosine (TYR).

La carence fait en sorte que l'acide aminé phénylalanine n'est pas converti et s'accumule plutôt dans le sang et le cerveau.

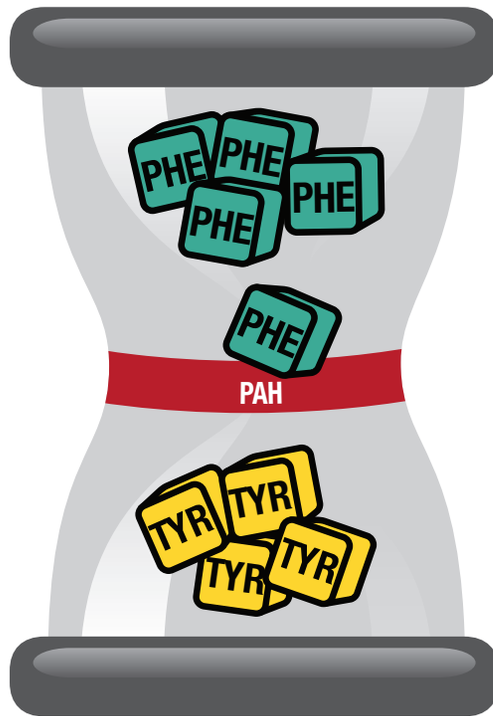
Comme la phénylalanine ne peut pas être décomposée en tyrosine, les taux sanguins de tyrosine sont faibles et des phénylcétones sont présentes dans l'urine.



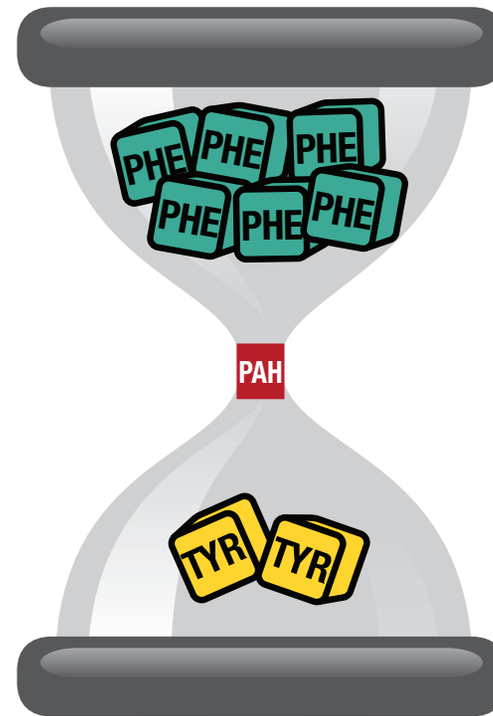
Que se passe-t-il en cas de PCU?

Par exemple :

Chez les personnes qui n'ont pas la PCU, la PAH transforme la PHE en TYR



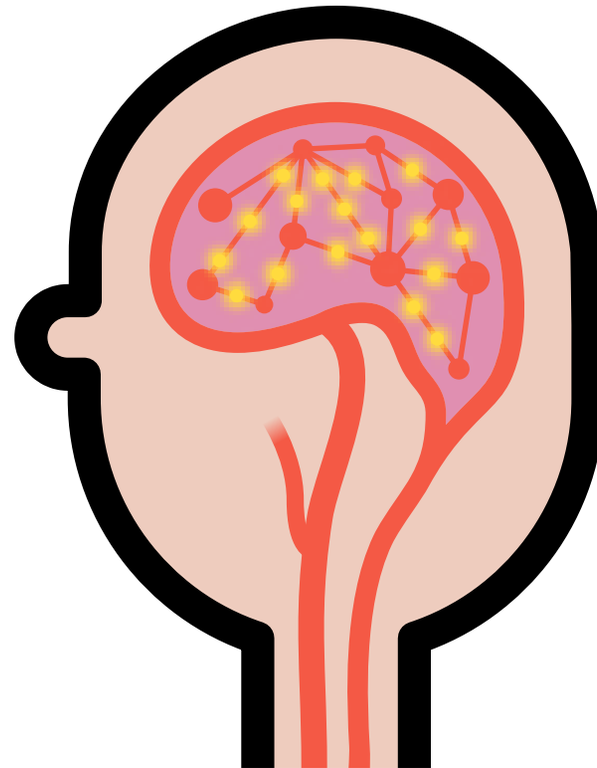
Ceux atteints de PCU ont trop peu de PAH pour convertir la PHE en TYR



Quels sont les effets d'un taux élevé de phénylalanine?

