

Le rachitisme thoracique : son influence sur les divers appareils et en particulier respiratoire et circulatoire : thèse présentée et publiquement soutenue à la Faculté de médecine de Montpellier le 30 avril 1901 / par Jules Plomb.

Contributors

Plomb, Jules, 1872-
Royal College of Surgeons of England

Publication/Creation

Montpellier : G. Firmin et Montane, 1901.

Persistent URL

<https://wellcomecollection.org/works/sma7d4nc>

Provider

Royal College of Surgeons

License and attribution

This material has been provided by The Royal College of Surgeons of England. The original may be consulted at The Royal College of Surgeons of England. where the originals may be consulted. The copyright of this item has not been evaluated. Please refer to the original publisher/creator of this item for more information. You are free to use this item in any way that is permitted by the copyright and related rights legislation that applies to your use. See rightsstatements.org for more information.

**wellcome
collection**

Wellcome Collection
183 Euston Road
London NW1 2BE UK
T +44 (0)20 7611 8722
E library@wellcomecollection.org
<https://wellcomecollection.org>

LE

N^o 39

RACHITISME THORACIQUE

7

SON INFLUENCE SUR LES DIVERS APPAREILS
ET EN PARTICULIER
RESPIRATOIRE ET CIRCULATOIRE

THÈSE

Présentée et publiquement soutenue à la Faculté de Médecine de Montpellier
Le 30 Avril 1901

PAR

Jules PLOMB

Né à Ollioules (Var), le 4 juin 1872

Pour obtenir le grade de Docteur en Médecine



MONTPELLIER

G. FIRMIN ET MONTANE, IMPRIMEURS DE L'UNIVERSITÉ
Rue Ferdinand-Fabre et Quai du Verdanson

1901

PERSONNEL DE LA FACULTÉ

MM. MAIRET (*) DOYEN
 FORGUE ASSESSEUR

Professeurs

Hygiène.	MM. BERTIN-SANS (*).
Clinique médicale	GRASSET (*).
Clinique chirurgicale.	TEDENAT.
Clinique obstétric. et gynécol	GRYNFELTT.
— — — ch. du cours, M. PUECH.	
Thérapeutique et matière médicale.	HAMELIN (*).
Clinique médicale	CARRIEU.
Clinique des maladies mentales et nerv.	MAIRET (*).
Physique médicale.	IMBERT
Botanique et hist. nat. méd.	GRANEL.
Clinique chirurgicale.	FORGUE.
Clinique ophtalmologique.	TRUC.
Chimie médicale et Pharmacie	VILLE.
Physiologie.	HEDON.
Histologie	VIALLETON.
Pathologie interne.	DUCAMP.
Anatomie.	GILIS.
Opérations et appareils	ESTOR.
Microbiologie	RODET.
Médecine légale et toxicologie	SARDA.
Clinique des maladies des enfants	BAUMEL.
Anatomie pathologique	BOSC

Doyen honoraire : M. VIALLETON.

Professeurs honoraires : MM. JAUMES, PAULET (O. *).

Chargés de Cours complémentaires

Accouchements.	MM. VALLOIS, agrégé.
Clinique ann. des mal. syphil. et cutanées	BROUSSE, agrégé.
Clinique annexe des mal. des vieillards. .	VIRES, agrégé.
Pathologie externe	IMBERT L., agrégé.
Pathologie générale	RAYMOND, agrégé.

Agrégés en exercice

MM. BROUSSE	MM. PUECH	MM. RAYMOND
RAUZIER	VALLOIS	VIRES
LAPEYRE	MOURET	IMBERT
MOITESSIER	GALAVIELLE	BERTIN-SANS
DE ROUVILLE		

M. H. GOT, *secrétaire*.

Examineurs de la Thèse

MM. BAUMEL, <i>président</i> .	MM. BROUSSE, <i>agrégé</i> .
CARRIEU, <i>professeur</i> .	VIRES (L.), <i>agrégé</i> .

La Faculté de Médecine de Montpellier déclare que les opinions émises dans les Dissertations qui lui sont présentées doivent être considérées comme propres à leur auteur ; qu'elle n'entend leur donner ni approbation, ni im-

A LA MÉMOIRE VÉNÉRÉE DE MON PÈRE
MONSIEUR LE DOCTEUR JULES PLOMB

MÉDECIN DE LA MARINE
CHEVALIER DE LA LÉGION D'HONNEUR

A MA MÈRE

Faible gage de reconnaissance et d'amour filial.

A MON ONCLE
MONSIEUR EUGÈNE NÈGRE

COMMISSAIRE GÉNÉRAL DE LA MARINE
OFFICIER DE LA LÉGION D'HONNEUR

*Faible témoignage de ma profonde affection
et de ma reconnaissance éternelle.*

J. PLOMB.

A MA FIANCÉE

*A celle qui va bientôt partager ma vie,
je dédie ce modeste témoignage
de ma tendresse.*

J. PLOMB.

A MON FRÈRE

MONSIEUR LE DOCTEUR CHARLES PLOMB

MÉDECIN DE 2^e CLASSE DE LA MARINE

A MA SOEUR

A MON BEAU-FRÈRE

MONSIEUR LE DOCTEUR PAUL GAZEAU

MÉDECIN PRINCIPAL DE LA MARINE
CHEVALIER DE LA LÉGION D'HONNEUR

Témoignage de vive affection.

J. PLOMB.

A MON ONCLE

MONSIEUR LE DOCTEUR LÉOPOLD NÈGRE

MÉDECIN EN CHEF DE LA MARINE EN RETRAITE
OFFICIER DE LA LÉGION D'HONNEUR

Hommage de respectueuse, vive et sincère affection.

A MON COUSIN

MONSIEUR LE DOCTEUR GIOVANI BORDONE

EX-CHEF DU LABORATOIRE DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE
DE MONTPELLIER
OFFICIER D'ACADÉMIE

Témoignage de gratitude et d'inallérable affection.

J. PLOMB.

A MON PRÉSIDENT DE THÈSE

MONSIEUR LE PROFESSEUR BAUMEL

PROFESSEUR DE CLINIQUE DES MALADIES DES ENFANTS
MEMBRE CORRESPONDANT NATIONAL DE PÉDIATRIE

A MES MAITRES

J. PLOMB.

A MES PARENTS

A MES AMIS

J. PLOMB.

INTRODUCTION ET EXPOSITION DU SUJET

Dans une de ses leçons cliniques si intéressantes sur les maladies des enfants, M. le professeur Baumel avait appelé notre attention sur le cas d'une fillette atteinte de rachitisme thoracique, compliqué de phénomènes graves du côté de l'appareil cardio-pulmonaire.

Sur les conseils de notre Maître, nous avons essayé de faire, de l'histoire de cette enfant, le sujet de notre thèse inaugurale.

Nous avons adopté dans notre travail le plan suivant :

Après un aperçu historique rapide de la question (Chapitre premier), nous avons consacré un chapitre à l'anatomie et à la physiologie des régions qui ont fait l'objet de notre étude (Chap. II).

L'examen du thorax normal nous a conduit ainsi tout naturellement à étudier les thorax déformés.

Nous passons alors rapidement en revue les divers types de déformations thoraciques, soit congénitales, soit acquises, et nous arrivons alors aux déformations du thorax liées au

rachitisme, qui sont celles qui présentent pour nous le plus d'importance (Chap. III).

Dans le chapitre suivant, nous étudions la physiologie pathologique de l'appareil respiratoire chez les déformés thoraciques et nous nous efforçons de démontrer à quel point le champ de l'hématose se trouve réduit dans leurs poumons (Chap. IV).

Nous mettons alors en lumière le retentissement néfaste de ce fonctionnement defectueux du poumon sur l'appareil respiratoire et sur le cœur en particulier, et les troubles qu'il entraîne dans tout l'organisme. Nous faisons ressortir le danger, chez ces enfants atteints de déformation du thorax, d'une affection pulmonaire, même légère, pouvant amener, avec une rapidité foudroyante, un dénouement fatal (Chap. V).

Enfin, dans un dernier chapitre, nous exposons les moyens thérapeutiques dont nous disposons, d'abord pour éviter les déformations osseuses chez l'enfant, ensuite pour lutter efficacement contre ces déformations thoraciques lorsqu'elles sont constituées, enfin, pour enrayer les troubles divers qu'elles provoquent dans les organes sous-jacents (Chap. VI).

