



Utilisation du logiciel PELICAN pour la saisie et l'export de comptes rendus standardisés dans les tumeurs du système nerveux central : application aux méningiomes

Clémence Yguel, Dominique Clauzon, Stéphanie Lacomme, Sandra Lomazzi, Emilie Lardenois, Celso Pouget, Luc Taillandier, Fabien Rech, Valérie Rigau, Jean-Michel Vignaud, et al.

► To cite this version:

Clémence Yguel, Dominique Clauzon, Stéphanie Lacomme, Sandra Lomazzi, Emilie Lardenois, et al.. Utilisation du logiciel PELICAN pour la saisie et l'export de comptes rendus standardisés dans les tumeurs du système nerveux central : application aux méningiomes. *Annales de Pathologie*, 2019, 39 (6), pp.414-424. 10.1016/j.annpat.2019.01.016 . hal-02419393

HAL Id: hal-02419393

<https://hal.science/hal-02419393>

Submitted on 21 Dec 2021

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.



Distributed under a Creative Commons Attribution - NonCommercial 4.0 International License

Utilisation du logiciel PELICAN pour la saisie et l'export de comptes-rendus standardisés dans les tumeurs du système nerveux central : application aux méningiomes

Use of the PELICAN software for the creation and export of standardized pathology reports in central nervous system tumors: example of meningiomas

Clémence YGUEL (1), Dominique CLAUZON (2), Stéphanie LACOMME (3), Sandra LOMAZZI (3), Emilie LARDENOIS (1), Celso POUGET (1), Luc TAILLANDIER (4), Fabien RECH (5,6), Valérie RIGAU (7), Jean-Michel VIGNAUD (1,3,8), Luc BAUCHET (9), Guillaume GAUCHOTTE (1,3,8)

- (1) Service d'Anatomie et Cytologie Pathologiques, Hôpital Central, CHRU de Nancy, 54000 NANCY, France
- (2) Ingénieur consultant en solutions et développements informatiques, 54000 Nancy, France
- (3) Centre de Ressources Biologiques BB-0033-00035, CHRU de Nancy, 54000 Nancy, France
- (4) Service de Neurologie, Hôpital Central, CHRU de Nancy, 54000 Nancy, France
- (5) Service de Neurochirurgie, Hôpital Central, CHRU de Nancy, 54000 Nancy, France
- (6) Institut des Neurosciences, INSERM U1051, Montpellier, F-34091, France
- (7) Service d'Anatomie et Cytologie Pathologiques, CHU de Montpellier, 34000 Montpellier, France
- (8) INSERM U1256, équipe 3 MIGB, NGERE, Université de Lorraine, 54500 VANDOEUVRE-LES-NANCY, France
- (9) Service de Neurochirurgie, CHU de Montpellier, 34000 Montpellier, France

Auteur correspondant :

Pr Guillaume GAUCHOTTE
Service d'Anatomie et Cytologie Pathologiques
Hôpital Central, CHRU de Nancy
29, avenue du Maréchal de Lattre de Tassigny
54000 Nancy, France
E-mail : g.gauchotte@chru-nancy.fr
Tel : +33 3 83 85 13 51
Fax : +33 3 83 85 13 31

Mots clés : PELICAN, méningiome, compte-rendu standardisé, base de données, anatomie et cytologie pathologiques

Keywords : PELICAN, meningioma, standardized report, database, pathology

Résumé

Introduction : L'application PELICAN (« Partager Efficacement en Laboratoire les Informations des Comptes rendus ANatomopathologiques ») est un outil permettant de générer des comptes-rendus standardisés et de renseigner automatiquement une base de données, utilisée au CHRU de Nancy depuis 2014 en neuropathologie tumorale. L'objectif de cet article était d'illustrer l'utilisation de cette application pour les méningiomes, avec une première exploitation statistique.

Matériels et Méthodes : L'étude inclut les cas de méningiomes enregistrés dans l'application PELICAN jusqu'en juillet 2018. L'application PELICAN est un fichier Microsoft Excel comportant un logiciel écrit en Visual Basic pour Applications, utilisé par le pathologiste pour élaborer le compte-rendu. Les principales données cliniques ont été recueillies à partir de la fiche de recensement du Registre de l'Hérault. Le suivi était renseigné de façon systématique pour les méningiomes atypiques.

Résultats : 295 méningiomes ont été analysés dont 250 méningiomes de grade I, 42 méningiomes de grade II et 3 méningiomes de grade III. Dans les méningiomes de grade II, on constatait une proportion significativement plus élevée d'hommes ($p=0,002$) et d'infiltration de la dure-mère ($p<0,001$), une augmentation significative de l'indice Ki-67 ($p<0,0001$) et une diminution significative de l'expression des récepteurs à la progestérone ($p<0,001$). Dans les méningiomes atypiques, un indice Ki-67 de plus de 20% était corrélé significativement à une survie sans progression plus courte ($p=0,032$).

Conclusion : L'application PELICAN est un outil d'utilisation simple, permettant de générer des comptes-rendus standardisés tout en alimentant une base de données, ouvrant de très intéressantes perspectives d'un point de vue épidémiologique et scientifique.

