



Disponible en ligne sur

**ScienceDirect**  
www.sciencedirect.com

Elsevier Masson France

**EM|consulte**  
www.em-consulte.com



# Recommandations françaises du Comité de Cancérologie de l'AFU – Actualisation 2018–2020 : tumeur de la surrenale



*French ccAFU guidelines – Update 2018–2020: Adrenal cancer*

P.-H. Savoie<sup>a,b,\*</sup>, T. Murez<sup>a,c</sup>, A. Fléchon<sup>a,d</sup>,  
P. Sèbe<sup>a,e</sup>, L. Rocher<sup>a,f</sup>, P. Camparo<sup>a,g</sup>,  
N. Morel-Journel<sup>a,h</sup>, L. Ferretti<sup>a,i</sup>, A. Méjean<sup>a,j</sup>

<sup>a</sup> Comité de cancérologie de l'Association française d'urologie, groupe organes génitaux externes, maison de l'urologie, 11, rue Viète, 75017 Paris, France

<sup>b</sup> Service d'urologie, hôpital d'instruction des armées Sainte-Anne, BP 600, 83800 Toulon cedex 09, France

<sup>c</sup> Service d'urologie et transplantation rénale, CHU Lapeyronie, 371, avenue du Doyen-Gaston-Giraud, 34295 Montpellier cedex 5, France

<sup>d</sup> Service d'oncologie médicale, centre Léon-Bérard, 28, rue Laennec, 69008 Lyon, France

<sup>e</sup> Service d'urologie, groupe hospitalier Diaconesses Croix Saint Simon, 125, rue d'Avron, 75020 Paris, France

<sup>f</sup> Service de radiologie, HU Paris Sud, site Kremlin-Bicêtre, AP–HP, 94270 Le Kremlin-Bicêtre, France

<sup>g</sup> Centre de pathologie, 51, rue de Jeanne-D'Arc, 80000 Amiens, France

<sup>h</sup> Service d'urologie, centre hospitalier Lyon Sud (Pierre Bénite), HCL groupement hospitalier du Sud, 69495 Pierre Bénite cedex, France

<sup>i</sup> Service d'urologie, MSP de Bordeaux-Bagatelle, 203, route de Toulouse, BP 50048, 33401 Talence cedex, France

<sup>j</sup> Service d'urologie, hôpital européen Georges-Pompidou, université Paris Descartes, AP–HP, 75015 Paris, France

Reçu le 24 août 2018 ; accepté le 27 août 2018

Disponible sur Internet le 23 août 2019

DOIs des articles originaux :

<https://doi.org/10.1016/j.purol.2018.08.015>,

<https://doi.org/10.1016/j.purol.2019.02.011>.

\* Auteur correspondant.

Adresses e-mail : [phsavoie@hotmail.fr](mailto:phsavoie@hotmail.fr) (P.-H. Savoie), [thibaut.murez@gmail.com](mailto:thibaut.murez@gmail.com) (T. Murez), [aude.flechon@lyon.unicancer.fr](mailto:aude.flechon@lyon.unicancer.fr) (A. Fléchon), [psebe@hopital-dcss.org](mailto:psebe@hopital-dcss.org) (P. Sèbe), [laurence.rocher@aphp.fr](mailto:laurence.rocher@aphp.fr) (L. Rocher), [philippecamparo@gmail.com](mailto:philippecamparo@gmail.com) (P. Camparo), [nico.morelj@gmail.com](mailto:nico.morelj@gmail.com) (N. Morel-Journel), [ludovic.ferretti@gmail.com](mailto:ludovic.ferretti@gmail.com) (L. Ferretti), [arnaud.mejean@aphp.fr](mailto:arnaud.mejean@aphp.fr) (A. Méjean).

<https://doi.org/10.1016/j.purol.2019.01.011>

1166-7087/© 2018 Elsevier Masson SAS. Tous droits réservés.

**MOTS CLÉS**

Carcinome corticosurrénalien ;  
Pheochromocytome malin ;  
Métastase surrénalienne ;  
Chirurgie ;  
Traitements adjuvants

**Résumé**

*Introduction.* – L'objectif de cette publication est de proposer les recommandations du CCAFU établies par le sous-groupe des organes génitaux externes pour le diagnostic, le traitement et le suivi des tumeurs malignes de la surrénale.

*Matériel et méthodes.* – Le groupe de travail multidisciplinaire a mis à jour les recommandations de 2013 en s'appuyant sur une revue exhaustive de la littérature effectuée sur PubMed, évalué les références, leur niveau de preuve afin d'attribuer des grades de recommandation.

*Résultats.* – Les tumeurs malignes de la surrénale (TMS) sont essentiellement représentées par les carcinomes cortico-surrénaliens (CCS), les pheochromocytomes malins (PCM) et les métastases surrénaliennes (MS). Les circonstances de découverte sont soit l'exploration de symptômes hormonaux ou tumoraux, soit un incidentalome surrénalien. Le bilan étiologique est basé sur le bilan biologique hormonal, l'imagerie morphologique et fonctionnelle et l'analyse histologique. Les CCS et les PCM sont surtout sporadiques mais une origine héréditaire est toujours possible. Le CCS est suspecté en préopératoire mais le diagnostic de certitude est histologique. Le diagnostic de PCM est clinique, biologique et radiologique. Le diagnostic de certitude de MS passe par une biopsie percutanée. Les dossiers des tumeurs primitives malignes de la surrénale doivent être discutés au sein du réseau COMETE – cancers de la surrénale (Annexe 1). Les traitements adjuvants oncologiques sont spécifiques du type histologique. Dans le CCS, leur indication est fonction du risque de récurrence et repose sur le mitotane, la radiothérapie externe voir la chimiothérapie. Dans le PCM, il repose sur la radiothérapie interne et la chimiothérapie. Les formes métastatiques sont exceptionnellement chirurgicales. Le debulking n'a pas d'intérêt en pratique courante. Pour les CCS métastatiques inextirpables, le traitement repose sur le mitotane en monothérapie ou associé à une triple chimiothérapie. Pour les PCM métastatiques inextirpables, le traitement repose sur la radiothérapie métabolique exclusive ou associée à une triple chimiothérapie. Les récurrences sont fréquentes et parfois tardive, ce qui justifie une surveillance rapprochée et longue.

*Conclusions.* – Le traitement curatif des TMS est chirurgical à condition d'être exhaustif et en marge saine. Il est rarement suffisant seul, le pronostic est alors péjoratif.

© 2018 Elsevier Masson SAS. Tous droits réservés.

**KEYWORDS**

Adrenocortical carcinoma;  
Malignant pheochromocytoma;  
Adrenal metastasis;  
Surgery;  
Adjuvant treatments

**Summary**

*Objective.* – To update French oncology guidelines concerning adrenal cancer.

*Methods.* – Comprehensive Medline search between 2016 and 2018 upon diagnosis, treatment and follow-up of adrenal cancer to update 2013 guidelines. Level of evidence was evaluated according to AGREE-II.

*Results.* – Adrenal cancers are mainly represented by adrenocortical carcinomas (AC), malignant pheochromocytomas (MPC) and adrenal metastases (AM). Medical background of these tumors is either the exploration of hormonal or tumor symptoms, or an adrenal incidentaloma. Etiological explorations are based on hormonal biochemical assessment, morphological and functional imaging and histological analysis. AC and MPC are mostly sporadic but hereditary origin is still possible. The suspicion of AC is driven mainly by radiological signs of malignancy, signs of local invasion or distant metastasis, and type of hormonal secretion but the accurate diagnosis is histological. The diagnosis of MPC is clinical, biological and radiological. The diagnosis of MS involves a percutaneous biopsy. Medical files for primitive adrenal cancer should be discussed within the COMETE - Adrenal Cancer Network (Appendix 1). Oncological adjuvant treatments are specific for the histological type. In the AC, their indication depends on the risk of recurrence and is based on mitotane, external radiotherapy or chemotherapy. In the MPC, it is based on internal radiotherapy and chemotherapy. Metastatic forms treatment is exceptionally surgical. Debulking is uncommon. For metastatic unresectable AC, treatment is based on mitotane monotherapy or triple chemotherapy. For metastatic unresectable MPC, treatment is based on exclusive metabolic radiotherapy or triple chemotherapy. Recurrences are frequent and sometimes delayed, which justifies a close and long follow-up.

*Conclusion.* – The curative treatment of Adrenal cancers is surgical provided. This treatment is rarely sufficient alone, the prognosis is then pejorative.

© 2018 Elsevier Masson SAS. All rights reserved.

## Préambule

Les grades des niveaux de preuve des recommandations sont désormais symbolisés par un code couleur comme expliqué ci-dessous :

Recommandations	Grade
Bleu foncé : niveau de preuve élevé / recommandation incontournable / grade A	
Bleu moyen : niveau de preuve robuste / recommandation solide / grade B	
Bleu clair : niveau de preuve faible / Avis d'expert / grade C	

## Introduction

Les tumeurs malignes de la surrénale (TMS) sont soit des tumeurs primitives touchant le cortex de la glande (carcinome corticosurrénalien ou corticosurrénalome malin), ou la médullosurrénale (phéochromocytome malin), soit des métastases surrénaliennes d'un autre cancer, soit des lymphomes. Les lymphomes primitifs surrénaliens, majoritairement bilatéraux, sont exceptionnels (car cette glande ne contient pas de tissu lymphoïde) et ne seront pas traités dans cet article. Les circonstances de découverte d'une tumeur maligne surrénalienne sont soit l'apparition de symptômes motivant une imagerie surrénalienne, soit un incidentalome surrénalien (IS) - masse surrénalienne  $\geq 1$  cm, découverte fortuitement lors d'une imagerie, non motivée par l'exploration d'une pathologie surrénalienne.

La rareté des tumeurs malignes surrénaliennes justifie une prise en charge multidisciplinaire associant chirurgien, endocrinologue, oncologue, médecin nucléaire et radiologue, si possible dans un centre expert. Cette exigence a conduit au développement de réseaux nationaux (COMETE (Matériel complémentaire, Annexe A) en France, GANIMED en Allemagne, NISGAT en Italie) et internationaux (ENSAT en Europe). L'objectif de ces réseaux est l'harmonisation de la prise en charge diagnostique et thérapeutique des tumeurs surrénaliennes. Ces réseaux éditent régulièrement des recommandations, permettent le recueil en grand nombre de tissus biologiques et favorisent l'inclusion des patients pour des essais thérapeutiques.

Cet article actualise les recommandations établies par le CCAFU en 2013 [1] à partir de la littérature scientifique disponible sur PubMed depuis 2013 et depuis les recommandations internationales (sociétés savantes spécialisées ou réseaux).

## Épidémiologie

### Incidentalome surrénalien

Ils touchent environ 3 à 7 % des adultes [2]. En cas d'antécédent d'un autre cancer, les IS sont plus fréquents (9 à 13 %) [3]. Les adénomes corticosurrénaliens (75 %) et

les myélolipomes (6 %) sont bénins et sont les tumeurs les plus fréquentes [4]. La probabilité qu'un IS soit une tumeur maligne est faible (< 5 %).

### Carcinome corticosurrénalien (CCS)

Cette tumeur est une tumeur rare, dérivée de la cortico-surrénale. Son incidence annuelle est de 0,5 à 2 par million d'habitant. Il est plus fréquent chez la femme (55–60 %). Il peut intervenir à tout âge mais il existe un pic d'incidence entre 40 et 60 ans [5]. Les CCS sont le plus souvent sporadiques et sont rarement associés à d'autres néoplasies endocriniennes (NEM de type 1, syndrome de Beckwith-Widman, syndrome de Li-Fraumeni).

### Phéochromocytome malin (PCM)

Le phéochromocytome (PC) est une tumeur rare neuro-endocrine, dérivée des cellules chromaffines de la médullosurrénale. Son incidence annuelle est de 2 à 8 par million d'adultes. Un pic de fréquence est observé entre 30 et 40 ans. Environ 10 % des phéochromocytomes sont malins [6]. La taille supérieure à 5 cm, un envahissement local, une nécrose interne, un pléomorphisme et un hyperchromisme nucléaire sont des caractéristiques suspectes de malignité mais seule l'existence de localisations secondaires dans des organes dépourvus de tissu chromaffine (par ordre de fréquence : les ganglions lymphatiques, les os, le foie, les poumons et les reins) est un critère de malignité reconnu [7].

