



# Groupe Francophone d'Hépatologie - Gastroentérologie et Nutrition Pédiatrique

## La maladie de Hirschsprung Chez le grand enfant et l'adolescent : à propos de 18 acs

Service de Gastro-Entérologie, Hôpital des spécialités Arrazi, C.H.U Mohammed VI, Marrakech : Imane Elhidaoui, Loubna Erguig, Imane Ait sab, Mohamed Sbihi, Mohamed Oualad Sayad, Khadija Krati

**Contexte** : La maladie de Hirschsprung représente la première cause d'occlusion chez l'enfant, les formes anatomiques sont variées, les formes à révélation tardive restent rares et de prise en charge difficile.

**Objectif** : décrire, à travers une série de 18 cas faite dans notre centre hospitalier universitaire sur 3 ans les caractéristiques cliniques, thérapeutiques et les résultats postopératoires de cette affection chez les enfants diagnostiqués après l'âge de 2 ans et les adolescents.

**Méthodes**: Tous les patients diagnostiqués avec maladie de Hirschsprung après l'âge de 2 ans dans notre hôpital ont été inclus. Les caractéristiques des patients et les résultats postopératoires ont été rétrospectivement enregistrés.

**Résultats** : Dans notre série, L'âge au moment du diagnostic varie entre 2 ans et 16ans, avec une moyenne de 5ans et demie, et une nette prédominance masculine (75%). Sur le plan clinique, la maladie était révélée par une constipation dans 35,7% et par une complication dans 62,5%, notamment une entérocolite aigue. Sur le plan para clinique, l'abdomen sans préparation et le lavement opaque ont permis d'une part, de suspecter fortement le diagnostic et d'autre part, de déterminer la forme anatomique dont la plus fréquente (69%) est la forme recto-sigmoïdienne. Tous nos patients ont été opérés par un abaissement transanal, isolé dans 87% des cas et combiné à une laparotomie dans 17%, l'évolution post opératoire était marquée par des complications chez 47% des malades opérés, et les complications été dominées par une entérocolite aigue dans 37% des cas. Aucun cas de mortalité n'a été décrit.

**Conclusion**: Ainsi, Le résultat principal de notre étude clinique concorde avec la littérature critique que les complications postopératoires chez les enfants porteurs de maladie de Hirschsprung diagnostiqués tardivement semblent se produire plus fréquemment que chez les nouveau-nés et les nourrissons.