Summary:

Introduction: PELICAN ("Partager Efficacement en Laboratoire les Informations des Comptes-rendus ANatomopathologiques") is a software which generates standardized reports, and allows to automatically create a database. It has been used in central nervous system tumor pathology at the University Hospital of Nancy since 2014. The purpose of this article was to illustrate the use of this application for meningiomas, with a first statistical evaluation.

Materials and methods: The export of data included all cases of meningiomas recorded in the PELICAN application until July 2018. The PELICAN application is a Microsoft Excel file containing a software, written in Visual Basic for Applications, and used by the pathologist to create the report. The main clinical data were collected from the Hérault Register census form. Follow-up was systematically reported for atypical meningiomas.

Results: 295 meningiomas were analyzed, including 250 grade I meningiomas, 42 grade II meningiomas, and 3 grade III meningiomas. Grade II meningiomas were characterized by a significantly higher proportion of men ($p=0.002$) and dural infiltration ($p<0.001$), a significant

increase in the Ki-67 index ($p<0.0001$), and a significant decrease in progesterone receptor expression ($p<0.001$). In atypical meningiomas, a Ki-67 index of more than 20% was significantly correlated with a shorter progression-free survival ($p=0.032$).

Conclusion: The PELICAN software is an easy-to-use tool that allows to generate standardized reports and feed a database, opening very interesting perspectives from an epidemiological and scientific point of view.

Introduction

L'application PELICAN (« Partager Efficacement en Laboratoire les Informations des Comptes rendus ANatomopathologiques ») a été initiée en 2014 en neuropathologie dans le cadre d'un projet de l'école ARTEM (ARt, Technologie Et Management), dont l'objectif était la création et l'activation d'une base de données exhaustive des tumeurs du système nerveux central [1], avec le soutien de l'ANOCEF (Association des Neuro-Oncologues d'Expression Française) et du Registre des Tumeurs de l'Hérault. Ce projet répondait à plusieurs problèmes et demandes : l'absence de normalisation des données devant figurer dans les comptes rendus d'anatomopathologie, l'absence de mémorisation structurée des données des comptes rendus d'anatomopathologie, et la nécessité de ressaisie des informations pour les logiciels de tumorothèques et autres bases de données, comme en particulier pour le Recensement national histologique des Tumeurs Primitives du Système Nerveux Central (RnhTPSNC) du Registre des Tumeurs de l'Hérault, base nationale des tumeurs du système nerveux central. Depuis 2014, et jusqu'à la date de rédaction de cet article (juillet 2018), 886 tumeurs du système nerveux central ont été enregistrées dans l'application dont 295 méningiomes (33%).

L'application PELICAN comporte différents formulaires spécifiques permettant la génération de comptes-rendus standardisés pour la très grande majorité des tumeurs du SNC. Pour les tumeurs répondant à la classification OMS 2016 des tumeurs du SNC [2], six types d'écrans spécifiques de saisie sont disponibles : gliomes diffus, gliomes circonscrits et tumeurs glio-neurales, tumeurs embryonnaires, méningiomes, tumeurs épendymaires et plexuelles, et lymphomes. Par ailleurs, depuis quelques mois, l'application permet de générer des comptes-rendus standardisés pour les adénomes hypophysaires, en suivant la classification OMS 2017 des tumeurs endocrines [3]. Dans cet article, nous nous focaliserons sur l'interface dédiée aux méningiomes. Les méningiomes représentent entre 24 et 40% des tumeurs cérébrales primitives de l'adulte avec une incidence de 6 à 13/100 000 habitants/an, l'incidence variant selon l'origine ethnique [2,4]. Ils se développent dans l'espace sous-dural aux dépens des cellules arachnoïdiennes. Le pic d'incidence se situe autour de la sixième décennie avec une prédominance féminine (sex-ratio à 2:1) et ils sont rares chez l'enfant et l'adulte jeune. Ils sont généralement plus agressifs chez les hommes et en cas de tumeur radio-induite. La plupart des méningiomes sont sporadiques, mais peuvent s'intégrer dans le cadre de syndrome familiaux (ex. : syndrome de Li-Fraumeni) ou de la neurofibromatose de type 2. Quelques facteurs de risque ont été décrits, comme les radiations ionisantes, et les facteurs hormonaux [5]. La classification 2016 de l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) des tumeurs du système nerveux central classe les méningiomes en trois grades histopronostiques : les méningiomes à faible risque de grade I dits « bénins » ; et les méningiomes à fort risque de récurrence et/ou de comportement agressif : les méningiomes de grade II dits « atypiques » et les méningiomes de grade III dits « anaplasiques » [2]. Un méningiome de grade II se définit par la présence d'un critère majeur (invasion du parenchyme cérébral, présence de 4 mitoses ou plus pour 10 champs au fort grossissement [$\times 400$; $0,16 \text{ mm}^2$ par champ]) ou d'au moins trois critères mineurs parmi les suivants : une densité cellulaire augmentée, des petites cellules à rapport nucléo-cytoplasmique augmenté, des nucléoles proéminents, une perte de l'architecture et des foyers de nécrose tumorale. Les sous-types

chordoïde et à cellules claires sont par définition de grade II selon l'OMS. Un méningiome de grade III se définit soit par la présence de 20 mitoses ou plus pour 10 champs au fort grossissement ($\times 400$; $0,16 \text{ mm}^2$ par champ) ou un aspect anaplasique pouvant évoquer un carcinome, un mélanome ou un sarcome de haut grade. Du fait de leur comportement agressif, les sous-types rhabdoïde et papillaire sont par définition de grade III de l'OMS. La survie à 5 ans est à plus de 90% pour les méningiomes de grade I, entre 60 et 80% pour les méningiomes de grade II et entre 30 et 50 % pour les méningiomes de grade III. Le traitement repose essentiellement sur la chirurgie qui doit être la plus complète possible, la récurrence tumorale étant un problème fréquent [6]. Une radiothérapie peut être proposée pour les méningiomes inopérables, évolutifs ou récidivants, ou en traitement complémentaire post-opératoire [7].

