



La panniculite méésentérique : étude descriptive dans un service de médecine interne.

QR CODE

Saoud I, Sassi A, Daadaa S, Chaabene I, Klii R, Hammami S, Kechida M, Khochtali I
Service de médecine interne et d'endocrinologie, CHU Fattouma Bourguiba, Monastir

Introduction :

La panniculite méésentérique (PM) ou méésentérite rétractile est une maladie rare caractérisée par une inflammation de la graisse méésentérique. Dans cette série nous décrivons les aspects clinique, étiologique, thérapeutique et évolutif des panniculites méésentériques diagnostiquées dans un service de médecine interne.

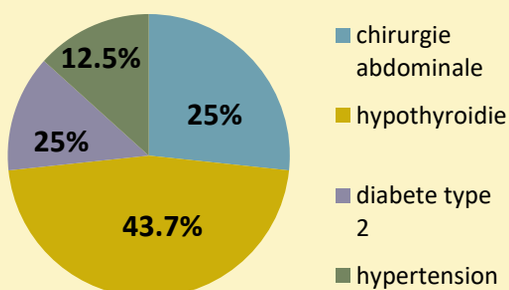
Patients et méthodes :

Il s'agit d'une étude rétrospective descriptive, sur une période de 10 ans, des patients suivis en médecine interne et présentant une panniculite méésentérique.

Résultats :

Seize patients ont été inclus (12 femmes et 4 hommes), d'âge moyen 54.62 ans avec des extrêmes allant de 18 à 83 ans.

Antécédent



Découverte fortuite: 56%

Douleurs abdominales: 25%

Troubles du transit: 18.7%

Signes généraux: 12%

Circonstances de découverte

Maladies associées

- un lupus érythémateux systémique : 3 patients
- un purpura rhumatoïde : 2 patients
- une maladie de Behcet : une patiente
- une maladie de Takayasu : une patiente
- une cause néoplasique : une patiente

Une coloscopie était faite chez tous les patients éliminant une tumeur colique associée. Sur le plan thérapeutique une corticothérapie était entamée dans 3 cas. L'évolution était favorable avec régression complète des lésions dans 5 cas (31%) et une stabilité des lésions dans 6 cas (37.5%)

Conclusion :

La PM est une maladie rare dont l'étiologie reste inconnue. Certaines études ont mis en évidence une association entre la PM et les néoplasies incitant un dépistage et un suivi des patients asymptomatiques alors que d'autres ont montré l'absence d'association pathologique entre la PM et les néoplasies ou les autres maladies chirurgicales ou médicales.