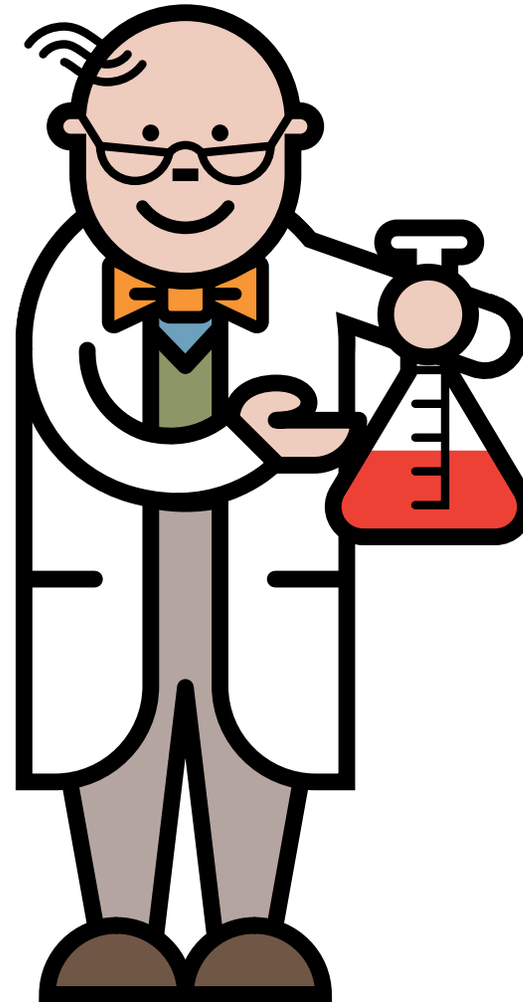
Sans prise en charge adéquate, l'accumulation de phénylalanine au fil du temps peut causer des lésions irréversibles au cerveau et des retards de développement intellectuel.

La prise en charge permet de contrôler l'accumulation de phénylalanine pour normaliser la croissance et le développement.



Quels sont les autres symptômes?

Si les taux sanguins de phénylalanine sont mal contrôlés, il est probable que des difficultés d'apprentissage et des problèmes comportementaux se développent.



Comment diagnostique-t-on la PCU?

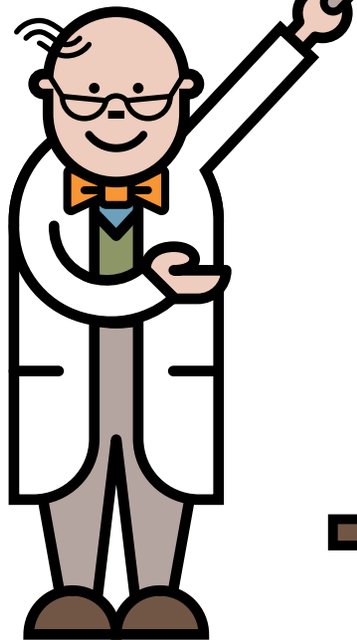
Lors du dépistage chez le nouveau-né, on prélève quelques gouttes de sang.

L'échantillon de sang est ensuite analysé et le taux de phénylalanine est mesuré.

Un taux élevé de phénylalanine peut signifier que votre enfant est atteint de PCU et votre clinicien mènera alors d'autres tests pour confirmer le diagnostic.



Comment la PCU est-elle prise en charge au quotidien?



1. Un régime alimentaire faible en phénylalanine

- ✓ Évitez les aliments riches en protéines
- ✓ Évitez l'aspartame
- ✓ Intégrez des aliments faibles en protéines



2. Une préparation métabolique prescrite par votre clinique



Évitez les aliments riches en protéines

Il faut éviter les aliments riches en protéines, et donc en phénylalanine. On parle ici entre autres de la **viande**, **du poisson**, **des œufs**, **du fromage**, **du lait**, **du pain**, **des pâtes**, **des noix**, **du soya** et **du tofu**.

Il faut aussi éviter tous les aliments et les boissons qui contiennent de **l'aspartame**.



