

# Angiosarcome thyroïdien : à la lumière d'un cas.

S. Askaoui, G. El Mghari, N. El Ansari

Service d'Endocrinologie Diabétologie, Maladies Métaboliques et Nutrition

Université Cadi Ayyad. CHU Mohamed VI. Marrakech. Maroc

## Introduction

- L'angiosarcome est une tumeur hautement maligne, très rare et encore plus quand il s'agit d'une localisation thyroïdienne.
- Il est caractérisé sur le plan morphologique par sa différenciation vasculaire et son polymorphisme cytologique.
- L'objectif de cette étude est de rapporter un cas de cette entité avec son évolution en post opératoire.

## Observation

- Patient âgé de 54 ans, sans antécédents pathologique particulier.
- Opéré (thyroïdectomie totale) pour un goitre multi-hétéro-nodulaire compressif, révélant un angiosarcome toto-lobaire gauche (figure 1).
- L'évolution en post-opératoire a été marquée par l'installation d'un hématome cervical, avec une récurrence plus étendue (10 jours après) : 9.8\*8.3\*7.7cm s'étendant en endothoracique et infiltrant l'espace para-vertébral antérieur.
- Un complément de TDM thoraco-abdomino-pelvienne a été réalisé à la recherche de la tumeur primitive, revenant sans anomalie.
- L'hématome a été drainé et le patient a été adressé par la suite en oncologie pour un complément de prise en charge.

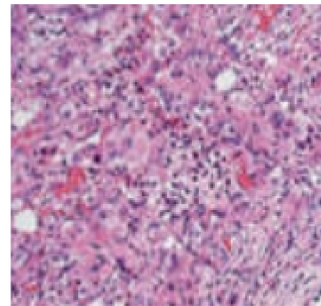


Figure 1: aspect anatomopathologique d'un angiosarcome thyroïdien.

## Discussion

- L'angiosarcome est une tumeur maligne, très rare et d'évolution fatale.
  - Sa localisation thyroïdienne est exceptionnelle.
  - Son diagnostic est le siège de beaucoup de controverses concernant son diagnostic et son traitement : origine angiosarcomateuse ou variante angiomatoïde du carcinome anaplasique ?
  - Certaines complications à type d'hémorragie, de thrombopénie et de défaillance cardiaque peuvent s'observer.
- Les récurrences locales sont très fréquentes et les métastases sont précoces et fréquentes. Elles atteignent les poumons, ganglions lymphatiques, le foie et les os.
- Son traitement repose d'une part, sur l'administration du propranolol, les corticoïdes et la chimiothérapie métronomique.

## Conclusion

- La métastase ou la localisation d'un angiosarcome au niveau de la thyroïde est possible avec un taux de survie médiocre.
- L'apparition aiguë et l'extension rapide posent d'énormes difficultés au traitement de ce type de tumeur.