

MUSCO

Cette maladie est causée par la modification d'un gène responsable de la fabrication de la protéine dystrophine, laquelle contribue à la force et la santé des muscles. Cette modification est ce qu'on appelle une mutation. Lorsque ce gène subit une mutation, la protéine dystrophine ne s'acquitte plus de sa fonction. Les cellules musculaires s'affaiblissent et se détruisent peu à peu. Rarissime chez les filles, cette maladie affecte surtout les garçons. Nous disposons de quatre variables pouvant être utilisés comme prédicteurs de cette maladie : la créatine kinase, l'hémopexine, la lactate déshydrogénase et la pyruvate kinase (enzymes).