L'objectif de cet article est d'illustrer l'utilisation de l'application PELICAN pour les méningiomes. Nous détaillerons tout d'abord l'interface de saisie du compte-rendu standardisé, puis nous effectuerons une première exploitation statistique des données.

Matériels et Méthodes

Cas étudiés

Les cas analysés étaient tous les méningiomes enregistrés dans l'application PELICAN depuis sa création en octobre 2014 jusqu'au 5 juillet 2018, dans le service d'Anatomie et Cytologie Pathologiques du CHRU de Nancy, l'utilisation de l'application étant quasi-systématique pour le diagnostic des méningiomes depuis fin 2014.

Infrastructure de l'application et élaboration de l'interface de saisie

L'application PELICAN est un fichier Excel comportant un logiciel spécifiquement développé pour les laboratoires, écrit en Visual Basic pour Applications (VBA), ne nécessitant pas d'autre suite logicielle que Microsoft Office. Il gère en complète autonomie une base de données spécifique partageable en mode multi-utilisateurs sur le réseau local du CHRU de Nancy. L'exportation des données se fait par copie du compte rendu sous forme de texte mis en forme et collage dans le logiciel métier du laboratoire (DIAMIC).

Le premier écran de saisie est commun à toutes les tumeurs du SNC. L'interface de saisie spécifique aux méningiomes et autres tumeurs méningées a été mise au point en se basant sur la « fiche relecture des méningiomes, tumeurs fibreuses solitaires, hémangiopéricytomes » proposée en 2014 dans le cadre du RENOP (Réseau national de NeuroOncologie Pathologique). L'onglet dédié à l'immunohistochimie est inspiré des recommandations rédigées en 2016 par les Professeurs G. Gauchotte et F. Labrousse sur les prérequis de techniques immunohistochimiques et/ou moléculaires à réaliser avant toute demande de relecture de méningiomes dans le cadre du RENOP.

Les données nécessaires à l'élaboration du compte-rendu standardisé peuvent être renseignées directement par le pathologiste à l'aide de champs de formulaire avec des cases à cocher. Il est également possible si nécessaire de rajouter du texte libre, pouvant être saisi directement par le pathologiste, ou par le secrétariat après dictée vocale.

En complément des données servant à élaborer le compte-rendu, il est possible de saisir des données cliniques et radiologiques, via des écrans spécifiques de saisie intitulés « contexte » et « topographie ». Ces données sont issues de la feuille de recensement du RnhTPSNC, habituellement remplie par les chirurgiens dans le cadre de ce recensement. Secondairement, un onglet « Informations cliniques » a été introduit, comportant en particulier les données de suivi. Dans notre laboratoire, les données cliniques sont renseignées par un ingénieur du Centre de Ressources Biologiques (CRB).

La codification des lésions est double, se basant à la fois sur les codes SNOMED (Systematized Nomenclature of MEDicine) issus de la classification OMS 2016 des tumeurs du SNC et les codes élaborés par l'ADICAP (Association pour le Développement de l'Informatique en Cytologie et en Anatomie Pathologiques) en novembre 2009, version 5.04 [8].

Export des données

Les informations statistiques globales ont été extraites du logiciel à partir de l'onglet dédié « statistiques générales ». L'export des données enregistrées a été effectué par le biais de requêtes multicritères dans la partie « analyse des données de la base PELICAN ». Les requêtes ont porté sur l'ensemble des données anatomopathologiques relatives aux méningiomes (groupe 110), et de l'ensemble des données clinico-radiologiques, chirurgicales et données issues des feuilles de recensement. L'exportation des données sélectionnées se fait directement à partir de l'application PELICAN sous forme de table Excel.

Réglementation

L'application PELICAN s'inscrit dans le cadre du respect de la confidentialité des informations conformément à l'article 34 de la loi « Informatique et Libertés » du 6 janvier 1978, et par le respect des référentiels de sécurité et d'interopérabilité prévu par la loi (article L 1111-8 alinéa 4 du Code de la santé publique) et définis par l'ASIP-Santé, en conformité avec le cadre juridique relatif à l'hébergement des données de santé à caractère personnel prévu par la loi (article L 1111-8 du Code de la santé publique). Cette application est conforme à la réglementation européenne (Règlement Général de Protection des Données, 25 mai 2018).

Analyse statistique

L'analyse statistique a été effectuée à l'aide du logiciel GraphPad PRISM. La comparaison de la répartition entre les groupes (ménigiomes de grade I vs. II) des variables qualitatives a fait l'objet d'un test du Khi² ou d'un test de Fisher (en cas d'effectifs < 5), et des données quantitatives d'un test de Mann-Whitney-Wilcoxon. Une p-value inférieure à 0,05 est considérée comme statistiquement significative.

