

Particularités des myopathies inflammatoires paranéoplasiques

Ines, NACEUR, Assistante hospitalo-universitaire, Service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Amal, BAYA CHATTI, Spécialiste, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Tayssir, BEN ACHOUR, Assistante hospitalo-universitaire, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Maysam, JRIDI, Assistante hospitalo-universitaire, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Imed, BEN GHORBEL, Professeur, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Mounir, LAMLOUM, Professeur, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Fatma, SAID, Professeur agrégée, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Monia, SMITI, Professeur, service de médecine interne, la Rabta, Tunis, Tunisie

Introduction

Les myopathies inflammatoires idiopathiques (MII) sont de maladies auto-immunes rares et hétérogènes. Outre leur disparité phénotypique, il se distinguent par leur association aux cancers. A travers ce travail, nous décrivons les caractéristiques cliniques et immunologiques des MII associées aux cancers

Patients et méthodes

- Etude rétrospective monocentrique
- Période : 2000 → 2022
- Patients diagnostiqués de MII (critères de classification ACR/EULAR 2016) ET diagnostiqués de syndrome des anti-synthétases (SAS) (critères de Connors et al de 2010)
- **MII paranéoplasique** : la survenue d'un cancer documenté histologiquement, dans un délai ≤ 3 ans par rapport au diagnostic de MII

Résultats

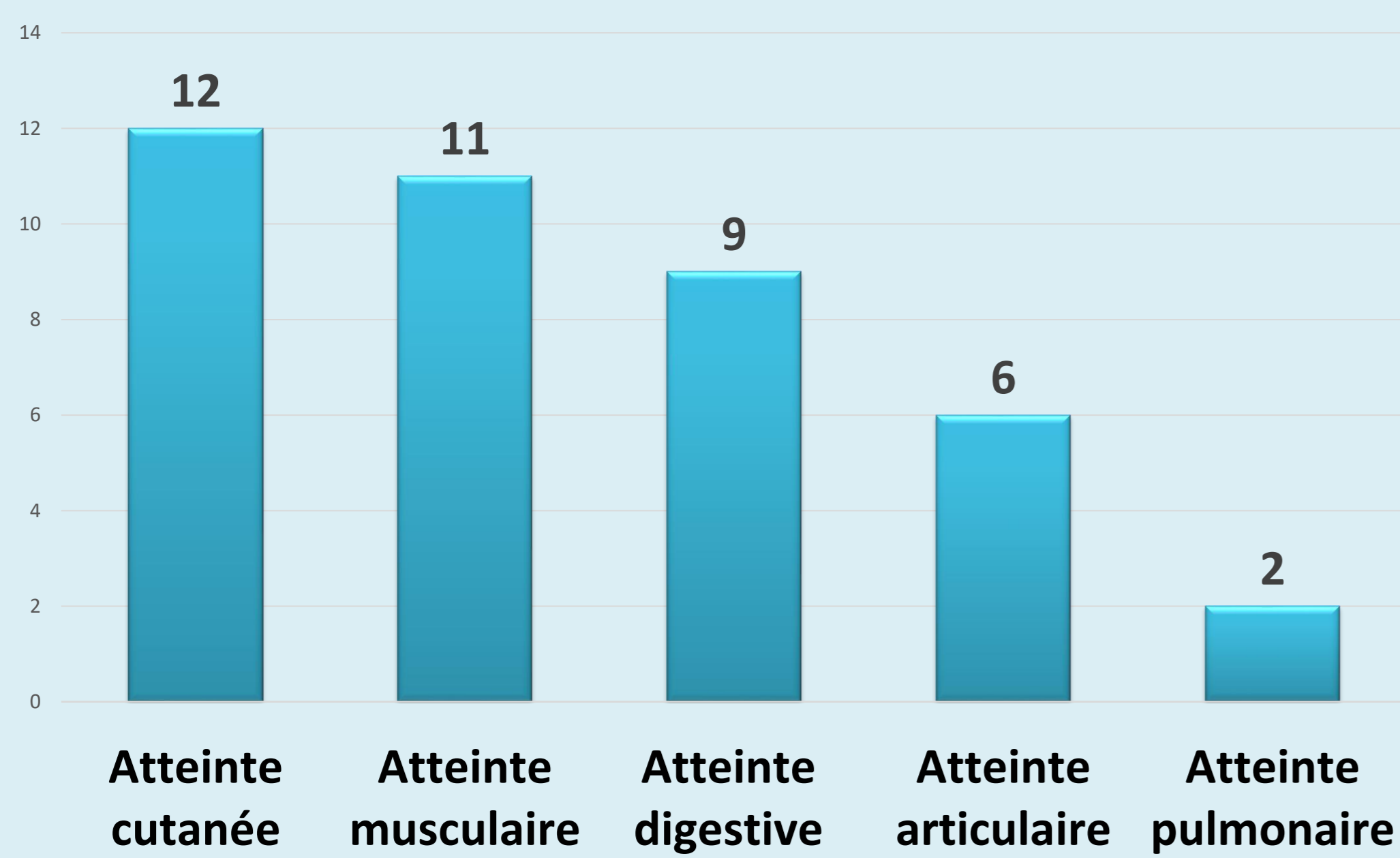
N=95 patients atteints de MII

MII paranéoplasique : 12 (12,6%)

