

Syndrome pneumo-rénal secondaire à une vascularite à ANCA : à propos d'un cas clinique

Abstract :

Le syndrome pneumo-rénal est une manifestation rare mais sévère des vascularites associées aux anticorps anti-cytoplasme des neutrophiles (ANCA), caractérisée par l'association d'une atteinte pulmonaire et d'une glomérulonéphrite rapidement progressive. Son pronostic vital et rénal dépend d'une reconnaissance et d'une prise en charge précoces.

Nous rapportons le cas d'un patient de 65 ans, hypertendu et diabétique, consultant pour hémoptysies et altération de la fonction rénale. Le bilan biologique a révélé une protéinurie néphrotique à 6,3 g/24h, une hypoalbuminémie à 15 g/L, une hyperéosinophilie et un P-ANCA positif. La tomodensitométrie thoracique a montré un infiltrat réticulo-micronodulaire bilatéral. La biopsie rénale a confirmé une vascularite nécrosante pauci-immune avec nécrose fibrinoïde.

Un diagnostic de syndrome pneumo-rénal secondaire à une vascularite à ANCA a été posé. Une prise en charge multidisciplinaire a été instaurée, incluant corticothérapie à forte dose et immunosuppresseur. L'évolution initiale a montré une stabilisation de la fonction rénale et une amélioration partielle des symptômes pulmonaires.

Ce cas souligne l'importance de suspecter un syndrome pneumo-rénal devant toute association hémoptysies et atteinte rénale. La biopsie rénale reste l'examen clé pour confirmer le diagnostic et guider la prise en charge. Une intervention rapide et coordonnée entre pneumologues et néphrologues permet d'améliorer significativement le pronostic vital et rénal.

Mots-clés : Syndrome pneumo-rénal, vascularite à ANCA, glomérulonéphrite, hémorragie alvéolaire, biopsie rénale.