Résultats

Description de l'application PELICAN

L'écran d'accueil est subdivisé en plusieurs zones permettant d'accéder à diverses fonctionnalités de l'application (Figure 1 A). A gauche de l'écran, la bibliothèque présente les différents dossiers qui sont stockés dans la base, en cours de rédaction, validés dont les données cliniques sont à compléter, ou terminés. Un nouveau fichier (dossier PELICAN) peut être généré à partir de cette bibliothèque. Les données du compte rendu d'anatomopathologie (CR-ACP) sont recueillies dans la partie « compte rendu d'examen », les données relatives à la feuille de recensement sont remplies dans les deux onglets « contexte » et « topographie », et les données cliniques et de suivi sont à compléter dans l'onglet « informations cliniques » (Figure 1 A).

Les données du CR-ACP sont recueillies dans un écran de saisie d'informations communes à l'ensemble des tumeurs (numéro d'examen, date, identification des praticiens concernés, congélation, inclusion en totalité, qualité du prélèvement, etc.) (Figure 1 B), et deux écrans spécifiques (« saisie des informations spécifiques au groupe tumoral » et « saisie du diagnostic et de la conclusion ») qui dépendent du type tumoral choisi par le médecin. Des champs libres de macroscopie et microscopie peuvent être remplis si nécessaire, en complément des informations structurées (Figure 1 B).

L'écran « saisie des informations spécifiques » comprend deux onglets : « examen du prélèvement » et « analyse ». Ce premier onglet est divisé en différents paragraphes : siège de la tumeur, architectures et contingents cellulaires d'intérêt pronostiques (en particulier, aspect choroïde, à cellules claires, rhabdoïde ou papillaire), critères histo-pronostiques majeurs (mitoses, invasion du parenchyme cérébral), mineurs (hypercellularité, nécrose, petites cellules, nucléoles proéminents, perte de l'architecture tumorale) et autres (Figure 2 A). Dans les autres critères, l'hyperplasie vasculaire et la prolifération endothélio-capillaire ont été rajoutées récemment, suite à une étude que nous avons menée en 2016 [9]. Les données non renseignées, notamment lorsqu'elles n'apportent pas d'élément pertinent, ou si non applicables, sont exclues du compte-rendu final, afin de ne pas alourdir inutilement ce dernier. L'écran « analyse » regroupe l'immunohistochimie (Figure 2 B) et la biologie moléculaire (LOH 22q12.2, mutation NF2, fusion NAB2:STAT6, autre). Pour chaque anticorps, il faut préciser si le marquage est positif ou négatif et le pourcentage de cellules marquées s'il est positif. Les éventuelles données de biologie moléculaire peuvent être remplies dans un second temps, compte tenu des délais techniques.

L'onglet « saisie du diagnostic et de la conclusion » (Figure 2 C) permet de définir le diagnostic retenu parmi les entités présentes dans le groupe tumoral choisi (ex. : méningiome méningothélial, entité du groupe méningiome), de préciser le grade histo-pronostique issu de la classification OMS 2016 des tumeurs du système nerveux central [2]. Les codes ADICAP et SNOMED sont automatiquement renseignés. La conclusion doit être complétée dans le texte libre situé en bas de l'écran. En revenant à l'écran d'accueil, le compte-rendu standardisé mis en forme est généré en cliquant sur « copier le compte-rendu », celui-ci pouvant alors être collé dans le logiciel métier du laboratoire.

Données cliniques

Deux cent quatre-vingt-quinze méningiomes ont été recensés avec l'application jusqu'en juillet 2018, soit 33% des tumeurs du système nerveux central enregistrées dans l'application PELICAN, dont 250 méningiomes de grade I (85%), 42 méningiomes de grade II (14%) et 3 méningiomes de grade III (1%) (tableau 1). La moyenne d'âge au diagnostic était de 58 ans. Soixante-seize pourcents atteignaient des femmes. La proportion d'homme augmentait significativement dans les méningiomes de grade II par rapport aux méningiomes de grade I (42% vs. 24%, $p = 0,002$).

Les symptômes les plus souvent rencontrés étaient les troubles des fonctions supérieures, les céphalées et l'épilepsie, sans différence significative selon le grade. Le score OMS était toujours de 0. Le délai entre le début des symptômes et la chirurgie était généralement inférieur à 12 mois que ce soit dans les méningiomes de grade I ou de grade II (tableau 2). Les méningiomes siégeaient principalement au niveau de la convexité (42%), puis de la base du crâne (30%).

Les données thérapeutiques et de suivi renseignées intéressaient quasi-exclusivement les méningiomes de grade II et montraient une récurrence tumorale pour 35% de ces derniers. Aucune métastase et aucun décès n'ont été rapportés. Seize pourcents des patients atteints de méningiome de grade II ont bénéficié d'une embolisation et 73% d'un traitement adjuvant : 61% de radiothérapie, 3% de radio-chimiothérapie et 12.5% d'autre traitement.