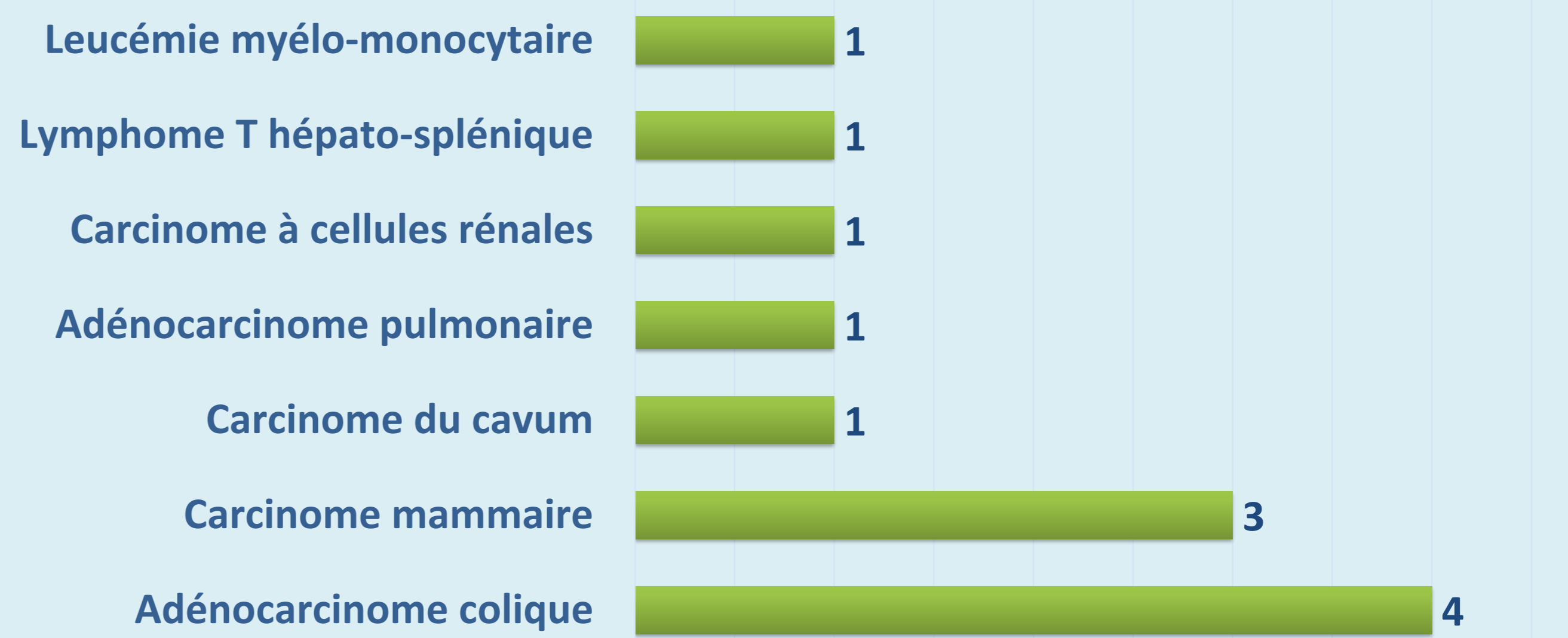
Dermatomyosite : n = 10

SAS : n = 2

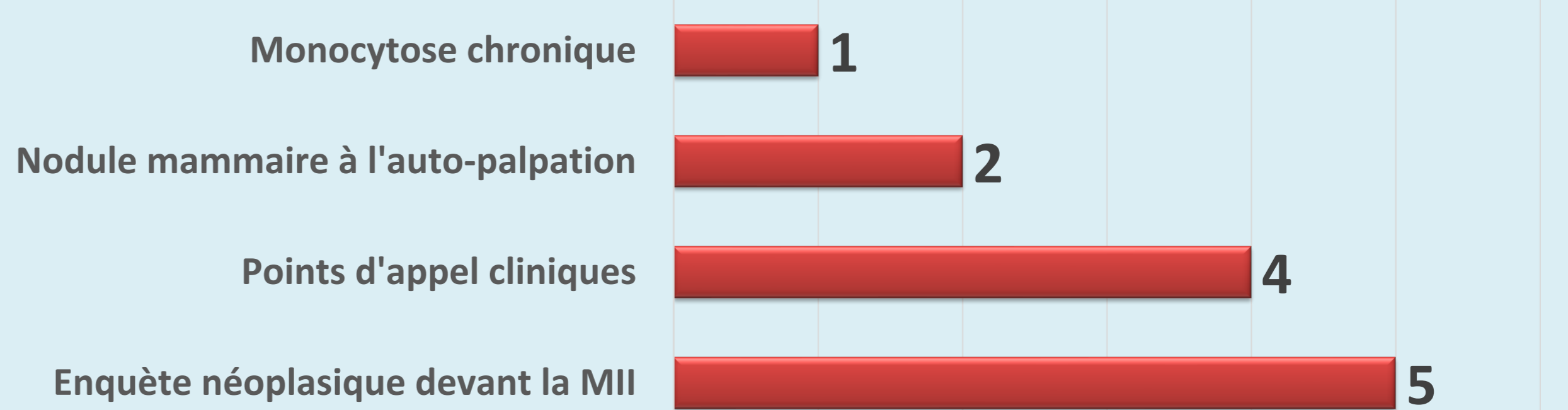
Âge moyen au moment du diagnostic de la MII = 53,4 ans [30 à 86]
Genre ratio Femme /Homme = 2



Profil clinique des patients atteints de MII paranéoplasiques



Types des cancers associés



Circonstances de découverte des cancers associés

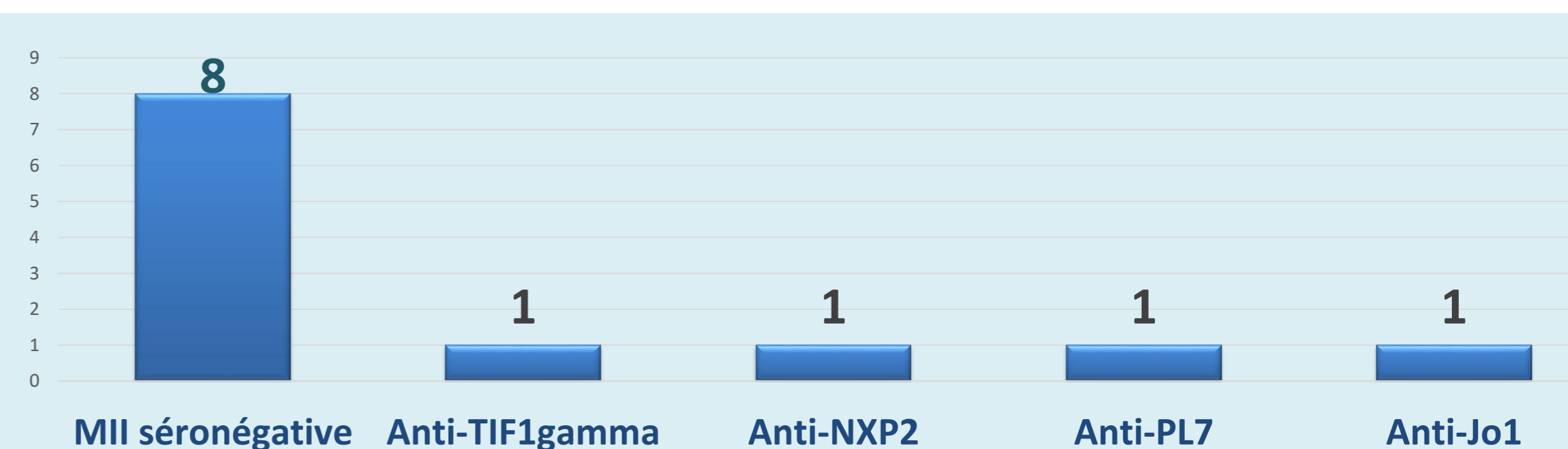
Délai moyen = 3 mois

Délai moyen = 16 mois
Extrêmes : 12 à 36 mois

■ Concomitant ■ Après ■ Avant

Profil clinique des patients atteints de MII paranéoplasiques

Dot Myositis complet chez cinq patients



Profil immunologique des patients atteints de MII paranéoplasiques

Conclusion

Dans notre série, la prévalence des MII paranéoplasiques est relativement élevée. Cela justifie la recherche exhaustive et surtout répétée d'un cancer chez les patients diagnostiqués de MII et notamment de DM.