

Les muscles ne semblent pas atrophiés, mais ils donnent à la palpation, une sensation de grande mollesse.

La mimique est intacte et les muscles innervés par les nerfs crâniens sont respectés.

Les réflexes rotuliens et achilliens sont abolis. Les réflexes cutanés sont normaux. L'enfant est propre depuis longtemps et les sphincters fonctionnent normalement. La sensibilité et les organes des sens sont normaux. Dans les mouvements intentionnels, il y a un léger tremblement du côté des membres supérieurs. Nous n'avons pas pu faire rechercher les réactions électriques, la maman s'y opposant, craignant que l'on fasse souffrir la petite malade.

La peau n'est pas très souple, sauf celle du visage. Sur les membres inférieurs, elle présente un épaissement œdémateux dur et lisse, rappelant le myxoœdème.

L'état général est bon, les viscères normaux et l'enfant ne présente aucune déformation pouvant être attribuée au rachitisme. Au point de vue intellectuel, l'enfant est très en retard. Depuis quelque temps cependant, nous l'avons revue quatre fois, l'intelligence se développe rapidement. Elle commence à parler et comprend tout ce qu'on lui dit. Tout dernièrement, nous avons eu une lettre de la mère qui consent que nous vous présentions la malade, et qui nous dit que depuis quelque jours la petite Germaine commence à se servir un peu de ses mains pour prendre quelques objets légers, mais pas assez pour manger seule. Aussi elle maintient beaucoup mieux sa tête et la fait mouvoir facilement.

Messieurs, cet ensemble de symptômes, nous a bien causé quelques perplexités, et nous nous trouvions en face d'une maladie que nous ne pouvions pas étiqueter.

En effet, il ne peut être question d'une paralysie spinale ou