Données histopathologiques

Les méningiomes étaient à 40% de type méningothélial, 12% de type fibroblastique, 16% de type transitionnel (mixte), 6% de type psammomateux et 6% d'architecture microkystique. Les autres types architecturaux représentaient chacun moins de 2% (Tableau 1). Des aspects chordeïdes, à cellules claires, rhabdoïdes ou papillaires étaient observées dans respectivement 1%, 3%, 1% et 1% des cas, dans la grande majorité des cas de façon focale. Seul un méningiome de grade II présentait une architecture chordeïde de façon diffuse (0.3%).

Des critères histo-pronostiques péjoratifs mineurs étaient retrouvés dans quelques méningiomes de grade I (de 6% à 12% selon les critères), alors que 71% des méningiomes de grade II présentaient au moins 3 critères sur 5. L'hyperplasie endothéliale était observée dans 12% des méningiomes de grade I et 75% des méningiomes de grade II ($p = 0.002$). La prolifération endothélio-capillaire était retrouvée dans 8% des méningiomes de grade I et 50% des méningiomes de grade II avec une p -value à 0.03 (Tableau 2). La figure 3 illustre l'aspect histologique d'une prolifération endothélio-capillaire et d'une hyperplasie endothéliale dans un cas de méningiome atypique (Figure 3 A et Figure 3 B).

L'indice mitotique moyen était de 0.7 mitoses/1.6 mm² pour les méningiomes de grade I et de 4.5 mitoses/1.6 mm² pour les méningiomes de grade II. 50% des méningiomes de grade II avaient une activité mitotique inférieure à 4 mitoses/1.6 mm². Tous les méningiomes de grade III présentaient plus de 20 mitoses/1.6 mm².

Une invasion du parenchyme cérébral était présente dans 10% des cas de méningiome de grade II et 33% des méningiomes de grade III. La dure-mère était infiltrée dans 31% des cas de méningiomes de grade I contre 64% des méningiomes de grade II ($p < 0,001$). Une infiltration osseuse était présente dans 7% des méningiomes de grade I contre 13% des méningiomes de grade II ($p = 0,32$).

Il n'y avait pas de différence significative en terme de survie sans progression entre les méningiomes de grade II ayant un indice mitotique inférieur à 4 mitoses/1,6mm² et ceux ayant un indice mitotique supérieur à 4 mitoses/1,6 mm² ($p = 0.274$).

Données immunohistochimiques

L'indice de prolifération évalué à l'aide de l'anticorps anti-Ki-67 (MIB1) était significativement plus élevé dans les méningiomes de grade II, avec un indice Ki-67 moyen de 5% pour les méningiomes de grade I contre 16% pour les méningiomes de grade II ($p = 0,001$) (Figure 3 C et Figure 3 D, Tableau 2). La survie sans progression était significativement plus courte pour les méningiomes atypiques présentant un indice de prolifération Ki-67 supérieur ou égal à 20% ($p = 0,032$; Log-Rank) que pour les méningiomes atypiques avec indice prolifératif plus faible.

Les anticorps les plus utilisés, en dehors de Ki-67, étaient ceux dirigés contre les récepteurs à la progestérone (95%), SSTR2 (46%), l'EMA (16.5%) et STAT6 (18%). Selon les sous-types histologiques, le panel d'anticorps utilisé était différent (Tableau 3). Tous stades confondus, l'EMA était positive dans 90% des cas et SSTR2 dans 98% des cas. Les récepteurs à la progestérone étaient exprimés dans 96% des méningiomes de grade I, 87% des méningiomes de grade II et 33% des méningiomes de grade III. La moyenne de cellules marquées était de 48% pour les méningiomes de grade I (Figure 3 E) et de 28% pour les méningiomes de grade II (Figure 3 F) ($p < 0.001$) (Tableau 2).

Discussion

L'application PELICAN a été initiée en 2014 en neuropathologie dans le cadre du projet ARTEM, dont l'objectif était la création et l'activation d'une base de données exhaustive des tumeurs du SNC. A ce jour, environ 900 tumeurs primitives du SNC y sont enregistrées. Il s'agit d'une application originale, facilement utilisable en routine, constituant dans notre expérience un gain de temps par rapport aux comptes-rendus classiques, et ne nécessitant pas d'autre suite logicielle que Microsoft Office. Elle est un apport considérable d'un point de vue épidémiologique et scientifique avec la possibilité d'enregistrer, de façon couplée aux données des comptes rendus anatomopathologiques, des renseignements cliniques, y compris les données de survie.

Nous avons effectué dans cet article la première exploitation statistique des données enregistrées depuis sa création en 2014. Cette analyse a porté sur 250 méningiomes de grade I, 42 méningiomes de grade II et 3 méningiomes de grade III. Ces données, exportées sous format Excel, ont été importées dans un logiciel de biostatistiques et ont permis de constater qu'il n'y avait pas de différence significative entre les méningiomes de grade I et ceux de grade II pour la symptomatologie au diagnostic, le score OMS et le délai entre l'apparition des symptômes et la prise en charge chirurgicale.

