

Le schwannome à localisation prétragienne: à propos d'un cas

AF. Habimana*^a (Dr), ZEA. Baba Hassene*^a (Dr), K. Harmali*^a (Dr), M. Boulaadas^a (Pr)

^a Faculté de Médecine et Pharmacie Mohamed V de Rabat, Rabat, MAROC

Introduction

Le schwannome ou neurinome est une tumeur bénigne rare développement ubiquitaire (plus souvent dans la tête et le cou); à partir des cellules de Schwann. Sa présentation clinique et radiologique est peu spécifique.

Nous rapportons ici le cas d'une patiente présentant une localisation prétragienne.

Observation

Patiente âgée de 49 ans sans antécédents médico-chirurgicaux notoires présentant une tuméfaction prétragienne droite non douloureuse sans signes inflammatoires en regard évoluant depuis 6 mois; mobile par rapport aux plans superficiels.

Une TDM faite revenue en faveur d'une masse ovale prétragienne accolée au fascia parotidien avec liseré de séparation.

Il a été entrepris une exérèse totale de la lésion sous anesthésie locale par voie de parotidectomie.

L'analyse histologique ayant conclue à un schwannome.



Aspect macroscopique après exérèse totale

Discussion

Le schwannome est une tumeur nerveuse bénigne et non récurrente provenant des cellules de schwann de la gaine nerveuse.

Il peut se voir dans les tissus sous-cutanés et les muscles avec une tendance aux extrémités distales, à la tête et au cou. Mais aussi suivant les nerfs intracrâniens.

Il est généralement isolé mais aussi peut être multiple comme dans la neurofibromatose de type 2.

Ils peuvent apparaître à tout âge, avec un pic entre 20-50 ans et une prédominance féminine dans les schwannomes céphaliques extracrâniens.

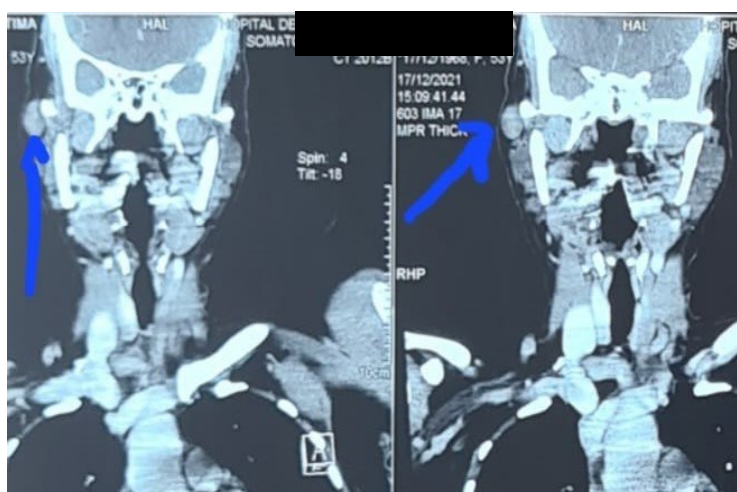
Elles sont le plus souvent confondues avec d'autres lésions bénignes telles que les lipomes; et ont une symptomatologie moins bruyante dans ses localisations sous cutanées.

Ce sont des tumeurs bénignes à évolution lente et dont la transformation maligne est très rare.

Leur traitement est chirurgical et leur diagnostic histologique

Conclusion

Le schwannome est une tumeur rare à localisation et clinique variée. Son diagnostic est établi uniquement par l'étude anatomopathologique de la pièce opératoire et demeure un diagnostic d'exclusion de nombreuses tumeurs bénignes.



Coupe TDM coronale avec flèche bleue indiquant la localisation de la lésion

Bibliographie

1. Antonescu C R, Blay J-Y et. al - WHO Classification of Soft Tissue and Bone Tumours. 5th Edition. International Agency for Research on Cancer (IARC) 2020
2. « Subcutaneous Schwannoma in the Head Region » Asian J Neurosurg. 2018 Jan-Mar; 13(1): 96-97. doi: 10.4103/1793-5482.185064
3. Adel K. El-Naggar, John K. C. Chan, Jennifer R. Grandis, Takashi Takata, Pieter J Slootweg - WHO Classification of Head and Neck Tumours (2017, World Health Organisation) 4th Edition