

Localisation ovarienne d'une Tumeur myofibroblastique

M. Braiki*^a (Dr), I. Miniaoui^b (Dr), A. Nouri^a (Pr)

^a Département de chirurgie pédiatrique, CHU Fattouma Bourguiba, Monastir, TUNISIE ;

^b service de médecine interne et d'endocrinologie, Monastir, TUNISIE

Introduction

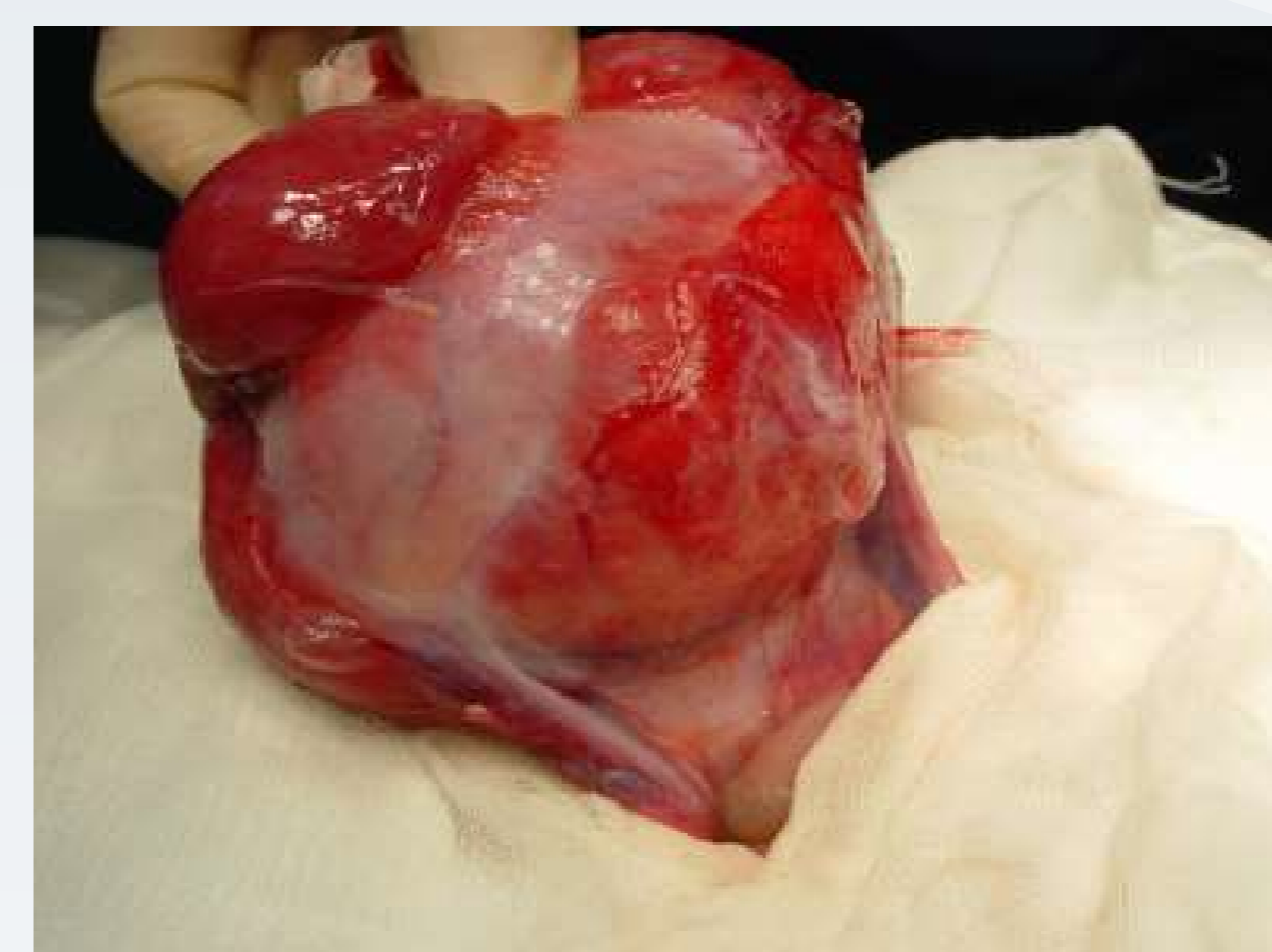
Les tumeurs myofibroblastiques inflammatoires (TMI) représentent un groupe de tumeurs rares. Elles surviennent à tout âge avec une prédilection pour l'enfance. Elles représentent approximativement 1,9% des tumeurs des tissus mous dans les deux premières décennies de la vie.

Observation

Nous rapportons le cas d'une fille âgée de 6 ans qui consulte pour une distension abdominale associée à une altération de l'état général. A l'examen physique on palpe une masse volumineuse au niveau de l'hypogastre. L'échographie ainsi que la TDM abdominale ont objectivé une volumineuse masse pelvienne de 7*8cm. Le traitement chirurgical consistait à une annexectomie droite vu le caractère invasif de la tumeur. L'examen anatomopathologique de la pièce opératoire a conclu à une tumeur myofibroblastique inflammatoire. Le recul était de 4ans. Aucune récurrence tumorale locale ou à distance n'a été notée.



Scanner abdomino-pelvien : Volumineuse masse à double composante



Aspect per opératoire : tumeur de l'ovaire droit

Conclusion

Ces tumeurs peuvent régresser spontanément ou se transformer en une tumeur maligne après plusieurs récurrences. Le pronostic des TMI est généralement excellent, il dépend essentiellement de la localisation de la tumeur, de sa taille et de la qualité du traitement.