

SANTÉ

societe.union@sonapresse.com

Le rétinoblastome : un cancer infantile mortel

Prissilia M MOUITY
Libreville/Gabon

LES enfants, tout comme les adultes, sont aussi bien affectés par des maladies oculaires. Une réalité que les ophtalmologues membres de la Société gabonaise d'ophtalmologie (SGO) ont démontrée la semaine écoulée lors des travaux du congrès qu'ils tenaient au Centre hospitalier universitaire "Mère et enfant" Jeanne Ebori. Au nombre des maladies oculaires infantiles évoquées au cours de cette rencontre scientifique, le rétinoblastome. Cette pathologie méconnue du grand public est une forme de cancer rare de l'œil, observée à la fréquence d'une naissance vivante sur 15 mille.

Le rétinoblastome est considéré comme un cancer infantile car, il touche surtout des enfants de moins de 5 ans. La probabilité serait égale pour les deux yeux et les enfants des deux sexes, sans égard à la race. Dans environ 75 % de cas, un seul œil est atteint, alors que dans les 25 % des cas restants, les deux yeux en seraient touchés.

Il s'agit, selon les médecins, "d'un cancer qui prend naissance dans les cellules de la rétine de l'œil, soit l'organe de la vue sensible à la lumière et permettant la détection des couleurs. Elle se manifeste par un strabisme persistant et l'apparition d'un reflet blanc dans la pupille. C'est le cancer le plus fréquent chez l'enfant et représente 3 % des cas de patients", a indiqué Tatiana Mba Aki, ophtalmologue au Centre hospitalier universitaire "Mère et enfant" Jeanne Ebori.

Cette maladie rare et mortelle est bien présente au Gabon. Deux à trois patients par an seraient pris en charge à l'Institut de cancérologie d'Angondjé. Ces statistiques bien que faibles, devraient attirer l'attention des uns et des autres. Si le rétinoblastome est rare, il demeure tout de même présent et beaucoup de parents



Le rétinoblastome est un cancer de l'œil impactant essentiellement l'enfant de moins de 5 ans.

ignorent les phases de son développement, pour ne pas dire qu'ils banalisent sa gravité, et la confondent à un simple strabisme (lorsque l'enfant louche). Or, un retard de diagnostic peut entraîner l'ablation de l'œil, seule solution thérapeutique. Ce type de cancer qui impacte les enfants peut être héréditaire, lorsqu'il n'apparaît pas par hasard. Et, ses origines se trouvent dans les modifications opérées sur le corps, précisément sur l'œil.

"Les cellules du corps se reproduisent pendant toute la vie. Avec l'usure des tissus, les cellules sont remplacées de manière ordonnée. Comme tous les cancers, le rétinoblastome apparaît lorsque le mécanisme de régulation est perturbé et que les cellules commencent à se diviser à une vitesse anormalement rapide", a poursuivi Dr Mba Aki.

À noter que le rétinoblastome se soigne dans sa totalité (95 % des cas), lorsqu'il est pris en charge assez tôt. Le diagnostic est généralement effectif avant l'âge d'un an si la maladie touche les deux yeux. Dans le cadre de l'atteinte d'un seul œil, celui-ci peut être un peu plus tardif (entre 1 et 2 ans).

Signes cliniques et complications

PMM
Libreville/Gabon

LES patients atteints de rétinoblastome présentent généralement une leucocorie, c'est-à-dire un reflet blanc qui apparaît sur la pupille, parfois appelé "pupille de chat", un strabisme et moins souvent des troubles de la vision.

"Au début, le reflet blanc de la pupille, ou leucocorie, n'est visible que dans certaines directions du regard et sous certains éclairages. Elle peut être vue précocement sur des photos prises au flash, mais les parents ne sont pas toujours informés de la signification possible de cette tache blanche. Le strabisme, quant à lui, peut être banal chez le nourrisson s'il est très intermittent et de courte durée. Par contre, un strabisme permanent unilatéral ou bilatéral signale une atteinte de la partie centrale de la rétine, qui empêche la fixation par l'œil malade", a indiqué Dr Mba Aki Tatiana, ophtalmologue.

Quel que soit l'âge de l'enfant, ces constatations doivent imposer très rapidement une consul-



Un aspect récent du rétinoblastome.

tation ophtalmologique, avec examen du fond d'œil. D'autres signes cliniques, plus rares, peuvent orienter le diagnostic de rétinoblastome, telle qu'une inflammation oculaire ou une déficience visuelle.

Le diagnostic de cette pathologie repose sur l'examen à l'ophtalmoscope et l'échographie, la TDM (examen qui donne des images en coupe d'un organe) ou l'IRM (technique d'imagerie médicale). Au Gabon, il est possible de traiter les formes précoces de

cette maladie. Par contre, la prise en charge de celle-ci est souvent tardive, du fait de l'ignorance de certains parents.

"Le plus gros problème du rétinoblastome au Gabon est son dépistage. Les enfants que nous recevons généralement arrivent très malades. À un stade avancé de la maladie, l'enfant décède car, la tumeur quitte l'œil pour aller au voisinage de l'œil et s'étend ensuite au cerveau et vers tout l'organisme", a poursuivi Dr Mba Aki.