

Un pancréas vexé

N. DIONNET¹, F. GARCIN², O. POTIE³, A. DJEDDAR¹, M. VANGOUT¹, A. BOSSERAY¹, A. BOCQUET¹, L. BOUILLET¹

¹ Service de médecine interne et immunologie clinique, Univ Grenoble Alpes, CHU Grenoble Alpes, Grenoble, France

² Service de médecine vasculaire, Univ Grenoble Alpes, CHU Grenoble Alpes, Grenoble, France

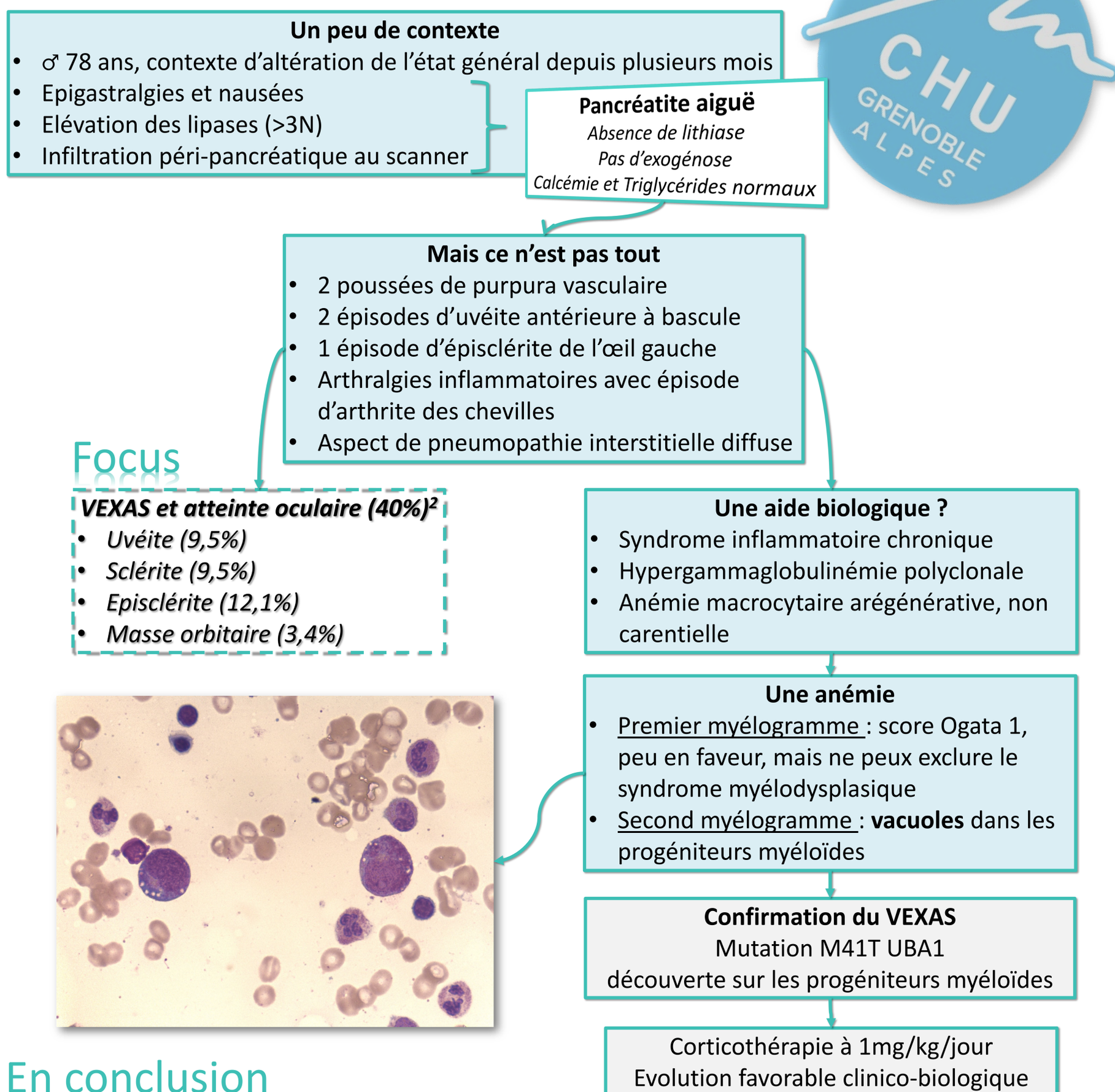
³ Service de dermato-allergologie, Univ Grenoble Alpes, CHU Grenoble Alpes, Grenoble, France

Avant-propos

Le syndrome VEXAS est une pathologie acquise de l'adulte caractérisée par la mutation somatique de l'Ubiquitin-like modifier activating enzyme 1 (UBA1) dans les progéniteurs hématopoïétiques.

La pathologie se caractérise par des atteintes systémiques, classiquement ophtalmologiques, cartilagineuses, articulaires, cutanées, abdominales et hématologiques¹.

A propos d'un cas



En conclusion

Nous sommes face à un **tableau initial atypique de VEXAS** devant cette atteinte glandulaire non décrite dans la littérature. Cela pourrait être une **nouvelle étiologie des pancréatites classées « idiopathiques »**.

¹Peter C. Grayson, Bhavisha A. Patel, Neal S. Young, VEXAS syndrome. Blood. 2021 ; 137(26): 3591–3594.

²S. Georgin-Lavialle, B. Terrier, A.F. Guedon, M. Heiblig, T. Comont, et al.. Further Characterization of Clinical and Laboratory Features in VEXAS Syndrome: Large-scale Analysis of a Multicentre Case Series of 116 French Patients. British Journal of Dermatology, 2022, 186 (3), pp.564-574