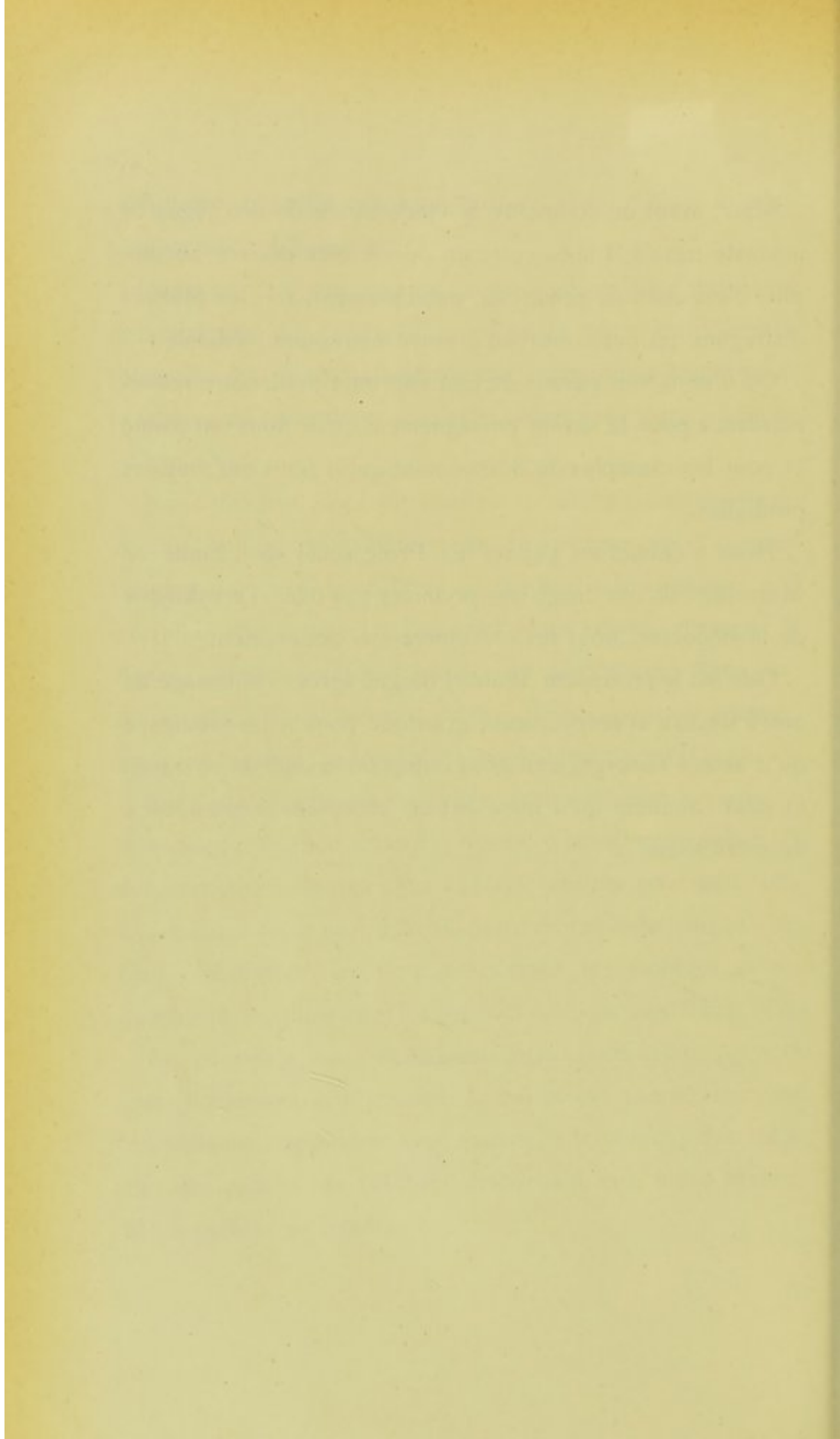
Et, pour cela, nous ne pouvons mieux faire que de retracer aussi fidèlement que possible le traitement que nous voyons journellement appliquer avec succès, à la clinique des maladies des enfants de l'Hôpital Suburbain, par notre Maître, M. le professeur Baumel.

Mais, avant de soumettre à l'indulgence de nos juges ce modeste travail, il nous reste un devoir bien doux à accomplir, c'est celui de remercier publiquement, ici, les Maîtres distingués qui ont contribué à notre instruction médicale.

Qu'il nous soit permis de leur exprimer toute notre reconnaissance pour le savant enseignement qu'ils nous ont donné et pour les exemples de dévouement qu'ils nous ont toujours prodigués.

Nous n'oublierons pas ici les Professeurs de l'Ecole de Marseille ; ils ont dirigé nos premiers pas dans l'art difficile de la médecine, nous les en remercions sincèrement.

Que M. le professeur Baumel daigne agréer l'hommage de notre sincère et respectueuse gratitude pour la bienveillance qu'il nous a témoignée en nous indiquant le sujet de ce travail et pour l'honneur qu'il nous fait en acceptant la présidence de notre thèse.



LE
RACHITISME THORACIQUE

SON INFLUENCE SUR LES DIVERS APPAREILS
ET EN PARTICULIER
RESPIRATOIRE ET CIRCULATOIRE

CHAPITRE PREMIER

HISTORIQUE

Si nous remontons aux temps les plus reculés, nous voyons que les anciens se préoccupaient déjà des déformations osseuses du tronc et de leur influence sur les fonctions des organes sous-jacents.

Hippocrate lui-même a eu l'attention attirée sur les troubles fonctionnels provoqués par les déformations de la colonne vertébrale, puisqu'il a, le premier, signalé la mort prématurée des gibbeux : *Gibbi ex asthmate aut lussi fiunt, ante pubertatem pereunt*. Mais, fait à remarquer, les anciens prenaient l'effet pour la cause, car ils faisaient de ces déviations le résultat du trouble fonctionnel du poumon.

C'est à Morgagni que revient l'honneur d'avoir relevé cette erreur (1).

A l'aide de l'anatomie pathologique, il remarqua l'état spécial des poumons chez les gibbeux, état spécial qu'il attribuait à la gêne respiratoire, provoquée elle-même, pendant la vie, par la déformation de la paroi osseuse.

En 1768, Sauvages (2) fit la description de l'*asthma a gibbo*, que Cullen (3) désigna plus tard sous le nom de *dyspnœa thoracica*.

Watzel (4), en 1778, et Wrolick (5), en 1823, étudièrent l'influence des déformations thoraciques sur la direction du cœur.

Delpech en 1828, dans son *Traité de l'orthomorphie*, consacre un long chapitre à l'étude *des déviations de la colonne vertébrale sur les organes respiratoires et circulatoires*.

En 1858, Bouvier étudia les déviations rachidiennes, et, dans ses Leçons cliniques, mit en relief l'influence de ces déviations sur les organes de la respiration et de la circulation.

En 1865, Sottas, dans sa thèse inaugurale, montra

(1) Morgagni. — Lettre 4.

(2) Sauvages. — *Nosologia Methodica*.

(3) 1787. Cullen. — *Éléments de médecine pratique traduits par Bocquillon*.

(4) 1778. Watzel. — *De efficacia gibbositis in mutandis vasorum dissectio*. Utrecht.

(5) 1823. Wrolick. — *Dissertatio de mutando vasorum sanguiferorum decursu in scoliosi et cyphosi*. Amstelodami, 1823.

« l'influence des déviations vertébrales sur les fonctions de la respiration et de la circulation ».

Enfin, en 1883, M. le professeur Baumel, de Montpellier, dans sa thèse d'agrégation : *Des lésions non congénitales du cœur droit et de leurs effets*, fait ressortir très nettement le rôle néfaste des déformations du thorax sur les lésions du cœur droit.

Nous signalons encore sur le même sujet les thèses de Chupin et de Vésian.

Comme nous le voyons d'après ce court historique, et comme je m'en suis rendu compte dans mes recherches bibliographiques, la plupart des auteurs qui se sont occupés de cette question ont plutôt envisagé les troubles liés aux déviations de la colonne vertébrale, cyphose, scoliose ou lordose, laissant dans l'ombre ceux qui sont sous la dépendance directe des déformations du thorax, déformations dues le plus souvent au rachitisme.

Et, cependant, comme nous allons le voir dans la suite de notre travail, ces déformations rachitiques du thorax ont une influence néfaste d'autant plus certaine que, apparaissant généralement dans la première enfance, elles surprennent pour ainsi dire le poumon et le cœur lorsqu'ils sont encore en pleine voie de formation.

CHAPITRE II

ANATOMIE ET PHYSIOLOGIE

§ I^{er}. — ANATOMIE

Avant d'étudier les déformations du thorax, il nous paraît nécessaire de donner un aperçu anatomique du thorax normal.

Le squelette du thorax est constitué par ce que l'on est convenu d'appeler la cage thoracique.

La cage thoracique, considérée dans son ensemble, présente la forme d'un cône tronqué, à base inférieure. Elle se compose : 1° d'une tige osseuse, fixe, immobile, la colonne vertébrale, située en arrière ; 2° du sternum en avant ; 3° des côtes, formant sur les côtés une large ceinture osseuse, s'articulant en arrière avec la colonne vertébrale, en avant avec le sternum.

La colonne dorsale, « constituée essentiellement par la superposition d'éléments osseux similaires les vertèbres », (Testut), présente à considérer quatre régions distinctes : région cervicale, région dorsale, région lombaire, région sacrée. Elle présente aussi une face antérieure, une face postérieure, et deux faces latérales.

La face postérieure est celle qui doit surtout nous intéresser ici. Elle est représentée par une crête médiane formée par la série des apophyses épineuses de toutes les vertèbres, et par deux gouttières latérales, limitées par les lames vertébrales et par les apophyses articulaires et transverses. Ces gouttières, qui sont symétriques à l'état physiologique, perdent leur symétrie lorsque la colonne vertébrale est déviée.

Rectiligne chez le nouveau-né, la colonne vertébrale ne tarde pas à s'infléchir ; et, en dehors de tout état pathologique, présente alors des courbures antéro-postérieures et une courbure latérale.

Les courbures antéro-postérieures sont au nombre de quatre : 1° une courbure cervicale convexe en avant ; 2° une courbure dorsale concave en avant ; 3° une courbure lombaire convexe en avant, surtout dans le sexe féminin ; 4° enfin, une courbure sacrée concave en avant.

Pour les uns, ces courbures résulteraient du poids de la tête et de la contraction musculaire après la naissance ; pour d'autres, elles seraient originelles, et tiendraient à l'organisation même du rachis.

La courbure latérale n'apparaît, elle, qu'à l'âge de 7 ou 8 ans, elle siège à la région dorsale et présente sa convexité à droite et sa concavité à gauche. Pour les uns, elle est due à la présence de l'aorte sur le côté gauche de la colonne vertébrale ; pour les autres, à la plus grande somme d'action fournie par le membre supérieur droit par rapport au membre supérieur gauche.

