

Po 6 : Cryptophtalmie bilatérale vu en consultation au CHR de Diffa

Adamou Touré Z*, Abdou Moussa H, Nouhou Diori A, Abba Kaka HY, Amza A

Auteur correspondant : Adamou Touré Z

Observation : Nouveau-né de sexe féminin à J7 de vie, issu d'un mariage consanguin. Mère âgée de 35 ans, grande multipare avec antécédent de six morts fœtal in utéro. L'accouchement était fait par césarienne avec un Apgar à 8. Référée du Centre de Santé Mère et Enfant de Diffa pour une occlusion de l'œil gauche. Examen clinique retrouvait un mauvais état général, l'examen ophtalmologique objectivait à l'œil droit une occlusion partielle des paupières, un symblépharon, une microphtalmie et une kératite d'exposition rendant inaccessible le détail sous-jacent. A l'œil gauche, une absence des paupières remplacées par un tissu cutané recouvrant la cavité orbitaire, le palper digital transcutanée a trouvé une structure ronde, molle et mobile faisant évoquer un globe oculaire. L'échographie de l'œil gauche a objectivé un globe oculaire sans anomalie échographique. Par ailleurs la patiente est indemne d'autres malformations oculaire et générale cliniquement décelables. Le diagnostic d'une cryptophtalmie incomplète à l'œil droit et complète à l'œil gauche était retenu. Une cure chirurgicale de cryptophtalmie gauche sous anesthésie générale est indiquée après le rétablissement de l'état général. **Conclusion** : La cryptophtalmie est une malformation rare. Sa prise en charge est chirurgicale et son pronostic dépend des malformations associées.