

# Syndrome auto-immun multiple : à propos d'un cas

A.Z. CHIKH ; M. GOURINE; K. CHAHED; R. ELAOUFI; M.A.CHAMI

SERVICE DE MEDECINE INTERNE , C.H.U ORAN



## Introduction:

Le syndrome auto-immun multiple (SAIM) est une entité qui reste rare et particulière caractérisé par la présence simultanée d'au moins trois pathologies auto-immunes.

On en distingue plusieurs types en fonction des maladies en association qui traduisent un trouble de régulation de la réponse immunitaire sur un terrain génétique particulier.

Nous rapportons une observation particulière par la succession de plusieurs pathologies auto-immunes

## Matériels et Méthodes

Nous rapportons le cas d'une patiente Madame B.N âgée de 48 ans suivie pour une sclérodermie systémique avec une sclérose cutanée proximale s'étendant jusqu'aux racines des membres, une sclérodactylie, une atteinte œsophagienne confirmée à la manométrie hypotonie marqué du SIO et du corps de l'œsophage\*ondes non propulsives (P3) \*aspect compatible avec une atteinte sévère par la maladie ,a la fibroscopie haute présence d'une œsophagite de reflux de grade A sur hernie hiatale par glissement.

Le diagnostic de sclérodermie était retenu d'une façon concomitante avec la maladie cœliaque à l'âge de 23 ans vu la présence d' un syndrome biologique de malabsorption, avec un aspect d'une atrophie villositaire de grade 2 avec des signes de régénérations la biopsie, avec une sérologie anti trans-glutaminase et anti-endomysium positive .

Huit ans après, elle a développé une atteinte articulaire faite d'une poly-arthralgie intéressant les grandes et les petites articulations avec pincement articulaire et déformation en coup de vent mise sous Hydroxy-chloroquine ; cette atteinte pouvant être en faveur d'une polyarthrite rhumatoïde associée à la sclérodermie avec (\*Anti ccp revenu faiblement positive, anti RNP (+).)

## Résultats

Le syndrome auto-immun multiple par la présence simultanée de trois pathologies auto-immunes sclérodermie systémique ; maladie cœliaque ; polyarthrite rhumatoïde

## Conclusion

Le syndrome auto-immun multiple reste une entité rare mais probablement sous diagnostiqué. Ainsi, il est nécessaire chez les patients atteints d'une maladie auto-immune de rechercher systématiquement et de façon répétée dans le temps d'éléments cliniques et biologiques d'autres pathologies auto-immunes.

## Référence

1- Christian F, Rayet P, Aouane F. A propos de deux cas de syndrome autoimmune multiple. Rev Med Intern 1998;19:580-1.

2- Bouchou K, André M, Cathebras P, et al. Pathologie thyroïdienne et syndromes autoimmuns multiples. Aspects cliniques et immunogénétiques à propos de 11 observations. Rev Méd Interne. 1995;16:283-7.