

Les Premières Journées Nationales de CHU de Mostaganem et 5^{ème} journées
médico-chirurgicales Nationales de la Faculté de Médecine le 04 juin 2026

Nom : El Bordji Zohir

Grade : maître-assistant hospitalo-universitaire

Chirurgie Générale

Service : de Chirurgie Cancérologique Digestive et Endocrinienne
Centre de Lutte contre le Cancer HMLCC Sidi Bel Abbés.

E-mail : zelbordji@gmail.com

Tél. 05 59 93 78 04

E-Poster

Syndrome de Peutz-Jeghers : Indication chirurgicale exceptionnelle. A propos d'une observation.

Auteurs : Z. El Bordji – A.D Zerrouki –T. GUENDOUI Service de Chirurgie
Cancérologique Digestive et Endocrinienne HMLCC Sidi Bel Abbés.

Introduction : Le syndrome de Peutz-Jeghers est une affection rare, héréditaire, à transmission autosomique dominante caractérisé par l'association d'une polypose digestive hamartomateuse et d'une lentiginose cutanéomuqueuse. Les malades sont exposés à des complications mécaniques et hémorragiques. Il s'agit d'un syndrome de prédisposition au cancer. Notre observation a pour objectif de rappeler les complications liées à ce syndrome ainsi que les progrès thérapeutiques dans la prise en charge.

Observation : nous rapportons le cas d'une patiente âgée de 36ans qui présente un syndrome de Peutz-Jeghers avec la présence de multiples polypes gastrique, grêlique et colorectal. Depuis quelques mois elle a présenté une anémie chronique secondaire à une hémorragie digestive occulte ayant nécessité une transfusion sanguine. L'endoscopie digestive haute et basse a éliminé une origine gastroduodénale et colorectale du saignement. Une entéro-IRM a objectivé quatre polypes grêliques (jéjunal et iléal) très probablement hémorragique. L'intervention chirurgicale consistait à une exérèse totale des polypes grêliques par entérotomie. L'évolution était favorable.

Discussion : Le syndrome de Peutz-Jeghers est une affection rare. C'est un syndrome à prédisposition au cancer. Notre observation a montré une polypose hamartomateuse de Peutz-Jeghers compliqué d'une hémorragie digestive et anémie chronique qui a nécessité une intervention chirurgicale. La polypectomie endoscopique a un très grand intérêt dans la prise en charge de ce syndrome pour éviter l'intervention chirurgicale répétitive. Un protocole de surveillance doit être établi à chaque patient atteint de syndrome pendant toute leur vie pour éviter les complications. Bien que la fréquence de ce Syndrome soit basse, il est important aux cliniciens de le connaître et de penser à sa possibilité en cas d'hémorragie digestive.