MedWiki-DZ (https://www.medwiki-dz.com/)

# Classification des tumeurs bronchiques

Dernière mise à jour : 2019/04/16 13:34

Classification des tumeurs bronchiques

 $https://www.medwiki-dz.com/doku.php?id = cours:residanat:pneumologie:classification\_internationale\_des\_tumeurs\_bronchiques$ 

Dernière mise à jour : 2019/04/16 13:34 - Imprimé le : 2024/09/16 23:34



## Table des matières

Cla	assification des tumeurs bronchiques	
Cla	assification des tumeurs bronchiques	. 1
1.	Introduction	. 1
2.	Lésions pré-invasives	. 1
3.	Carcinomes épidermoïdes	. 1
4.	Carcinomes à petites cellules	. 2
	Carcinomes neuroendocrines à grandes cellules	
	Adénocarcinomes	
7.	Carcinomes à grandes cellules	. 4
8.	Tumeurs carcinoïdes	. 4
9.	Carcinomes sarcomatoïdes	. 5

## Classification des tumeurs bronchiques

## 1. Introduction

## 2. Lésions pré-invasives

- 1. **Lésions pré-cancéreuses des carcinomes malpighiens :** dysplasies (légère, modérée, sévère), et carcinome in situ
- 2. **Lésions pré-cancéreuses des adénocarcinomes périphériques :** hyperplasie adénomateuse atypique :
  - ∘ Prolifération < 5 mm
  - Développée aux dépends de l'unité respiratoire terminale, composée de pneumocystes ou cellules de Clara
  - Colonisant les parois alvéolaires, séparées par des espaces "gaps"; les parois sont fines ou discrètement fibreuses, peu inflammatoires
- 3. **Lésions pré-cancéreuses des carcinoïdes :** hyperplasie neuroendocrine diffuse idiopathique pulmonaire (DIPNECH)
  - Pathologie interstitielle associant : atteinte bronchiolaire, fibrose et prolifération de cellules neuroendocrines (hyperplasie et multiples tumorlets)
  - Linéaire ou en clusters
  - Souvent associée à des pathologies pulmonaires sous-jacentes (DDB, FPI, abcès, tuberculose)

## 3. Carcinomes épidermoïdes

- Tumeur maligne épithéliale
- Signes de différenciation malpighienne : ponts d'union intercellulaires et/ou synthèse de kératine (globes cornés)
- Variant : <u>carcinome basaloïde</u> (classé dans 2 chapitres : dans les carcinomes malpighiens : <u>variant basaloïde squameux</u> ; dans les carcinomes à grandes cellules : <u>carcinome basaloïde pur</u>)
  - Plus mauvais pronostic
  - Cellules carcinomateuses de petite taille, d'allure basale, cytoplasme indistinct, sans cadre, noyau allongé, souvent hyperchromatique mais nucléolé
  - Forment des massifs délimités par une assis palissade unique, dont certains sont creusés de globes cornés ou présente des plages de différenciation malpighienne
  - Peut comporter des pseudo-rosettes (30% des cas) ⇒ ressemble à une tumeur neuroendocrine
  - S'accompagne souvent d'un carcinome malpighien in situ étendu

#### Immunophénotype:

- TTF1 toujours négatif
- P63 et P40 massivement exprimés
- CK5/6 moins intéressants : souvent (faiblement) positifs dans les adénocarcinomes
- Marqueurs spécifiques neuroendocrines négatifs (intéressant pour différencier une TNE d'un basaloïde)
- Basaloïdes: CK1/5/10/14, P63, P40 positifs