Quoi qu'il en soit, l'exagération pathologique de cette courbure physiologique normale porte le nom de scoliose, de même que l'exagération d'une des courbures

antéro-postérieures porte le nom de cyphose ou de lordose, suivant que c'est une courbure à concavité ou à convexité antérieure sur laquelle a porté cette exagération.

Nous devons mentionner qu'à l'âge de 25 ou 30 ans, le squelette vertébral est le siège d'une activité formative considérable, car ce n'est qu'à cette époque qu'il atteint son complet développement, ce qui semblerait expliquer les déviations de la colonne vertébrale qui se produisent si souvent à cette période de l'existence.

Les côtes, qui s'articulent en arrière avec la colonne dorsale, en avant avec le sternum, sont au nombre de douze ; avec les espaces intercostaux, elles forment les parois latérales du thorax.

Elles se dirigent de haut en bas et d'avant en arrière, en forme d'arcs dont la concavité regarde les organes intra-thoraciques.

Extérieurement, le thorax est recouvert par un grand nombre de muscles, qui jouent tous un rôle plus ou moins important dans les phénomènes de la respiration. En avant, les grands et les petits pectoraux ; sur les côtés, le grand dentelé, les scalènes ; en arrière, les muscles grand dorsal, trapèze, rhomboïde, petits dentelés, supérieur et inférieur ; enfin, le diaphragme qui, étendu horizontalement au fond de la cage thoracique, la sépare de la cavité abdominale. C'est à lui, comme nous le verrons plus loin, que revient une des parts les plus importantes dans la mécanique de la respiration.

Intérieurement, le thorax est tapissé par une membrane séreuse double, la plèvre pariétale et la plèvre viscérale qui, en se réfléchissant à la partie inférieure, au niveau du diaphragme, forme le sinus costo-diaphragmatique. En

se réfléchissant de bas en haut sur, le péricarde, cette même séreuse constitue la plèvre médiastine.

Les poumons, enveloppés qu'ils sont par la plèvre, occupent la plus grande partie de la cage thoracique, ils se moulent si exactement sur ses parois que, comme nous le verrons dans la suite de notre travail, la moindre déformation de ces dernières a immédiatement un retentissement énorme sur le fonctionnement des organes respiratoires.

Chaque poumon présente à considérer une face externe, une face interne, un bord antérieur, un bord postérieur, une base et un sommet.

La face externe, convexe, appliquée contre les côtes, est parcourue, de haut en bas et d'arrière en avant, par une grande scissure, unique à gauche, double à droite, partageant le poumon droit en trois lobes et le poumon gauche en deux.

La face interne du poumon gauche est concave et est creusée par une dépression que l'on nomme : « le lit du cœur ».

Voici, résumé aussi rapidement que possible, l'aperçu anatomique que nous avons cru devoir précéder cette étude.

§ II. — PHYSIOLOGIE

La cage thoracique joue le principal rôle dans les phénomènes mécaniques de la respiration.

C'est par son ampliation que l'air pénètre dans le poumon, et cette entrée de l'air dans les vésicules pulmo

naires constitue l'inspiration. Cette dilatation de la cage thoracique est provoquée par la contraction des muscles qui recouvrent le thorax. Les muscles qui ont leur insertion fixe sur la colonne vertébrale et leur insertion mobile sur les côtes élèvent ces dernières en se contractant. Nous citerons les scalènes, le petit dentelé postérieur et supérieur, le cervical descendant, les intercostaux externes ; le grand dentelé, les grands et les petits pectoraux, le grand dorsal, entrent aussi en jeu, mais seulement dans les inspirations forcées. A ce mouvement d'élévation des côtes s'en joint un autre, qui lui est solidaire, c'est un mouvement de rotation des côtes se faisant autour d'une ligne fictive qui réunirait l'extrémité vertébrale à l'extrémité sternale de la côte. Ce double mouvement combiné a pour résultat l'agrandissement du diamètre antéro-postérieur et du diamètre transversal du thorax. Quant au diamètre vertical, il s'agrandit en ce moment par la contraction du diaphragme, le muscle inspirateur par excellence « le piston de la cavité thoracique » (Viault et Jolyet).

A l'inspiration succède l'expiration, c'est-à-dire l'expulsion de l'air hors des voies respiratoires. Cette seconde partie de l'acte de la respiration est absolument passive, elle est simplement due, normalement, au retour des alvéoles pulmonaires sur elles-mêmes, par le fait seul de leur élasticité.

En résumé, c'est donc au moment de l'ampliation de la poitrine que l'oxygène nécessaire à l'hématose et par là même à la vie pénètre dans les poumons ; c'est au moment de l'expiration que l'acide carbonique est expulsé hors de l'organisme. L'on comprend très bien que si un obstacle quelconque vient entraver l'action des côtes ou du dia-

phragme, ou altérer l'élasticité des alvéoles pulmonaires, la fonction de la respiration en souffrira fatalement, ainsi que la fonction de la circulation, qui lui est absolument subordonnée.

CHAPITRE III

DES PRINCIPALES DÉFORMATIONS DU THORAX ET DES DÉFORMATIONS RACHITIQUES EN PARTICULIER

Les déformations les plus fréquentes du thorax sont sans contredit celles qui sont dues au rachitisme, et c'est de celles-ci dont nous comptons nous occuper particulièrement dans le cours de ce chapitre. Cependant, il ne nous semble pas inutile de mentionner rapidement les autres déformations thoraciques que l'on rencontre assez souvent, quoique plus rarement, elles aussi, chez un certain nombre d'enfants, et qui sont capables d'amener, surtout si elles sont assez prononcées, des troubles graves dans les fonctions des organes sous-jacents.

Nous les diviserons en deux grandes classes :

- 1° Les difformités congénitales ;
- 2° Les difformités acquises.

Les difformités congénitales sont beaucoup plus rares que les difformités acquises.

D'une façon générale, elles ne répondent à aucun type précis, ce sont des creux, des saillies, des gouttières, occupant des portions diverses du thorax ; on a signalé, chez ces déformés congénitaux, des creux capables d'admettre

le poing d'un adulte ; mais, nous le répétons, ces déformations sont assez rares.

Comme cause de ces malformations, l'on a invoqué, avec Lannelongue et Pinard, la traction, sur diverses parties du corps du fœtus, par des brides amniotiques ; la pression exercée à certains niveaux par le muscle utérin, lorsque le liquide amniotique est en trop petite quantité.

On a signalé deux types de déformations congénitales thoraciques à formes bien déterminées ; ce sont le thorax en entonnoir et le thorax en carène.

Le thorax en entonnoir a comme caractéristique une dépression infundibuliforme constituée par le sternum, ayant pour limites latérales les cartilages costaux, et comme limite inférieure la paroi abdominale. Cette déformation du thorax en entonnoir a été expliquée de bien des façons différentes : pour les uns, elle serait due à certaines positions défectueuses durant la vie intra-utérine ; pression du talon, du maxillaire inférieur, sur la paroi sternale (Zucherkandl, Ribbert) ; pour d'autres, à des traumatismes de la mère dans le dernier mois de la grossesse (Graeffner), l'arrêt de développement du sternum (Ebstein).

Enfin, beaucoup (Ramadier, Sérieux, Marie) font du thorax en entonnoir un stigmatisme physique de dégénérescence. Mais la théorie généralement admise de nos jours est celle de Comby, d'après laquelle le rachitisme est responsable de ce type assez rare de malformation du thorax.

Le thorax en gouttière se rapproche beaucoup du thorax en entonnoir ; le creux au niveau du sternum est moins profond et plus allongé dans le sens vertical. Les cartilages costaux présentent une courbure exagérée des deux

côtés de la ligne médiane, et forment en s'infléchissant une gouttière longitudinale, dont le sternum représente le fond.

Les difformités acquises de la cage thoracique dépendent de causes nombreuses.

Elles peuvent être consécutives à certaines professions, comme, par exemple, le « pectus excavatum » des cordonniers, déformation qui ressemble au thorax en entonnoir, mais dont la dépression est moins étendue.

Elles peuvent succéder aux affections pleuro-pulmonaires, cardiaques, à certaines maladies nerveuses.

Les saillies où les rétractions du thorax dans les deux premiers cas sont situées en des points où la paroi costale est en rapport direct avec la lésion de l'appareil pleuro-pulmonaire ou cardiaque. Ce sont les pleurésies, les scléroses pulmonaires, les symphyses cardiaques, qui ont le plus d'influence sur la configuration de la poitrine.

On a observé aussi assez souvent des déformations déterminées par des maladies nerveuses.

Ainsi la myopathie primitive progressive.

La maladie de Friedreich, la syringoméylie, jouent un certain rôle dans la genèse des déformations du thorax.

Il est une cause de déformation fréquente du thorax : ce sont les déviations de la colonne vertébrale. Les côtes étant intimement unies aux vertèbres, leur étant, pour ainsi dire, solidaires, il n'est pas de déviation possible des premières sans qu'il y ait retentissement immédiat sur le thorax, et cela, que l'on ait affaire soit à une lordose, soit à une cyphose, soit à une scoliose. Cette dernière

déformation de la colonne vertébrale est celle que l'on rencontre le plus fréquemment ; mais très souvent elle est associée à de la cyphose. Dans ce cas, l'on comprend que les déformations thoraciques soient plus accentuées. Si la scoliose et la cyphose sont réunies chez un enfant rachitique, les déformations du thorax qui sont sous la dépendance de ces déviations de la colonne dorsale viennent s'ajouter à celles engendrées par le rachitisme. C'est justement le cas de notre petite malade de la salle Lalande.

