

SYNDROME DE MOUNIER-KÜHN

H.MITRE, H.HARRAZ, H.BENJELLOUN, K.CHAANOUN, W.JALLOUL, Z.LAKLAAI, N.ZAGHBA
Service des maladies respiratoires du CHU Ibn Rochd, Casablanca, Maroc

Introduction

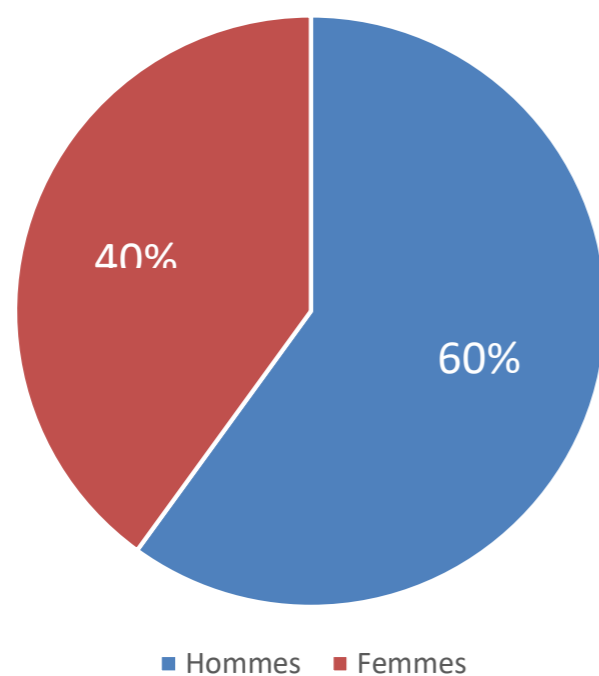
Le syndrome de Mounier-Kühn, ou trachéobronchomégalie primitive, est une maladie rare, caractérisée par une dilatation trachéo-bronchique et des infections respiratoires récurrentes. Son diagnostic repose sur les données de l'imagerie thoracique.

Matériels et méthodes

Nous rapportons 10 cas de syndrome de Mounier-Kühn colligés au service des maladies respiratoires de CHU Ibn Rochd de Casablanca entre 2015 et 2025.

■ Données épidémiologiques :

Moyenne d'âge: 23 ans



■ TDM thoracique :

- Dilatation trachéale : **100 %**
- Dilatation des bronches principales : **100 %**

■ Bronchoscopie souple :

- Dilatation trachéo-bronchique : **100 %**
- Diverticules trachéaux : **100 %**

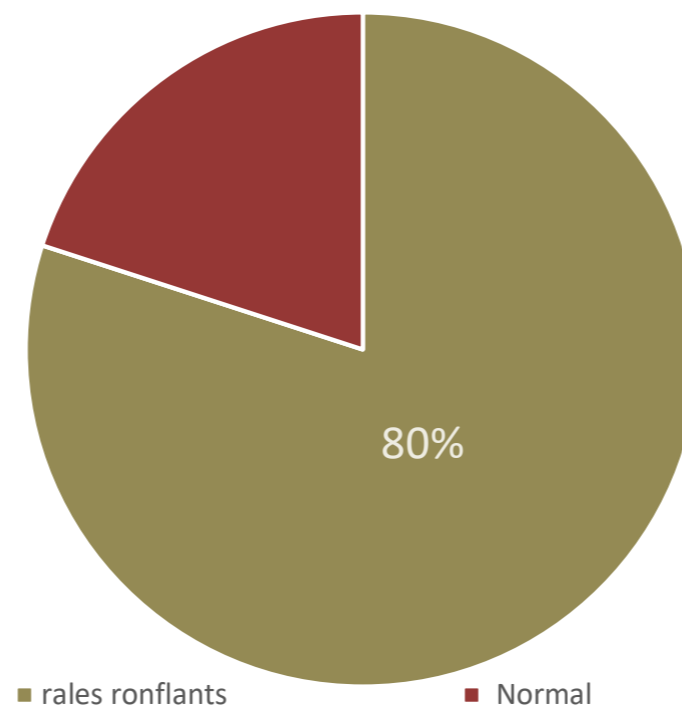
■ Signes cliniques :

Antécédent	Nombre de cas
Bronchorrhee chronique	10
Infections répétées	10
Hémoptysie	1

■ Prise en charge thérapeutique

- Traitements des surinfections
- Kinésithérapie respiratoire
- Vaccination
- Soins dentaires

■ Examen clinique :



Conclusion

A travers cette étude nous concluons que le syndrome de Mounier-Kühn 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.