



[https://printo.it/pediatric-rheumatology/BE\\_FR/intro](https://printo.it/pediatric-rheumatology/BE_FR/intro)

## **Vascularite Systémique Primaire Juvenile Rare**

Version de 2016

### **8. AUTRES VASCULARITES ET MALADIES SIMILAIRES**

La vascularite leucocytoclasique cutanée (aussi connue sous le nom de vascularite d'hypersensibilité ou allergique) implique généralement une inflammation des vaisseaux sanguins provoquée par une réaction anormale à une source sensibilisante. Les médicaments et les infections représentent les principaux déclencheurs de cette maladie chez l'enfant. Elle touche généralement les petits vaisseaux et a un aspect microscopique spécifique à la biopsie cutanée.

La vascularite urticarienne hypocomplémentaire est caractérisée par des éruptions cutanées souvent irritantes, étendues et ressemblant à de l'urticaire, qui ne disparaissent pas aussi rapidement qu'en cas de réaction allergique cutanée habituelle. Une diminution du taux de complément aux analyses de sang est également typique de cette maladie.

La granulomatose éosinophilique avec polyangéite (EGPA, auparavant syndrome de Churg-Strauss) est un type de vascularite extrêmement rare chez l'enfant. Les différents symptômes au niveau de la peau et des organes internes typiques d'une vascularite s'accompagnent d'asthme et d'une augmentation du nombre des globules blancs appelés éosinophiles dans le sang ainsi que dans les tissus.

Le syndrome de Cogan est une maladie rare caractérisée par une atteinte des yeux et de l'oreille interne avec photophobie, vertiges et perte auditive. On peut observer des symptômes de vascularite plus étendus.

---

La maladie de Behçet est traitée séparément dans un autre chapitre.