Nous venons de passer rapidement en revue toutes les difformités du thorax congénitales ou acquises que l'on peut avoir l'occasion d'observer ; nous en avons énuméré les principales causes. Nous allons aborder maintenant l'étude beaucoup plus intéressante pour nous de la déformation thoracique d'origine rachitique.

Le rachitisme frappe d'une façon à peu près constante les côtes ; d'une façon inconstante, la colonne vertébrale.

Le thorax rachitique a l'apparence d'une carène de vaisseau (carène de Dupuytren) ou d'un thorax d'oiseau (thorax en bréchet de poulet de Beylard). Le plus souvent, il est déprimé sur les côtés, formant un véritable aplatissement transversal par suite de l'enfoncement des côtes. A ce niveau, la partie médiane antérieure est, au contraire, saillante en avant et fortement bombée, à moins que l'on ait affaire au thorax en entonnoir ou en gouttière, dans lequel le sternum est au contraire enfoncé, formant le fond d'un infundibulum dû à la saillie des cartilages costaux.

Cet aplatissement latéral, qui est une déformation

caractéristique du rachitisme, siège au niveau de la partie moyenne de la hauteur du thorax.

Les côtes supérieures, plus courtes et doublées de muscles épais, ne se déforment pas. Les côtes inférieures s'élargissent au contraire en ailes pour recevoir la masse gastro-intestinale, qui est le plus souvent dilatée. Cet aplatissement en ceinture des parties moyennes de la paroi thoracique diminue donc le diamètre transversal du thorax des rachitiques, tandis que le diamètre antéro-postérieur reste à peu près normal.

Parmi les manifestations thoraciques du rachitisme, il faut signaler la présence de petites nodosités saillantes siégeant à l'union des côtes et des cartilages costaux. C'est le chapelet rachitique, qui forme une double rangée moniliforme en dehors du sternum.

La clavicule des rachitiques présente le plus souvent des courbures exagérées ; ces courbures s'accroissent quelquefois à tel point qu'elles forment de véritables angles, ce qui a pour résultat d'amener un rapprochement très sensible des deux épaules par raccourcissement de cet os.

La colonne vertébrale échappe assez souvent au rachitisme ; cependant, elle est quelquefois atteinte et présente alors, comme chez notre malade, soit une cypho-scoliose, soit simplement une de ces deux déformations.

A quoi peut-on attribuer l'aplatissement de la poitrine sur ses parties latérales ?

Peut-être pourrait-on incriminer, comme le voulait Schaw, l'action de la pression atmosphérique. Pour cet auteur, l'air, pénétrant dans la cage thoracique pendant l'inspiration, exerce, au moment de la dilatation du tho-

rax, une certaine pression de dedans en dehors. Chez un enfant sain, cette pression intérieure, grâce à la résistance de la cage osseuse, qui lui vient en aide, est capable de contrebalancer l'effort de la pression atmosphérique ; mais chez un sujet rachitique, par suite de la malléabilité des côtes, il y a défaut d'équilibre entre la pression intérieure et la pression extérieure, qui lui est de beaucoup supérieure, d'où, à la longue, difformité de la paroi thoracique au point où elle n'est point soutenue.

Chez notre fillette (Obs. I), outre cet aplatissement latéral du thorax à sa partie moyenne, un véritable sillon transversal, siégeant à la partie inférieure du thorax, à bords taillés à pic, succède brusquement à la partie supérieure du thorax, qui est globuleuse.

On pourrait, il nous semble, expliquer cette déformation par la pression exercée sur la poitrine par les vêtements de l'enfant. On sait quels désordres et quelle déformation peut amener, chez la femme, l'usage d'un corset trop serré, et cependant cette action s'exerce sur un thorax d'adulte, c'est-à-dire résistant ; pourquoi ne pas admettre que, chez un enfant rachitique, c'est-à-dire un enfant chez lequel la cage thoracique est malléable à l'excès, pourquoi ne pas admettre, disons-nous, que la pression exercée journellement par les vêtements autour de la poitrine n'arrive à produire insensiblement un véritable enfoncement de la paroi ? Et cette action est d'autant plus puissante qu'elle est exercée par un lien circulaire très étroit, comme le sont ordinairement les ceintures de pantalons et de jupes.

Les organes intra-abdominaux, foie et rate, déjà hypertrophiés, comme nous le verrons plus loin, par le fait de

la stase veineuse généralisée à tous les organes, et, de plus, comprimés par la déformation de la paroi du thorax, essayent alors de se loger au-dessous de ce sillon en coup de hache, et provoquent le relèvement en ailes des bords inférieurs de la cage thoracique.

CHAPITRE IV

INFLUENCE DES DÉFORMATIONS THORACIQUES SUR L'APPAREIL PULMONAIRE

Les déformations de la cage thoracique ont, comme nous l'avons dit au début de notre travail, un retentissement très grave sur le fonctionnement des poumons et du cœur. Mais, si ces deux organes ont également à souffrir du vice de conformation de la paroi thoracique, la lésion primordiale, celle qui devient à son tour la cause de toutes les autres, c'est l'altération de la fonction respiratoire.

En effet, chez la plupart des petits rachitiques que nous avons pu examiner, nous avons trouvé un symptôme constant, une certaine dyspnée plus ou moins accentuée, mais en général en rapport avec le degré de la déformation.

Cette dyspnée augmente d'intensité lorsque les enfants se livrent à un exercice un peu violent, qui exige d'eux quelques efforts musculaires. Ce symptôme était très net chez les deux enfants qui ont fait le sujet de nos observations.

Ils nous ont dit très nettement, tous deux, qu'ils ne peu-

vent pas, depuis bien longtemps, courir et s'amuser avec leurs camarades et qu'ils sont immédiatement obligés de s'arrêter, parce qu'ils étouffent.

A quoi tient donc cette difficulté de la respiration ?

Elle est le résultat de trois facteurs importants : d'abord le défaut de dilatation de la cage thoracique, qui, chez un enfant atteint de scoliose et de cyphose, comme celle qui fait l'objet de notre observation I, ne peut atteindre le maximum d'ampliation qu'elle atteint chez un sujet normalement conformé.

En effet, dans le chapitre où nous nous sommes occupés de la physiologie de l'acte respiratoire, nous avons vu que le phénomène mécanique indispensable à la rentrée de l'air dans les poumons était la dilatation de la cage thoracique.

Cette dilatation de la cavité thoracique, ou plutôt cet agrandissement, se fait suivant trois diamètres : l'antéro-postérieur, le transversal et le diamètre vertical.

L'agrandissement des deux premiers diamètres se fait par un double mouvement d'élévation et de rotation des côtes ; par ce double mouvement, la face externe des côtes se porte en haut et en dehors, et le sternum est projeté en avant. Mais pour que ce mouvement s'exécute intégralement, il faut que la forme des côtes soit normale, et surtout que leurs rapports entre elles soient conservés. Or, si nous examinons un instant la poitrine de notre petite malade, ou celle d'un enfant rachitique quelconque, atteint de scoliose, nous verrons que ces conditions sont bien loin d'être remplies ; au lieu d'un thorax régulier, dont les pièces osseuses sont disposées symétriquement les unes au-dessus des autres, offrant une

surface régulière aux insertions des muscles inspireurs, nous trouvons une cage thoracique absolument irrégulière, où les côtes déformées perdent leurs rapports réciproques en produisant des dépressions ou des saillies qui n'existent pas à l'état normal.

L'on comprend très bien que, dès lors, cette ampliation harmonieuse de la poitrine, qui met en jeu l'élasticité passive des poumons, est considérablement gênée. Les côtes ayant perdu leur mobilité normale et leurs rapports entre elles, les mouvements respiratoires sont nécessairement incomplets et irréguliers.

Il y a donc diminution dans l'ampliation du diamètre antéro-postérieur et transversal au moment de l'inspiration.

Quant au diamètre vertical, son augmentation est aussi gênée. Nous avons vu, en effet, que cet agrandissement se fait par contraction du diaphragme. Chez tout sujet atteint de scoliose et surtout de cypho-scoliose, il y a nécessairement, même si ces déformations sont légères, une diminution dans la longueur normale de la colonne vertébrale, par le fait de la scoliose, et une inclinaison en avant de la partie thoracique du tronc sur la partie abdominale, par le fait de la cyphose.

De cette double malformation : diminution de la hauteur de la colonne vertébrale, inclinaison du thorax en avant, résulte un amoindrissement dans la capacité de la cavité abdominale.

Aussi, les organes que contient cette cavité y sont à l'étroit ; et, bridés qu'ils sont en arrière par la paroi résistante formée par la colonne vertébrale et par les muscles des lombes, ils font effort contre la paroi supérieure,

c'est-à-dire contre le diaphragme, qui perd ainsi en grande partie sa mobilité normale et est considérablement gêné pour se contracter au moment de l'inspiration.

De plus, si nous considérons que certains organes, comme le foie et la rate, sont, comme nous le verrons plus loin, par le fait même de la stase veineuse, considérablement hypertrophiés, nous comprendrons à quel point les mouvements du diaphragme se trouvent réduits et, par là même, l'agrandissement du diamètre vertical de la cage thoracique diminué dans l'inspiration.

Au défaut d'ampliation de la cage thoracique, qui entrave déjà jusqu'à un certain point la fonction de la respiration, vient s'ajouter un autre facteur non moins important : la compression des poumons, à certains niveaux, par les parois déformées du thorax.

Les poumons, en vertu du peu de consistance de leurs tissus, se moulent exactement sur les anfractuosités que décrit la paroi.