## 4. Carcinomes à petites cellules

- Carcinomes à petites cellules classiques et carcinomes mixtes (contingent à grandes cellules (neuroendocrine ou pas), adénocarcinome ou épidermoïde)
- Le contingent à petites cellules ⇒ gravité du pronostic
- Nappes sans limites nettes, avec de fréquentes vastes plages de nécroses
- Cellules de petite taille, cytoplasme indistinct, noyaux typiques (allongés/ovalaires, hyperchromatiques, sans nucléoles proéminent)
- Figures de mitoses et corps apoptotiques très nombreux
- Rarement : pseudo-rosettes ou palissades périvasculaires
- Ces cellules sont souvent facilement identifiable même sur prélèvement cytologique

#### Immunophénotype:

- Margueurs neuroendocrines : CD56, chromogranine A, synaptophysine
- TTF1 souvent positif
- P63 rare
- Immunohistochimie très utile pour différencier un basaloïde

# 5. Carcinomes neuroendocrines à grandes cellules

- Tumeur neuroendocrine de haut grade
- Architecture organoïde insulaire, trabéculaire, présence de rosettes et de palissades périvasculaires; avec vastes zones de nécroses aux contours géographiques quasi constantes
- Cellules de grande taille, chromatine nucléaire vésiculaire ou grossière, nucléole très visible
- Index mitotique élevé (> 11/mm², 75 en moyenne)
- Variant : <u>carcinome neuroendocrine à grandes cellules composite</u> ⇒ contingent classique (adénocarcinome, épidermoïde, voir carcinome sarcomatoïde)
- Si contingent de carcinome à petites cellules > 10% de la tumeur ⇒ carcinome à petites cellules composite

#### Immunophénotype:

- Marqueurs neuroendocrine : au moins 1 des 3 doit être exprimé par au moins 50% des cellules
- TTF1 positif dans 50% des cas
- CK1/5/10/14 toujours négatifs

### 6. Adénocarcinomes

- Adénocarcinome in situ :
  - o Strict respect de l'armature alvéolaire sous-jacente
  - Prolifération de cellules de Clara ou pneumocystes II, colonisant les parois alvéolaires, sans les infiltrer = architecture lépidique
  - Toujours < 3 cm, stade I (Tis); jamais de métastases ganglionnaires, survie à 5 ans = 100%
- Adénocarcinome mini-invasif :
  - Architecture lépidique majoritaire, avec foyer d'invasion ne dépassant pas 5 mm = zone de destruction architecturale, et fibroblastes jeunes au contact des cellules tumorales
  - Cellules de plus grande taille, cytoplasme plus abondant, irrégularités nucléaires
  - Ébauches de structures acinaires fréquentes
  - T1mi ; survie à 5 ans = 100%
- Adénocarcinome invasif :
  - Notion d'architecture prédominante (implique un échantillonnage important de la tumeur pour évaluer les pourcentages des sous-types architecturaux)
  - Architectures : *lépidique*, *acinaire*, *papillaire*, *solide*, et *micropapillaire* (nouveau sous-type : petits amas tumoraux formant des pseudo- ou micropapules flottant dans les lumières alvéolaires) ; les 2 dernières sont de plus mauvais pronostic
- Adénocarcinome mucineux invasif :
  - Plutôt chez les fumeurs (45%), moins souvent chez les femmes (58%)
  - Fréquemment multifocal ou pseudo-pneumonique
  - Emboles intravasculaires lymphatiques quasi systématiques
- Autres (rares) : colloïdes, fœtaux (haut et bas grade), entériques

#### Immunophénotype:

- TTF1:
  - Très important dans les tumeurs lépidiques
  - Intensité modérée à forte dans 80% des acinaires et papillaires
  - Bien plus rares dans les micropapillaires, solides, colloïdes et invasifs mucineux (expression intense dans seulement 20-30% des cas)
- CK7 souvent positif; CK20 parfois seulement pour les micropapillaires, solides, colloïdes et invasif mucineux
- P63 possible (focal ou parfois plus diffus) surtout si ALK transloqué (30-50% de la population), mais intensité relativement faible

P40 plus restreint aux malpighiens ⇒ plus discriminant pour les différencier (ADK-épidermoïde)

