

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.

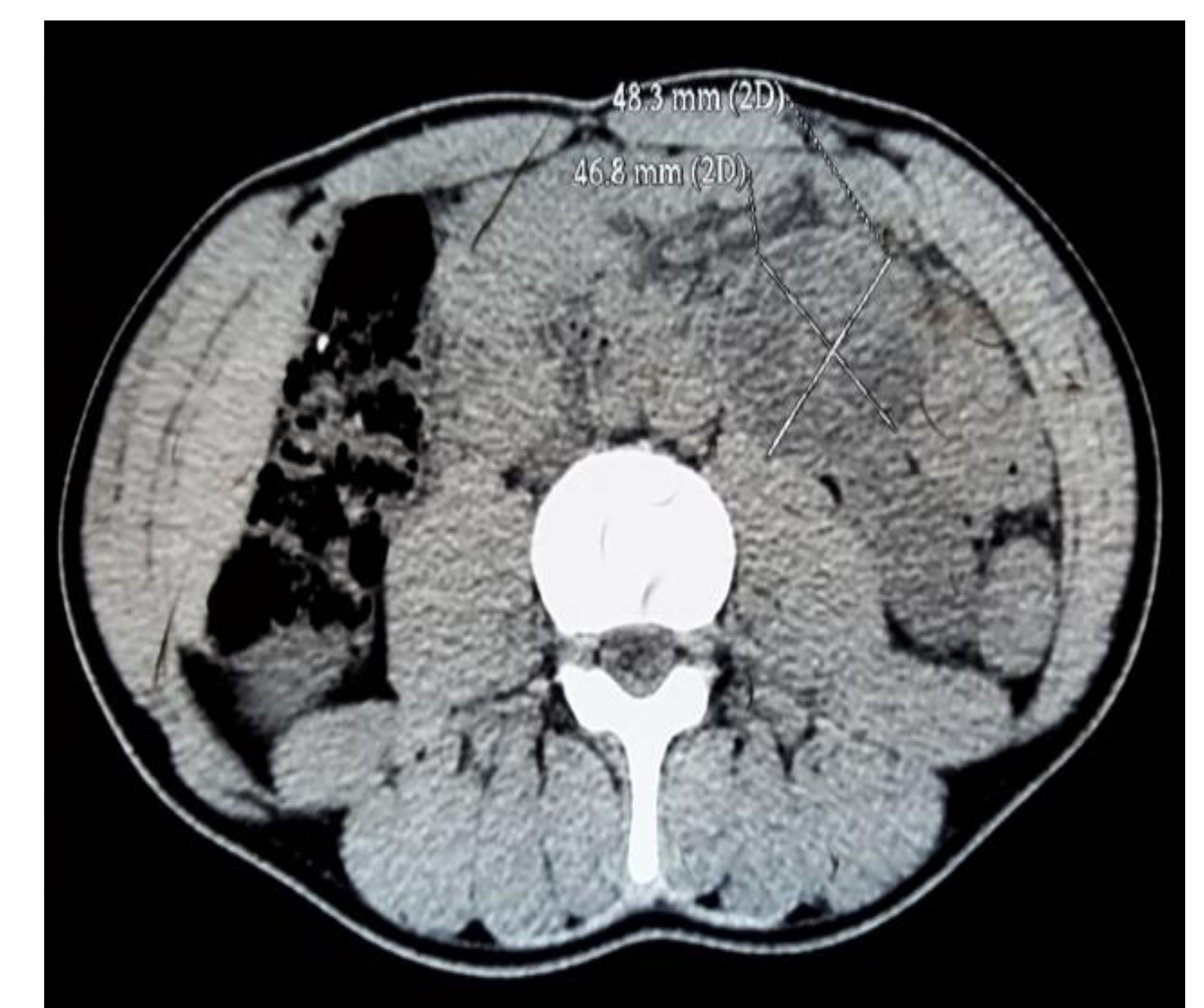
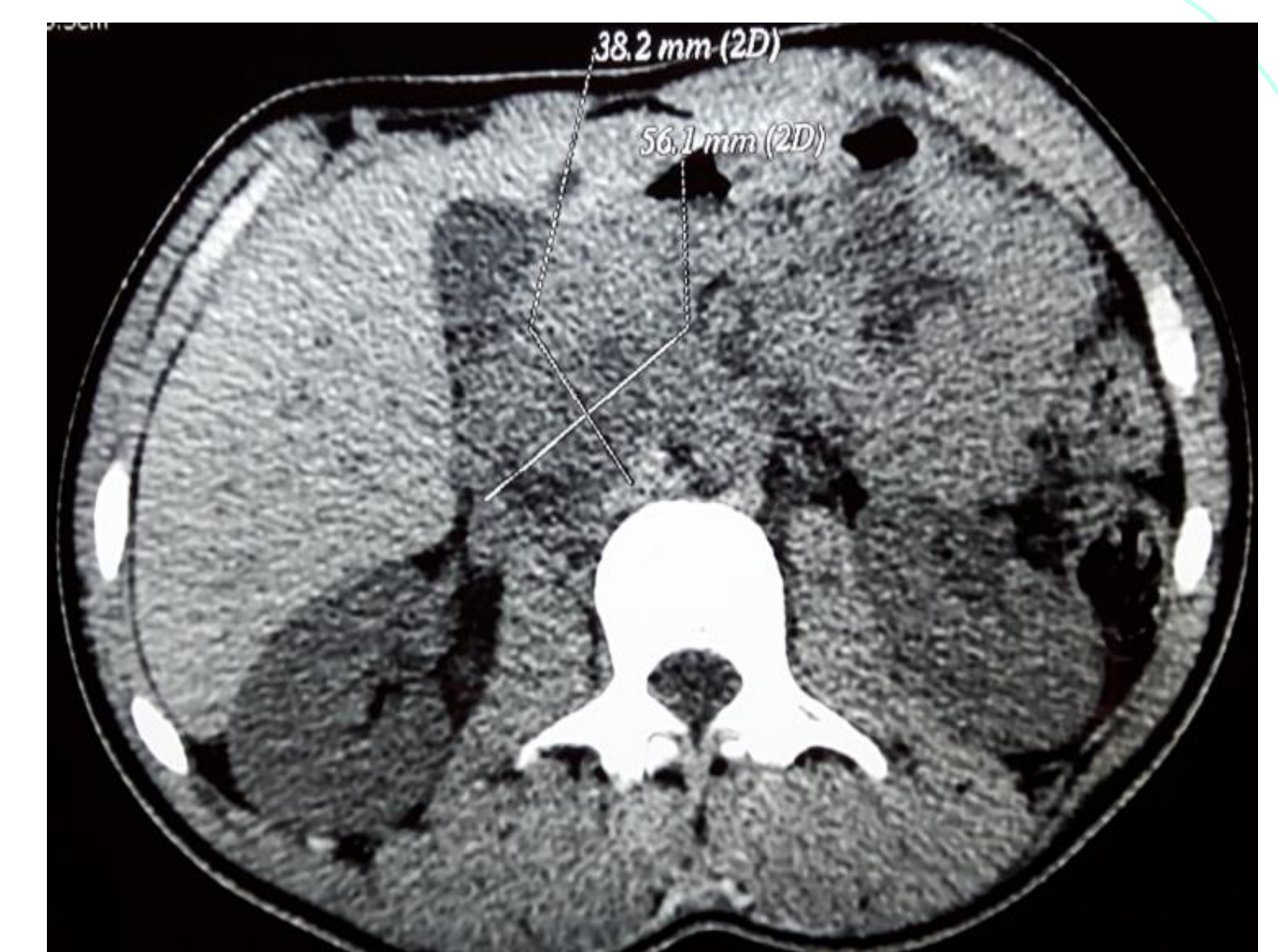
OBSERVATION

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^+/K^+ 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