En arrière, le poumon droit est d'abord refoulé par la convexité de la colonne vertébrale vers les côtes droites, il subit donc un certain aplatissement de dedans en dehors à ce niveau. Cet aplatissement ne doit pas être très prononcé chez notre malade de l'observation I, la courbure à convexité droite de la colonne dorsale n'étant pas des plus accentuées ; mais les deux poumons, aussi bien le droit que le gauche, sont nécessairement, au niveau de leur base, considérablement repoussés contre la paroi postérieure de la cage thoracique par le resserrement transversal de la base du thorax en avant.

Or, nous savons que lorsque les poumons subissent une compression quelconque, et le fait a été souvent mis en

lumière à propos des épanchements pleurétiques ; ils s'atrophient, ils se rétractent, et cette rétraction a pour conséquence la perte de la fonction respiratoire à ce niveau.

De par ces deux causes : 1° défaut d'ampliation de la cage thoracique, 2° compression de certaines portions du parenchyme pulmonaire, nous nous trouvons déjà en présence d'une diminution de la surface utile du poumon, aussi la partie du poumon qui sert encore à l'acte respiratoire va devenir, par une loi de suppléance commune à tous les organes, le siège d'une suractivité importante.

Ainsi que, dans les cas de pneumonie affectant une surface considérable du poumon, le malade supplée au défaut de fonctionnement de la portion du parenchyme pulmonaire atteint par des inspirations plus fréquentes et plus complètes, de même, nous voyons notre jeune rachitique faire avec effort des inspirations plus souvent répétées afin de lutter contre le manque d'air nouveau résultant de l'atélectasie du poumon à certains niveaux.

Sous l'influence de ces efforts répétés que se passe-t-il ?

Le poumon est très riche en fibres élastiques et c'est grâce à cette élasticité qu'il revient sur lui-même au moment de l'expiration, chassant ainsi l'air contenu dans ses alvéoles. Mais, de même qu'une bande élastique perdra à la longue son élasticité, si elle subit des étirements prolongés et souvent répétés, de même, les fibres élastiques de la portion du parenchyme pulmonaire restées saines, sous les efforts répétés d'inspiration nécessités par le manque d'apport d'air nouveau nécessaire à l'hématose, se laisseront distendre et ne reviendront plus sur elles-mêmes au moment de l'expiration.

De plus, si nous considérons que ce poumon ne reçoit

qu'une nourriture insuffisante par suite du mauvais état du cœur, nous ne nous étonnerons pas que le parenchyme, mal nourri, se laisse distendre à l'excès, que les alvéoles pulmonaires, trop dilatées, ne tardent pas à perdre leur élasticité, en un mot, que les lésions d'emphysème soient constituées de toutes pièces.

Cet emphysème nous est démontré très nettement, chez notre rachitique, par l'auscultation. Nous trouvons une diminution du murmure vésiculaire, l'expiration est prolongée et soufflante.

A la fin de l'expiration, on entend très nettement des râles sibilants ressemblant à un piaulement, au cri plaintif d'un petit oiseau, qui sont caractéristiques de l'emphysème, puisque certains auteurs les ont appelés « cris emphysémateux ».

Ici, la pathogénie de ces râles est complexe et nous pensons qu'il faut admettre comme cause principale de leur formation les mêmes agents qui ont déterminé l'emphysème lui-même. Cet emphysème intervient à son tour dans leur production et explique leur prédominance à la fin de l'expiration.

Nous savons, en effet, que les râles sibilants sont l'indice d'une augmentation de pression de l'air que renferme les bronches et d'une constriction régulière ou irrégulière de leur paroi, suffisante pour diminuer considérablement leur calibre. Or, ici, cette constriction bronchique ne résulte pas de la contraction des muscles de Reissenssen, considérée comme le facteur ordinaire de la sibilance, mais de la compression exercée sur les bronchioles par le tassement du poumon. Ce tassement, en effet, est très marqué, étant donné le nombre des divers facteurs qui

interviennent pour le produire : diminution de la capacité thoracique, du fait de la déformation osseuse ; exagération de la concavité diaphragmatique, résultant de la disproportion qui existe entre la capacité de la cavité abdominale amoindrie et celle des organes abdominaux secondairement hypertrophiés ; congestion intense des poumons, due à l'exagération de tension dans la circulation veineuse secondaire à la dilatation du cœur droit. Et, ce qui vient à l'appui de notre thèse, c'est l'exagération de la sibilance du côté droit, exagération facilement expliquée par le tassement plus marqué du poumon droit par suite du développement du foie dans la cavité thoracique.

Cette théorie du tassement des poumons comme agent pathogénique de la sibilance expiratoire semble contradictoire avec l'absence de la sibilance à l'inspiration, la diminution du calibre des bronches étant, d'après nous, permanente.

Mais cette absence de râles sibilants à l'inspiration s'explique aisément si l'on tient compte que l'air inspiré, dont la quantité est minime d'ailleurs, entre avec peu de force dans les alvéoles pulmonaires, la plupart des agents de l'ampliation thoracique étant supprimés, tandis qu'au contraire, il est chassé avec violence hors de ces mêmes alvéoles.

Le retrait du diaphragme, qui, à l'état normal, est le principal agent extrinsèque de l'expiration, mal secondé qu'il est ici par la rétraction des alvéoles, qui ont perdu toute leur élasticité par le fait de l'emphysème, n'est plus suffisant pour chasser l'air de ces alvéoles. Il faut donc que des forces plus puissantes entrent en jeu et c'est à la contraction de tous les muscles expirateurs thoraciques et

abdominaux qu'il appartient d'alléger le poumon de son excès de tension. C'est justement cette intensité dans l'effort expiratoire qui détermine de la sibilance au moment où l'air est chassé à haute pression à travers les bronchioles.

CHAPITRE V

INFLUENCE DES DÉFORMATIONS DU THORAX SUR L'APPAREIL CIRCULATOIRE. — PRONOSTIC. — DANGER D'UNE AFFECTION PULMONAIRE INTERCURRENTÉ.

Si l'on applique l'oreille sur la région précordiale de notre petite malade, l'auscultation révèle un souffle systolique à maximum xyphoïdien, c'est-à-dire au point d'insertion du cinquième cartilage sur le bord gauche du sternum. Ce souffle, doux et peu intense, s'entend dès le début et pendant toute la durée de la systole; il se propage vers le milieu du sternum, sans dépasser en hauteur l'insertion des quatrièmes côtes. Il n'est pas douteux qu'il ne révèle une insuffisance tricuspидienne.

Les troubles de la circulation périphérique en sont une preuve irrécusable.

Nous trouvons, en effet, chez notre petite rachitique, de la cyanose des lèvres, de l'œdème des extrémités, unis à tout le cortège symptomatique révélant une stase veineuse généralisée à tous les organes.

Cependant, un symptôme important de l'insuffisance tricuspидienne nous fait ici défaut. C'est le pouls hépatique. Mais cette absence du pouls hépatique est due pro-

bablement au mode de développement tout particulier du foie, développement sur lequel nous allons insister.

On est convenu de faire du foie cardiaque, du moins à sa première période, un gros foie débordant plus ou moins les fausses côtes, et subissant des variations de volume en rapport avec l'intensité plus ou moins grande de la gêne respiratoire (Foie en accordéon).

Cependant, chez notre jeune malade de la salle Lalande, si l'on percute l'hypocondre droit, on trouve une matité ne dépassant pas le rebord des fausses côtes. Bien plus, la matité hépatique normale a fait place à de la submatité anormale, en cette région. Il semblerait donc, au premier abord, que le foie, au lieu de participer à la congestion généralisée des organes, ait, au contraire, diminué de volume. Mais, si l'on tombe dans cette erreur, c'est que l'on ne tient pas compte de l'action directe exercée à ce niveau par la paroi thoracique déformée sur le foie, point sur lequel M. le professeur Baumel a attiré notre attention.

En effet, si, comme nous l'a conseillé notre Maître, nous percutons en arrière, après avoir fait asseoir notre petite malade, non seulement nous délimitons très facilement la zone de matité hépatique, mais nous la trouvons considérablement augmentée, puisqu'elle remonte jusqu'au quatrième espace intercostal.

Le foie est donc bien en réalité hypertrophié, et a subi, lui aussi, l'influence de la congestion passive généralisée à tous les organes.

Bridé en avant par le rétrécissement thoracique que nous avons signalé plus haut, le foie, ne pouvant empiéter en avant, s'est accru en arrière, et s'est hypertrophié par sa face postéro-supérieure.

D'autre part, du fait de ce même sillon transversal en coup de hache qui siège à la base du thorax, le foie est repoussé en arrière, et laisse, entre lui et la partie de la paroi thoracique située au-dessus de l'enfoncement, un espace libre, et c'est ce qui explique que nous ayons trouvé en avant de la submatité, là où nous aurions rencontré la matité hépatique chez un sujet normalement conformé.

Les autres organes, d'ailleurs, sont également congestionnés. — A la percussion, la rate est notablement hypertrophiée, le rein cardiaque se traduit ici par « une diminution de l'urine qui est dense et foncée. On y trouve à plusieurs reprises » une notable quantité d'albumine, qui disparaît sous l'influence du régime lacté pour reparaitre quelques jours après. Il serait trop long d'indiquer successivement l'état de tous les organes; ce qui est certain, c'est qu'il y a stase généralisée ayant pour cause l'insuffisance tricuspidiennne révélée à l'auscultation par un souffle au niveau de l'appendice xyphoïde.

Le poumon et le cœur sont si intimement unis dans leurs fonctions que les altérations de l'un de ces organes retentissent forcément sur l'autre.

