

**UNIVERSITÉ FERHAT ABBAS SÉTIF 1**

***FACULTÉ DE MÉDECINE***



***DÉPARTEMENT DE PHARMACIE***

**Mémoire De Fin D'étude En Vue De L'obtention  
Du Diplôme De Docteur En Pharmacie**

**PRISE EN CHARGE DU SYNDROME DE TURNER**

**Présentée et Soutenue publiquement le : 25/10/2020.**

**Encadrante : Pr. AOUATI-BITAT.C**

**Présenté et soutenu par :**

**KETFI NESRINE**

**NEMIR KHAOULA**

**BOUKHANFOUF BOUTHAINA**

**Présidente du jury : Pr. ZAIDI ZOUBIDA**

**Jury d'évaluation: Dr. ZAIM LEILA**

**Examineurs : Dr. ADJISSI MOUNIRA**

**Année Universitaire 2019/2020**

## RESUME

Le syndrome de Turner est une anomalie chromosomique féminine intéressant 1/2500 naissance filles, et se définit par l'association d'un syndrome dysmorphique et malformatif dont les principaux éléments sont la petite taille et la dysgénésie gonadique.

Chez des sujets de phénotype féminin ayant une absence complète ou partielle d'un des deux chromosomes X, dans la totalité ou une partie des clones cellulaires.

Dans ce travail, nous rapportons une étude de 05 dossiers de patientes atteintes de syndrome de Turner chez qui le diagnostic a été confirmé par la cytogénétique.

Le motif de consultation le plus fréquent était le retard staturo-pondéral dans 58,62 % des cas, l'âge de découverte se situe dans 44,8 % des cas entre 5 et 10 ans et la formule classique de type 45, X l'emportait avec une prévalence de 40 % des cas.

Puis Nous avons discuté nos résultats.

**Mots clés :** prise en charge, Le syndrome de Turner, chromosomes X, diagnostic.