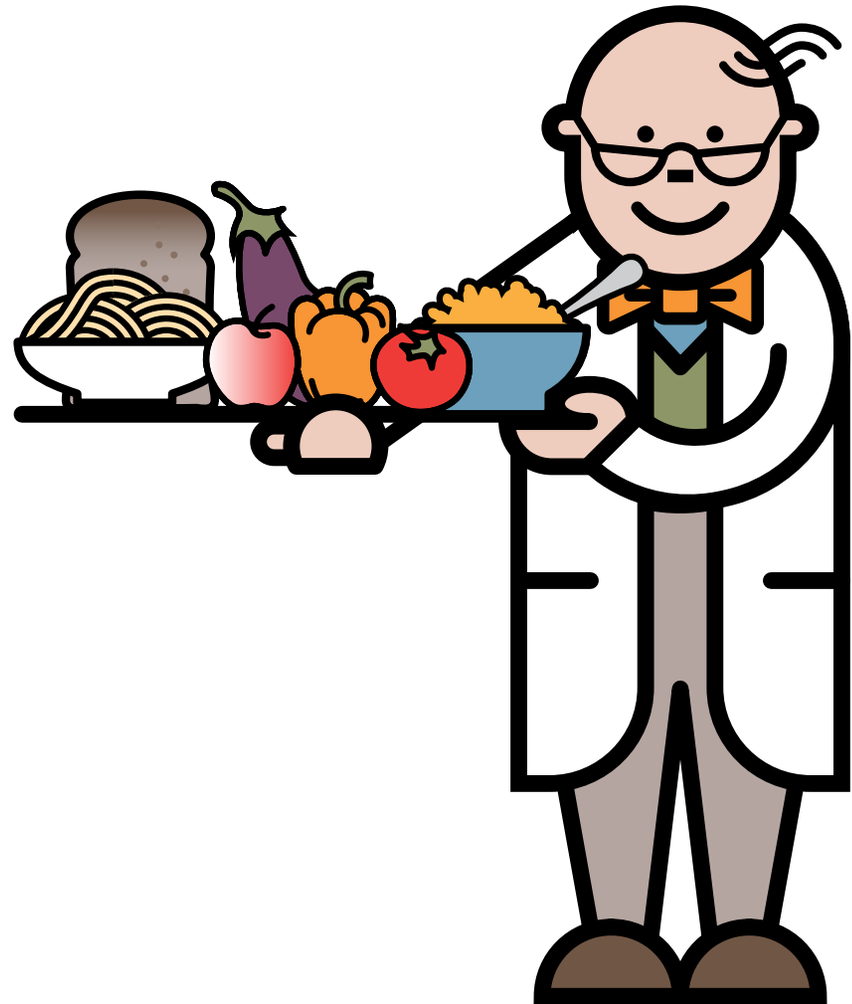
Intégrez des aliments faibles en protéines

Ce sont des aliments qui contiennent une petite quantité de phénylalanine et qui peuvent être utilisés en quantités normales.

Ils comprennent plusieurs fruits et légumes ainsi que des aliments spéciaux faibles en protéines.

Ils offrent :

- Une source importante d'énergie
- Un régime alimentaire varié



La cuisine faible en protéines

Vous pouvez préparer pour votre enfant des repas faibles en protéines qui seront alléchants et bons au goût.

Il existe plusieurs livres de cuisine avec des recettes faibles en protéines; certains ont même été écrits par des familles vivant avec la PCU. Votre diététiste pourrait être en mesure de vous recommander quelques-uns de ses livres favoris.



Nourrir votre bébé avec de la préparation métabolique

La phénylalanine est essentielle au développement normal. Une quantité limitée et contrôlée doit donc être prise tous les jours.

Le lait maternel ou la préparation standard pour nourrissons fourniront à votre bébé la phénylalanine nécessaire avant l'introduction des aliments solides, qui a lieu en général autour de 4 à 6 mois.

Votre bébé aura aussi besoin d'une préparation métabolique spéciale qui fournit des protéines sans phénylalanine.

Votre diététiste déterminera la quantité de lait maternel ou de préparation standard pour nourrissons et de protéines complètes à donner.



Préparation métabolique sans phénylalanine

La préparation métabolique sans phénylalanine est essentielle pour combler les besoins nutritionnels de votre bébé.