L'aspiration thoracique nécessaire à la propagation du sang dans les poumons est presque nulle dans un thorax déformé, aussi le sang circule-t-il difficilement dans le poumon. Il s'accumule dans le réseau pulmonaire et cette réplétion sanguine se propage jusqu'au cœur droit. Les cavités droites du cœur, impuissantes à refouler devant elles la masse sanguine, se laissent dilater, et cette dilatation ne tarde pas à forcer l'orifice tricuspide, dont les valvules deviennent insuffisantes. Par un effet de com-

pensation, les parois du cœur dilaté ne tardent pas à s'épaissir. La résistance au passage du sang à travers le poumon congestionné et emphysémateux augmentant, la pression dans les cavités droites va aussi en s'accroissant ; le ventricule droit cherche à surmonter cette pression par une contraction exagérée. De là, irritation fonctionnelle, et, à sa suite, hypertrophie du cœur. C'est pendant cette seconde période que les malades sont prédisposés aux palpitations, aux douleurs précordiales, souvent même aux syncopes. C'est aussi pendant cette période que l'on voit souvent survenir un accident grave qu'il ne nous a jamais été donné d'observer, mais qui est cependant relaté par bon nombre d'auteurs : ce sont des hémorragies abondantes et souvent répétées à intervalles plus ou moins éloignés.

Delpech, dans son *Traité de l'Orthomorphie* (t. I, p. 351), nous rapporte l'observation suivante :

« Nous avons observé, chez une jeune fille d'un grand personnage, dans la famille duquelles difformités de l'épine sont héréditaires, des épistaxis très graves, qui sont manifestement liées au progrès d'une déviation latérale gauche de la région dorsale de l'épine. La jeune malade était alors âgée de huit ans ; il y en avait trois que l'hémorragie persistait, elle se reproduisait après des intervalles de quelques mois ; elle avait lieu alors pendant plusieurs jours de suite et avait laissé la malade presque anémique.

» Avant que ces hémorragies eussent lieu, il y avait eu des douleurs aux côtés, particulièrement au gauche, des palpitations du cœur, de l'oppression.

» Les principaux effets de la difformité consistaient en ce que les côtes moyennes gauches avaient ici été for-

tement entraînées en dedans, et en ce que la situation du cœur était changée ; cet organe était situé sous le sternum et les côtes droites. »

Enfin, Sottas, dans sa thèse inaugurale (thèse de Paris, 1865), rapporte encore deux cas d'hémorragies graves se faisant, l'une également par la muqueuse nasale, l'autre par le rectum, chez deux individus atteints de rachitisme thoracique.

D'après ce que nous avons dit jusqu'ici des troubles respiratoires et circulatoires engendrés chez les rachitiques par la déformation du thorax, il semble manifeste qu'il y a altération pulmonaire d'abord, lésion cardiaque ensuite ; mais on peut se demander si les troubles circulatoires sont toujours subordonnés aux troubles pulmonaires, et si le cœur ne peut être directement influencé par les pressions exercées sur lui par les parois thoraciques déformées.

Il est certain que le cœur, de par sa situation et sa mobilité, échappe souvent à la pression directe des parois. Cruvelhier, dans son *Anatomie pathologique*, fait remarquer que, dans le rachitisme de la colonne vertébrale, le cœur lutte contre tous les obstacles, contre toutes les causes de compression, et que les déformations de la cage thoracique retentissent plutôt sur la fonction pulmonaire que sur la fonction cardiaque. Il n'en est pas moins vrai, et c'est ce que nous trouvons chez notre jeune rachitique, que, sous l'influence d'un rapprochement intense des parois antérieures et postérieures du demi-thorax gauche, le cœur est totalement déplacé vers la droite, essayant d'échapper ainsi à la compression de la paroi thoracique à gauche.

La pointe bat contre l'appendice xyphoïde, aussi, à l'auscultation, perçoit-on à peine les bruits du cœur sous le mamelon gauche, tandis que leur maximum d'intensité est au niveau de la pointe de l'appendice.

On les entend encore à droite du sternum jusqu'à un point extrême éloigné de cinq centimètres et demi à droite de la ligne médiane.

C'est dans ces conditions physiologiques exceptionnellement défavorables que le cœur est obligé de suppléer à l'insuffisance du champ de l'hématose par une activité plus grande, par des contractions plus larges et plus intenses. De là, les diverses phases de l'évolution fatale qui, du rachitique thoracique, font un cardiaque.

Qu'arrivera-t-il donc si, par un traitement orthopédique approprié, nous ne parvenons à corriger chez nos rachitiques les déformations thoraciques et les troubles graves qu'elles entraînent avec elles ?

Après des améliorations et des rechutes successives, les œdèmes se généraliseront, le cœur sera forcé, ses battements deviendront irréguliers, tumultueux et inégaux, la congestion du poumon sera intense et nos petits malades pourront succomber dans une crise effrayante d'asystolie.

Telle est l'évolution des accidents qui enlèvent généralement les rachitiques thoraciques, à moins qu'une affection pulmonaire intercurrente ne vienne arrêter leur marche.

Ces affections pulmonaires intercurrentes constituent un danger menaçant continuellement les rachitiques thoraciques. Une simple bronchite, le catarrhe le plus léger, peut avoir les plus fâcheuses conséquences, et même

entraîner en quelques heures une asphyxie mortelle. Si nous nous souvenons à quel point le champ de l'hématose est déjà réduit dans le poumon de nos petits malades atteints de déformation thoracique, nous concevrons facilement la cause de cette asphyxie, souvent presque foudroyante. La bronchite, provoquant une congestion pulmonaire intense, viendra encore diminuer la portion du parenchyme qui était restée saine, et qui suffisait à grand'peine à entretenir les échanges gazeux nécessaires à l'existence. Dès lors l'asphyxie est inévitable.

Du reste, dans l'observation II, que nous devons à l'obligeance du Dr Bordone, de Frontignan, le dénouement fatal est venu confirmer ce que M. le professeur Baumel nous a tant de fois enseigné, quand, pour nous mettre en garde contre le danger imminent des affections pulmonaires intercurrentes chez les rachitiques thoraciques, il nous disait :

« Ce dont on ne meurt pas d'ordinaire, un bossu en meurt ».

CHAPITRE VI

TRAITEMENT

Le rachitisme, comme nous l'avons dit au début de notre travail, est la principale cause des déformations du thorax. Nous devons donc mettre tout en œuvre pour en préserver les jeunes enfants. Mais lorsque les déformations en général, et particulièrement les déformations thoraciques qu'il engendre, seront nettement constatées, nous devons lutter contre elles par des appareils de redressement et atténuer les troubles fonctionnels qu'entraînent ces déformations par une hygiène bien comprise et des agents médicamenteux appropriés.

La première de ces indications sera remplie par la surveillance attentive de l'hygiène alimentaire, c'est-à-dire, par le réglage de l'alimentation des enfants en bas âge.

« Aux enfants rachitiques, il faut d'abord procurer l'intégrité digestive ». (Baumel, *In* Leçons cliniques sur les maladies des enfants, page 275).

Le nouveau-né ne devra prendre le sein que huit fois dans la journée, c'est-à-dire une tétée toutes les trois heures.

Le sevrage devra être progressif. A 6 mois, l'on rem-

placera une des huit tétés par du lait bouilli et l'on diminuera ainsi successivement leur nombre. A 12 mois, l'enfant tettera seulement deux fois par jour. On ne donnera que peu à peu des aliments demi-liquides, des purées, des œufs.

Au point de vue médicamenteux, on administrera le phosphate de chaux à la dose de 0,25 à 0,50 centigrammes par jour suivant l'âge du petit malade.

Notre Maître, Monsieur le professeur Baumel, prescrit journellement le sirop de lactophosphate de chaux aux petits rachitiques jusqu'à l'âge de 1 an 1½. Au-dessus, il prescrit la solution suivante dans l'eau et le vin au moment des repas :

Lactophosphate de chaux. . .	5 gr.
Eau	100 —

30 grammes par jour.

L'on devra éviter chez les enfants rachitiques les vêtements serrés et comprimant d'une façon trop énergique le thorax. L'on devra se rappeler que, exerçant une compression journalière sur des os malléables à l'excès, ils aboutiraient rapidement à la déformation de la paroi costale.

Si les malformations de la cage thoracique sont définitivement constituées, l'on devra s'efforcer de les corriger par un traitement orthopédique approprié. L'on évitera cependant d'emprisonner le thorax dans un corset, qui gênerait son ampliation. que l'on cherchera, au contraire, à obtenir par tous les moyens. L'on donnera la préférence à de simples appareils de redressement, comme celui que

nous voyons employé pour notre jeune fille rachitique de la salle Lalande.

Il se compose de deux tiges métalliques latérales, de longueur égale, et qui peuvent s'allonger à volonté à l'aide d'un système à crémaillère.

La partie supérieure de ces attelles est terminée par un béquillon qui vient s'emboîter sous l'aisselle et la soutient, et qui est maintenu immobile par une courroie passant au-dessus de l'épaule.

L'extrémité inférieure de ces attelles latérales vient prendre un solide point d'appui sur une ceinture qui entoure le bassin.

S'il s'agit d'une scoliose très prononcée, l'on pourra ajouter à cet appareil une plaque métallique, qui, emboîtant la saillie de l'épaule, la repoussera vers sa position normale.

Afin d'obtenir autant que possible l'ampliation thoracique entière, l'on fera exécuter aux petits malades des exercices de gymnastique respiratoire, l'ascension d'escaliers, de montagnes, en ayant soin de placer derrière leur dos, à la hauteur des reins, un bâton qu'ils maintiendront en place en fléchissant leurs bras, au niveau du coude, sur les extrémités du bâton.

