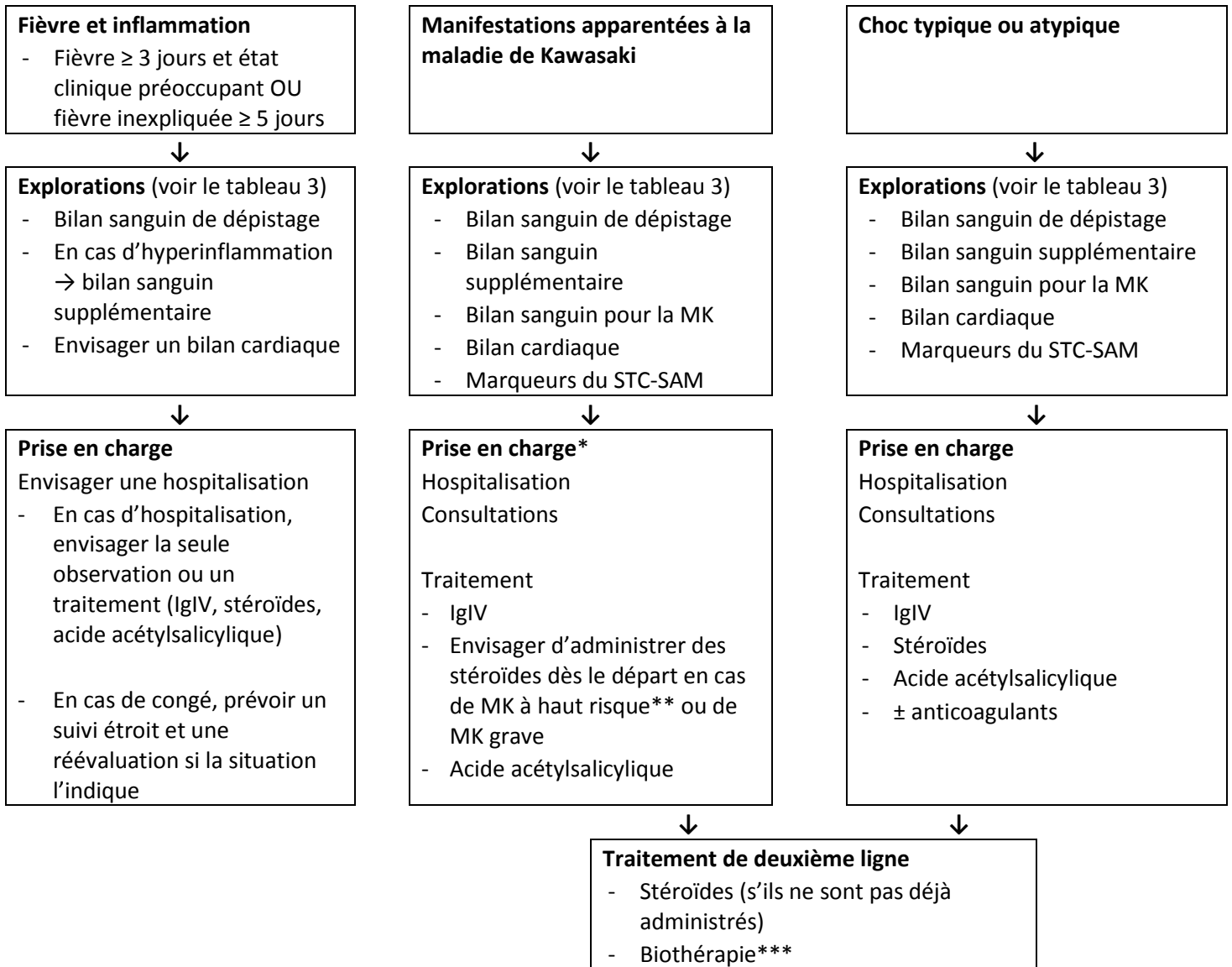


Figure 1. Algorithme des explorations et de la prise en charge du syndrome inflammatoire multisystémique de l'enfant



* Conformément aux politiques de l'établissement au sujet de la maladie de Kawasaki

**Maladie de Kawasaki à haut risque : syndrome de choc associé à la maladie de Kawasaki, syndrome d'activation des macrophages, fièvre pendant au moins dix jours, patient âgé d'un an ou moins et anomalies des artères coronaires à l'échocardiographie de référence

***On peut envisager d'administrer de l'anakinra, du tocilizumab ou de l'infliximab après consultation en rhumatologie pédiatrique.

IgIV immunoglobulines intraveineuses; MK maladie de Kawasaki; SAM syndrome d'activation des macrophages; STC syndrome de tempête cytokinique