

En effet, chez notre petite malade, l'origine congénitale est à peu près certaine, bien que les parents ne s'en soient inquiétés qu'à l'âge de dix semaines.

Oppenheim a décrit en 1900, sous le nom de myatonic, une affection jusqu'alors inconnue et caractérisée essentiellement par une atonie musculaire sans paralysie véritable, étendue à la plupart des muscles du corps et dont l'origine est congénitale, affection que Berti appela plus tard, atonie musculaire congénitale.

Oppenheim donnait alors une description précise de la maladie (*Monatsch f. Psychiat. u. Neurol.*), « Pour lui, le caractère essentiel de cette affection réside dans une h, potomie musculaire, plus ou moins accentuée suivant les cas, allant depuis une apparente paralysie complète jusqu'à une simple faiblesse, une paresse musculaire. Dans les cas très légers, la faiblesse musculaire ne se traduit que par le manque de force de quelques mouvements. » Ce n'est que le 24 février 1904, que le professeur Oppenheim présenta à la Société de médecine de Berlin, une enfant atteinte de cette affection bizarre encore jamais observée avant lui, et dont il possédait cinq observations, les quatre premières inédites.

Nous avons été assez heureux pour mettre la main sur les quelques observations publiées et dues à Oppenheim, Spiller, Berti, Muggia, Kundt, Juvanne, Sorgente, Cattaneo, Rosenberg, Comby, Tobler, Bing, Beaudoin, Carey, Combes, Variot, Deviliers, Comby, Leclerc, Ausset.

L'étude attentive de ces publications nous montre que notre observation est tout à fait semblable à celles qui ont été publiées, soit par Oppenheim, soit par les autres auteurs plus haut cités. Tous les cas sont d'ailleurs superposables et l'atonie musculaire congénitale que Ausset a dernièrement pro-