La majorité des PCM est sporadique (75 %) mais ils peuvent également survenir dans le cadre de maladies génétiques : NEM de type 2 (10 % des PCM sont associées à un syndrome de néoplasie endocrinienne multiple [6]), maladie de von Hippel-Lindau, mutation de la Sous-unité B de la Succinate Déshydrogénase (SDHB), neurofibromatose de type 1, syndrome de Sturge-Weber, sclérose tubéreuse [1], ce qui justifie qu'en cas de PCM, il faille systématiquement écarter un contexte héréditaire. Une consultation oncogénétique est recommandée en cas de suspicion de maladie génétique ou en cas de PC bilatéraux, et chez les patients jeunes (moins de 45 ans) [8].

### Métastase surrénalienne (MS)

Un IS découvert chez un patient ayant un antécédent de cancer traité est dans 75 % des cas une métastase de son cancer primitif [9]. Sinon, le risque de métastase est estimé à moins de 2 % en l'absence de tout contexte de cancer. S'il existe un contexte de cancer et une atteinte surrénalienne isolée, le risque de métastases est de l'ordre de 30 à 50 %. À l'inverse, si le patient n'a pas de cancer extra-surrénalien connu, l'imagerie est exceptionnellement révélatrice d'un tel primitif [9].

Recommandations	Grade
Les incidentalomes sont fréquents mais rarement malins. Cependant pour tout IS, un bilan hormonal est recommandé puis un bilan étiologique puis de malignité.	
En cas d'antécédent de cancer extra-surrénalien et d'IS, il faut en premier lieu écarter une MS (il s'agit statistiquement d'une métastase jusqu'à preuve du contraire).	
La rareté des tumeurs malignes de la surrénale justifie une prise en charge en centre expert (et en contact avec l'ENSAT) et l'inclusion dès que possible dans des essais thérapeutiques.	

## Diagnostic

### Diagnostic clinique

#### Incidentalome surrénalien

En cas d'IS, il faut réaliser, dans un premier temps, un bilan hormonal, afin de caractériser son profil de sécrétion (sécrétant ou non). Son bilan étiologique se poursuit en reprenant ou complétant l'imagerie. Pour le sujet qui nous concerne, rechercher les arguments de malignité représente la troisième étape [10]. En cas d'incidentalome non sécrétant, la crainte est de laisser évoluer, en l'absence de chirurgie, une tumeur maligne asymptomatique même si, en pratique, cette éventualité est faible.

#### Carcinome corticosurrénalien

Généralement, les CCS sont révélés par des symptômes hormonaux ou des symptômes dus à une masse abdominale. La rapidité d'installation des symptômes est un signe de malignité. Volume de la tumeur, douleurs lombaires, fièvre, anorexie et amaigrissement sont également des signes de malignité. La recherche d'un contexte génétique est systématique.

Cinquante à 60 % des CCS sont sécrétants (symptômes par excès d'hormones surrénaliennes autonomes) : cortisol avec syndrome de Cushing ( $\approx$  30%), androgènes avec signes de virilisation chez les femmes ( $\approx$  20%), œstrogènes avec signes de féminisation chez les hommes ( $\approx$  10%), sécrétion mixte ( $\approx$  35%).

Un tiers des tumeurs virilisantes est malin. Les tumeurs féminisantes sont presque toujours malignes, ce qui représente 10 % des CCS [4].

#### Phéochromocytome malin

Le tableau clinique des PC (dû à l'excès de catécholamines) comprend : hypertension artérielle (HTA) avec hypokaliémie, perte de poids, pâleur par vasoconstriction périphérique. La triade symptomatique typique dite

« triade de Menard » (céphalées pulsatiles, palpitations cardiaques et tachycardie, des sueurs profuses) est inconstante. Aucun de ces signes cliniques n'est pour autant évocateur de malignité [1]. La présentation clinique d'un PCM est identique à celle de la forme bénigne. D'ailleurs, la persistance de taux élevés de méthoxyamines plasmatiques ou urinaires, de signes cliniques après la surrénalectomie est très évocatrice de métastases résiduelles [1]. La recherche d'un contexte génétique est systématique.

Les PCM sont sécrétants (catécholamines) dans 85 % des cas. Dans ce cas, 3 types de complications peuvent survenir : les troubles cardiovasculaires (HTA, cardiomyopathie dilatée...), les troubles gastro-intestinaux (constipation extrême) et les événements osseux (70 % des patients développent des métastases osseuses majoritairement lytiques qui entraînent dans 80 % des cas des douleurs, fractures ou compressions médullaires) [11].

#### Métastase surrénalienne

En cas de MS synchrone, les signes cliniques sont dominés par ceux du cancer primitif et d'éventuelles autres localisations. Si la MS est métachrone et isolée, elle est souvent asymptomatique et découverte au cours de la surveillance du cancer primitif [1].

#### Diagnostic biologique

Les incidentalomes surrénaliens sécrétants sont minoritaires (15 %) [12]. La recherche d'une hypersécrétion doit cependant être systématique, pour écarter un hypercortisolisme infraclinique (« pré-Cushing ») ou un phéochromocytome (en cas d'HTA ou d'hyperaldostérionisme primaire). Les autres sécrétions anormales (tumeur virilisante), souvent « criantes » cliniquement, sont exceptionnellement à l'origine d'un incidentalome surrénalien [9].

Avant de réévaluer les critères d'imagerie, il est donc important, dans un premier temps, de réaliser un bilan biologique. Outre une glycémie à jeun (diabète possible dans les hypercortisolismes et les PC), des dosages hormonaux (Tableau 1) sont recommandés au décours d'une consultation d'endocrinologie (interrogatoire orienté, âge, comorbidités). Un bilan génétique n'est réalisé qu'en cas d'orientation vers un contexte héréditaire (antécédents familiaux, patients jeunes, tumeurs bilatérales, localisation extrasurrénalienne).

Quand l'imagerie est réalisée suite à un bilan hormonal anormal, on ne peut pas parler d'incidentalome, même si le diagnostic de certitude est encore inconnu. Des orientations diagnostiques peuvent être établies par le profil hormonal. La sécrétion d'hormones sexuelles ou mixte (cortisol et hormones sexuelles) est un argument de malignité pour une tumeur de la corticosurrénale. La méthoxytyramine plasmatique est un marqueur prédictif de malignité des PC [14, 15]. Un outil récent semble très prometteur pour différencier une tumeur surrénalienne corticale bénigne d'une maligne : profil stéroïdien urinaire mesuré par spectrométrie de masse (GC-MS ou LC-MS) [16].

Tableau 1 Bilan hormonal des incidentalomes [13].

Recommandations	
Type d'hormone	Bilan biologique initial d'un IS
Glucocorticoïdes	Cortisolémie à 8 h <sup>a</sup> Test à la dexaméthasone <sup>a</sup> (1 mg à 23 h) dit « Test de freinage minute » suivi d'une cortisolémie à 8 h le lendemain (seuil de normalité $\leq 50$ nmol/L ou $\leq 1,8$ $\mu$ g/dL) Si cortisolémie à 8 h élevée ( $> 138$ nmol/L ou $> 5,0$ $\mu$ g/dL) : Cortisolémie (plasmatique ou salivaire) à minuit Cortisol libre urinaire (urines de 24 h) ou ACTH le matin (plasma)
Minéralocorticoïdes	Kaliémie <sup>a</sup> Ratio aldostérone/rénine (seulement si HTA et/ou hypokaliémie)
Catécholamines	Métanéphrines fractionnées urinaires (urines de 24 h) et créatininurie simultanée <sup>a</sup> ou Métanéphrines libres (plasma) notamment si insuffisance rénale (non remboursé)
Stéroïdes sexuels : androgènes (si point d'appel clinique ou suspicion de CCS à l'imagerie)	Sulfate de DHEA sérique 17- OH- progestérone Testostérone sérique Composé S 17 hydroxyprogestérone

<sup>a</sup> Bilan systématique de première intention.

## Diagnostic radiologique

### Taille de la tumeur

Elle peut être prédictive de la malignité d'une masse surrénalienne. Au-delà de 6 cm, la proportion de tumeurs malignes est de 25 %, alors qu'elle est inférieure à 2 % pour les masses de moins de 4 cm [9]. Ainsi un diamètre tumoral  $> 6$  cm est un argument de malignité. Compte-tenu de la croissance tumorale généralement rapide des CCS, il a été proposé pour les incidentalomes, initialement surveillés, de refaire une tomodensitométrie abdominale à 6 mois et 1 an. En cas de stabilité, il n'y a pas d'argument pour recommander un suivi radiologique ultérieur [1].

Pour les CCS, La spécificité est respectivement de 52, 80, 95 et 98 % pour des diamètres  $> 4$  cm,  $> 6$  cm,  $> 8$  cm ou  $> 10$  cm [1].

Pour les PCM, la spécificité est respectivement de 20, 65 et 89 % pour des diamètres 4 cm, 6 cm et 8 cm [17].

### Caractéristiques de la tomodensitométrie (TDM)

L'étude de la densité spontanée différencie les lésions bénignes, riches en graisses, des lésions malignes, plus pauvres, avec une sensibilité et une spécificité de 71 et 98 %, respectivement [9]. Ainsi, les tumeurs malignes auraient une densité spontanée plus importante que les tumeurs bénignes. Dans la série de Szolar et al., les densités moyennes des tumeurs surrénaliennes sont : 39 UH pour les CCS, 44 UH pour les PCM et 34 UH pour les adénomes surrénaliennes (contre 8 UH pour les adénomes surrénaliens). Cette tendance serait confirmée sur les densités 10 minutes après injection (la mesure des densités tardives permet de calculer le lavage) [18].

Encore plus précis, est l'analyse du rehaussement de la masse, après injection. Ainsi, le rehaussement à l'injection des CCS, des PCM et des métastases surrénaliennes serait significativement plus élevé que celui des adénomes sur le temps tardif. Ce rehaussement à l'injection permet de calculer le wash-out ou lavage vasculaire (traduit le relargage du produit de contraste iodé par la lésion surrénalienne). Ainsi, un wash-out lent (rétention du produit de contraste) est suspect de malignité [5,19].

### Caractéristiques de l'imagerie par résonance magnétique (IRM)

L'IRM abdominale n'apporte pas d'élément diagnostique supplémentaire par rapport au scanner (sa sensibilité et sa spécificité sont moindre : 78 et 87 % respectivement dans la caractérisation tissulaire [9]). La grande lenteur du wash-out, après injection de gadolinium, est caractéristique des CCS. Les lésions bénignes ont en T1 et T2 une intensité de signal égale ou légèrement inférieure à celle du foie normal [20]. Le phéochromocytome présente un hyper signal T2 évocateur : rapport surrénale/foie  $> 3$  et un rehaussement rapide et intense à l'injection de gadolinium.

En séquences classiques, l'IRM apprécierait mieux, l'envahissement local et veineux d'une tumeur potentiellement maligne et serait plus précise. Elle peut donc compléter les données du scanner abdominal pour affiner le bilan d'extension locorégionale, métastatique, vasculaire ou ganglionnaire. Même dans ces indications, l'amélioration de la résolution de la TDM devrait limiter la place de l'IRM.

La séquence phase-opposition de phase ou spectroscopie par résonance magnétique est utile. Une diminution du signal en opposition de phase (eau + graisse/graisse – eau) de 20 % serait en faveur d'un adénome [21], le plus souvent

riche en graisse intracellulaire (spécificité et sensibilité élevées [22]).