#### **Génotype:**

- Japon :
  - EGFR: plus souvent dans les ADK in situ, lépidique prédominant (mini-invasifs et papillaires)
  - KRAS : acinaires, solides et surtout dans 100% des mucineux invasifs
- Caucasiens :
  - EGFR: 8-15%, plutôt femme non fumeuse
  - ∘ KRAS : 20-30%, plutôt fumeur

## 7. Carcinomes à grandes cellules

- Individualisable sur pièce opératoire uniquement (sur biopsie, seul le diagnostic de CBNPC est autorisé en l'absence de différenciation)
- Cellules de grande taille, cytoplasme souvent abondant, éosinophile, parfois clarifié, noyau arrondi, nucléolé
- Réalise des massifs pleins
- Par définition : pas de différenciation malpighienne (ponts et globes cornés), neuroendocrine (architecture organoïde) ou glandulaire (pas de structures acinaires, papillaires ou micropapillaires, colorations au bleu ALCIAN ou PAS Diastase négatives)

#### Immunophénotype:

- TTF1 et P40 négatifs
- Si positifs, on propose "CBNPC dont le phénotype oriente vers une différenciation glandulaire/malpighienne"

## 8. Tumeurs carcinoïdes

- Entrent dans le spectre des proliférations neuroendocrines (de hyperplasie NE diffuse aux tumorlets (petits carcinoïdes < 5 mm) aux carcinoïdes)</li>
- Typique (2% des tumeurs pulmonaires) et atypiques (0,2%)
- Patient généralement jeunes (45-50 ans), hommes ~ femmes
- Pas d'influence du tabac
- Syndrome carcinoïdiens et de Cushing dans 2% des cas
- Endoscopie : bourgeon endobronchique
- Cellules neuroendocrines de taille moyenne, ovalaires, cytoplasme parfois éosinophile ou oncocytaire, noyaux à chromatine souvent plasmocytoïde, atypies généralement rares
- Disposées en cordons ou en nids (architecture "organoïde"), nombreuses pseudo-

#### rosettes

- Réseau vasculaire très développé et palissades péri-vasculaires
- Distinction typique/atypique :
  - Nécrose focale et/ou mitoses (entre 2 et 10/10 champs à 400x) ⇒ atypique
  - Index de prolifération Ki-67 (non encore totalement validé) : typique < 5%, atypique entre 5 et 20%

#### Immunophénotype:

- Marqueurs neuroendocrines (synaptophysine, chromogranine A et CD56) positifs (expression diffuse et intense, parfois plus faibles dans l'atypique)
- Pancytokératines positives dans 80% des cas (mais 20% sont négatifs, surtout ceux à cellules fusiformes)
- TTF1 positif dans 30% des cas (mais de façon faible et focale), surtout pour les périphériques et les fusiformes
- CK7 positifs dans 22-63% des cas
- Récepteurs aux oestrogènes positifs dans 50% des cas

## 9. Carcinomes sarcomatoïdes

- Tumeur rare (1% des cancers du poumon)
- Nécessite un échantillonage large de la tumeur pour identifier les contingents (carcinomateux et sarcomateux) ; ne peut qu'être évoquer sur une biopsie
- Définition : CBNPC avec contingent sarcoma-like ou authentique composante sarcomateuse (os, cartilage ou muscle strié)
- Touche surtout l'homme, entre 60-70 ans, fumeur (sauf blastome : plus jeune (40 ans))
- Exposition à l'amiante parfois rapportée
- Tumeur volumineuse, périphérique, envahissement pariétal, emboles vasculaires
- Métastases fréquentes, faible réponse thérapeutique ⇒ pronostic redoutable (survie à 5 ans = 20% tous stades confondus)
- Carcinome pléiomorphe :
  - CBNPC + contingent à cellules fusiformes ou géantes
  - o Chaque contingent doit représenter au moins 10% de la tumeur
- Carcinosarcome :
  - CBNPC + contingent sarcomateux (par ordre de fréquence : rhabdomyosarcome, ostéochondrosarcome, ostéosarcome)
- Blastome pulmonaire :
  - Tumeur biphasique : adénocarcinome de type foetal + contingent mésenchymateux (rhabdomyosarcomateux, ostéosarcomateux ou chondrosarcomateux)