Tout comme le lait maternel et la préparation standard pour nourrissons, la préparation métabolique contient des glucides, des lipides, des vitamines, des minéraux et des protéines sous forme d'acides aminés sans phénylalanine.

La préparation métabolique et la quantité prescrite de phénylalanine permettent à votre bébé d'obtenir tous les nutriments dont il ou elle a besoin pour grandir.



Le suivi de la quantité de phénylalanine

Quand votre bébé commencera à manger des aliments solides, la clinique travaillera avec vous pour vérifier la consommation de phénylalanine.

Il faut peser les aliments ou les mesurer à l'aide de mesures de cuisine (1 tasse, 1 cuillère à table, etc.) pour connaître la quantité de phénylalanine qu'ils contiennent.

Votre clinique peut vous aider à trouver les meilleurs outils pour mesurer la teneur en phénylalanine des aliments.

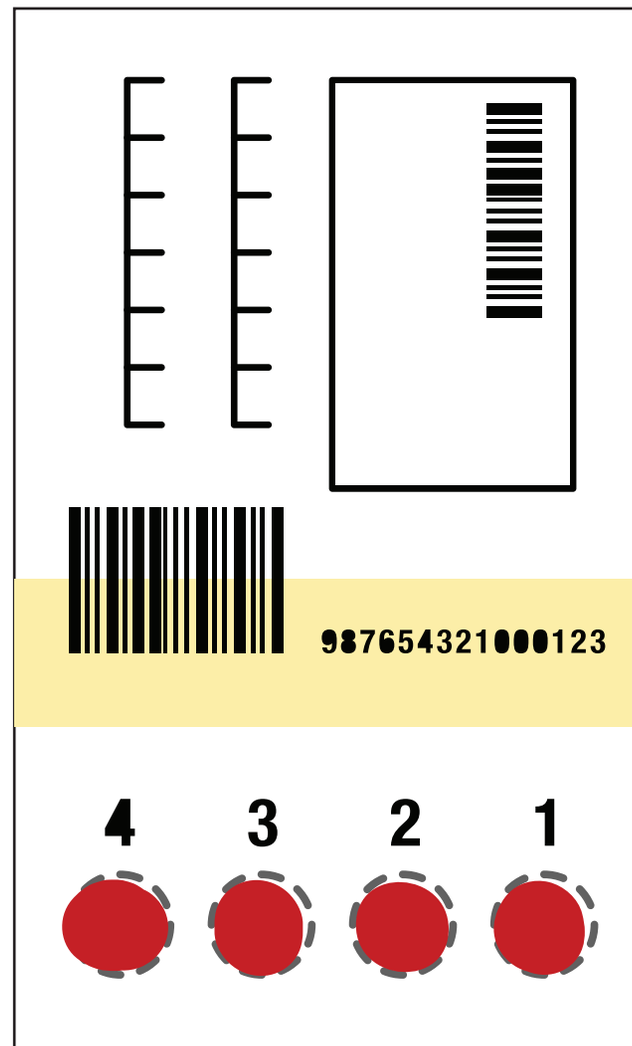


Comment surveille-t-on la PCU?

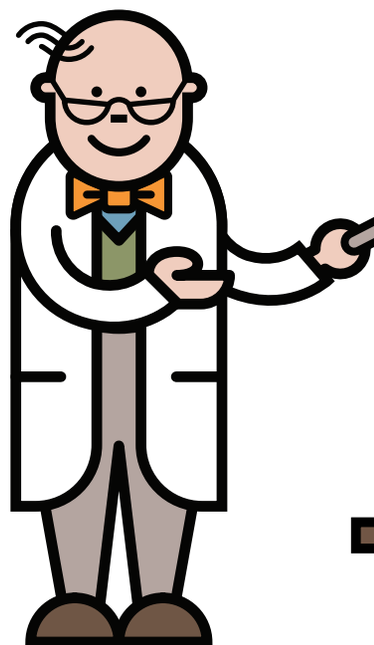
Des analyses sanguines régulières effectuées à la maison ou à la clinique sont examinées par un diététiste.

La quantité de phénylalanine dans l'échantillon est mesurée.

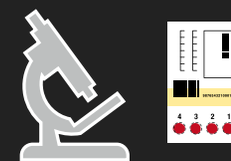
Votre diététiste de santé métabolique vous communiquera les résultats et vous indiquera tout changement requis.