Concernant les méningiomes de grade I, les sous-types histologiques prédominant étaient le méningiome méningothélial, suivi du méningiome transitionnel puis du méningiome fibroblastique, de façon globalement similaire aux données de la littérature, en particulier issues du recensement national [10]. Des critères histo-pronostiques péjoratifs mineurs étaient retrouvés dans 6 à 12% des méningiomes de grade I et entre 50 et 71% des méningiomes de grade II. Aucun méningiome de grade I ne présentait plus de 3 critères sur 5 (par définition), contre 71% des méningiomes de grade II. Les 29% de méningiomes de grade II ne présentant pas au moins 3 de ces critères mineurs étaient classés en tumeurs de grade II sur la base d'un sous-type choroïde dans un cas, d'une invasion isolée du parenchyme cérébral dans un cas, et du fait d'un indice mitotique d'au moins 4 mitoses pour 1.6 mm² pour tous les autres cas. L'hyperplasie endothéliale était présente dans 12% des méningiomes de grade I contre 75% des méningiomes de grade II ($p = 0.002$). Ce critère semble ainsi être un critère histopronostique péjoratif pertinent, en accord avec une étude que nous avons publiée récemment [9].

D'un point de vue immunohistochimique, l'indice de prolifération était en moyenne de 5% pour les méningiomes de grade I et de 16% pour les méningiomes de grade II (p -value < 0.0001). Dans les méningiomes atypiques, malgré le nombre réduit de cas et la relativement faible durée du suivi clinique, nous avons constaté une corrélation inverse entre l'indice de prolifération Ki-67 et la survie sans progression ($p = 0.032$), comme cela a été rapporté dans d'autres études [11-13]. Par ailleurs, les récepteurs à la progestérone étaient positifs dans 96 % des méningiomes de grade I et 87 % des méningiomes de grade II, avec un pourcentage moyen de cellules marquées de respectivement 48 % et 28 % ($p < 0.001$), en accord avec les données de la littérature [14-16].

Ces premières exploitations statistiques permettent d'illustrer l'intérêt de la normalisation des comptes-rendus et de l'export des données. L'intégration progressive des données de suivi permettra d'évaluer facilement la valeur pronostique de différentes données histologiques ou moléculaires. Actuellement, seul le suivi des méningiomes atypiques est renseigné de façon exhaustive, avec cependant un recul clinique encore limité. Cette application pourra par ailleurs permettre de réaliser plus facilement des études sur des sous-groupes particuliers de méningiomes, en sélectionnant les cas selon la présence ou l'absence de critères histologiques ou immunohistochimiques d'intérêt. Etendre cet outil à d'autres centres permettrait bien sûr d'en renforcer l'intérêt, notamment en augmentant la puissance statistique. L'implication d'autres laboratoires avec un usage mutualisé nécessite cependant que chacun s'engage à respecter une charte d'utilisation, concernant notamment le partage des données.

Concernant les perspectives d'évolution de l'application, il est prévu dans les prochaines versions d'intégrer à l'application un outil permettant de générer des courbes de Kaplan-Meier couplées à des tests de survie (Log-Rank) ou d'autres tests statistiques, ce volet statistique étant actuellement en phase de développement. Par ailleurs, cette application pourra être dans l'avenir étendue à d'autres types de tumeur, en dehors du SNC. Par exemple, depuis le premier trimestre 2018, nous utilisons l'application PELICAN pour les pièces d'exérèse de tumeurs pulmonaires.

En conclusion, l'application PELICAN est un outil d'utilisation simple, permettant de générer des comptes rendus standardisés, tout en alimentant une base de données facilement exploitable sur le plan statistique, ouvrant de très intéressantes perspectives d'un point de vue épidémiologique et scientifique. Ce logiciel s'intègre de plus parfaitement dans le cadre politique actuel d'harmonisation des pratiques par la standardisation des comptes-rendus, tel que recommandé par les derniers Plans Cancer, et répond aux différentes normes actuelles en terme d'interopérabilité.

Remerciements

Les auteurs remercient l'ANOCEF, NENO (Nord Est Neuro-Oncologie) et M. Guy Mangin pour leur aide et leur soutien dans le développement initial du projet PELICAN ; le Centre de Ressources Biologiques Lorrain (CHRU de Nancy) pour son soutien financier.

Déclaration de liens d'intérêts

D.C. déclare avoir reçu une rémunération pour l'élaboration du logiciel PELICAN. Les autres auteurs n'ont pas de lien d'intérêt à déclarer.

