



Syndrome de Mounier Kuhn : A propos de trois cas

K. MIFTAH, N. ZAGHBA, H. HARRAZ, W. JALLOUL, K. CHAANOUN, H. BENJELLOUN, N. YASSINE

Service des maladies respiratoires du CHU Ibn Rochd, Casablanca, Maroc



Introduction

Le syndrome de Mounier kuhn ou trachéobronchomégalie est une maladie rare dont l'origine congénitale ou acquise est encore discutée. Elle est caractérisée par une dilatation marquée de la trachée et des bronches proximales avec des infections respiratoire récurrentes. Les signes cliniques ne sont pas très spécifiques. Le diagnostic est purement radiologique.

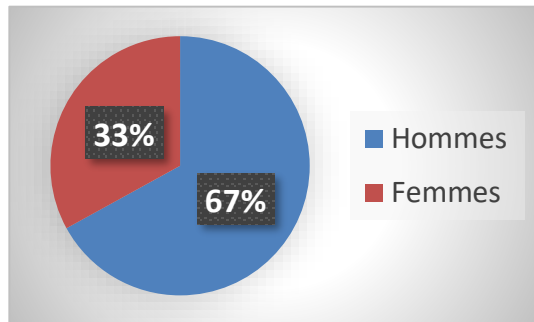
Matériels et méthodes

Nous rapportons dix cas de syndrome de Mounier kuhn colligées au service des maladies respiratoires de CHU Ibn Rochd de Casablanca dans entre 2014 et 2024

Résultats

❖ Données épidémiologiques

- Moyenne d'âge: 23 ans
- Sexe:



❖ Tableau clinique:

- Bronchorhée chronique: Tous les cas
- Hémoptysies de moyenne abondance : un seul cas

❖ Bronchoscopie souple:

Dilatation de la trachée et des bronches principales ainsi la présence des diverticules sur la paroi trachéale

❖ Imagerie:

Augmentation du diamètre sagittale et transversale de la trachée ainsi des bronches souches droites et gauches.

❖ Traitement

- Symptomatique
- préventif

Conclusion

- À la lumière de ces trois observations, nous rappelons que le syndrome de Mounier kuhn reste une maladie rare dont l'étiopathogénie est incertaine, son diagnostic est purement radiologique. La prise en charge des patients est symptomatique et peut nécessiter, dans les formes graves, le recours à un traitement endoscopique par pose de stent ou à une trachéobronchoplastie chirurgicale.