Recommandations	Grade
Le risque de malignité d'une tumeur surrénalienne (TS) s'accroît avec la taille de la lésion.	
Lors de la surveillance d'un IS : une croissance rapide d'une TS est suspecte de malignité.	
Un IS avec un bilan hormonal normal et dont la TDM montre une densité est < 10 UH, avec un parenchyme homogène et un wash-out rapide est considéré comme bénin. Quand il est inférieur à 4 cm, aucun suivi paraclinique n'est nécessaire [13].	
Un IS non sécrétant > 4cm, sans critère péjoratif au scanner non injecté peut : justifier d'un bilan d'imagerie complémentaire, être surveillé par scanner ou IRM dans l'année, ou être opéré d'emblée [13].	
En TDM : une densité spontanée > 20 UH, un aspect hétérogène, une hypervascularisation, un wash-out réduit et/ou des limites irrégulières (envahissement local) sont des arguments à risque de malignité pour une TS.	
Dans les TS, l'IRM est un examen de deuxième intention : <ul style="list-style-type: none"> <li>- IS avec contre-indication à la TDM injectée.</li> <li>- TS atypique au scanner (densité &gt; 10 UH), une chute de signal en opposition de phase permet d'affirmer le caractère bénin de la tumeur [23].</li> <li>- TS suspect de malignité (pour préciser l'envahissement local et à distance).</li> </ul>	

### Caractéristiques scintigraphiques : imageries fonctionnelles

#### Tomographie par émission de positons (TEP) au Fluorodésoxyglucose ( $^{18}\text{F}$ ) ou 2-désoxy-2-( $^{18}\text{F}$ ) fluoro-D-glucose ( $^{18}\text{F}$ -FDG)

Traceur le plus utilisé en oncologie, le  $^{18}\text{F}$ -FDG reflète le métabolisme des lésions tumorales, qui est augmenté en cas de lésion maligne. Devant une lésion surrénalienne hyper-métabolique, il faut évoquer quatre diagnostics principaux : un PC, un CCS, une MS ou un lymphome.

En cas de suspicion de CCS, la TEP- $^{18}\text{F}$ FDG est l'examen scintigraphique de référence, tant à la phase diagnostique que pour le suivi [21,24]. La TEP est également utile dans le bilan d'extension des CCS pour le diagnostic des métastases à distance.

Cet examen permet de calculer le rapport du SUV max (*maximal standard uptake value*) de la tumeur sur celui du foie (SUV max tumeur/SUV max foie). Un rapport  $\geq 1,45$  est fortement prédictif de malignité [25].

La TEP au  $^{18}\text{F}$ -FDG semble avoir un intérêt différent pour caractériser les tumeurs de la médulla, car il est connu que les PC bénins comme malins peuvent présenter une captation du  $^{18}\text{F}$ -FDG [26]. Elle est maintenant recommandée dans le bilan d'extension des phéochromocytomes malins en préopératoire [27].

#### Tomographie par émission de positons au $^{18}\text{F}$ -DOPA (Fluoro- $^{18}\text{F}$ -L-Dihydroxyphenylalanine)

En cas de suspicion de PC, le traceur de choix est le  $^{18}\text{F}$ -DOPA. Il est utile au diagnostic positif et au diagnostic des éventuelles localisations secondaires, avec une sensibilité proche de 100 %. Il est plus sensible que le MIBG et peut être couplé au  $^{18}\text{F}$ -FDG [28].

#### Scintigraphie au Méta-iodo-benzylguanidine marquée à l'iode 123 ( $^{123}\text{I}$ -MIBG)

Traceur spécifique de la médullo-surrénale, la fixation du  $^{123}\text{I}$ -MIBG, en regard d'une masse surrénalienne, est très en faveur d'un PC [26]. Classiquement utilisée depuis les années 1980 pour confirmer le diagnostic de PC, elle peut être utile quand les dérivés méthoxylés sont limites ou variables d'un prélèvement à un autre. Quand le diagnostic de PC est posé, elle élimine aussi les autres localisations ou de rares métastases [9] mais dans ce cas, elle est progressivement supplantée par la TEP (elle garde seulement une indication quand la TEP est indisponible).

En cas de PCM, son utilisation ne devrait se limiter qu'aux malades pouvant répondre à une radiothérapie interne (ou radiothérapie métabolique) à l'iode 131 ( $^{131}\text{I}$ ), vectorisée au MIBG (prédictive de l'efficacité de cette radiothérapie métabolique) [11,29].

Recommandations	Grade
La TEP au $^{18}\text{F}$ -FDG est recommandée systématiquement en cas de suspicion de CSS et d'IS avec antécédent de cancer extra-surrénalien.	
Quand un PCM est suspecté, une TEP au $^{18}\text{F}$ -FDG est recommandée et peut être couplé au $^{18}\text{F}$ -DOPA.	
Dans les PCM, l'utilisation de la scintigraphie au $^{123}\text{I}$ -MIBG se limite aux candidats à une radiothérapie métabolique ( $^{131}\text{I}$ vectorisé par ce marqueur).	

### Diagnostic anatomopathologique

#### Diagnostic préopératoire : biopsie percutanée

La place de la biopsie percutanée est très limitée. Elle n'est pas recommandée chez un patient sans antécédent néoplasique [30]. La seule indication est une suspicion de

métastase surrenalienne ou celle d'un lymphome ou d'un sarcome rétropéritonéal [1]. Même dans ces circonstances, il faut d'abord écarter formellement un PC infraclinique car la prévalence de ce dernier chez un patient porteur d'un cancer extra-surrénalien est relativement élevée, de 5 à 25 % [9].

En cas de suspicion de CCS, elle est contre-indiquée [21], du fait du risque de dissémination tumorale, liée à la rupture capsulaire [1]. Elle peut être exceptionnellement nécessaire (après avoir écarté un PC) pour confirmer un diagnostic d'une lésion surrenalienne d'emblée métastatique irrésécable (elle doit alors être associée à un marquage immunohistochimie anti-SF1) ou en cas de doute entre une métastase surrenalienne et un CCS non sécrétant [31].

En cas de suspicion de PCM, elle est classiquement contre-indiquée (risque d'hypertension maligne sur décharge de catécholamines) [13].

Recommandations	Grade
Les CCS de haut grade (>20 mitoses/50ch) et/ou l'expression immunohistochimique du Ki-67 sont des arguments de malignité associés à un pronostic péjoratif.	
Le compte-rendu anatomopathologique d'un CCS doit préciser au minimum : outre le score de Weiss, le stade T, le statut N, la qualité des marges (R) et l'expression exacte en % du Ki67	
Pour le CCS, la classification ENSAT (tirée de la TNM) est recommandée et a un intérêt majeur car elle a une valeur pronostique et oriente le traitement.	
Dans les PCM, il n'existe aucun facteur pronostique validé. Cependant certains facteurs sont péjoratifs (volume tumoral important, métastases viscérales, mutation SDHB).	

## Diagnostic postopératoire

### Carcinome corticosurrénalien

#### Le score histo-pronostique de WEISS

En cas de diagnostic douteux de CCS, les lames doivent être relues par un pathologiste spécialisé, dans le cadre du réseau COMETE, une double lecture est recommandée au sein du réseau.

En cas de doute sur l'origine corticale ou non de la tumeur, la recherche immunohistochimique de l'expression du Steroidogenic Factor-1 (SF-1) doit être systématique car il s'agit du marqueur le plus sensible et spécifique de la corticosurrénale [32].

Dans les corticosurrénalomes avérés, l'examen anatomopathologique est capital pour établir le diagnostic de corticosurrénalome. Il permet l'établissement final du stade

pTNM, le statut de résection « R » et surtout le calcul du score de Weiss. Le compte-rendu devra donc entre-autre préciser chacun des neuf items du score de Weiss : trois sont liés à des caractéristiques architecturales de la tumeur (présence de nécrose, architecture diffuse, <25 % de cellules claires), trois à des caractéristiques nucléaires (grade nucléaire élevé, nombre de mitoses élevé, présence des mitoses anormales) et trois à des caractéristiques invasives de la tumeur elle-même (franchissement capsulaire, invasion sinusoidale, invasion veineuse). Un point est attribué par item. Il s'agit d'un score histo-pronostique : un score supérieur à 3 est en faveur d'une tumeur maligne.

Le diagnostic de malignité est donc retenu quand une tumeur localisée présente un score de Weiss  $\geq 3$  et/ou en cas d'envahissement local ou de métastases à distance [1,5,23,24,33].

#### Classification TNM des CCS

La dernière date de 2009 (Tableau 2) [34]. Elle a une valeur pronostique et est utile à la prise en charge thérapeutique.

#### Phéochromocytome malin

Le diagnostic histologique de PC ne pose en général pas de problème. Le diagnostic de PCM est, en revanche, beaucoup plus controversé [35].

Actuellement, la seule preuve formelle de malignité est l'envahissement des organes de voisinage ou les métastases à distance [6,20,35]. L'invasion capsulaire et l'invasion vasculaire sont considérées comme des critères à haut risque de malignité mais ne sont pas toujours associées à une maladie métastatique [1,19]. Il n'existe donc aucun critère anatomopathologique en soi, capable d'affirmer la malignité d'un PC.

Bien que non validé (parfois discordant avec d'autres critères immunohistochimiques), le score pronostique le plus utilisé est le Pheochromocytoma of the Adrenal Gland Scaled Score (PASS), proposé en 2002 par Thompson [25]. Il repose sur : atypies nucléaires (1 point), index mitotique > 2 mitoses/10 HPF (High Power Field = champs à fort grossissement) (2 points), mitoses atypiques (2 points), cellularité (2 points), monotonie cellulaire (2 points), architecture diffuse (2 points), nécrose (2 points), invasion vasculaire (1 point), invasion capsulaire (1 point), envahissement extra-surrénalien (1 point). Un score inférieur à 4 est en faveur de la bénignité, supérieur à 6, de la malignité. Il n'est pas recommandé en pratique courante [1].

#### Métastase surrenalienne

Les cancers primitifs sont en premier lieu : cancer du poumon (35 %), cancer du rein, cancer du sein, mélanome malin, cancer de l'estomac, cancer colorectal et lymphome. Une localisation surrenalienne isolée est rare, mais reste souvent confinée à la glande, d'où l'intérêt d'une chirurgie d'exérèse [1].

Les métastases surrenaliennes sont classées M+ dans la classification TNM du cancer primitif.

**Tableau 2** Classification TNM 2009 du CCS [34].

pT	Tumeur primitive
pTx	Tumeur primitive non évaluable
pT1	Tumeur < 5 cm, pas d'extension en dehors de la surrénale
pT2	Tumeur > 5 cm, pas d'extension en dehors de la surrénale
pT3	Tumeur quelle que soit la taille avec envahissement local, mais sans atteinte des organes adjacents (rein, diaphragme, gros vaisseaux, pancréas, foie)
pT4	Tumeur quelle que soit la taille avec envahissement des organes adjacents (rein, diaphragme, pancréas, foie) ou envahissement des gros vaisseaux (veines rénales ou veine cave ou aorte)
pN	Extension régionale ganglionnaire
pNx	Ganglions régionaux non évaluables
pN0	Absence d'extension ganglionnaire régionale
pN1	Présence d'une extension ganglionnaire régionale
M	Extension métastatique à distance
Mx	Extension à distance non évaluable
M0	Absence de métastase distante
M1	Présence de métastase à distance
R	Reliquat tumoral ou tumeur résiduelle
Rx	Reliquat tumoral non évaluable = Marge non évaluable
R0	Pas de reliquat tumoral = Absence de marge positive = Marge saine
R1	Reliquat tumoral microscopique = Marge positive microscopique
R2	Reliquat tumoral macroscopique = Marge positive macroscopique

Recommandations	Grade
Le diagnostic de certitude du CCS est histologique. La classification TNM s'applique alors.	
Pour les PC : aucun critère histologique n'est spécifique de son caractère bénin ou malin, en dehors de l'envahissement des organes de voisinage.	
Pour les PC : l'invasion capsulaire et l'invasion vasculaire sont des facteurs de risque inconstants de malignité. Le score PASS est imprécis et son utilisation n'est donc pas recommandé.	
Dans les PCM, il n'y a pas de classification TNM pour les PCM.	

## Pronostic

### Carcinome corticosurrénalien

#### Facteurs de risque

Un âge avancé et la sécrétion de cortisol semblent associés à un pronostic plus sévère [23].