Références

- 1) Verger L. CHRU de Nancy : la NENOBBase pose sa 1ère pierre virtuelle, recherche clinique et innovation, CHRU Nancy, juillet 2015. Consultable sur le site <http://recherche-innovation.chu-nancy.fr/publications/articles-archives/chru-de-nancyla-nenobase-pose-sa-1ere-pierre-virtuelle>
- 2) Louis DN, Ohgaki H, Wiestler OD, Cavenee WK, Ellison DW, Figarella-Branger D, et al. WHO Classification of Tumours of the Central Nervous System. 4th Edition, IARC, Lyon 2016:232-45
- 3) Lloyd RV, Osamura RY, Klöppel G and Rosai J. WHO Classification of Tumours of Endocrine Organs. 4th Edition, IARC, Lyon 2017:11-64
- 4) Burger PC and Scheithauer BW. Tumors of the Central Nervous System. AFIP Atlas of Tumor Pathology. 4th Edition. 2007;7:331-57
- 5) Shibuya M. Pathology and molecular genetics of meningiomas: recent advances. *Neurol Med Chir (Tokyo)* 2015;55:14-27
- 6) Simpson D. The recurrence of intracranial meningiomas after surgical treatment. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1957;20:22-39
- 7) Goldbrunner R, Minniti G, Preusser M, Jenkinson MD, Sallabanda K, Houdart E, et al. EANO guidelines for the diagnosis and treatment of meningiomas. *Lancet Oncol* 2016;17:e383-91.
- 8) Thesaurus de la classification ADICAP, index raisonné des lésions, version 5.04, ADICAP, 2009. Consultable sur le site http://medphar.univ-poitiers.fr/registre-cancers-poitou-charentes/documents_registre/adicap_version5_4_1_2009.pdf
- 9) Ling C, Pouget C, Rech F, Pflaum R, Treffel M, Bielle F, et al. Endothelial hyperplasia and microvascular proliferation in meningiomas are correlated with higher histological grade and shorter progression free survival. *J Neuropathol Exp Neurol* 2016;75:1160-1170
- 10) Zouaoui S, Darlix A, Rigau V, Mathieu-Daudé H, Bauchet F, Bessaoud F, et al.; French Brain Tumor DataBase (FBTDB) Participants and Investigators; with the participation of the Société française de neurochirurgie (SFNC); Club de neuro-oncologie de la SFNC; Société française de neuropathologie (SFNP); Association des neuro-oncologues d'expression française (ANOCEF). Descriptive epidemiology of 13,038 newly diagnosed and histologically confirmed meningiomas in France: 2006-2010. *Neurochirurgie* 2018;64:15-21.
- 11) Nanda A, Bir SC, Konar S, Maiti T, Kalakoti P, Jacobsohn JA, et al. Outcome of resection of WHO Grade II meningioma and correlation of pathological and radiological predictive factors for recurrence. *J Clin Neurosci* 2016;31:112-21
- 12) Champeaux C and Dunn L. World Health Organization Grade II Meningioma: A 10-Year Retrospective Study for Recurrence and Prognostic Factor Assessment. *World Neurosurg* 2016;89:180-6
- 13) Gauchotte G, Vigouroux C, Rech F, Battaglia-Hsu SF, Soudant M, Pinelli C and Civit T. Expression of minichromosome maintenance MCM6 protein in meningiomas is strongly correlated with histologic grade and clinical outcome. *Am J Surg Pathol* 2012 Feb;36:283-91

- 14) Omulecka A, Papierz W, Nawrocka-Kunecka A and Lewy-Trenda I. Immunohistochemical expression of progesterone and estrogen receptors in meningiomas. *Folia Neuropathol* 2006;44:111-5
- 15) Perry A, Cai DX, Scheithauer BW, Swanson PE, Lohse CM, Newsham IF, et al. Merlin, DAL-1, and progesterone receptor expression in clinicopathologic subsets of meningioma: a correlative immunohistochemical study of 175 cases. *J Neuropathol Exp Neurol* 2000;59:872-9
- 16) Hsu DW, Efird JT and Hedley-Whyte ET. Progesterone and estrogen receptors in meningiomas: prognostic considerations. *J Neurosurg* 1997;86:113-20

Légendes des figures et des tableaux

Figure 1. Ecran d'accueil et écran de saisie d'informations communes aux différentes tumeurs du système nerveux central. Dans l'écran d'accueil (A), le compte-rendu peut être exporté à partir de l'onglet « copier le compte rendu » (flèche rouge). Les données relatives à la feuille de recensement sont remplies dans les onglets « contexte » et « topographie » (flèches noires); les données cliniques et de suivi sont complétées dans l'onglet « informations cliniques » (flèche bleue). A partir de l'écran d'informations communes (B), il est possible de saisir les informations générales, la présence de congélation, le groupe tumoral (flèche) et diverses informations. *On the home screen and common data entry screen, which is shared for the different types of central nervous system tumors. In home screen (A), the report can be exported by clicking on “copy report” (red arrow). The census sheet data are completed in “context” and “topography” (black arrows); clinical and follow-up data are completed in the “clinical information” (blue arrow). From the common information screen (B), we can detail general informations, frozen tissue availability, tumor group (arrow) and other various data.*

Figure 2. Ecran des données spécifiques et écran « diagnostic et conclusion ». L'écran des données spécifiques comprend deux onglets : « examen du prélèvement » (A) et « analyse » (B). Le premier est divisé en plusieurs parties : siège de la tumeur, architectures et contingents cellulaires d'intérêt pronostique, critères histopronostiques majeurs et mineurs, et d'autres critères histopronostiques comme l'hyperplasie vasculaire et la prolifération endothéliocapillaire (flèche). Le second regroupe l'immunohistochimie et la biologie moléculaire. Les données non renseignées sont exclues du compte-rendu final. L'écran « diagnostic et conclusion » (C) permet de définir le diagnostic retenu et le grade histopronostique (flèche). *Specific data entry screens and « diagnosis and conclusion » screen. The specific data screen has two tabs: “sample description” (A) and “analyses” (B). The first is divided into several parts: tumor site, architecture, architectures and cell components of prognostic value, major and minor histoprognostic criteria, and others histoprognostic criteria such as endothelial hyperplasia and microvascular proliferation (arrow). The second includes immunohistochemistry and molecular biology. Unfilled data are excluded from the final report. The screen “diagnosis and conclusion” (C) allows to give the final diagnosis and the histoprognostic grade (arrow)*