Que se passe-t-il pendant un examen médical à la clinique?



- ✓ La taille et le poids sont mesurés
- ✓ Le régime alimentaire sera adapté selon la croissance et les analyses de sang
- ✓ Examen du développement
- ✓ Analyses sanguines pour les taux d'acides aminés et de nutriments



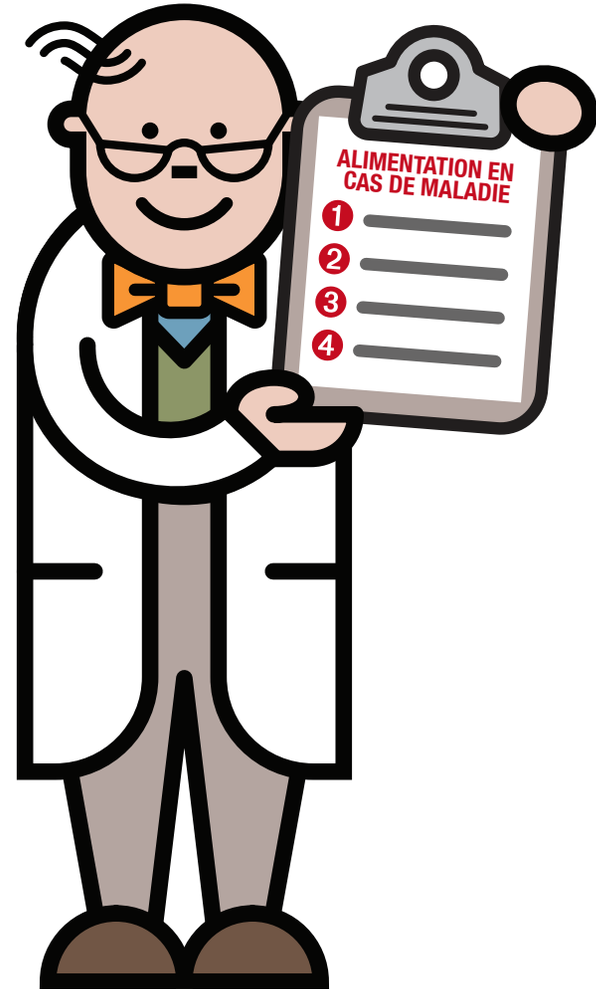
Comment la PCU est-elle prise en charge durant une maladie?

Lorsque nous sommes malades, notre corps a besoin de plus d'énergie. Il commencera à métaboliser les protéines des cellules, entraînant la hausse du taux de phénylalanine dans le sang. On appelle aussi ce phénomène le catabolisme.

Il est important de continuer le régime alimentaire habituel le plus possible.

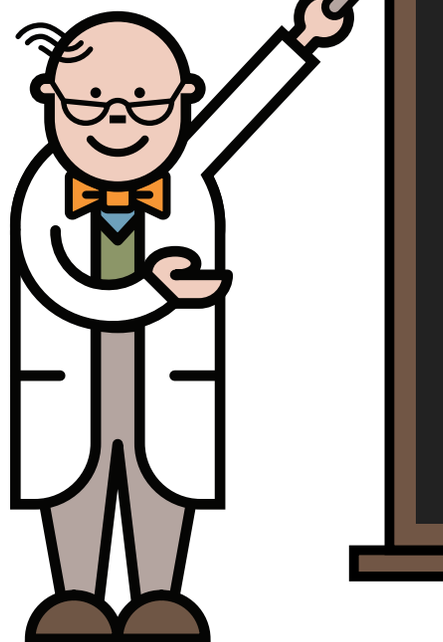
La préparation métabolique peut contribuer à garder la phénylalanine à un taux faible dans le sang en fournissant des protéines et des calories sans phénylalanine.

Votre clinicien déterminera les meilleures mesures à prendre.



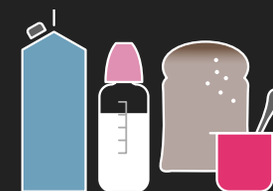
Comment la PCU est-elle prise en charge durant une maladie?

Suivez toujours les instructions de votre équipe médicale.

