

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التعليم العالي و البحث العلمي

Université Abou Bekr Belkaid
Tlemcen Algérie



جامعة أبي بكر بلقايد

titre:

KID syndrome une cause de pachydermatologie

Auteur :

O.BOUDGHENE STAMBOULI,A.BELBACHIR

Résumé :

le KID syndrome est une dysplasie ectodermique rare,associant une erythrokeratodermie,une surdite et une keratine.

Le Syndrome de Melkersson Rosenthal (SMR) (1) est une entité rare, caractérisée cliniquement par une triade (Macrochéilite, paralysie faciale périphérique, langue plicaturée) et histologiquement par la présence d'infiltrats dermiques granulomateux.

Nous rapportons notre expérience sur ce syndrome où les différents traitements médicamenteux préconisés au long cours n'ont pas suffi à faire régresser la principale manifestation clinique qu'est la Macrochéilite.

Revue:

livre de la 19eme reunion de dermatologie pratique(2012)