

MACROCRANIE ≥ 2 DS
Nouveau-né, nourrisson et le jeune enfant

Présente à la naissance

Oui

Décrochage du PC

Non

1 Parent : PC > 2DS

Non

Oui

Signes de gravité
- HTIC
- Signes focaux

Non

ETF

Oui. Clinique RAS

Pas d'ETF

Au moins un signe de gravité

Pas de signe de gravité

Surveillance

PC régulier

Décrochage franc et rapide du PC

Décrochage progressif
ou PC régulier ≥ 2DS

Dysmorphie
Anomalies cliniques
Déficit intellectuel
Troubles neurologiques

Oui

Non

ETF
Bilan génétique
Bilan métabolique

ETF

ETF
+/- IRM ou TDM
CS neurochirurgicale urgente

ETF
+/- IRM cérébrale
CS neurochirurgicale rapide

HSD
Hydrocéphalie
Tumeur
Kyste arachnoïdien
Valve de dérivation non fonctionnelle

Hydrocéphalie
HSD
Tumeur
Kyste arachnoïdien
Hématome, abcès cérébral

Syndromes neuro-cutanés : NF1,
Bourneville, Cowden...
Syndromes génétiques : Sotos,
achondroplasie, X fragile...
Maladies métaboliques : leucodystrophies,
acidurie glutarique, MPS...

**Épanchement extra-axial
bénin du nourrisson**
**Macrocrânie
bénigne**

**Macrocrânie
bénigne**