

AYED BELARBI

Tumeurs malignes des tissus mous

Etude anatomoclinique et immunohistochimique

Identification de groupes Histopronostiques



Office des Publications Universitaires

Professeur Ayed Belarbi

CHU Mustapha



2-616-916-1



Tumeurs malignes des tissus mous

Etude anatomoclinique et immunohistochimique

Identification de groupes Histopronostiques



OFFICE DES PUBLICATIONS UNIVERSITAIRES

1, Place centrale de Ben-Aknoun (Alger)

SOMMAIRE

INTRODUCTION	13
OBJECTIFS	16
CHAPITRE I : DONNEES DE LA LITTERATURE	17
1. EPIDEMIOLOGIE	17
I. Incidence	17
II. Etiologie	17
2. DEMARCHE DIAGNOSTIQUE	18
I. Clinique	18
II. Imagerie	19
i. Moyens techniques	20
ii. Corrélations Imagerie/histologie	21
III. Cytologie	23
IV. Anatomie pathologique	23
i. Matériel et Méthodes	23
ii. Etude macroscopique	27
iii. Histopathologie usuelle	28
iv. Techniques spéciales	33
1. Histochimie	34
2. Immunohistochimie	35
3. Microscopie Electronique	38
4. Biologie moléculaire	39
v. Classifications	43
1. Histologiques	43
a. Morphologique	43
b. de 'OMS	44
2. Systèmes de stadification	45
i. Système de stadification AJCC/UICC	45
ii. Enneking	47
iii. Système selon Hajdu	48
3. FORMES ANATOMOCLINIQUES DE STM	49
I. Liposarcome	49
II. Sarcome peu différencié type HFM	55
III. Rhabdomyosarcome	57

IV. Léiomyosarcome	61
V. Fibrosarcome et myofibrosarcome	62
VI. Sarcomes vasculaires	66
VII. Tumeurs péricytaires malignes	69
VIII. Tumeurs ostéochondromateuses malignes	70
IX. STM à différenciation incertaine	72
4. TRAITEMENT	81
I. Chirurgie	81
II. Radio Thérapie	84
III. Chimio Thérapie	85
IV. Thérapie génique	87
5. PRONOSTIC DES STM	88
CHAPITRE II : MATERIEL ET METHODES	91
CHAPITRE III : RESULTATS I	99
I. Série globale	99
II. STM de l'adulte	100
1. Résultats globaux	100
2. Différents sous types de STM de l'adulte	119
I. STM peu différencié type HFM	119
II. Rhabdomyosarcome	125
III. Liposarcome	132
IV. Fibrosarcome	136
V. Angiosarcome	141
VI. STM rares	143
1. Léiomyosarcome	143
2. Chondrosarcome Mésoenchymateux	143
3. Tumeur glomique maligne	143
VII. STM avec différenciation incertaine	143
1. Sarcome synovial	144
2. PNET/Ewing extra-osseux	147
3. STM avec différenciation incertaine rares	148
VIII. STM indifférenciés	149
3. Traitement	150
4. Evolution	151
III. STM de l'enfant	151

1. Résultats globaux	151
2. Rhabdomyosarcome	159
3. Traitement	163
4. Evolution	164
CHAPITRE IV : COMMENTAIRES	165
1. STM de l'adulte	167
I. Commentaires globaux	167
II. Différents sous types de STM	179
i. Liposarcome	179
ii. STM peu différencié type HFM	182
iii. Rhabdomyosarcome	185
iv. Léiomyosarcome	187
v. Fibrosarcome	187
vi. Angiosarcome	189
vii. Chondrosarcome mésoenchymateux	190
viii. Sarcome synovial	190
ix. PNET/Ewing extra-osseux	191
III. Traitement	192
IV. Evolution	194
2. STM de l'enfant	197
I. Commentaires globaux	197
i. Rhabdomyosarcome	198
CONCLUSION	203
ANNEXES	207
BIBLIOGRAPHIE	229