

Syndrome de Willebrand acquis

Abdessamad Arabi, Katia Taouli, Ouardia Chaffa, Mohammad Amine Bekadja

Résumé :

Le syndrome de Willebrand acquis est une entité clinico-biologique semblable à la maladie de Willebrand constitutionnelle. C'est une affection rare (300 cas rapportés à ce jour dans la littérature) qui se voit surtout chez le sujet âgé \; elle est souvent associée à une affection lymphoproliférative ou à une maladie auto-immune. Le diagnostic est relativement simple quand on y pense. Selon la littérature, le traitement substitutif ne donne pas toujours de très bons résultats \; seul le traitement de la cause peut améliorer les choses dans certains cas. La physiopathologie reste inconnue. Nous rapportons un cas de syndrome de Willebrand acquis, chez un sujet de sexe masculin, âgé de 62 ans et qui n'a par ailleurs aucune maladie associée.

Mots-clés: syndrome de Willebrand acquis, affection lymphoproliférative et maladie auto-immune, diagnostic, traitement.

Titre du journal / Revue : SANG THROMBOSE VAISSEAUX, ISSN : 0999-7385, DOI : 10.1684/stv.2011.0614, Issue : 6, Volume : 23, pp. 303–306, JUIN 2011.