



Les manifestations pulmonaires de la granulomatose avec polyangéite :à propos de 16
S.Chikhani,N.Zaghba,H.Harraz,W.Jalloul,K.Chaanoun,H.Benjelloun, N. Yassine.

Service des Maladies Respiratoires – CHU Ibn Rochd, Casablanca- MAROC

Introduction

- La granulomatose avec polyangéite (GPA) anciennement appelée granulomatose de Wegener est une vascularite rare nécrosante et granulomateuse des petits vaisseaux, touchant avec prédilection les voies aériennes supérieures, le poumon et les reins. L’atteinte pulmonaire peut être révélatrice de la maladie ou survenir au cours de son évolution.

Matériels et méthodes

- Etude rétrospective s’étalant sur 10 ans.
- Nous rapportons 16 observations d’atteinte pulmonaire de la GPA colligées au service des maladies respiratoires au CHU IBN ROCHD de Casablanca.

Résultats

➤Epidémiologie :

▪ Moyenne d’âge : 46 ans

▪ Prédominance masculine : 62,5%

➤ Atteinte extra-pulmonaire:

▪ Ulcérations de la muqueuse nasale	8 cas
▪ L’atteinte rénale	8 cas

➤Profil ANCA :

▪ C-ANCA:positif dans onze cas

➤Traitement

▪ Immunosupresseurs en bolus et la corticothérapie au long cours : tous les cas

➤Evolution:

▪ Bonne : 11 cas

▪ Fatale: 4 cas

▪ Perdu de vue:1 cas

➤Caractéristiques cliniques des patients :

	%
Hémoptysie	70
Dyspnée	40

➤Caractéristiques radiologiques :

	%
• lésions excavées bilatérales à parois épaisses et irrégulières	56
• verre dépoli	31
• opacité inter hilo basale	12,5

Conclusion

L’atteinte pulmonaire au cours de la GPA semble être fréquente et polymorphe parfois mortelle et volontiers récidivante, nécessitant une prise en charge précoce et adaptée ainsi qu’un suivi étroit.