Si ces déformations thoraciques sont assez accentuées pour avoir un retentissement néfaste sur le système cardio-pulmonaire, l'on cherchera à combattre ces troubles fonctionnels par une hygiène bien comprise et des agents médicamenteux appropriés.

Le séjour dans un climat tempéré, la vie au grand air, au bord de la mer, une alimentation suffisante et choisie, un exercice musculaire modéré, l'excitation des tégu-

ments par des frictions sèches, telles sont les principales conditions du traitement hygiénique.

L'on pourra modifier heureusement la dyspnée habituelle dont souffrent les petits malades en recourant aux préparations arséniées.

Si le cœur faiblit, si l'on reconnaît la nécessité de le tonifier, l'on pourra employer la digitale, que nous voyons ordonner dans le service de M. le professeur Baumel, sous la forme de sirop, à la dose de 20 à 30 grammes, ou sous la forme de teinture, à la dose de IV à X gouttes, à prendre en deux fois dans les vingt-quatre heures.

L'on aura soin, comme le fait notre Maître, de prescrire pendant quatre jours seulement ce médicament et d'en supprimer l'usage pendant deux jours; le reprendre après de la même façon et le cesser de nouveau et ainsi de suite.

Dans certains cas, l'on pourra faire usage avec grand avantage de ventouses sèches appliquées en grand nombre sur le thorax.

Enfin, les troubles du côté du foie et du rein (foie cardiaque et rein cardiaque) seront combattus avec succès par l'application du régime lacté absolu.

OBSERVATIONS

OBSERVATION PREMIÈRE

(Inédite)

Recueillie dans le service de M. le professeur Baumel.

Anaïs P..., 14 ans, entrée à la clinique des enfants malades à l'Hôpital Suburbain, salle Lalande, le 1^{er} février 1901.

Antécédents héréditaires. — La mère a eu deux attaques d'apoplexie; la première l'a laissée paralysée; elle a succombé à la seconde. Une sœur aînée présente journellement des attaques d'épilepsie.

Antécédents personnels. — A été nourrie au sein jusqu'à deux ans; a commencé à marcher seulement à trois ans. Coqueluche à quatre ans.

Elle a présenté pendant très longtemps de l'œdème des membres inférieurs.

Elle a toujours été essoufflée et obligée de s'arrêter lorsqu'elle se livrait à un exercice un peu violent.

Etat actuel. — Inspection: Tête. — Au-dessous de la moyenne, dents irrégulièrement plantées, les incisives chevauchent sur les canines à la mâchoire inférieure.

Membres. — Supérieurs : Grêles. L'humérus présente, surtout à droite, une courbure à concavité externe.

Inférieurs : légère incurvation des fémurs et des tibias.

Thorax. — En avant, dans sa partie supérieure, le thorax est fortement bombé ; il présente une large voussure de sa paroi répondant aux 1^e, 2^e, 3^e, 4^e, 5^e côtes et saillante surtout à la partie médiane antérieure, au niveau du sternum et du tiers antérieur des cinq premières côtes.

Immédiatement au-dessous de cette voussure, la paroi thoracique présente une forte dépression transversale, véritable fossé à bord taillé à pic, répondant aux 6^e, 7^e et 8^e côtes.

Cette déformation est surtout accentuée au niveau de la portion cartilagineuse de ces côtes.

Enfin, de chaque côté, les bords inférieurs de la cage thoracique sont relevés en ailes.

Les parois latérales du thorax présentent un aplatissement surtout marqué au-dessous des aisselles.

En arrière, la colonne vertébrale présente une courbure à convexité à droite, répondant aux sept premières vertèbres dorsales.

Immédiatement au-dessous, une autre courbure de compensation, à convexité à gauche, répondant au reste de la colonne vertébrale.

Enfin, cette scoliose est compliquée de cyphose occupant aussi la région dorsale.

Au niveau de la première courbure, la portion de la cage thoracique située à droite de la colonne dorsale est fortement bombée.

Quand l'enfant est debout, son épaule droite est plus élevée que son épaule gauche.

Mensuration. — La longueur du sternum de la fourchette à la pointe de l'appendice xyphoïde est de 17 centimètres.

La mensuration de l'espace compris entre la pointe du sternum et la ligne prolongeant la douzième côte sur la ligne médiane nous a donné 10 centimètres. Ce qui nous donne, comme hauteur du thorax en avant, sur la partie médiane : 27 centimètres.

La ligne qui réunit la pointe de l'appendice xyphoïde à l'extrémité antérieure de la 12^e côte est de 21 centimètres des deux côtés.

Au niveau de la voussure, le périmètre thoracique, pris au niveau d'une ligne passant dans le creux axillaire, est de 66 centimètres. Au niveau d'une ligne passant par les mamelons, il est de 71 centimètres.

Au niveau de la dépression transversale qui fait suite à la voussure, à la hauteur de la 6^e côte, le périmètre thoracique est de 61 centimètres $1/2$. A ce point, la dépression antérieure est compensée par la voussure de la région dorsale.

A la base du thorax, au niveau de la portion relevée en aile, le périmètre thoracique est encore de 61 centimètres $1/2$. A cette hauteur, la voussure de la région dorsale est beaucoup moins marquée.

A la percussion : sonorité exagérée en avant et en arrière.

A la palpation : les vibrations thoraciques sont diminuées, presque abolies en certains points.

A l'auscultation : l'expiration est excessivement prolongée et sifflante ; l'on entend des râles sibilants disséminés, surtout nets à l'expiration et à droite.

Examen du cœur.— A deux travers de doigt au-dessous du mamelon gauche, on ne sent pas battre la pointe du cœur, mais on la sent très nettement en appuyant un doigt à la pointe de l'appendice xyphoïde.

Sous le mamelon gauche, on perçoit tout juste les bruits du cœur; mais leur maximum d'intensité est au niveau de la pointe de l'appendice xyphoïde.

On les entend encore à droite du sternum, mais allant en s'affaiblissant jusqu'à un point extrême qui correspond à la huitième côte, et éloigné de 5 centimètres $1/2$ à droite de la ligne médiane.

Au niveau de la pointe de l'appendice xyphoïde, on perçoit un souffle au 1^{er} temps, bref et doux.

La matité hépatique en avant ne dépasse pas le rebord des fausses côtes; mais, si l'on fait asseoir la malade et que l'on percute en arrière, on la trouve considérablement augmentée et remontant jusqu'à une ligne répondant à la 4^me côte.

La rate est également hypertrophiée.

Quand elle est rentrée dans le service, notre malade présentait de l'albuminurie, qui a complètement disparu sous l'influence du régime lacté absolu, pour reparaitre ensuite à plusieurs reprises.

Application d'un corset orthopédique.

OBSERVATION II

Due à l'obligeance du Dr Bordone, de Frontignan, ex-chef du laboratoire de la Faculté de Médecine de Montpellier

Michel J..., 7 ans.

Antécédents héréditaires. — Mère rachitique ; bronchitique chronique.

Antécédents personnels. — Élevé au biberon ; a marché à 3 ans seulement ; très en retard dans sa dentition. — Depuis 3 ans, l'enfant est atteint d'une dyspnée qui présente les caractères suivants : s'il court avec les enfants de son âge, ou s'il marche même un peu rapidement, en un mot, au moindre effort, il est pris d'un essoufflement tel qu'il est obligé de s'arrêter et de s'asseoir.

Cette dyspnée, qui était légère au début, dit la mère, était, depuis quelques mois, devenue insupportable, car les accès se répétaient de plus en plus souvent pour les circonstances les plus légères.

C'est dans ces conditions que l'enfant fut pris, le 16 février, d'un malaise léger avec anorexie.

Pendant quelques jours, toux pénible, difficulté à respirer. Cette gêne respiratoire s'accroissant de plus en plus, aboutit à un véritable accès d'asphyxie, dans la nuit du 20 au 21.

Appelé en ce moment auprès du petit malade, je le trouve violacé, faisant des efforts de toux violents.

Les mouvements respiratoires sont fréquents et excessivement pénibles.

L'examen du thorax révèle, à première vue, une déformation rachitique très accentuée.

En avant : la cage thoracique, étranglée vers son milieu, est très élargie à sa partie inférieure.

Le chapelet chondro-sternal est très caractéristique.

Le sternum est saillant, en bréchet de poulet.

Les parois latérales sont très aplaties, surtout dans leur partie médiane.

En arrière : la colonne vertébrale présente un type de scoliose excessivement prononcé, à convexité dirigée à droite et siégeant dans la région dorsale.

On remarque aussi une courbure de compensation dirigée du côté opposé, mais moins apparente que la première et occupant la portion lombaire.

Les côtes du côté convexe forment une gibbosité considérable par le fait de la rotation des vertèbres sur leur axe, et de l'exagération de la courbure des côtes à ce niveau.

Du côté convexe, elles sont, au contraire, aplaties.

Pendant l'inspiration, toute la partie supérieure du thorax est complètement immobilisée ; tandis que les dernières côtes se soulèvent à peine, l'abdomen se soulève fortement. La respiration présente absolument le type abdominal.

A l'auscultation, la respiration est obscure ; l'on entend çà et là quelques râles humides à bulles moyennes, et de nombreux râles sibilants et ronflants disséminés.

Les deux bruits du cœur s'entendent ; mais, au niveau de l'appendice xyphoïde, le premier bruit est couvert par un souffle bref et piaulant, se propageant à deux ou trois centimètres de son foyer d'origine, dans la direction du mamelon gauche.

Les jugulaires présentent nettement le pouls veineux systolique.

Le foie présente des battements expansifs systoliques très sensibles à la palpation. La moitié dépasse de deux doigts le rebord des fausses côtes.

Le pouls radial est petit et faible.

