



# Connectivites et PID

QR CODE

Sghaier Fatma, Guigua Ahmed, Naija Sana, B.Yahia Wissal, Atig Amira, Ghannouchi Neirouz.

\*Service de Medecine interne,  
Hôpital Farhat Hached, Sousse, Tunisie

## • Introduction

Les pneumopathies interstitielles diffuses (PID) désignent un groupe hétérogène de maladies pulmonaires parenchymateuses diffuses caractérisées par des degrés variables d'inflammation et/ou de fibrose des poumons. Les Pneumopathies interstitielles sont souvent de cause idiopathique mais peuvent résulter d'une atteinte systémique du tissu conjonctive dans le cadre de connectivites.

Il s'agit d'une Etude rétrospective, descriptive incluant 15 patients atteints de PID associée à une connectivite dans un service de médecine interne entre 2019 et 2022.

## • Résultats

Il s'agit de 10 femmes et 5 hommes. L'âge moyen du diagnostic était 56 ans (extrêmes : 24 – 86 ans).

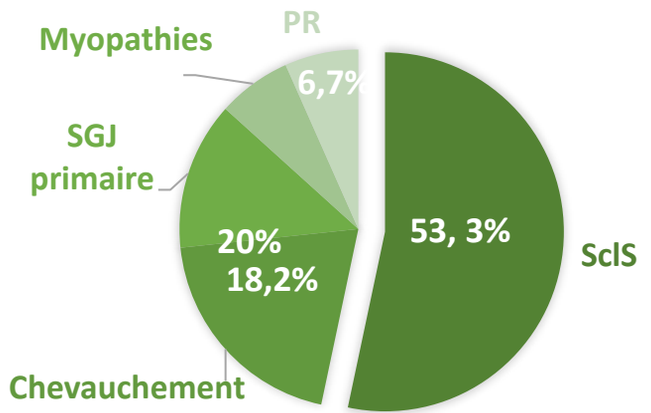


Fig.1 Etiologies du PID

La PID était révélatrice de la maladie dans 5 cas, diagnostiquée au cours du bilan lésionnel initial dans 2 cas et au cours du suivi dans 5 cas. Les atteintes d'organes les plus fréquemment associés à la PID étaient une atteinte cutanée à type de sclérose cutanée dans 78,6 % des cas et une atteinte articulaire dans 35,7% des cas. Les Anticorps anti nucléaires étaient négatifs dans 46,6 % des cas et positifs de type Anti Scl 70 dans 3 cas et de type anti centromère dans 2 cas.

## • Conclusion

Dans notre série la pneumopathie interstitielle diffuse au cours des connectivites est le plus fréquemment associée à la sclérodémie systémique (SclS) comme décrit dans la littérature. Elle est souvent révélatrice de la maladie surtout quand elle est symptomatique.

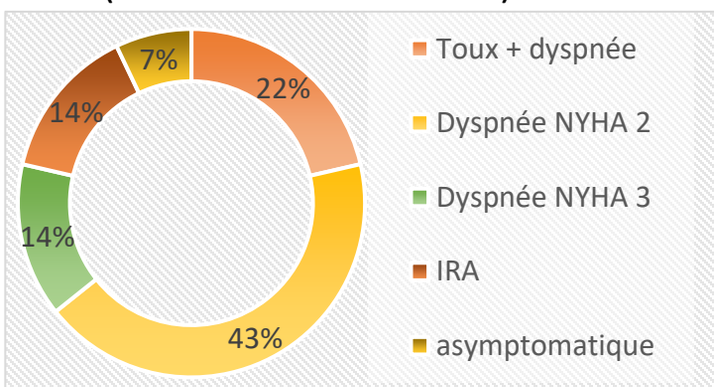


Fig.2 CDD du PID