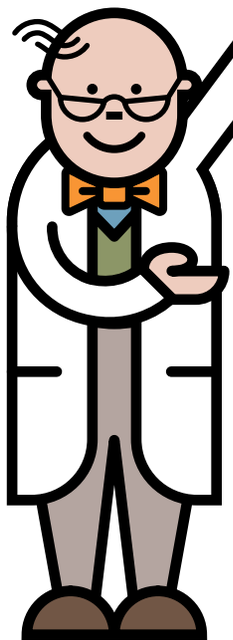


Selon la tolérance :

- ✓ Continuez d'utiliser la préparation métabolique
- ✓ Continuez de suivre le régime alimentaire en cours
- ✓ Notez toutes maladies quand vous prenez un échantillon de sang



Que se passe-t-il dans les gènes humains?



Les humains possèdent des chromosomes composés d'ADN.



Les gènes sont des morceaux d'ADN qui contiennent les instructions génétiques. Chaque chromosome peut contenir plusieurs milliers de gènes.



Le mot mutation signifie qu'il s'est produit une modification ou une erreur dans les instructions génétiques.

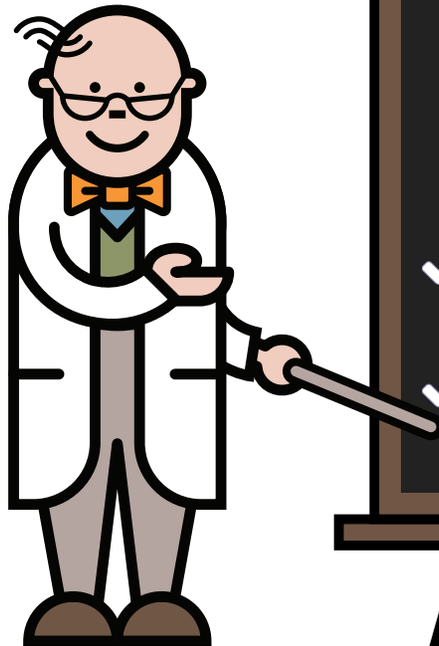


Nous héritons de chromosomes particuliers de l'ovule de notre mère et du spermatozoïde de notre père.



Les gènes de ces chromosomes contiennent les instructions qui déterminent nos caractéristiques. Ces dernières sont une combinaison de celles de nos parents.

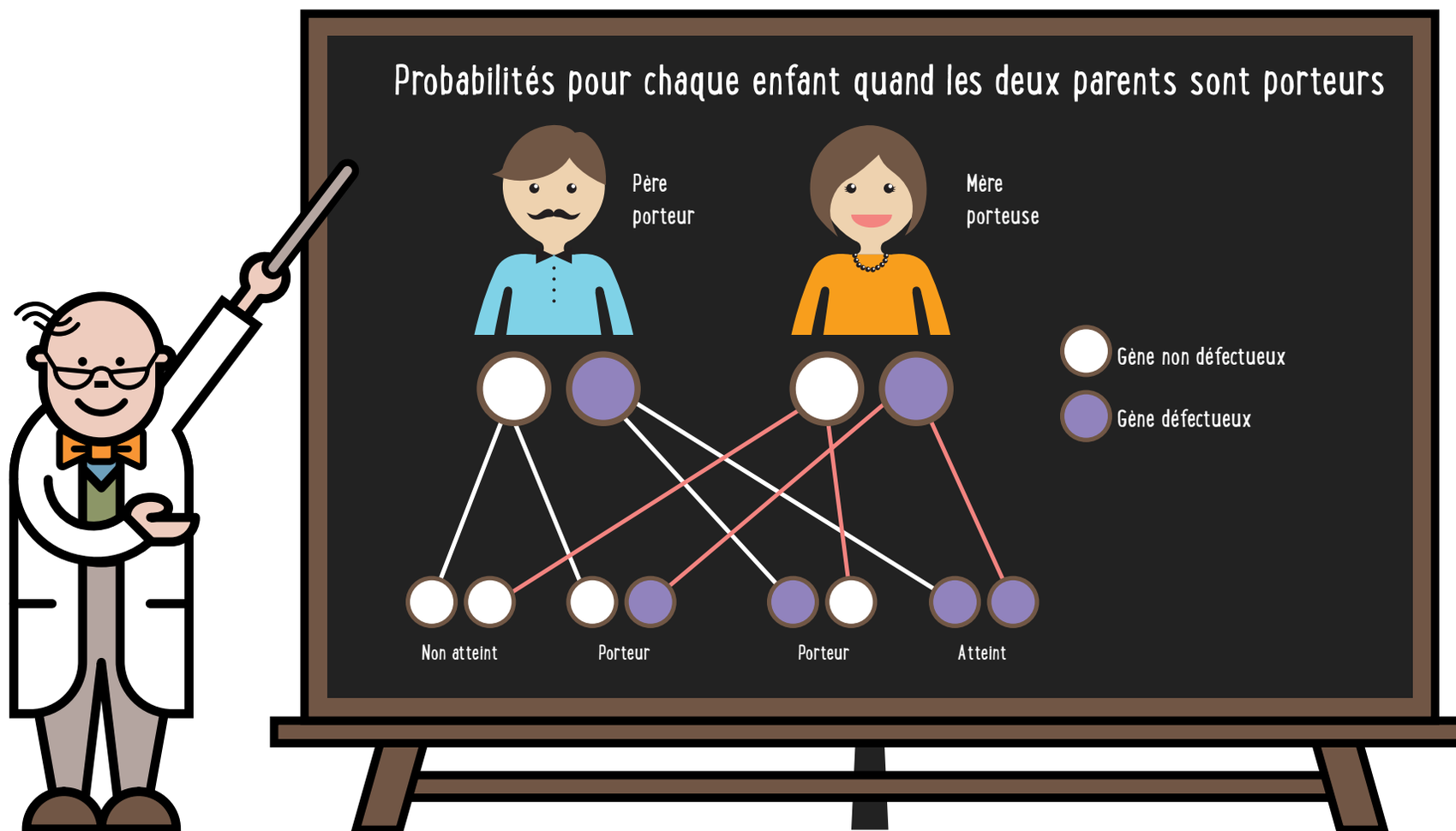
Comment hérite-t-on de la PCU?



