

Introduction

Le syndrome de Kartagener, maladie génétique très rare à transmission autosomique récessive, se caractérise par une triade : une bronchorrhée chronique avec bronchiectasie, une sinusite chronique et un situs inversus..

Matériels et méthodes

Nous rapportons douze observations de syndrome de Kartagener colligées au service des maladies respiratoires entre 2005 et 2023.

Données épidémiologiques :

- Prédominance masculine 67%
- Moyenne d'âge: 23 ans

Antécédent:

Antécédent	Nombre de cas	Pourcentage
Surinfections respiratoires	12	100%
Rhinorrhée	6	50%

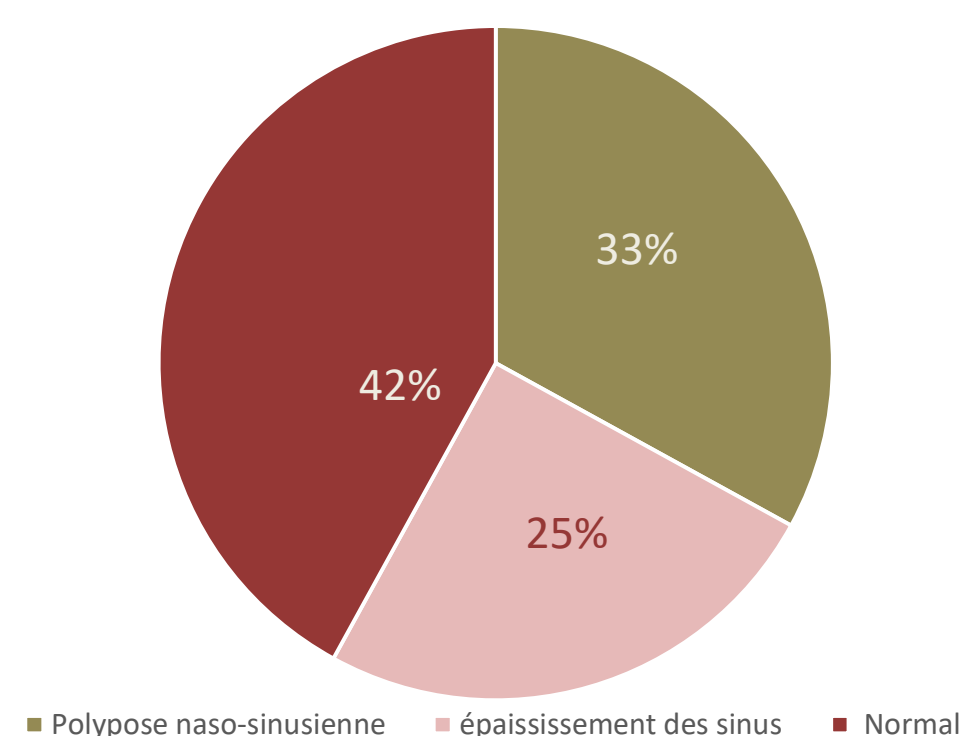
Examen clinique :

Symptômes	Nombre de cas	Pourcentage
Choc de pointe a droite	12	100%
Hippocratisme digital	12	100%

TDM thoracique :

- Bronchiectasie bilatérales 100%
- Situs inversus 100%

Blondeau scanner



Conclusion

À la lumière de ces douze observations, nous rappelons que le syndrome de Kartagener reste une maladie génétique rare dont la prise en charge précoce, adaptée et multidisciplinaire améliore le profil évolutif en retardant et en diminuant la fréquence des complications.