

Images in medicine

Le purpura de Schamberg

Amal Akazane^{1,2,&}, Badreddine Hassam¹

¹Service de Dermatologie Vénérologie CHU Ibn Sina, Rabat, Maroc, ²Faculté de Médecine et de Pharmacie Med V Souissi, Rabat, Maroc

[&]Corresponding author: Amal Akazane, Service de Dermatologie Vénérologie CHU Ibn Sina, Rabat, Maroc, Faculté de Médecine et de Pharmacie Med V Souissi, Rabat, Maroc

Key words: Purpura de Schamberg, dermatite, hyperpigmentation

Received: 25/06/2013 - Accepted: 01/04/2014 - Published: 17/02/2015

Pan African Medical Journal. 2015; 20:144 doi:10.11604/pamj.2015.20.144.3021

This article is available online at: <http://www.panafrican-med-journal.com/content/article/20/144/full/>

© Amal Akazane et al. The Pan African Medical Journal - ISSN 1937-8688. This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/by/2.0>), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

Image en médecine

Le purpura de Schamberg appelée également purpura pigmentaire progressif est décrite pour la première fois en 1901 par J.F. Schamberg chez un garçon âgé de 15 ans. La maladie de Schamberg est insidieuse et chronique, débutant de façon asymptomatique sur les membres inférieurs sous forme de plaques ou de placards hyperpigmentés brun rouges. ; L'examen histopathologique montre un infiltrat mononuclé périvasculaire à la partie supérieure du derme avec extravasation de globules rouges et hémossidérine, mais pas de nécrose fibrinoïde ; la maladie survient chez un sujet d'âge moyen avec une prédilection féminine, rare avant la puberté ,l'identification d'un facteur déclenchant est difficile, même si des facteurs étiologiques comme hypersensibilité médicamenteuse, dermatite de stase, dermatite de contact ont été décrits ; L'évolution est chronique et le traitement est en général symptomatique .Nous rapportons le cas d'une patiente de 52 ans ;hypertendue depuis 2 ans bien suivie , et ayant un terrain d'insuffisance veineuse des membres inférieurs évoluant depuis 5 ans. Qui consulte pour des placards hyperpigmentés brunâtres prurigineux des deux membres inférieurs dont le début insidieux remonte à un an ;l'examen clinique trouve des plaques hyperpigmentées rouges brunâtres non infiltrées confluentes à contours polycycliques par endroit intéressant les jambes et s'étendant aux cuisses , sur terrain d'insuffisance veineuse, le reste

de l'examen clinique était normal .Ainsi une biopsie cutanée a montré un infiltrat inflammatoire mononuclé au niveau du derme avec dépôt d'hémossidérine suite à l'extravasation des globules rouges ,en faveur du purpura de Schamberg. Un traitement symptomatique a été prescrit à base d'antihistaminiques et émoullissants vu la notion de prurit rapporté par la patiente, l'évolution a été marquée par deux à trois poussées par an entrecoupées de longue période de rémission, avec un recul de trois ans.



Figure 1: A) placards brunâtres des deux membres inférieurs; B) placards brunâtres s'étendant aux jambes