#### Paramètres histologiques

Plusieurs marqueurs moléculaires pourraient aussi être associés à un mauvais pronostic. Ils sont mesurés en

immunohistochimie (accumulation nucléaire de p53, forte intensité du marquage de SF-1, accumulation nucléaire de la bêta-caténine), ou par des techniques de biologie moléculaire (profil d'expression des gènes en faveur d'une tumeur de mauvais pronostic, niveau de méthylation élevée de la région promotrice des gènes, combinaison particulière de pertes et de gains chromosomiques) [23] sans que leur utilisation, en pratique courante, soit recommandée.

La proportion de cellule en mitose (grade) est un critère d'agressivité reconnu en histologie. Dans le CCS, il est exprimé par l'analyse d'un marquage immunohistochimique dirigé contre le Ki 67. Il s'exprime en pourcentage. Plus il augmente plus le pronostic est péjoratif (> 10 % : Haut risque ; > 30 % : très haut risque). Ainsi, le grade de la tumeur évalué par le comptage des mitoses dans la tumeur, reflété par le marquage immunohistochimique dirigé contre le Ki-67 est le critère pronostic histologique reconnu pour le CCS.

Même si les index de prolifération, l'appréciation de la qualité de la résection, le statut ganglionnaire, apportent aussi des informations sur le pronostic.

NB : La classification pTNM et le Ki-67 n'ont pas qu'un intérêt pronostique, ils aident aussi à la prise en charge thérapeutique.

### Classifications pronostiques

En 2004, l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) et l'Union Internationale contre le Cancer (UICC) validaient une stadification basée sur la traditionnelle classification de McFarlane modifiée par Sullivan [36].

Il semble préférable d'utiliser la Classification « European Network for the Study of Adrenal Tumors (ENS@T) », cette classification semble supérieure à celle publiée par l'Union Internationale contre le cancer (UICC) [23] :



- **stade 1** : tumeur < 5 cm (**T1 N0 M0**) ;
- **stade 2** : tumeur > 5 cm (**T2 N0 M0**) ;
- **stade 3** : tumeur localisée mais avec métastase ganglionnaire régionale, sans métastase à distance (**T1/2 N1 M0**) **ou** tumeur localement avancée (avec ou sans atteinte des organes et vaisseaux adjacents) avec extension ganglionnaire ou non mais sans métastase à distance (**T3/T4N0/1 M0**) ;
- **stade 4** : tumeur, quelle que soit la taille, quelle que soit son statut ganglionnaire mais présentant des métastases à distance (**T1-T4 N0/1 M1**).

La survie à 5 ans est différente selon les stades de 66–82 % pour les stades 1, 58–64 % pour les stades 2, de 24–50 % pour les stades 3 et de 0–17 % pour les stades 4 [1,14].

L'absence de marge chirurgicale envahie (R0) est une condition indispensable à la survie à long terme [1]. De même, la rupture capsulaire est prédictive de récurrence.

Très récemment, un groupe d'experts américains (United States ACC Study Group) a proposé de modifier la classification TNM en y incluant l'invasion lympho-vasculaire, ce qui impacte surtout les stades T2 et T3 [37,38]. Cette modification prenant en compte l'invasion lympho-vasculaire aurait une valeur pronostique encore plus performante mais est trop récente pour être recommandée.

## Phéochromocytome malin

Aucun facteur pronostique validé n'existe pour le PCM. La survie à 5 ans des PCM s'étend de 40 à 77 % [11].

La croissance tumorale est le motif principal de décès des PCM. Le contrôle tumoral doit donc être l'objectif principal de la prise en charge des PCM. Cependant, les manifestations cliniques, dues à l'excès de catécholamines (hypertension artérielle, constipation...), doivent être traitées car elles seraient responsables de 30 % des décès par PCM [11]. Enfin, le décès consécutif à un autre cancer, notamment dans un contexte de maladie génétiques (NEM) est possible [11,39].

Pour le PCM, plusieurs facteurs péjoratifs ont été proposés : un volume tumoral important, l'existence ou le nombre de métastases viscérales et la présence d'une mutation du gène SDHB (Succinate déshydrogénase B) [11].

## Traitement

### Carcinome corticosurrénalien

#### Principes chirurgicaux

##### Considérations techniques

La chirurgie est l'élément clé puisque l'ablation « complète » d'une forme localisée, tumeur intrasurrénalienne (stade I et II) ou faiblement avancée (certains stades III), est la meilleure chance d'une véritable guérison. Elle devra être effectuée par un chirurgien expérimenté, intégré à une équipe multidisciplinaire dans un Centre expert (> 10 surrénalectomies par an) [21].

Il peut être nécessaire de pratiquer une exérèse élargie aux organes de voisinage (rein, veine cave, rate, foie, pancréas et/ou estomac) pour obtenir une résection complète, de type R0 sans effraction capsulaire. Ainsi, à droite, une néphrectomie peut être réalisée. À gauche, une spléno-pancréatectomie caudale plus ou moins associée à une néphrectomie peut être réalisée. Le rein doit être préservé en l'absence d'envahissement.

Un traitement substitutif par Hydrocortisone per et post-opératoire est recommandé pour les patients souffrant d'un hypercorticisme (clinique ou non).

#### Curage ganglionnaire systématique

La lymphadénectomie locorégionale améliore la stadification tumorale, réduirait le risque de récurrence locale et améliorerait la survie spécifique [40] mais son impact en termes de survie sans récurrence et de survie globale est incertain [41]. Ses limites et le nombre minimal de ganglions qu'elle doit contenir ne sont pas consensuels. Elle doit au minimum retirer les ganglions péri-surrénaux (même s'ils sont rarement vus), en passant au large de la glande sans la voir (emporter la graisse monobloc), les ganglions hilaires du rein sous-jacent (truncs antérieurs pré-veineux et truncs postérieurs retro veineux) et tous les ganglions suspects d'envahissement dans le bilan préopératoire [5]. Enfin, pour les tumeurs résécables mais à haut risque, elle doit emporter les curages coélique, mésentérique supérieur, para aortique ou para cave en fonction du côté [21].

#### Indications

##### Stades localisés (Stade I et II de l'ENSAT)

La chirurgie est le traitement de référence des suspicions de CCS localisés [14].

Dans les stades II, il est proposé d'effectuer une chirurgie d'exérèse large afin de réduire le taux de récurrence locale. Ainsi, la surrénale est retirée sans être vue en emportant en bloc la graisse péri-surrénalienne ou au moins péri-tumorale. Le curage doit être systématique.

La ré-intervention doit être discutée en centre expert, quand la chirurgie initiale n'est pas optimale ou macroscopiquement incomplète (R2).

##### Chimiothérapie néo adjuvante

Elle n'est pas recommandée pour les CCS résécables chirurgicalement [21].

##### Voie d'abord

La voie d'abord de référence pour un CCS ou une tumeur suspectée de CCS reste la chirurgie ouverte (laparotomie médiane ou sous-costale, thoraco-phréno-laparotomie) pour limiter les risques de récurrence locale (effraction tumorale, traumatisme chirurgical de la pièce, dissémination, vaporisation) [21].

La voie d'abord laparoscopique est cependant possible, dans les centres experts, pour les tumeurs < 6 cm. L'ENSAT la contre-indique pour les CCS de stade II, supérieur à 6 cm. [5]. Elle est envisageable, seulement en l'absence de signe d'infiltration locale sur l'imagerie et par un chirurgien expérimenté, pour des survies spécifiques et sans récurrence comparables à celle de la chirurgie ouverte [42]. Elle exige une exérèse carcinologique (qualité de résection, de curage et utilisation d'un sac d'extraction). La conversion

apparaît obligatoire en cas de suspicion d'un envahissement local, en cas d'effraction tumorale (risque de dissémination) ou en cas de doute sur une résection complète [5,13].

L'approche trans-péritonéale en décubitus latéral doit être privilégiée. Une revue récente conclut que la surrénalectomie trans-péritonéale robot-assistée aurait les mêmes indications, avantages et limites que la laparoscopie conventionnelle [43]. En cas de malignité incertaine, la taille en elle-même ne représente pas une contre-indication formelle à une coelioscopie car elle pourra facilement être convertie si nécessaire (constatations péroperatoires) [8].

Certains centres, rompus à la technique, proposent la surrénalectomie par rétro-péritonéoscopie (pour les tumeurs bénignes <4 cm). Elle est contre-indiquée dans le CSS [5].

Recommandations	Grade
Le traitement des CCS localisés repose sur une chirurgie d'exérèse au large, en marge saine, emportant la graisse péri-surrénalienne.	
Lors d'une chirurgie d'exérèse carcinologique d'un CCS localisé, un curage ganglionnaire est recommandé. Il doit au moins concerner le hile surrénalien, le hile rénal et les ganglions suspects en imagerie.	
Pour le CCS localisé, La chirurgie ouverte est conseillée, même si la laparoscopie trans-péritonéale est possible pour les tumeurs < 6cm.	
Pour le CCS, la réintervention est le traitement de choix des patients R2. Pour les R1 non réopérable, une radiothérapie adjuvante doit être discutée.	
Les CCS localisé à haut risque de récurrences (R1 non réopérable ou Ki67 >10%) doivent recevoir un traitement par Mitotane.	
Une chimiothérapie adjuvante peut être discutée pour les CCS localisé à très haut risque de récurrence : Ki67 >30%, thrombus veineux cave, R1, R2 non ré-opérables (si possible dans le cadre d'un essai thérapeutique).	

### Traitements adjuvants

Il est justifié par le risque élevé de récurrence (> 50 %) [14].

**Radiothérapie adjuvante.** Elle n'est pas recommandée pour les stades I et II réséqués en marge saine (R0).

Une radiothérapie adjuvante du lit tumoral peut être proposée pour les stades I-II R1 ou Rx. L'irradiation du lit tumoral doit débuter le plus tôt possible après la chirurgie pour une dose totale de 50 à 60 Gy, en doses fractionnées d'environ 2 Gy chacune. Un traitement concomitant par Mitotane (Lysodren®) semble justifié, même s'il n'y a pas de preuve d'efficacité d'un traitement combiné [1].

**Traitement médical adjuvant.** Un traitement par Mitotane (Lysodren®) ne peut être systématiquement recommandé pour les stades à risque faible ou modéré de récurrence (Stades I-II R0 et Ki67 ≤ 10 %). Alors qu'il est recommandé pour les stades à haut risque évolutifs (R1 non ré opérable ou Ki67 > 10 %) [5,14,24].

Quand un traitement par mitotane est décidé, il doit débuter le plus tôt possible après la chirurgie, dès que la clinique le permet (avant 3 mois et idéalement à 6 semaines).

Le Mitotane, classiquement bien toléré, peut entraîner des effets secondaires de grade 1 et 2 (toxicité digestive et nerveuse) qui peuvent nécessiter une réduction de dose (13 % des patients [1]). En cas de bonne tolérance, la durée du traitement adjuvant est d'au moins 2 ans et maximum 5 ans, avec contrôle régulier de la mitotanémie [5,14,21].

Une chimiothérapie adjuvante (idéalement dans le cadre d'essais cliniques) peut être discutée chez les patients à très haut risque de récurrence (Ki67 > 30 %, thrombus veineux cave, R1, R2 non ré opérables).

### Stades localement avancés, métastatiques (Stades III et IV) et récurrences

#### Chirurgie

**Chimiothérapie néo adjuvante.** Pour augmenter les chances de résection en marge saine, certains stades localement avancés (diagnostic de certitude de CCS), pourraient bénéficier d'une chimiothérapie néo adjuvante associant mitotane et étoposide ou cisplatine [44]. Cela reste débattu, étant donné le faible taux de réponse et le risque de perte de temps (croissance rapide du CCS).

**Considérations techniques.** Quand la chirurgie est retenue, la voie d'abord coelioscopique n'est pas recommandée.

Pour les stades III, la chirurgie garde une place si elle peut être complète avec une résection monobloc des organes de voisinage associée à la surrénalectomie [21].

Pour les stades III par envahissement vasculaire, l'irrésecabilité doit être confirmée en un centre expert [5].

Pour les stades IV avec un nombre limité de métastases intraabdominales, un traitement chirurgical complet, en un temps, peut être envisagée, si la résection complète en marge saine de la tumeur primitive et de toutes les métastases est réalisable. En présence de métastases extra abdominales, la chirurgie d'exérèse peut aussi être envisagée, si les localisations secondaires sont accessibles à un traitement focal efficace (radiothérapie stéréotaxique, cryoablation, radiofréquence, chimioembolisation, microondes...).

