

Pathologies auto-immunes et inflammatoires associées à la sclérodermie systémique : profils cliniques, sérologiques et pronostiques

Type de contenu : Texte

Type de médiation : b

Type de support : Ressource dématérialisée

Titre(s) : Pathologies auto-immunes et inflammatoires associées à la sclérodermie systémique : profils cliniques, sérologiques et pronostiques : Série rétrospective bi-centrique en région PACA / Théophile Hubsch ; sous la direction de Élodie Poisnel

Auteur(s) : Hubsch, Théophile (1994-....)

Autre(s) auteur(s) : Poisnel, Elodie (1983-....)

Aix-Marseille Université 2012-....

Aix-Marseille Université Faculté des sciences médicales et paramédicales 2018-....

Production : 2022

Note(s) : Présentée sous la forme d'une thèse-article

Note sur le titre et les responsabilités : Titre provenant de l'écran-titre

Note de thèses et écrits académiques : Thèse d'exercice Médecine. Médecine interne et immunologie clinique Aix-Marseille 2022

Mémoire de DES Médecine. Médecien interne et immunologie clinique Aix-Marseille 2022

Résumé ou extrait : Introduction : la sclérodermie systémique (ScS) est une maladie auto-immune rare touchant principalement la femme entre 40 et 60 ans. Elle se caractérise par une fibrose cutanée et viscérale, une altération du réseau micro vasculaire et la présence d'auto-anticorps. La ScS peut être associée à une autre connectivité ou à d'autres maladies auto-immunes définissant ainsi le syndrome de chevauchement. L'objectif de notre étude est de décrire ces syndromes de chevauchement. Matériels et méthodes : nous avons analysé les données d'une cohorte rétrospective et bicentrique, issue des services de médecine interne de l'hôpital Nord de Marseille et de l'hôpital d'instruction des armées Sainte Anne à Toulon, de patients suivis pour une ScS entre le 1er janvier 2019 et le 1er décembre 2021. Nous avons recueilli leurs caractéristiques cliniques, immunologiques, les maladies auto-immunes et inflammatoires associées ainsi que la morbi-mortalité. Résultats : la cohorte incluait 151 patients dont 134 étaient des ScS cutanées limitées. 52 (34,4%) patients présentaient au moins une atteinte auto-immune ou inflammatoire associée. L'association de deux connectivités dont la ScS concernait 24 patients (15,9%) avec un tiers de syndrome de Sjögren et un tiers de myosite auto-immune. La principale maladie auto-immune associée à la ScS était la thyroïdite auto-immune, retrouvée chez 17 patients (11,3%). La survenue de complications (recours à l'hospitalisation, oxygénothérapie au long cours, décès) n'était pas significativement

différente en fonction de l'existence d'un syndrome de chevauchement ou non. Conclusion : la ScS s'accompagne souvent d'autres pathologies auto-immunes. Cette intrication de pathologies associées, modifiant parfois l'évolution de la ScS, impose un suivi personnalisé.

Configuration requise : un logiciel capable de lire un fichier au format : PDF

Sujet - Nom commun : Sclérodermie généralisée
Maladies autoimmunes

Forme, genre ou caractéristiques physiques : Thèses et écrits académiques

Adresse électronique et mode d'accès : <https://dumas.ccsd.cnrs.fr/dumas-03828075>
https://www.gedissa.org/main/document/download.php?doc_url=/Theses_d_exercice_de_medecine/Theses_d_exercice_de_medecine_-_Toutes_specialites_-hors_medecine_generale-/T/These-HUBSCH-Theophile-2022.pdf&cDir=BCSSA&cidReq=BCSSA&id_session=0&gidReq=0&gradebook=0&origin=