



Neuro-Behçet pseudo-tumoral : un piège diagnostique devant une masse cérébrale

A. Atig (1) ; N. Ferial (1) ; A. Dhouibi (1) ; F. Cherif (1) ; N. Ghariani Fetoui (2) ; C. Amal Baya (1) ; N. Ghannouchi (1) (1) Médecine Interne, Hôpital Farhat Hached, Sousse, Tunisie; (2) Service de dermatologie, Hôpital Farhat Hached, Sousse, Tunisie

Introduction

La maladie de Behçet (MB) est une vascularite systémique pouvant atteindre le système nerveux central. La forme pseudo-tumorale du neuro-Behçet est exceptionnelle et peut simuler une tumeur cérébrale, rendant le diagnostic difficile et retardant la prise en charge. Nous en rapportons deux cas.

Observations

Caractéristiques	Observation 1	Observation 2
Âge/Sexe	Homme, 23 ans	Femme, 51 ans
Antécédents	Aucun diagnostic préalable	MB cutanéomuqueuse depuis 10 ans
Signes neurologiques	Désorientation, PFP droite, ptosis, parésie brachiale	PFP, monoplégie du membre supérieur gauche
Signes de Behçet	Aptose bipolaire, uvéite antérieure	Antécédent connu de MB
IRM cérébrale	Lésion capsulo-thalamique droite avec extension pontique	Masse frontale droite avec œdème péri-lésionnel
Atteinte vasculaire	Absente	Absente
Traitement	Corticoïdes + Cyclophosphamide	Corticoïdes + Cyclophosphamide
Evolution	Régression clinique et radiologique	Rémission complète sous azathioprine

Tableau 1 : Tableau comparatif des observations

B

MB cutanéomuqueuse connue depuis 10 ans

Paralysie faciale + monoplégie du membre supérieur gauche

IRM : masse frontale droite avec œdème péri-lésionnel

Absence de thrombose cérébrale

Diagnostic de neuro-Behçet pseudo-tumoral

Corticoïdes + Cyclophosphamide

Rémission complète sous azathioprine

A

Aptose bipolaire + uvéite antérieure

Désorientation + paralysie faciale+ ptosis

IRM :lésion capsulo-thalamique droite avec extension pontique

Bilans infectieux et immunologiques négatifs

Diagnostic de neuro-Behçet pseudo-tumoral

Corticoïdes + Cyclophosphamide

Régression clinique et radiologique

Figure 1: Démarche diagnostique des deux observations : A=Observation 1 , B=Observation 2

Conclusion

Le neuro-Behçet pseudo-tumoral est une manifestation rare mais potentiellement sévère de la maladie de Behçet. Son évocation devant une masse cérébrale évite des explorations invasives inutiles et permet une prise en charge immunosuppressive précoce, améliorant ainsi le pronostic fonctionnel et vital.