Pour les stades IV inextirpables, la chirurgie de résection de la tumeur primitive n'a pas d'intérêt chez un patient asymptomatique [21]. La chirurgie palliative (R2) peut être discutée chez un patient symptomatique et/ou sur une tumeur hypersécrétante malgré un traitement médical et à partir du moment où au moins 80 % du volume tumoral peut être retiré [5].

**Traitements adjuvants à la chirurgie.** Le Mitotane est recommandé chez les patients à haut risque de récurrence (stade > III R0, R1 ou Ki67 > 10 %) associé ou non à de la radiothérapie adjuvante.

Recommandations	Grade
Le traitement des CCS localement avancé repose sur une chirurgie ouverte. L'exérèse carcinologique doit se faire en marge saine emportant si nécessaire les organes de voisinage monobloc. Une chimiothérapie néoadjuvante n'est pas recommandée.	
Lors d'une chirurgie d'exérèse carcinologique d'un CCS localement avancé, un curage ganglionnaire est recommandé. Il doit au moins concerner le hile surrénalien, le hile rénal et les ganglions suspects en imagerie. Les curages coeliaque, mésentérique supérieur, para aortique ou para cave pourraient avoir un intérêt.	
Pour le CCS localement avancé opéré, un traitement adjuvant associant Mitotane le plus précoce possible +/- radiothérapie est recommandé en cas de risque de récurrence (Stade III R0 ou R1 ou Ki67 >10%). Une chimiothérapie (EDP) adjuvante doit aussi être discutée en présence de facteurs péjoratifs (rupture capsulaire, pN1, index de prolifération élevé, reliquat).	
Pour le CCS localement avancé irrésécable, un traitement par Mitotane en monothérapie ou avec chimiothérapie EDP est recommandé en fonction des facteurs pronostiques.	
Le traitement des CCS oligo-métastatiques peut être entièrement chirurgical si l'éradication de toutes les localisations peut être complète. Un traitement par Mitotane limiterait alors les risques de récurrence (une radiothérapie adjuvante sera proposée en cas de R1).	
En cas CCS avec métastases multiples irrésécables, le traitement de référence associe Mitotane en monothérapie ou avec une chimiothérapie par EDP. En cas de réponse une chirurgie secondaire doit être discutée. La chirurgie cytoréductrice se discute pour les patients non répondeurs au traitement médical des symptômes hormonaux avant Mitotane +/- EDP (voir Radiothérapie).	

### Traitement médical exclusif

Les rares patients en réponse ou stabilisés durablement sous ces traitements, la prise en charge doit être réévaluée et les traitements locaux voir une réduction tumorale peuvent être rediscutés. Dans ce contexte, si un nombre limité de lésions progressent, une approche focale de ces lésions peut être discutée.

**Mitotane en monothérapie.** Le Mitotane est indiqué en monothérapie en cas de tumeur localement avancée non accessible à un traitement local [5]. Il peut améliorer la qualité de vie en cas de tumeur sécrétante [1].

Les patients métastatiques d'emblée ne seraient pas les meilleurs candidats au Mitotane en monothérapie [45].

**Chimiothérapie.** Dans les tumeurs localement avancées avec facteurs péjoratifs (gros volume tumoral, symptômes incontrôlés, index de prolifération élevé, tumeur rapidement évolutive), le protocole le plus fréquent est une association Etoposide-Doxorubicine-Cisplatine (EDP) et du Mitotane (=EDP-M), non sans effet secondaire [46].

Les patients progressant sous Mitotane en monothérapie doivent se voir proposer une triple chimiothérapie par EDP, voir des traitements locorégionaux.

### Récidives

Toute récurrence justifie une prise en charge personnalisée.

#### Précoce (< 6 mois suivant la chirurgie ou le traitement locorégional)

Un traitement par EDP-M est recommandé en première ligne plutôt qu'une prise en charge locorégionale (notamment chirurgicale).

#### Tardive (> 12 mois)

La chirurgie itérative semble le meilleur traitement des récurrences locales tardives résécables, si la chirurgie initiale était R0 [1,5]. Elle doit alors être la plus précoce possible [5].

Un traitement focal est aussi envisageable, si l'ablation complète est possible.

Dans ces cas de récurrence tardive, un traitement adjuvant par Mitotane est recommandé le plus tôt possible.

Recommandations	Grade
Dans les récurrences précoces d'un CCS (< 6 mois), un traitement par Mitotane est recommandé.	
En cas de récurrence tardive d'un CCS (> 1 an), les traitements locaux (chirurgie, traitements focaux) sont recommandés en première intention s'ils permettent une éradication complète de toutes les localisations. La laparoscopie est contre-indiquée.	
En cas de récurrence tardive d'un CCS, un traitement par Mitotane est recommandé, quand la totalité des localisations n'est pas extirpable.	

## Phéochromocytome malin

Le traitement est le plus souvent multimodal. Il repose sur la chirurgie d'exérèse (surrénalectomie en marge saine et exérèse des métastases), le contrôle pharmacologique (médicamenteux) des symptômes hormonaux et les traitements systémiques.

### Traitement médical préopératoire

Le but de la préparation pharmacologique préopératoire est de prévenir les conséquences délétères des décharges de catécholamines inévitables durant la chirurgie.

#### *Hypertension artérielle*

L'hypertension chronique des PC conduit à des mécanismes physiologiques compensatoires dont le but est de diminuer la pression artérielle. La chute abrupte du taux de catécholamines après l'extraction de la pièce (ou déjà après le contrôle de la veine surrénalienne principale) peut conduire à une dilatation vasculaire rapide et donc à une hypotension qui peut être majeure et peu sensible aux agonistes adrénergiques.

Le traitement de référence repose sur les alpha-bloquants. En préopératoire, ce traitement doit commencer entre 7 à 14 jours avant l'intervention [29]. Il est associé à des mesures hygiéno-diététiques (régime sans sel).

Les alternatives résident dans la prescription d'autre antagonistes non sélectifs des récepteurs adrénergiques alpha et beta, d'anticalciques et/ou de substances qui inhibent la synthèse des catécholamines [11].

#### *Diabète*

Le métabolisme glucidique est très fréquemment anormal en préopératoire (> 60 % des patients) et reste altéré en postopératoire immédiat. La tendance hyperglycémique est liée au taux élevé de catécholamines circulantes qui induisent, d'une part, une glyco-génolyse et la libération d'acides gras et, d'autre part, suppriment la sécrétion d'insuline via les récepteurs alpha-adrénergique des cellules bêta des îlots de Langerhans [8].

### Surveillance active ou traitement différé

Cette stratégie est à discuter, avec le patient et ses proches, dans les formes incurables (irrésécables ou inopérables), au vu de la survie à long terme supérieure à 10 ans dans certains sous-groupes inopérables et de la morbi-mortalité thérapeutique potentielle. Elle exige un suivi régulier et rapproché clinique et par imagerie (tous les 3 mois au début avec un espacement progressif en fonction de l'évolution : tous les 6 mois puis suivi annuel) [11].

Trois arguments interdisent cette option : une symptomatologie hormonale incontrôlée, un haut volume tumoral ( $\geq 7$  métastases osseuses, atteinte hépatique  $\geq 50$  % du parenchyme, multiples nodules pulmonaires de plus de 2 cm) ou une progression radiologique (selon les critères RECIST 1.1) [11].

### Traitement chirurgical

#### *Principe*

Le principe chirurgical dans les PCM est le même que dans les formes bénignes : l'exérèse doit être complète. Cependant dans le PCM elle n'est retenue que si toutes les localisations

sont résécables en marge saine (surrénalectomie et éradication des métastases, chirurgicale ou interventionnelle).

Première étape du traitement, la chirurgie est cependant rarement curative seule.

En cas de métastases hépatiques multiples, pour obtenir l'exérèse complète de toutes les localisations tumorales, la surrénalectomie peut être associée efficacement à des techniques de chimioembolisation, de cryoablation ou de radiofréquence [47].

En cas de PCM métastatiques ou non résécables, un debulking chirurgical peut être discuté à visée symptomatique, bien qu'il n'améliorerait pas la survie (niveau de preuve scientifique très faible pour ces situations rares). Le rationnel est de réduire la production de catécholamines et de diminuer la masse tumorale en vue d'un traitement adjuvant [8].

#### *Considerations techniques*

Une chirurgie ouverte est recommandée pour les PCM. En cas de PCM localement avancé sans localisations secondaires, un abord sous-costal est privilégié [8] ; les organes de voisinages doivent parfois être réséqués monobloc avec la tumeur.

Dans de rares indications, une thoraco-phrénolaparotomie est possible lorsque l'exérèse envisagée est extrêmement volumineuse, en particulier à droite. Cette voie offre une vue parfaite autour de la veine cave inférieure et derrière le foie mais est plus longue à ouvrir et fermer et implique une morbidité propre à la thoracophrénolaparotomie. Les autres voies d'abord envisageables sont les laparotomies médianes, bi-sous-costales.

L'indication d'un curage ganglionnaire systématique est débattue et ne peut pas être recommandée en pratique courante [8].

La surrénalectomie coelioscopique trans ou rétropéritonéale, abord idéal pour les PC < 6 cm et sans envahissement local, n'est pas recommandée dans le PCM [29]. En cas de PCM diagnostiqué secondairement, il n'a pas été observé de récurrence plus importante après laparoscopie, mais les effectifs des études sont faibles. Il en est de même pour les procédures robot-assistées.

En peropératoire, tous les médicaments pouvant induire une libération d'histamine (thiopentone) ou de catécholamines (éphédrine) devraient être proscrits. En cas de tachyarythmie et de crises hypertensives déclenchées par les manipulations chirurgicales, des bêtabloquants, du sulfate de magnésium, de la lidocaïne, de la nitroglycérine ou de la phentolamine seront administrés. A contrario, après l'exérèse de la tumeur, des épisodes hypotensifs peuvent survenir correspondant à la diminution brutale et importante du taux de catécholamines circulantes et justifient l'administration de médicaments sympathicomimétiques. Par ailleurs, des glucocorticoïdes peuvent être utiles en cas d'hypotension réfractaire au remplissage volémique et aux agents sympathicomimétiques, ils permettent de réactiver les récepteurs alpha et bêta-adrénergiques demeurés quiescents par l'hyperactivité sympatho-adrénergique préexistante [8].

Lors de l'extraction du PCM, une hypoglycémie sévère peut survenir, due à la sécrétion insulinaire augmentée par le pancréas dont les cellules bêta ne sont plus bloquées par les catécholamines. Cette hypoglycémie peut conduire à des états confusionnels voire même au coma et à un

arrêt respiratoire si la glycémie n'est pas contrôlée régulièrement. Il faut mentionner que les symptômes classiques d'hypoglycémie peuvent être masqués pendant l'anesthésie générale et en postopératoire immédiat en raison de médicaments sédatifs et analgésiques utilisés pour contrôler la douleur. Il est donc nécessaire de contrôler la glycémie et d'adapter les perfusions de solutions glucosées [8].

En per-et postopératoire immédiat, la tension artérielle, la fréquence cardiaque et la glycémie doivent être surveillées attentivement [29].

### Traitement adjuvant

Actuellement il n'y a pas de place pour un traitement adjuvant en cas de résection incomplète microscopique (R1) en l'absence de récurrence (clinique, biologique ou par imagerie) [48].

En cas de R2, situation similaire à un chirurgie palliative de réduction tumorale (non carcinologique), une radiothérapie interne complémentaire associée ou non à une chimiothérapie doit être envisagée [6].

### Radiothérapie métabolique à la MIBG exclusive

En cas de scintigraphie positive (environ 60 % des sites métastatiques sont avides de MIBG), la radiothérapie métabolique à la 131I-MIBG est indiquée comme traitement exclusif ou adjuvant.

Elle donne des réponses tumorales variables (24 à 45 %), avec une faible toxicité. Une rémission de plus de 2 ans a été observée pour 25 à 30 % des patients [1].