#### Immunophénotype:

 Marqueurs épithéliaux souvent positifs sur le contingent fusocellulaire (AE1/AE3, CAM 5.2, CK18, CK7, EMA, Ber-EP4, CD15)

- TTF1 positif dans 40% des cas sur la composante fusocellulaire des carcinomes pléiomorphes
- Marqueurs musculaires lisses peuvent être focalement positifs dans le contingent fusocellulaire
- Ac anti-PS100, anti-desmine et anti-myogénine peuvent confirmer la composante sarcomateuse hétérologue dans les carcinosarcomes

## Classification antomo-pathologique des tumeurs pulmonaires (OMS 2015 - extrait) :

#### 1. Adénocarcinomes:

- Lépidique
- Acinaire
- Papillaire
- Micropapillaire
- Solide
- Invasif Mucineux
  - Invasif mixte mucineux
  - Invasif mixte non-mucineux
- Colloïde
- Foetal
- Entérique
- Avec invasion minime (mucineux et non-mucineux)
- Lésions pré-invasives
  - Hyperplasie adénomateuse atypique
  - Adénocarcinome in situ (mucineux et non-mucineux)

#### 2. Carcinomes malpighiens (ou épidermoïdes) :

- Kératinisant
- Non kératinisant
- Basaloïde
- Lésion pré-invasive
  - Carcinome malpighien in situ

#### 3. Tumeurs neuroendocrines:

- Carcinome à petites cellules
  - CPC composite
- Carcinome neuroendocrine à grandes cellules
  - CNEGC composite
- Tumeurs carcinoïdes
  - Typique
  - Atypique
    - Lésion pré-invasive
      - Hyperplasie neuroendocrine diffuse pulmonaire idiopathique
- 4. Carcinome à grandes cellules
- 5. Carcinomes adénosquameux
- 6. Carcinomes sarcomatoïdes:

- Carcinome pléiomorphe
- Carcinome à cellules fusiformes
- Carcinome à cellules géantes
- Carcinosarcome
- Blastome pulmonaire

Résumé de l'immunohistochimie										
Marqueur	ADK	Epidermoïde		N.E. à G.C.	Carcinome à G.C.	Carcinoïde	Sarcomatoïde			
TTF1	+++	toujours -	Souvent +	50%	-(*)	30% (faible et focal)	40% (pléimorphe)			
P63	possible (si ALK)	+++	rare	?	?	?	?			
P40	toujours -	+++	?	?	-(*)	?	?			
CK5, CK6	+/-	+/-	?	-	?	?	?			
СК7	souvent +	?	?	?	?	+ (22-63%)	+ (contingent fusiforme)			
CK20	rare (surtout les mauvais pronostic)	?	?	?	?	?	?			
N.E. (CD56, chromogranine A, synaptophysine)	- (sauf basaloïde)	-	+	+(**)	-	+ (parfois plus faible dans l'atypique)	?			
Marqueurs muscle lisse	?	?	?	?	?	?	possible			
Ac anti-PS100, anti-desmine, anti-myogénine	?	?	?	?	?	?	confirme la nature sarcomateuse			

<sup>(\*)</sup> si un est positif  $\Rightarrow$  CBNPC dont le phénotype oriente vers une différenciation glandulaire/malpighienne

<sup>(\*\*)</sup> au moins 1/3, chez au moins 50% des cellules

<sup>—</sup> Résumé basé sur S. Lantuejoul. Classification anatomopathologique des cancers pulmonaires et de leurs prénéoplasies. Revue des Maladies Respiratoires Actualités (2014) 6, 346-357.