- ✓ La PCU est une maladie héréditaire. Rien n'aurait pu être fait pour prévenir la transmission de la PCU à l'enfant.
- ✓ Nous avons tous une paire de gènes qui forme l'enzyme phénylalanine-hydroxylase. Chez les enfants atteints de PCU, aucun de ces gènes ne fonctionnent correctement. Ces enfants héritent d'un gène défectueux de PCU de chaque parent.
- ✓ Les parents d'enfants atteints de PCU sont porteurs de la maladie.
- ✓ Les porteurs ne sont pas atteints de PCU, car l'autre gène de cette paire fonctionne correctement.

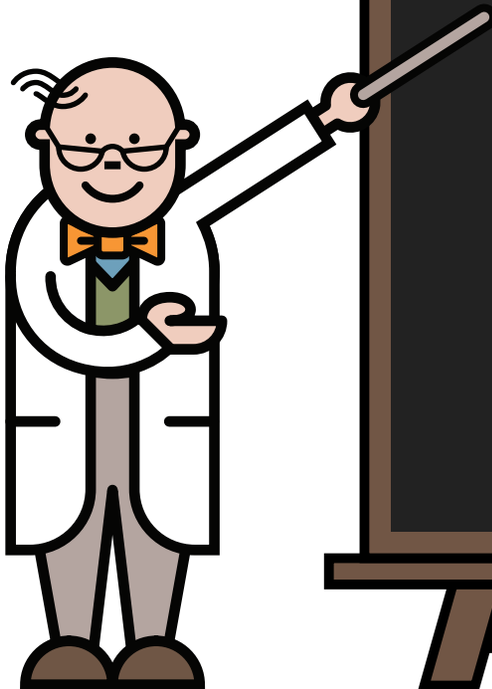
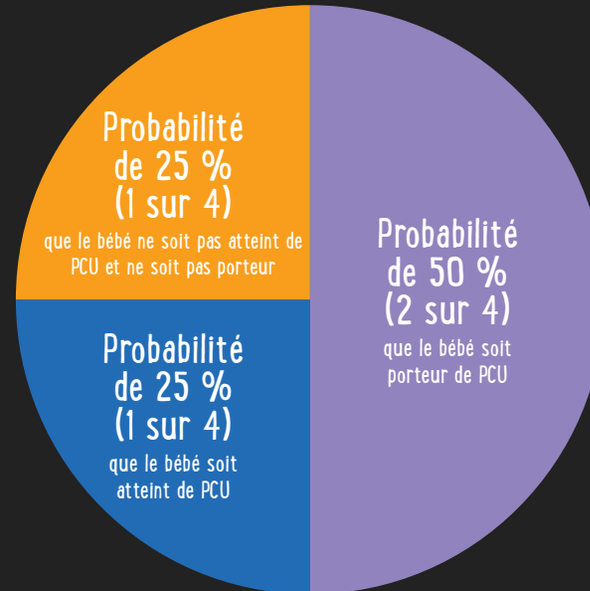
Transmission héréditaire