## Traitements systémiques

### Chimiothérapie

Elle est indiquée en 1<sup>re</sup> intention en cas de tumeur non opérable ou d'échec de la radiothérapie métabolique. Le protocole de chimiothérapie le plus employé est une association Cyclophosphamide-Vincristine-Dacarbazine ou CVD (protocole proposé par Averbuch du fait d'une origine embryologique similaire à celle des neuroblastomes) dont les taux de réponse sont extrêmement variables. Peu d'études (rétrospective, effectifs faibles) sont disponibles et leurs critères d'évaluation, les modalités d'imagerie et la caractérisation insuffisante des patients rendent leur comparaison difficile [11]. Le taux de réponse biologique, varie en effet de 0 à 78 % et la réponse tumorale de 0 à 50 % [47]. La réponse, quand elle est présente, serait de courte durée (< 2 ans). Aucune étude prospective n'a confirmé ces résultats.

Les données concernant d'autres associations sont encore plus limitées [1, 11].

Certains patients atteints de PCM sont décédés en raison de complications hormonales au cours d'une chimiothérapie. Ainsi, comme pour la chirurgie, les symptômes hormonaux doivent être contrôlés avant le début de la chimiothérapie, et les premiers cycles sont surveillés étroitement à l'hôpital. Les candidats idéaux pour l'utilisation de la chimiothérapie en tant que traitement de première intention sont ceux en bon état général, présentant une maladie à progression rapide et/ou symptomatique [11].

En cas de métastases osseuses multiples, la chimiothérapie serait moins toxique que les agents radio pharmaceutiques [11].

### Thérapies ciblées

Peu d'études sont disponibles sur les thérapies ciblées dans le PCM. Plusieurs séries différentes n'ont montré aucune réponse aux traitements testés (évérolimus, imatinib) [11]. Cependant, quelques cas cliniques ont décrit des réponses objectives au sunitinib avec une toxicité gérable. L'expérience combinée de deux grands centres anticancéreux (Villejuif-France et Houston-Texas) testant le sunitinib dans les PCM (et les paragangliomes malins) rapidement progressifs a été rapportée en 2012 avec des résultats prometteurs en termes de survie sans progression et d'impact symptomatique (43 % des patients avaient une amélioration de leur HTA et certains d'entre eux ont été en mesure d'interrompre leur traitement antihypertenseur) [49].

Il apparaît que les symptômes liés aux hormones doivent être équilibrés, avant le début du traitement systémique.

L'expérience préliminaire de plusieurs autres centres de cancérologie indique que le traitement anti-angiogénique est prometteur. Cependant, les effets indésirables sont fréquents et parfois sévères, entraînant un arrêt du traitement ou une réduction de la dose [49].

### Traitement palliatif des complications du PCM

Le traitement des complications dues à l'excès de catécholamines, est nécessaire.

#### Complications cardio-vasculaires : HTA

Le traitement par vasodilatateur alpha-bloquant est recommandé en première intention [29]. La phenoxybenzamine, indisponible en France, est le traitement le plus fréquemment prescrit dans les PC. En France, la Prazosine (Minipress<sup>®</sup>, Alpress) et l'Urapidil (Eupressyl<sup>®</sup>, Médiatensyl), agissant par blocage des récepteurs  $\alpha_1$ -adrénergiques périphériques post-synaptiques, sont prescrits en première intention. Les alpha bloquants d'orientation plus urologique, comme la Doxazosine (Zoxan<sup>®</sup>) ou la Tétrazosine (Hytrine<sup>®</sup>) sont aussi proposés. Les inhibiteurs calciques ou les inhibiteurs de l'angiotensine 2 sont des alternatives en cas d'intolérance ou contre-indications.

#### Troubles digestifs

La constipation est prise en charge par les moyens habituels (mucilages, laxatifs osmotiques, lubrifiants, émoullissants, stimulants, lavements...) même si elle peut être améliorée par les alpha bloquants. Si elle reste très invalidante malgré tout, une iléostomie doit être discutée [29].

#### Évènements osseux

Les patients porteurs de métastases osseuses nécessitent un traitement palliatif multimodal associant antalgiques chimiothérapie et prise en charge interventionnelle (radiothérapie antalgique, laminectomie de décompression, stabilisation osseuse ou cimentoplastie et exérèse/ablation) [29].

En cas de métastase osseuse, il faut discuter un traitement préventif des événements osseux (inhibiteurs de la résorption osseuse : bisphosphonates ou Dénosumab).

#### Diabète

Un diabète de type 2 induit par l'excès de catécholamines circulantes justifiera une prise en charge adaptée [13].

## Métastase surrénalienne

En cas de métastase surrénalienne métachrone et isolée, le traitement chirurgical par surrénalectomie apporte un gain de survie, qui dépend évidemment de l'origine du cancer primitif. Toute tumeur confondue, la médiane de survie varie de 20 à 30 mois après surrénalectomie contre 6 à 8 mois sans [1].

Une autre option réside dans les traitements focaux (radiofréquence, radiothérapie stéréotaxique, cryoablation.).

Recommandations	Grade
Dans les PC symptomatique, un traitement médical est recommandé (alpha-bloquants en première intention). Il est instauré 7 à 14 j avant toute prise en charge thérapeutique (chirurgie ou chimiothérapie).	
Dans les PCM, la constipation sévère et le diabète, souvent présents, doivent être pris en charge.	
Pour les PCM extirpables chirurgicalement, la chirurgie ouverte est recommandée, même si elle est rarement curative à elle seule.	
Dans les PCM oligo-métastatique, la chirurgie d'exérèse locale peut être associée à des exérèses/ablations complète de toutes les localisations secondaires.	
Dans les PCM métastatiques secondairement et non extirpables, le traitement de référence est une radiothérapie métabolique au MIBG exclusive (si la scintigraphie préalable était positive).	
Dans les PCM d'emblée, non opérables ou en cas d'échec/contre-indication à la radiothérapie métabolique, la chimiothérapie CVD est indiquée en 1 <sup>re</sup> intention. Les thérapies ciblées ne peuvent être recommandées pour l'instant.	
Dans les PCM avec métastases osseuses, un traitement anti-résorptif doit être discuté.	
Dans une MS isolée, le traitement recommandé en première intention est l'exérèse/ablation.	

## Suivi

### Carcinome corticosurrénalien

Après résection complète, une surveillance clinique, hormonale et par imagerie (scanner thoraco-abdomino-pelvien ou 18FDG-TEP) tous les 3 mois pendant 2 ans, puis tous les 3 à 6 mois pendant 3 ans est recommandée [5]. Au-delà de 5 ans, la surveillance est raisonnable mais doit être envisagée au cas par cas.

Pour les CCS avancés, le protocole de surveillance dépend des facteurs pronostiques, l'efficacité attendue du traitement et la toxicité liée au traitement, ainsi que sur les options thérapeutiques alternatives disponibles.

Chez tous les patients, un bilan hormonal régulier est recommandé [5].

### Phéochromocytome malin

Pour le suivi, il faut réaliser, à vie, des dosages plasmatiques ou urinaires de méthanéphrines pour confirmer l'éradication de la maladie (dépister une maladie persistante) [29]. Un rythme semestriel la première année puis au minimum annuel pendant 5 ans est conseillé, pour évaluer les maladies récidivantes ou métastatiques. Le suivi devrait durer tout la vie, car des récurrences malignes peuvent arriver très tardivement après le diagnostic initial et qu'un syndrome génétique peut rester non diagnostiqué malgré un dépistage génétique adéquat [8]. Il est possible d'espacer la surveillance avec le temps (tous les 6 mois au-delà de 10 ans) [6]. Une TEP-18 FDG ± DOPA est recommandé au moindre doute.

### Métastases

L'éradication d'une MS n'influence pas le suivi spécifique du cancer primitif. En cas de traitement conservateur, une imagerie par TEP-18 FDG peut compléter le suivi habituel.

## Récapitulatif et arbres décisionnels des TMS

Recommandations des TMS (Tableau 3).

Arbres décisionnels : des algorithmes résument la prise en charge recommandée en cas d'IS (Fig. 1), de suspicion de CCS (Fig. 2) et de suspicion de PCM (Fig. 3).

<b>Tableau 3</b> Récapitulatif des recommandations diagnostiques et thérapeutiques des TMS.				
	<b>Carcinome corticosurrénalien</b>	<b>Phéochromocytome malin</b>	<b>Métastase Surrénalienne</b>	<b>Niveau de preuve</b>
<b>Recommandations diagnostiques</b>				
<b>Clinique</b>	Interrogatoire (PFS, symptômes, contexte génétique)	Interrogatoire (PFS, symptômes, contexte génétique)	Interrogatoire (PFS, symptômes, autres localisations secondaires)	Modéré
<b>Biologique</b>	Bilan hormonal corticosurrénalien	Bilan hormonal médullosurrénalien	Biopsie percutanée	Modéré
<b>Imagerie</b>	TDM/IRM TEP-18FDG	TDM/IRM TEP-18FDG ± FDOPA	TDM TEP-18FDG	Modéré
<b>Recommandations thérapeutique : stade localisé</b>				
<b>1<sup>re</sup> intention</b>	Surrénalectomie en marge saine	Alpha-bloquants Puis Surrénalectomie en marge saine	Surrénalectomie ou traitement focal	Modéré
<b>Adjuvant</b>	Mitotane et/ou radiothérapie externe (R1/Rx)	Radiothérapie métabolique à la MIBG	Fonction du primitif	Faible
<b>Recommandations thérapeutique : stade avancé, métastatique ou non opérable</b>				
<b>1<sup>re</sup> intention</b>	Exérèse complète en marge saine de toutes les localisations + Mitotane si stade III R0, R1 ou Ki67 > 10 %	Alpha-bloquants Puis Exérèse complète en marge saine de toutes les localisations	Exérèse complète de toutes les localisations secondaires du primitif	Faible
<b>Alternative</b>	Mitotane si non opérable ± Chimiothérapie (EDP)	Chimiothérapie (CVD) si inopérable	Traitement systémique du primitif	Faible
<b>Recommandation de suivi</b>				
<b>Moyens</b>	Bilan hormonal, TDM/TEP-FDG tous les 3 mois pendant 2 ans puis tous les 6 mois jusqu'à 5 ans puis au cas par cas.	Métanéphrines urinaires et plasmatiques tous les ans, à vie ± TEP- FDOPA	Fonction du primitif ± TEP-18FDG	Faible
TDM : tomodensitométrie ; IRM : imagerie par résonance magnétique ; TEP : tomodensitométrie par émission de positons ; 18FDG : Fluorodésoxyglucose ( <sup>18</sup> F) ; FDOPA : Fluoro-18-L-Dihydroxyphenylalanine ; R0 : pas de tumeur résiduelle ; R1 : reliquat tumoral microscopique ; Rx : reliquat tumoral non évaluable ; MIBG : Méta-Iodo-Benzyl-Guanidine marquée à l'iode 123 ; Ki67 : Expression immunohistochimique du Ki-67 ; EDP : Etoposide-Doxorubicine-Cisplatine ; CVD : Cyclophosphamide-Vincristine-Dacarbazine.				

