

## MALADIES AUTOIMMUES ET SCLERODERMIE SYSTEMIQUE

L.Lerhrib, R. Felk, M.bouzayd; W. Rhandour, ; K.Meliani; S.Saoudi, S.Bouchnafati; A.Oudghiri; N. Al Sadik; L.Abarkan; H.Masrou; R.Hanini;Y.Chakouri,N.Oubelkacem, N.Alami Drideb, M. Ouazzani; Z. Khammar; R. Berrady  
**SERVICE DE MEDECINE INTERNE ET ONCO HEMATOLOGIE , CHU HASSAN II , FES , MAROC**

### INTRODUCTION

La sclérodémie systémique est une maladie auto-immune, caractérisée par un polymorphisme clinique. Elle peut s'associer à d'autres connectivites ou à d'autres maladies auto-immunes spécifiques d'organes. L'objectif de notre travail est d'étudier les caractéristiques cliniques des patients atteints de sclérodémie avec des maladies auto-immunes associées

### PATIENTS ET METHODES

- Etude rétrospective descriptive et analytique
- Service de Médecine Interne et Onco-Hématologie du Centre Hospitalier Hassan II de FES
- Durée : entre Janvier 2012 et MAI 2022

## RESULTATS

- N=soixante sept
- vingt-huit patients soit 41% avaient une maladie auto-immune associée
- Age moyen : 46 ans [23-69 ans]

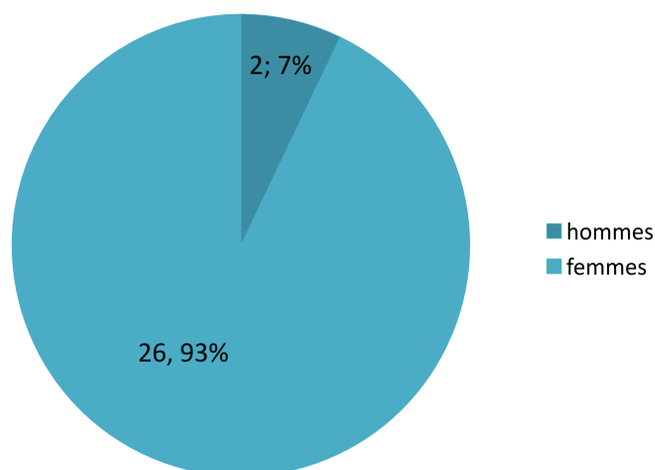


Figure 1 : répartition des patients en fonction du sexe

Atteinte cutanée	100% des cas
Forme diffuse	50% des cas
Atteinte articulaire	60.7% des cas
Atteinte digestive	50% des cas
Atteinte pulmonaire	46% des cas
Atteinte cardiaque	35.7% des cas
Atteinte rénale	3% des cas

Tableau 1 : manifestations cliniques de la sclérodémie systémique

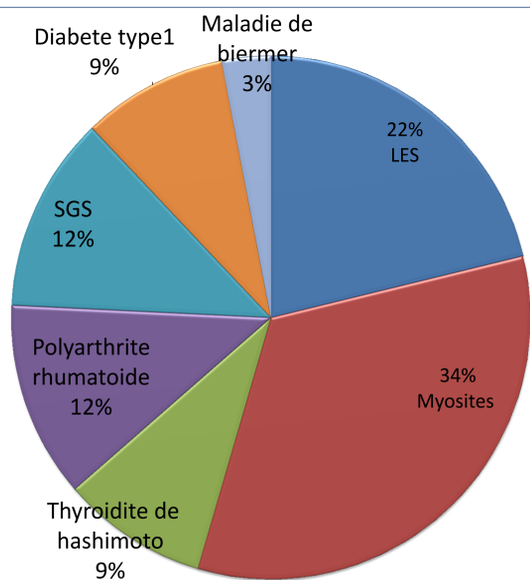


Figure 2: Répartition en fonction des maladies auto-immunes associées

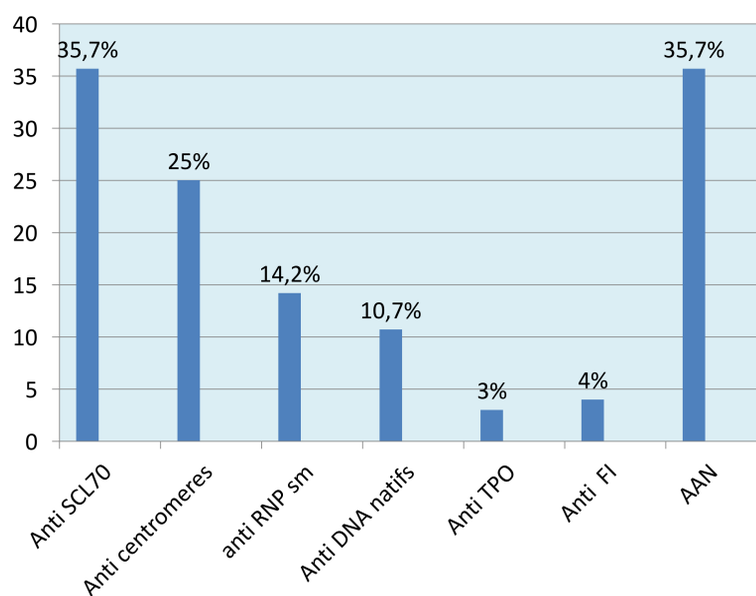


Figure 3 : Profil immunologique des patients

### Sur le plan thérapeutique :

- Onze patients étaient sous colchicine
- La corticothérapie à une dose < 15 mg/jour dans 11 cas dont l'indication était l'atteinte articulaire et l'atteinte musculaire
- Pour les traitements immunosuppresseurs :
  - cyclophosphamide pour : -atteinte pulmonaire chez 7 patients
  - atteinte cardiaque chez 6 patients. Ce
  - perfusion d'immunoglobulines dans 1 cas pour une myocardie ,

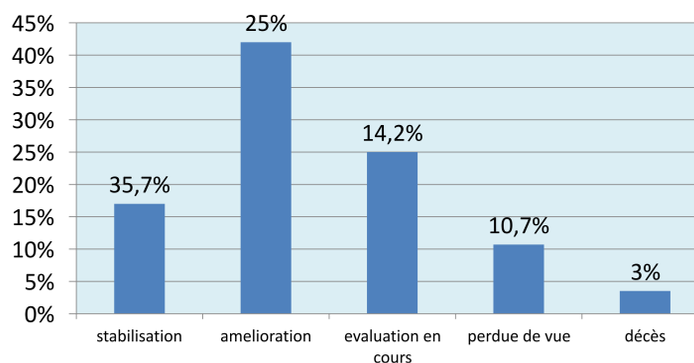


Figure 4 : évolution des patients

## CONCLUSION

Des maladies auto-immunes spécifiques et non spécifiques d'organes peuvent s'associer à la sclérodémie systémique avec en tête de liste les myosites inflammatoires. Tel qu'on l'a démontré dans notre étude, cette association a un impact sur la présentation clinique et la prise en charge thérapeutique des patients.

### REFERENCES

- [1] T. Hübsch et al Pathologies auto-immunes et inflammatoires associées à la sclérodémie systémique : profils cliniques, sérologiques et pronostiques.  
 [2] J. Avouac et al. Associated autoimmune diseases in systemic sclerosis define a subset of patients with milder disease: