

Introduction

Le mésothéliome pleural malin (MPM) est une tumeur maligne primitive de la plèvre de pronostic redoutable.

But de l'étude : déterminer les différents aspects radio-cliniques, thérapeutiques et évolutifs du MPM

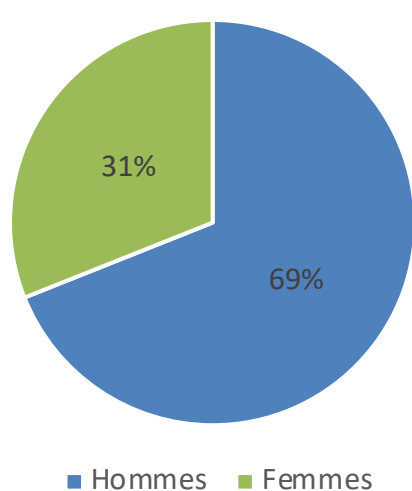
Matériels et méthodes

- Étude rétrospective portant sur 29 cas de mésothéliome pleural malin, colligés au service des maladies respiratoires au CHU Ibn Rochd de Casablanca
- Période entre janvier 2002 et juin 2024

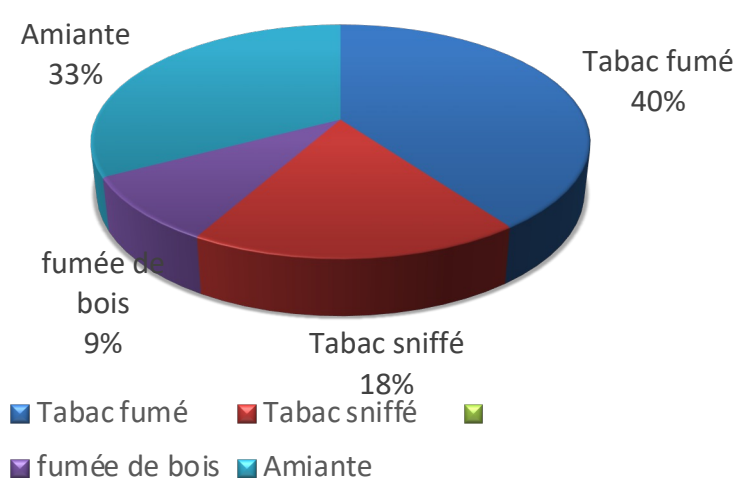
Résultats

Épidémiologie

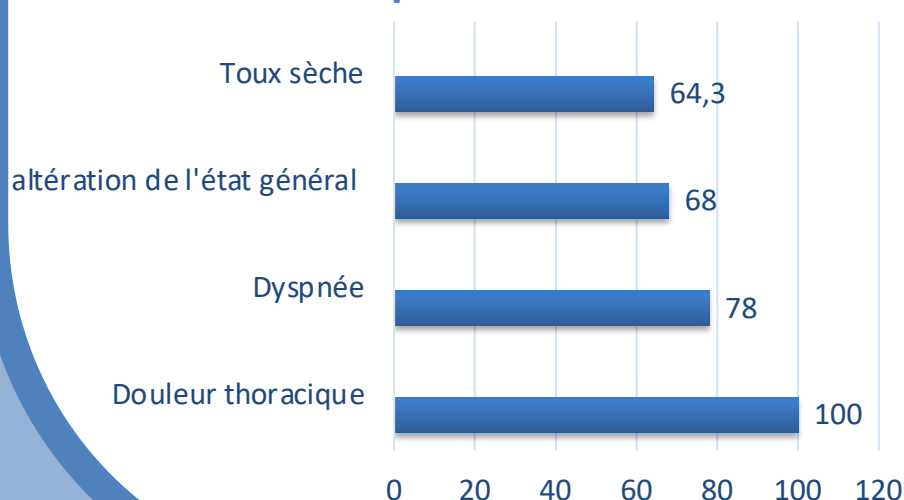
- La moyenne d'âge : 59 ans
- Sexe :