L'œdème est très marqué au niveau des membres inférieurs, qui sont refroidis et couverts de marbrures cyanotiques. Œdème très prononcé de la face, surtout au niveau des paupières.

Œdème du scrotum et de la portion inférieure de l'abdomen.

Les urines sont rares et albumineuses.

Sous l'influence de ventouses sèches appliquées en grand nombre en avant et en arrière sur le thorax, la dyspnée avait diminué d'intensité et l'oppression avait presque disparu, lorsque, le 23 au soir, l'enfant est emporté d'une façon presque foudroyante, le neuvième jour après le début de la maladie, dans une nouvelle crise d'asphyxie.

CONCLUSIONS

1° Les déformations du thorax ont des origines nombreuses ; mais celles que l'on rencontre le plus souvent sont, sans contredit, les déformations qui sont dues au rachitisme.

2° Le rachitisme thoracique, quand il est assez prononcé, entraîne avec lui des troubles très grands dans les divers appareils de l'organisme.

3° L'appareil qui subit le premier l'influence néfaste des déformations du thorax, c'est l'appareil respiratoire, dont le bon fonctionnement est altéré par trois causes : 1° le défaut d'ampliation de la cage thoracique ; 2° la contraction du parenchyme pulmonaire à certains niveaux ; enfin, 3° l'emphysème compensateur, qui vient s'ajouter comme troisième facteur, diminuant encore le champ de l'hématose dans le poumon des déformés thoraciques.

4° Le poumon et le cœur sont si intimement unis l'un à l'autre qu'il n'est pas de lésions du premier qui ne retentissent nécessairement sur le second, ce qui explique l'insuffisance tricuspidiennne que l'on constate chez tous les rachitiques thoraciques, insuffisance qui engendre cette stase nerveuse généralisée à tous les organes (foie, rate, rein cardiaques) et aussi ces crises d'asystolie qui aboutissent presque fatalement à la mort.

5° C'est dans ces conditions défectueuses que l'organisme, devenu un « *locus minoris resistentiæ* », sera prêt à toutes les défaillances, et que l'affection pulmonaire la plus légère, venant encore diminuer ce champ de l'hématose déjà si restreint, pourra amener d'une façon pour ainsi dire foudroyante un dénouement fatal.

6° Au point de vue du traitement, l'on devra d'abord s'efforcer de protéger du rachitisme l'enfant en bas âge, et cela, l'on y parviendra par le réglage sévère de l'alimentation du nouveau-né, et par l'administration du phosphate de chaux.

Lorsque la cage thoracique présentera déjà les déformations dues au rachitisme, on luttera contre ces déformations par des appareils de soutien, en même temps que l'on s'efforcera d'obtenir le maximum d'ampliation du thorax par des exercices de gymnastique respiratoire.

Enfin, si les troubles graves qu'entraîne le rachitisme thoracique ont fait leur apparition, on s'efforcera de les atténuer par une hygiène bien comprise et une médication appropriée.

VU ET PERMIS D'IMPRIMER :
Montpellier, le 25 Avril 1901

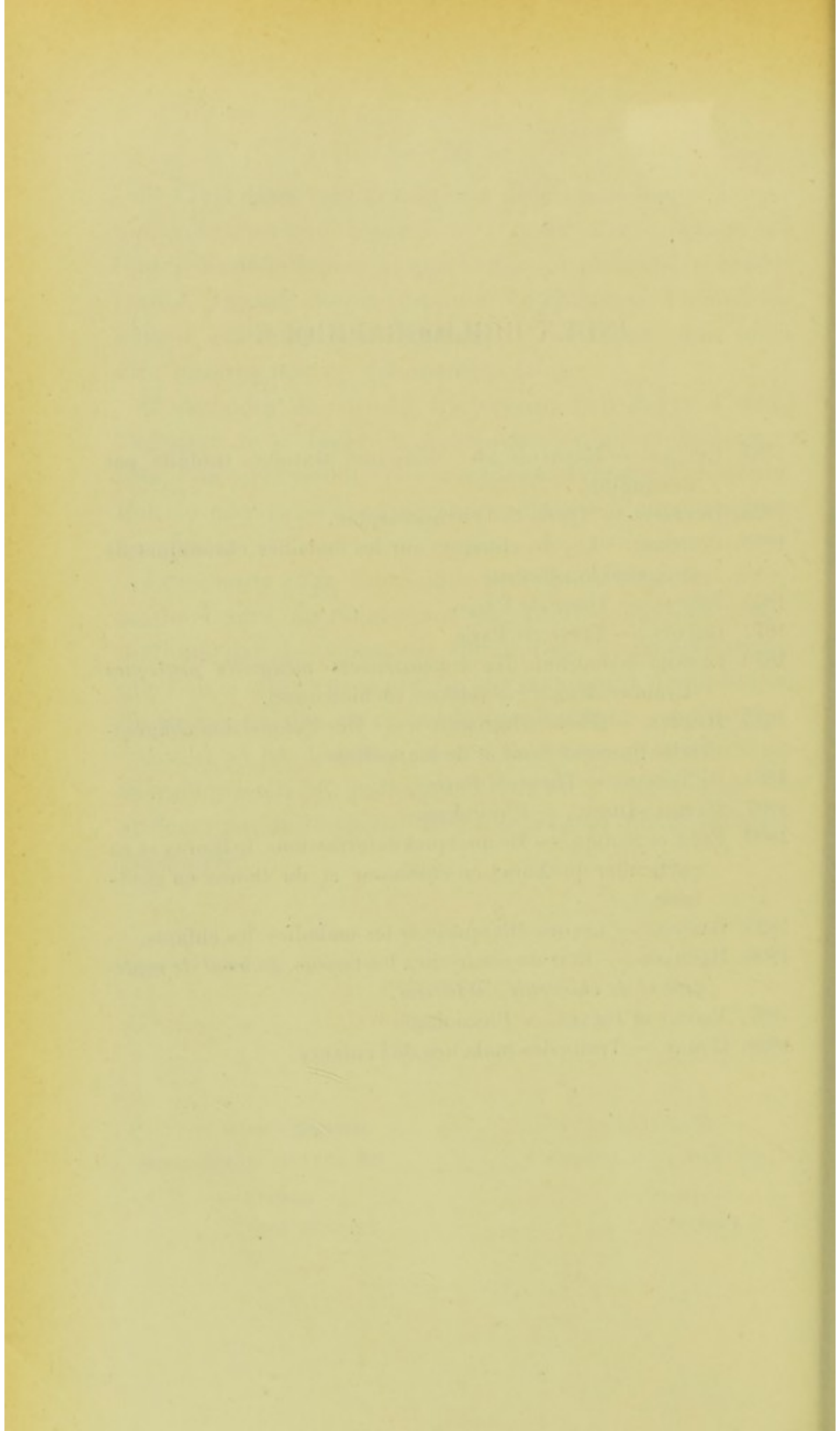
Le Recteur,
Ant. BENOIST.

VU ET APPROUVÉ :
Montpellier, le 25 Avril 1901.

Le Doyen,
MAIRET.

INDEX BIBLIOGRAPHIQUE

1787. CULLEN. — *Eléments de Médecine pratique* traduits par Bocquillon.
1828. DELPECH. — *Traité de l'Orthomorphie*.
1858. BOUVIER. — *Leçons cliniques sur les maladies chroniques de l'appareil locomoteur*.
1865. SOTTAS. — *Thèse de Paris*.
1872. CHUPIN. — *Thèse de Paris*.
1879. CORNIL. — *Journal des connaissances médicales pratiques* (Cyanose dans les déviations rachidiennes).
1883. BAUMEL. — *Thèse d'agrégation* : « Des lésions non congénitales du cœur droit et de leurs effets ».
1884. DE VÉSIAN. — *Thèse de Paris*.
1887. MATHIAS-DUVAL. — *Physiologie*.
1892. FÉRÉ et SCHMID. — *De quelques déformations du thorax et en particulier du thorax en entonnoir et du thorax en gouttière*.
1893. BAUMEL. — *Leçons cliniques sur les maladies des enfants*.
1896. HUCHARD. — *Etat du cœur chez les bossus*, *Journal de médecine et de chirurgie*, 10 février.
1897. VIAULT et JOLYET. — *Physiologie*.
1898. COMBY. — *Traité des maladies de l'enfance*.
-



SERMENT

En présence des Maîtres de cette École, de mes chers condisciples, et devant l'effigie d'Hippocrate, je promets et je jure, au nom de l'Être suprême, d'être fidèle aux lois de l'honneur et de la probité dans l'exercice de la Médecine. Je donnerai mes soins gratuits à l'indigent, et n'exigerai jamais un salaire au-dessus de mon travail. Admis dans l'intérieur des maisons, mes yeux ne verront pas ce qui s'y passe ; ma langue taira les secrets qui me seront confiés, et mon état ne servira pas à corrompre les mœurs ni à favoriser le crime. Respectueux et reconnaissant envers mes Maîtres, je rendrai à leurs enfants l'instruction que j'ai reçue de leurs pères.

Que les hommes m'accordent leur estime si je suis fidèle à mes promesses ! Que je sois couvert d'opprobre et méprisé de mes confrères si j'y manque !

SECRET

The following information is being furnished to you for your information and guidance. It is classified "Secret" because its disclosure could result in the identification of sources and methods of the intelligence activities of the United States Government. It is intended for the use of the recipient and is not to be disseminated to other personnel without the express approval of the originating office.

The information is being furnished to you for your information and guidance. It is classified "Secret" because its disclosure could result in the identification of sources and methods of the intelligence activities of the United States Government. It is intended for the use of the recipient and is not to be disseminated to other personnel without the express approval of the originating office.