Autosomique récessive – combinaisons possibles

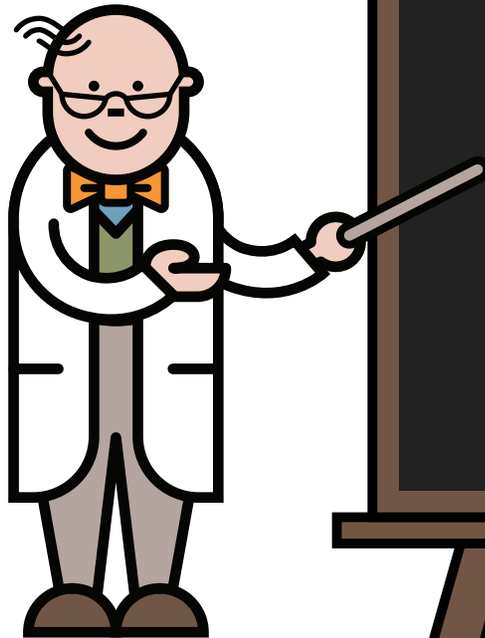


Futures grossesses

Quand les deux parents sont porteurs, à *chaque nouvelle grossesse*, le risque pour le bébé est le suivant :



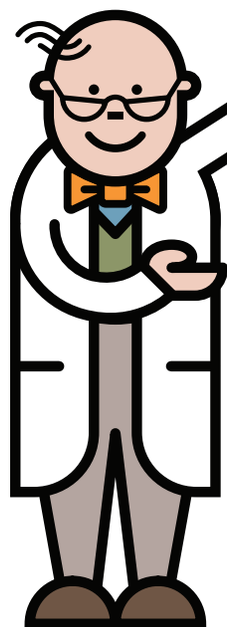
Les messages clés à retenir



- ✓ La PCU est une maladie métabolique héréditaire grave.
- ✓ Une alimentation faible en phénylalanine et une préparation métabolique spécialisée peuvent prévenir les dommages.
- ✓ N'oubliez pas de toujours donner la bonne quantité de phénylalanine et de préparation métabolique comme prescrit par la clinique de santé métabolique.
- ✓ Les analyses sanguines régulières sont essentielles à la surveillance des taux sanguins de phénylalanine.

N'oubliez pas, grâce à une bonne prise en charge, votre enfant peut grandir et se développer normalement.

Conseils utiles



- ✓ Ayez toujours suffisamment d'aliments faibles en protéines et de préparation métabolique sans phénylalanine non périmés.
- ✓ Vos produits alimentaires spécialisés et votre préparation métabolique sans phénylalanine sont prescrits par votre clinique de santé métabolique.
- ✓ Ayez toujours suffisamment d'équipement pour mener les analyses sanguines et envoyer des échantillons régulièrement.

Intervenants (coordonnées)

Mon ou ma diététiste

Nom :

de téléphone :

Courriel :

Mon infirmier(ière)

Nom :

de téléphone :

Courriel :

Mon médecin

Nom :

de téléphone :

Courriel :

TEMPLE



Guides d'apprentissage pour les parents
d'enfants atteints de maladies métaboliques

BIMDG

British Inherited Metabolic Diseases Group



Pour en apprendre plus, visitez le [MedicalFood.com](https://www.MedicalFood.com)

BASÉ SUR LES DOCUMENTS TEMPLE ORIGINAUX
RÉDIGÉS PAR BURGARD ET WENDEL

Revu et adapté pour l'Amérique du Nord par : A. Huber

Cette version du guide TEMPLE, ce dernier ayant d'abord été adapté par le groupe de diététistes du BIMDG pour le Royaume-Uni et l'Irlande, a été adaptée à nouveau par Nutricia North America pour les États-Unis et le Canada.

ZPKUTBFR 11/19

© 2019 Nutricia North America

Soutenu par 

à titre de service pour la médecine des
maladies métaboliques