Expositions



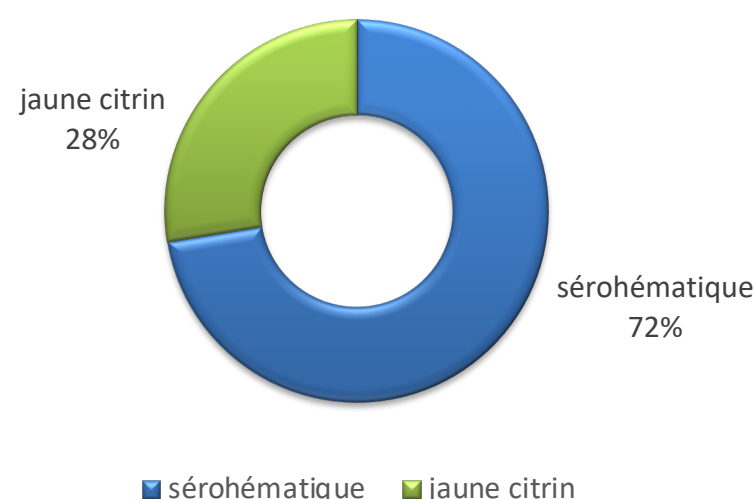
Le tableau clinique



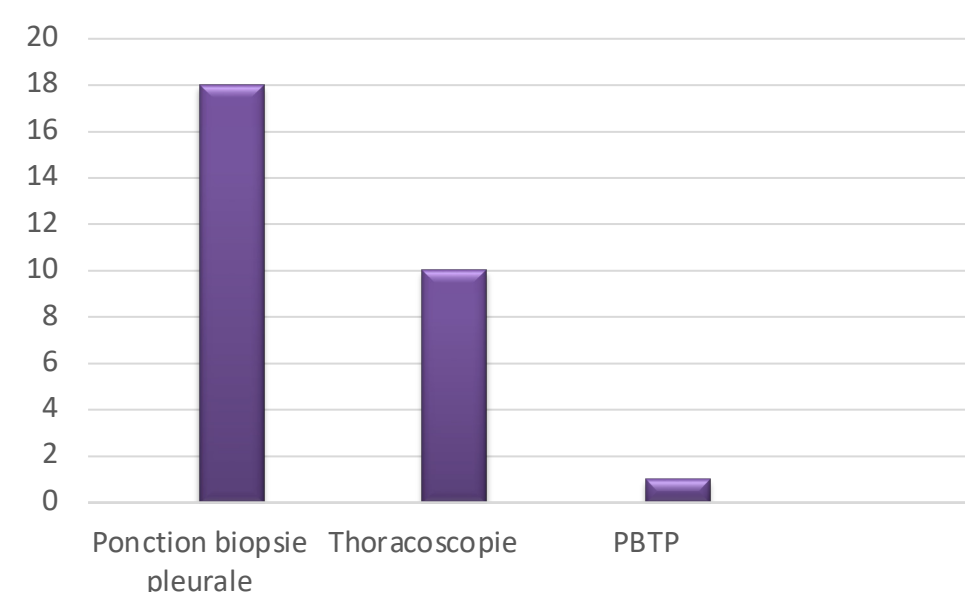
Imagerie thoracique

Aspect	Nombre de cas	Pourcentage (%)
Opacité pleurale	29	100
Lésions parenchymateuses	25	86
Aspect mamelonné de la plèvre	18	62
Calcifications	1	3,4

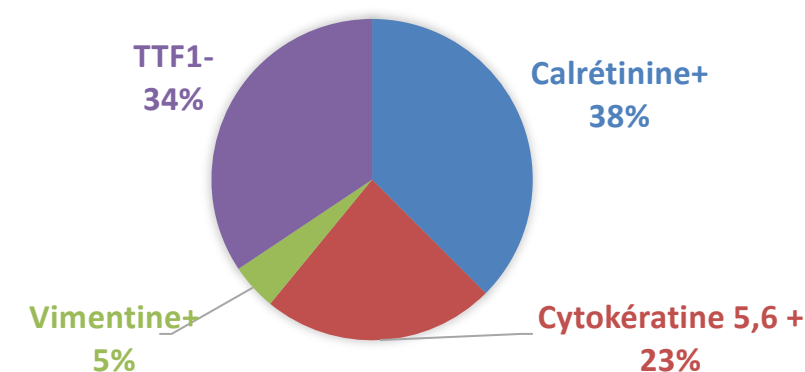
Liquide pleural



Diagnostic histologique



Immunohistochimie



Prise en charge :

- Chimiothérapie dans 24 cas
- Chirurgie dans 5 cas
- Traitement symptomatique dans tous les cas
- Talcage thoracique dans 15 cas.

Évolution

- Décès : 12 patients
- Favorable : 7 patients
- Toujours sous traitement : 10 patients

Conclusion

Malgré les avancées thérapeutiques récentes, le pronostic du MPM reste sombre, avec une survie médiane limitée. La détection précoce et une prise en charge multidisciplinaire sont essentielles pour améliorer les résultats cliniques. La prévention, notamment par l'élimination de l'exposition à l'amiante, reste la stratégie clé pour réduire l'incidence de cette maladie.