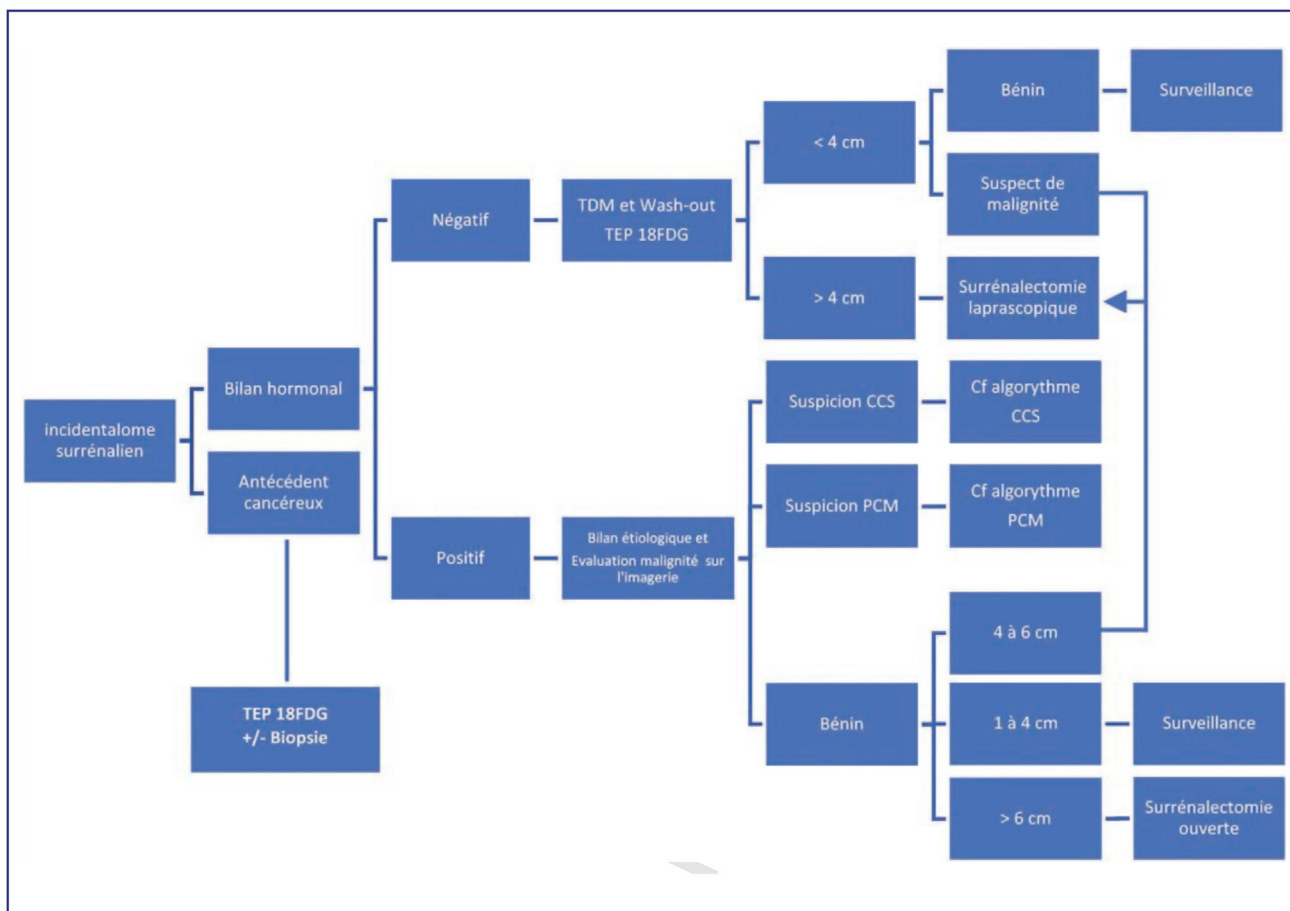


Figure 1. Algorithme décisionnel des IS. TEP 18FDG: tomodensitométrie par émission de positons au Fluorodésoxyglucose (18F) ; CCS : Carcinome corticosurrénalien ; PCM : phéochromocytome malin).

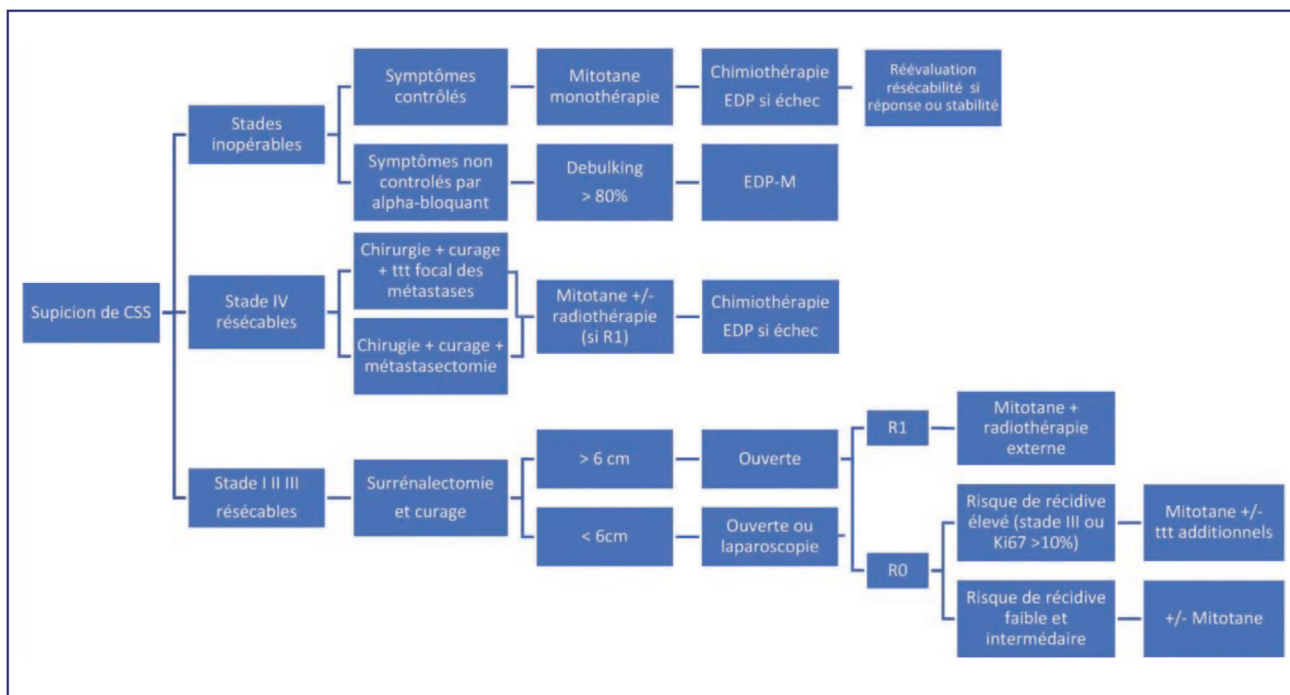
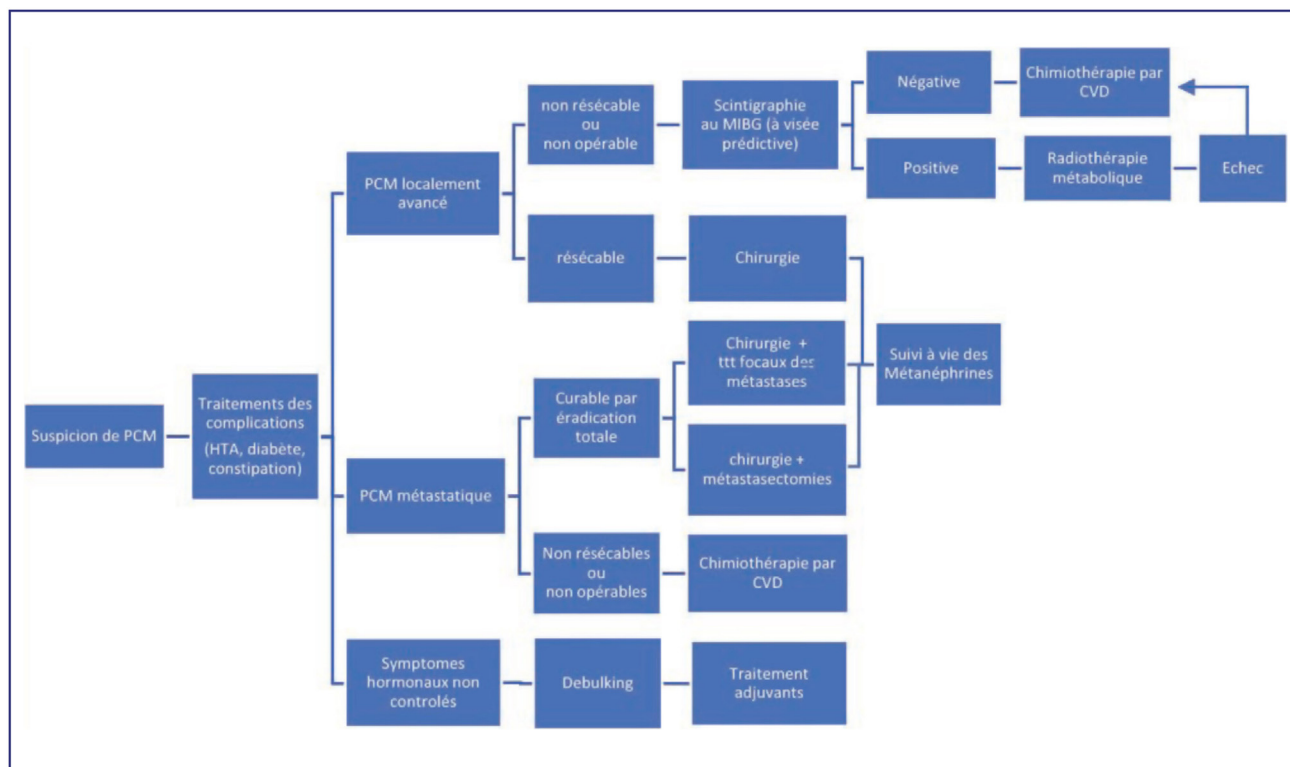


Figure 2. Algorithme décisionnel des CCS. ttt : traitement ; EDP : Etoposide-Doxorubicine-Cisplatine ; EDP-M : Etoposide-Doxorubicine-Cisplatine et Mitotane ; R0 : pas de tumeur résiduelle ; R1 : reliquat tumoral microscopique ; Ki67 : expression immunohistochimique du Ki-67).





**Figure 3.** Algorithme décisionnel des PCM. PCM : phéochromocytome malin ; HTA : hypertension artérielle ; ttt : traitement ; CVD : Cyclophosphamide-Vincristine-Dacarbazine).

## Conclusion

les IS sont fréquents mais rarement malins. La prise en charge des TMS, hautement spécifique, justifie donc en France, leur référencement au réseau COMETE ([Matériel complémentaire, Annexe A](#)). Ils nécessitent un bilan hormonal systématique, un bilan étiologique puis de malignité. Il existe des signes biologiques et radiologiques suspects de malignité mais seuls l'envahissement local et la présence de localisations secondaires permet un diagnostic préopératoire. La 18FDG-TEP est un examen indispensable au bilan diagnostique des TMS (bilan de malignité et d'extension). Elle peut être couplé au 18F-DOPA en cas de PC.

Le bilan préopératoire des TMS est essentiel. Il est biologique, morphologique, scintigraphique et plus rarement génétique ([Tableau 3](#)).

Pour les CCS, Le diagnostic de certitude est histologique et donc postopératoire. Le diagnostic de PC est clinique et biologique en préopératoire, facilement confirmé par l'histologie. Par contre, le diagnostic de malignité est radiologique (envahissement local ou localisations secondaires) et plus rarement histologique (envahissement de voisinage).

La prise en charge par exérèse complète de la TMS en marge saine, est la seule curative. La chirurgie sur-rénalienne présente une morbidité faible dans des mains expérimentées. Dans un contexte carcinologique, une chirurgie ouverte est le plus souvent recommandée.

Encore plus que pour le CCS, la chirurgie du PCM nécessite un environnement médico-chirurgical entraîné à cette prise en charge.

Des traitements adjuvants peuvent être indiqués en fonction du type histologique et du stade (outre les traitements systémiques, ils reposent sur le Mitotane dans le CCS et sur la radiothérapie métabolique dans le PCM).

## Déclaration de liens d'intérêts

PC, LF, TM, LR et PS déclarent ne pas avoir de liens d'intérêts.

AF : co-investigateur GETUG AFU 27.

AM : interventions Pfizer, Ferring, Ipsen, BMS.

NMJ : consultant Coloplast, Boston scientifique ; investisseur principal Soby.

PHS : BMS, Novartis, Janssen, Boston Scientific.

Pour toute information complémentaire, consultez les liens <https://dpi.sante.gouv.fr/dpi-public-webapp/app/recherche/avancee> et [https://www.has-sante.fr/portail/jcms/sd\\_700659/fr/declaration-publique-d-interets?portlet=sd\\_700659&text](https://www.has-sante.fr/portail/jcms/sd_700659/fr/declaration-publique-d-interets?portlet=sd_700659&text).

