



Maladie de Vogt–Koyanagi–Harada : description clinique, démarche diagnostique et prise en charge thérapeutique

Mohamed, BELHADJ, Interne, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie

- Donia, CHEBBI, Assistante hospitalo-universitaire, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie
- Zahra, BENNACEUR, Interne, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie
- Mayssem, HARBAOUI, Interne, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie
- Fatma, BEN DAHMEN, Spécialiste en Médecine Interne, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie
- Meya, ABDALLAH, Professeur en Médecine Interne, Service de Médecine Interne, Hôpital Régional de Ben Arous, Ben Arous, Tunisie

La maladie de Vogt–Koyanagi–Harada (VKH) est une maladie rare dirigée contre **les mélanocytes**, associant une atteinte **oculaire** à des manifestations **neurologiques**, **auditives** et **cutanées**.

Objectif de l’étude : Décrire les caractéristiques cliniques, les éléments diagnostiques et les modalités thérapeutiques chez des patients atteints de VKH suivis dans un service de médecine interne.

