

# Evolution du syndrome de la selle turcique vide primitive

R. Belaid\*<sup>a</sup> (Dr), N. Mchirgui<sup>a</sup> (Dr), I. Rojbi<sup>a</sup> (Dr), A. Jaidane<sup>b</sup> (Dr), H. Ouertani<sup>b</sup> (Pr), K. Khiari<sup>a</sup> (Pr), N. Ben Abdallah<sup>a</sup> (Pr)

<sup>a</sup> hopital charles nicolle, Tunis, TUNISIE

<sup>b</sup> hopital militaire principal d'instruction, Tunis, TUNISIE

## Objectif :

- Suivre l'évolution clinique, hormonale, radiologique et ophtalmologique des patients ayant une selle turcique vide primitive (STVP).

## Matériels et méthodes :

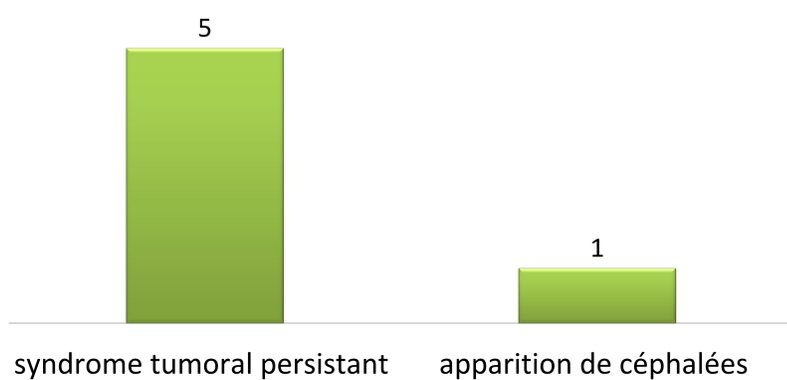
- étude rétrospective bicentrique
- incluant 29 patients ayant une STVP suivis sur une période minimale de un an

## Resultats :

### ❖ Durée moyenne du suivi :

4,98 ±4,18 ans

### ❖ Évolution clinique :

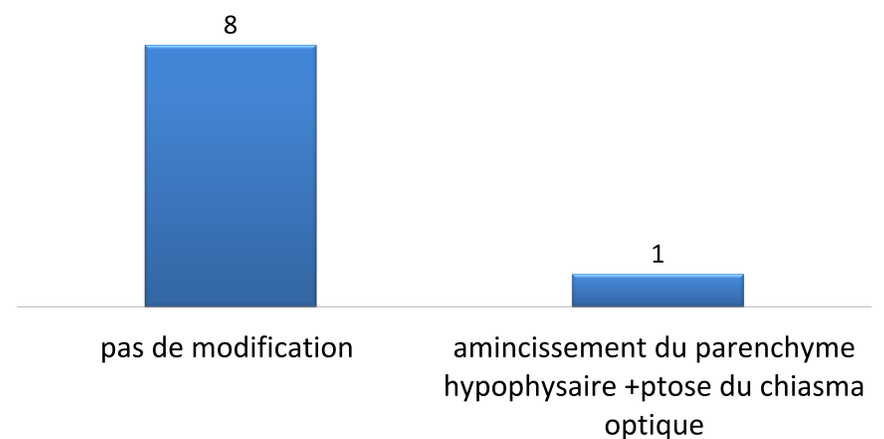


### ❖ Evolution hormonale :

- La fonction antéhypophysaire était **stable** chez les 10 patients initialement asymptomatiques.
- Un seul cas **d'insuffisance thyroïdienne** a été diagnostiqué après un délai de 6 mois chez une femme qui n'avait initialement qu'une insuffisance corticotrope.
- Un **déficit lactotrope** a été noté après 3 ans de suivi chez une patiente ayant initialement une insuffisance gonadotrope et une insuffisance corticotrope.

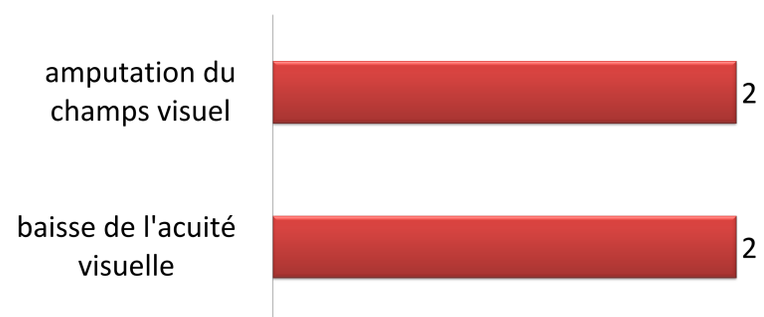
### ❖ Evolution radiologique:

- Une IRM hypophysaire de contrôle a été réalisée chez 9 patients.



### ❖ Evolution ophtalmologique

- L'examen ophtalmologique a été pratiqué chez 7 patients
- Il était **pathologique** chez seulement 4 cas à type de :



## discussion

- La STVP est une entité neuroradiologique fréquemment retrouvée chez les patients explorés pour des céphalées et/ou une insuffisance hypophysaire.
- Il s'agit d'une maladie évolutive pouvant induire des troubles hormonaux, visuels et neurologiques variables d'où la nécessité d'un suivi régulier avec une évaluation clinique, hormonale, ophtalmologique et radiologique.