



CARCINOME MEDULLAIRE DE LA THYROÏDE AU CHU MOHAMMED VI OUJDA: QUEL PROFIL DIAGNOSTIQUE ET THERAPEUTIQUE ?



F. Elilié Mawa Ongoth (Dr), B. Bousyf (Dr), H. Latrech (Pr)

*Service d'Endocrinologie-Diabétologie et Nutrition CHU Mohammed VI, Faculté de Médecine
et de Pharmacie, Université Mohammed Premier, Oujda, Maroc.*

Mots clés: carcinome médullaire, Thyroïde, Oujda.

INTRODUCTION:

Le Carcinome médullaire de la thyroïde (CMT) constitue une tumeur maligne de la thyroïde, développée à partir des cellules C parafolliculaires, sécrétant la calcitonine. Il peut se présenter sous une forme sporadique ou une familiale, s'intégrant alors dans le cadre d'un néoplasie endocrinienne multiple (NEM) de type 2, déterminée par des mutations du proto-oncogène RET [1; 2]. L'objectif de ce travail était de décrire les aspects diagnostique et thérapeutiques du CMT au CHU Mohammed VI Oujda

PATIENTS ET METHODES :

Etude descriptive, transversale portant sur des patients suivis au CHU Mohammed VI Oujda pour CMT.

RESULTATS:

L'étude portait sur 9 patients d'un âge moyen $35 \pm 14,95$ ans, avec prédominance féminine (66,7%). Les circonstances diagnostiques du CMT étaient un goitre multi-nodulaire (33,33%), un nodule thyroïdien avec euthyroïdie (11,11%), une métastase hépatique et un cas index avec mutation du gène RET retrouvée (44,44%). Le CMT était sporadique (22,2%) et s'intégrait dans le cadre de NEM 2A (77,8 %). La prise en charge chirurgicale consistait en une thyroïdectomie totale associée à un curage récurrentiel bilatéral et jugulo-carotidien bilatéral dans 66,7% des cas. Une guérison a été notée dans 22,22% des cas.

DISCUSSION ET CONCLUSION:

Le CMT demeure une pathologie rare mais grave. un diagnostic précoce, à un stade anatomoclinique favorable, ainsi que la qualité de l'exérèse chirurgicale initiale, sont des déterminants essentiels d'un meilleur pronostic de cette pathologie [2]. Une collaboration multidisciplinaire est requise dans la stratégie de prise en charge de cette pathologie.

Bibliographie :

- [1] Accariddo G, Conzo G, Esposito D et al. Genetics of medullary thyroid cancer: An overview. Int J Surg. 2017 May; 41 Suppl 1:S2-S6.
- [2] Javier Calvo, Gabriel Torrealba, Adriana Sáenz et al. Genetic and Clinical Features of Medullary Thyroid Carcinoma: The Experience of a Single Center in Costa Rica. J Cancer Epidemiol. 2016 : 1-6.

Déclaration de conflit d'intérêt : Nous n'avons pas de conflit d'intérêt en rapport avec ce travail