## Appendix A. Matériel complémentaire

Le matériel complémentaire (Liste des centres « Référence COMETE » – Cancers de la surrenale) accompagnant la version en ligne de cet article est disponible sur <http://www.sciencedirect.com> et <https://doi.org/10.1016/j.purol.2018.08.015>.

## Références

- [1] Sebe P, Rigaud J, Avances C, Brunaud L, Caillard C, Camparo P, et al. [Ccafu's contribution to the French National Cancer Institute's Reference Frame: adrenal malignant Tumors]. *Prog Urol* 2013;23(Suppl 2):S167–74.
- [2] Mayo-Smith WW, Song JH, Boland GL, Francis IR, Israel GM, Mazzaglia PJ, et al. Management of incidental adrenal masses: a white paper of the acr incidental findings Committee. *J Am Coll Radiol* 2017;14:1038–44.
- [3] Blake MA, Cronin CG, Boland GW. Adrenal imaging. *AJR Am J Roentgenol* 2010;194:1450–60.
- [4] Song JH, Chaudhry FS, Mayo-Smith WW. The incidental adrenal mass on ct: prevalence of adrenal disease in 1049 consecutive adrenal masses in patients with no known malignancy. *AJR Am J Roentgenol* 2008;190:1163–8.
- [5] Fassnacht M, Dekkers O, Else T, Baudin E, Berruti A, De Krijger RR, et al. European Society of endocrinology clinical practice guidelines on the management of adrenocortical carcinoma in adults, in collaboration with The European Network For the study of adrenal tumors. *Eur J Endocrinol* 2018.
- [6] Harari A, Inabnet WB. Malignant pheochromocytoma: a review. *Am J Surg* 2011;201:700–8.
- [7] Andrade MO, Cunha VSD, Oliveira DC, Moraes OL, Lofrano-Porto A. What determines mortality in malignant pheochromocytoma? – Report of a case with eighteen-year survival and review of the literature. *Arch Endocrinol Metab* 2018;62:264–9.
- [8] Renard J, Clerici T, Licker M, Triponez F. Pheochromocytoma and abdominal paraganglioma. *J Visc Surg* 2011;148:E409–16.
- [9] Menegaux F, Chereau N, Peix JL, Christou N, Lifante JC, Paladino NC, et al. Management of adrenal incidentaloma. *J Visc Surg* 2014;151:355–64.
- [10] Berland LL, Silverman SG, Gore RM, Mayo-Smith WW, Megibow AJ, Yee J, et al. Managing incidental findings on abdominal CT: white paper of the ACR incidental findings committee. *J Am Coll Radiol* 2010;7:754–73.
- [11] Baudin E, Habra MA, Deschamps F, Cote G, Dumont F, Cabanillas M, et al. Therapy of endocrine disease: treatment of malignant pheochromocytoma and paraganglioma. *Eur J Endocrinol* 2014;171:R111–22.
- [12] Hanna FWF, Issa BG, Sim J, Keevil B, Fryer AA. Management of incidental adrenal tumours. *BMJ* 2018;360 [j5674].
- [13] Fassnacht M, Arlt W, Bancos I, Dralle H, Newell-Price J, Sahdev A, et al. Management of adrenal incidentalomas: European Society Of Endocrinology Clinical Practice Guideline in collaboration with the European Network for the study of adrenal tumors. *Eur J Endocrinol* 2016;175:G1–34.
- [14] Berruti A, Baudin E, Gelderblom H, Haak HR, Porpiglia F, Fassnacht M, et al. Adrenal cancer: ESMO clinical practice guidelines for diagnosis treatment and follow-up. *Ann Oncol* 2012;23(Suppl 7) [Vii131–8].
- [15] Eisenhofer G, Lenders JW, Siegert G, Bornstein SR, Friberg P, Milosevic D, et al. Plasma methoxytyramine: a novel biomarker of metastatic pheochromocytoma and paraganglioma in relation to established risk factors of tumour size, location and SDHB mutation status. *Eur J Cancer* 2012;48:1739–49.
- [16] Kerkhofs TM, Kerstens MN, Kema IP, Willems TP, Haak HR. Diagnostic value of urinary steroid profiling in the evaluation of adrenal tumors. *Horm Cancer* 2015;6:168–75.
- [17] Shen WT, Sturgeon C, Clark OH, Duh QY, Kebebew E. Should pheochromocytoma size influence surgical approach? A comparison of 90 malignant and 60 benign pheochromocytomas. *Surgery* 2004;136:1129–37.
- [18] Szolar DH, Korobkin M, Reittner P, Berghold A, Bauernhofer T, Trummer H, et al. Adrenocortical carcinomas and adrenal pheochromocytomas: mass and enhancement loss evaluation at delayed contrast-enhanced CT. *Radiology* 2005;234:479–85.
- [19] Ng CS, Altinmakas E, Wei W, Ghosh P, Li X, Grubbs EG, et al. Utility Of intermediate-delay washout CT images for differentiation of malignant and benign adrenal lesions: a multivariate analysis. *AJR Am J Roentgenol* 2018;211:W109–15.
- [20] Wu D, Tischler AS, Lloyd RV, Delellis RA, De Krijger R, Van Nederveen F, et al. Observer variation in the application of the pheochromocytoma of the adrenal gland scaled score. *Am J Surg Pathol* 2009;33:599–608.
- [21] Gaujoux S, Mihai R, Joint Working Group of E, Ensaf. European Society of endocrine surgeons (ESES) and European Network for the study of adrenal tumours (ENSAT) recommendations for the surgical management of adrenocortical carcinoma. *Br J Surg* 2017;104:358–76.
- [22] Platzek I, Sieron D, Plodeck V, Borkowetz A, Laniado M, Hoffmann RT. Chemical shift imaging for evaluation of adrenal masses: a systematic review and meta-analysis. *Eur Radiol* 2018, <http://dx.doi.org/10.1007/s00330-018-5626-5> [Epub ahead of print].
- [23] Libe R, Assie G. [Adrenocortical carcinoma: update in 2014]. *Presse Med* 2014;43:401–9.
- [24] Libe R. Adrenocortical carcinoma (ACC): diagnosis, prognosis, and treatment. *Front Cell Dev Biol* 2015;3:45.
- [25] Thompson LD. Pheochromocytoma of the Adrenal Gland Scaled Score (PASS) to separate benign from malignant neoplasms: a clinicopathologic and immunophenotypic study of 100 cases. *Am J Surg Pathol* 2002;26:551–66.
- [26] Tenenbaum F, Lataud M, Groussin L. [Update In Adrenal Imaging]. *Presse Med* 2014;43:410–9.
- [27] Plouin PF, Amar L, Dekkers OM, Fassnacht M, Gimenez-Roqueplo AP, Lenders JW, et al. European Society of endocrinology clinical practice guideline for long-term follow-up of patients operated on for a phaeochromocytoma or a paraganglioma. *Eur J Endocrinol* 2016;174:G1–10.
- [28] Taieb D, Timmers HJ, Hindie E, Guillet BA, Neumann HP, Walz MK, et al. Eanm 2012 guidelines for radionuclide imaging of phaeochromocytoma and paraganglioma. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2012;39:1977–95.
- [29] Lenders JW, Duh QY, Eisenhofer G, Gimenez-Roqueplo AP, Grebe SK, Murad MH, et al. Pheochromocytoma and paraganglioma: an endocrine society clinical practice guideline. *J Clin Endocrinol Metab* 2014;99:1915–42.
- [30] Tabarin A, Bardet S, Bertherat J, Dupas B, Chabre O, Hamoir E, et al. Exploration and management of adrenal incidentalomas. French Society Of Endocrinology Consensus. *Ann Endocrinol (Paris)* 2008;69:487–500.
- [31] Fassnacht M, Libe R, Kroiss M, Allolio B. Adrenocortical carcinoma: a clinician's update. *Nat Rev Endocrinol* 2011;7:323–35.
- [32] Sbiera S, Schull S, Assie G, Voelker HU, Kraus L, Beyer M, et al. High diagnostic and prognostic value of steroidogenic factor-1 expression in adrenal tumors. *J Clin Endocrinol Metab* 2010;95:E161–71.
- [33] Baudin E. Endocrine tumor board of Gustave R. Adrenocortical carcinoma. *Endocrinol Metab Clin North Am* 2015;44:411–34.
- [34] Fassnacht M, Johanssen S, Quinkler M, Bucsky P, Willenberg HS, Beuschlein F, et al. Limited prognostic value of the 2004 International Union against cancer staging classification for adrenocortical carcinoma: proposal for a revised TNM classification. *Cancer* 2009;115:243–50.
- [35] Patey M. [Pheochromocytoma and the diagnosis of malignancy: recent data and the role of the pathologist]. *Ann Pathol* 2008;28(Spec No 1):S42–4.
- [36] Else T, Kim AC, Sabolch A, Raymond VM, Kandathil A, Caoili EM, et al. Adrenocortical Carcinoma. *Endocr Rev* 2014;35:282–326.
- [37] Crona J, Beuschlein F, Pacak K, Skogseid B. Advances in adrenal tumors 2018. *Endocr Relat Cancer* 2018;25:R405–20.

- [38] Poorman CE, Ethun CG, Postlewait LM, Tran TB, Prescott JD, Pawlik TM, et al. A novel T-Stage classification system for adrenocortical carcinoma: proposal from the US adrenocortical carcinoma Study Group. *Ann Surg Oncol* 2018;25:520–7.
- [39] Ayala-Ramirez M, Feng L, Habra MA, Rich T, Dickson PV, Perrier N, et al. Clinical benefits of systemic chemotherapy for patients with metastatic pheochromocytomas or sympathetic extra-adrenal paragangliomas: insights from the Largest single-institutional experience. *Cancer* 2012;118:2804–12.
- [40] Reibetanz J, Jurowich C, Erdogan I, Nies C, Rayes N, Dralle H, et al. Impact of lymphadenectomy on the oncologic outcome of patients with adrenocortical carcinoma. *Ann Surg* 2012;255:363–9.
- [41] Saade N, Sadler C, Goldfarb M. Impact of regional lymph node dissection on disease specific survival in adrenal cortical carcinoma. *Horm Metab Res* 2015;47:820–5.
- [42] Donatini G, Caiazzo R, Do Cao C, Aubert S, Zerrweck C, El-Kathib Z, et al. Long-term survival after adrenalectomy for stage I/II adrenocortical carcinoma (ACC): a retrospective comparative cohort study of laparoscopic versus open approach. *Ann Surg Oncol* 2014;21:284–91.
- [43] Nomine-Criqui C, Germain A, Ayav A, Bresler L, Brunaud L. Robot-assisted adrenalectomy: indications and drawbacks. *Updates Surg* 2017;69:127–33.
- [44] Bednarski Bk, Habra MA, Phan A, Milton DR, Wood C, Vauthey N, et al. Borderline resectable adrenal cortical carcinoma: a potential role for preoperative chemotherapy. *World J Surg* 2014;38:1318–27.
- [45] Megerle F, Herrmann W, Schloetelburg W, Ronchi CL, Pulzer A, Quinkler M, et al. Mitotane monotherapy in patients with advanced adrenocortical carcinoma. *J Clin Endocrinol Metab* 2018;103:1686–95.
- [46] Fassnacht M, Terzolo M, Allolio B, Baudin E, Haak H, Berruti A, et al. Combination chemotherapy in advanced adrenocortical carcinoma. *N Engl J Med* 2012;366:2189–97.
- [47] Scholz T, Eisenhofer G, Pacak K, Dralle H, Lehnert H. Clinical review: current treatment of malignant pheochromocytoma. *J Clin Endocrinol Metab* 2007;92:1217–25.
- [48] Strajina V, Dy BM, Farley DR, Richards ML, Mckenzie TJ, Bible KC, et al. Surgical treatment of malignant pheochromocytoma and paraganglioma: retrospective case series. *Ann Surg Oncol* 2017;24:1546–50.
- [49] Ayala-Ramirez M, Chougnnet CN, Habra MA, Palmer JL, Leboulleux S, Cabanillas ME, et al. Treatment with sunitinib for patients with progressive metastatic pheochromocytomas and sympathetic paragangliomas. *J Clin Endocrinol Metab* 2012;97:4040–50.