

Pyoderma gangrenosum bulleux des paumes des mains: une entité rare

FZ. Lefghih (1) ; F. Rabhi (1) ; BS. Malek (1) ; H. Abu Humaid (2) ; K. Jaber (1) ; MR. Dhaoui (1)
 (1) Dermatologie, Hôpital militaire principal d'instruction de Tunis, Tunis, Tunisie; (2) service de
 - dermatologie , Hôpital militaire principal d'instruction de Tunis, Tunis, Tunisie

Introduction :

Le pyoderma gangrenosum (PG) est une dermatose neutrophilique peu commune qui se présente par des ulcérations cutanées inflammatoires et douloureuses. Le PG bulleux est un type rare qui se présente par des bulles inflammatoires douloureuses se transformant rapidement en ulcères superficiels. Nous rapportons un cas de PG bulleux localisé au niveau des mains.

Observation :

- Une femme âgée de 64 ans , ATCD de rectocolite hémorragique depuis 10 ans.
- Admise pour des lésions bulleuses douloureuses des mains installées depuis 10 jours évoluant vers des ulcérations superficielles.
- A l'examen : deux ulcérations croûteuses au niveau de la main droite et deux autres au niveau de la paume de la main gauche.
- Les prélèvements bactériologiques faits étaient négatifs.
- L'examen histologique : un épiderme acanthosique infiltré de PNN avec des dépôts fibrineux, le derme est occupé par un infiltrat inflammatoire dense riche en polynucléaires neutrophiles.
- Le diagnostic de PG dans sa forme bulleuse a été retenu devant: l'antécédent de RCH, le caractère douloureux, l'aspect clinique des lésions, l'aspect histologique ainsi que la négativité des prélèvements bactériologiques.
- Une enquête étiologique à la recherche d'hémopathies malignes a été faite revenant sans anomalies.
- Un traitement par clobétasol topique a été prescrit devant l'atteinte localisée.
- Guérison après 15 jours sans récurrence avec un recul de un an.

Discussion :

- Le PG présente quatre types : ulcéreux qui est la forme classique, pustuleux, végétant et bulleux.
- La physiopathologie n'est pas bien élucidée mais son association à des hémopathies malignes ainsi qu'à des maladies inflammatoires chroniques de l'intestin est bien connue, comme c'est le cas de notre patiente qui est atteinte d'une RCH.
- La forme bulleuse, qui est la plus rare, se présente par des bulles inflammatoires douloureuses qui se transforment rapidement en ulcères superficiels.
- Différentes localisations ont été décrites dans la littérature dont la plus fréquente est au niveau des jambes , suivie du tronc.
- En cas d'hémopathie maligne, la forme bulleuse est associée à un plus mauvais pronostic en comparaison avec la forme classique.
- Le traitement dépend du nombre et de l'étendue des lésions : corticothérapie + soins locaux.

Conclusion:

Le PG bulleux est une forme rare de pyoderma dont le diagnostic est souvent difficile devant un tableau clinique et biologique non spécifique. A notre connaissance, l'atteinte isolée des paumes n'a jamais été décrite. Le pronostic est amélioré par un diagnostic et un traitement précoces.

