

# Rectocolite-ulcéro-hémorragique et phéochromocytome : association ou simple coïncidence ?

I. Akkari, S. Mrabet, E. Ben Jazia  
Gastroenterology department. Farhat Hached Hospital

## INTRODUCTION

Le phéochromocytome est une tumeur neuroendocrine rare. Des manifestations abdominales ont été décrites dont la colite ischémique.

## AIM

Nous rapportons un cas de rectocolite ulcéro-hémorragique (RCH) diagnostiquée de façon concomitante avec un phéochromocytome.

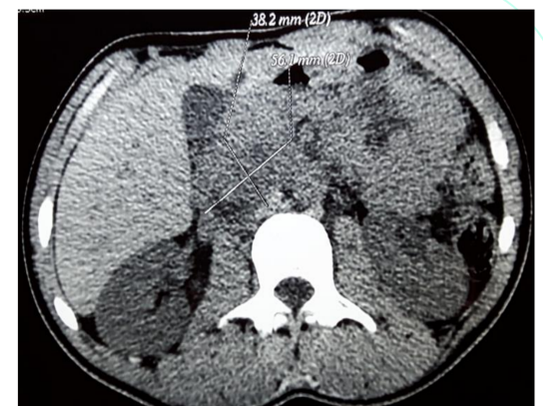
## OBSERVATION

Il s'agit d'un patient âgé de 27 ans qui a été hospitalisé pour exploration d'une hypertension artérielle associée à un flush syndrome. A l'interrogatoire on retrouvait la notion de diarrhée chronique glairosanglante associée à des douleurs abdominales et un amaigrissement non chiffré. L'examen physique ainsi que le bilan sanguin (numération et formule sanguine, fonction rénale et ionogramme) étaient sans anomalies.

Le rapport Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> urinaire était conservé. Les métanéphrines étaient élevées faisant évoquer un paragangliome. L'imagerie a mis en évidence un paragangliome rétro-péritonéal bilatéral. La scintigraphie au MIBG avait montré une fixation intense du produit en latéro-aortique et inter-aortico-cave. L'examen anatomopathologique de la pièce opératoire a permis de retenir le diagnostic de phéochromocytome.

L'exploration de la diarrhée a été retardée en post opératoire. Le diagnostic de RCH a été retenu devant des arguments endoscopiques et histologiques. La rémission de la maladie a été obtenue par un traitement à base de 5ASA qui a été maintenu par la suite en entretien.

## IMAGERIE



**abdominal CT:** aspect of bilateral retroperitoneal paraganglioma of the retro-cellar chain on the right and the para-aortic chain on the left

## Conclusion

La RCH est une pathologie multifactorielle dont l'étiopathogénie reste encore mal connue, Un déclenchement de cette maladie suite à une perturbation hormonale peut être suggéré.

**Conflits d'intérêt :** aucun