Figure 3. (A) Hyperplasie vasculaire (flèche) dans un cas de méningiome atypique (Hématoxyline, Eosine et Safran [HES] ; grossissement x100). (B) Prolifération endothélio-capillaire (flèche) dans un cas de méningiome atypique (HES ; x 200). (C) Indice de prolifération (Ki-67/MIB1) évalué à 1% dans un cas de méningiome de grade I (immunohistochimie [IHC] ; x200). (D) Indice de prolifération (Ki-67/MIB1) évalué à 50% dans un cas de méningiome atypique (IHC; x200). (E) Expression des récepteurs à la progestérone dans 20% des cellules dans un cas de méningiome atypique (IHC; x40). (F) Expression des récepteurs à la progestérone dans 90% des cellules dans un cas de

méningiome méningothélial de grade I (IHC; x 40). (A) *Vascular hyperplasia (arrow) in a case of atypical meningioma (hematoxylin, eosin and saffron [HES]; magnification x 40).* (B) *Microvascular proliferation (arrow) in a case of atypical meningioma (HES; x 40).* (C) *Proliferation index (Ki67/MIB1) at 1% in a case of grade I meningioma (immunohistochemistry [IHC]; x40).* (D) *Proliferation index (Ki67/MIB1) at 50% in a case of atypical meningioma (IHC; x40).* (E) *Progesterone receptors expression in 20% of cells in a case of atypical meningioma (IHC; x40).* (F) *Progesterone receptors expression in 90% of cells in a case of grade I meningioma (IHC; x40).*

Tableau 1. Descriptif général des principales données concernant les méningiomes, extraites à partir de l'application PELICAN. *General data about meningioma, after exportation from the PELICAN software.*

Tableau 2. Comparaison des données cliniques, histologiques et immunohistochimiques entre les méningiomes de grade I et les méningiomes de grade II (test du Khi² ou de Fisher pour les données qualitatives, test de Mann-Whitney-Wilcoxon pour les données quantitatives). *Comparison of clinical, histological and immunohistochemical data between grade I and grade II meningiomas (Khi² or Fisher test for qualitative variables, Mann-Whitney-Wilcoxon test for quantitative variables).*

Tableau 3. Profil immunohistochimique des méningiomes selon leur sous-type histologique. *Immunohistochemical profile of meningiomas according to histological subtype.*

Annexes

Annexe 1. Exemple de compte rendu d'anatomopathologie standardisé généré par l'application PELICAN, pouvant être collé en mode mis en forme dans le logiciel métier du laboratoire. *Example of standardized pathology report generated by the PELICAN application, which can be pasted in the laboratory software.*

A



Système ou Organe :

Système nerveux central

Bibliothèque

Tri par n°	Tri par date
Pélican en cours de rédaction 15	
18H	24/08/2018
18H	22/08/2018
18H	20/08/2018
18H	17/08/2018
18H	13/08/2018
18H	10/08/2018
18H	09/08/2018

Nouveau Pélican

Pélican Validé, à compléter 532	
18H	06/06/2018
18H	05/06/2018
18H	05/06/2018
18H	05/06/2018
18H	04/06/2018
18H	01/06/2018
18H	01/06/2018

Pélican Complété 422	
18H	20/02/2018
18H	16/02/2018
18H	16/02/2018
18H	12/02/2018
18H	12/02/2018
18H	06/02/2018
18H	05/02/2018

☐ Masquer les Pélicans archivés

Rechercher un Pélican

Par le numéro du prélèvement :

Par la référence de l'extemporané :

Par une partie de la conclusion :

Commandes de pilotage du Pélican

Compte rendu d'examen

Copier le compte rendu

Valider le compte rendu

Informations Cliniques

Contexte

Topographie

Informations Tumorothèque

Valider les compléments

Retour Saisie CR

Compléter le Compte rendu

Relecture du Pélican

Position et Etat du Pélican

Date du prélèvement : 04/06/2018

18H

Chirurgien :

Anatomopathologiste :
Pr Guillaume GAUCHOTTE

Diagnostic : Grade I
Méningiome méningothélial

Version initiale Informations spécifiques saisies

Informations communes à toutes les tumeurs.
 Informations spécifiques à la tumeur diagnostiquée.



PARAMETRER

GERER

ADMINISTRER

ANALYSER

STATISTIQUES



☒ Afficher les avertissements de circulation des Pélicans

Par le Patient



Quitter PELICAN

B

INFORMATIONS COMMUNES A TOUS LES PRELEVEMENTS

Identification du Compte Rendu (Prélèvement)

N° d'identification : 18H MODIFIER

Date du Prélèvement: 04/06/2018 Heure :

Praticiens concernés

Chirurgien :

Anatomopathologiste : GAUCHOTTE Guillaume (Pr)

Anatomopathologiste Relecteur :

Renseignements cliniques (compte rendu opératoire)

Méningiome sphéno-orbitaire gauche.

Informations sur le prélèvement

☐ Biopsie

☒ Résection chirurgicale

☐ Examen extemporané

Nature du fixateur : Formol

☐ Autre :

Cryopréservation du tissu prélevé : ☒ OUI ☐ NON

Qualité du prélèvement :

☒ Interprétable ☐ Difficilement Interprétable
☐ Non Interprétable

Description macroscopique

Quatre fragments de consistance molle, blanchâtres et friables, mesurant de 1 à 3 cm de grand axe.

Nombre de fragments: Taille en mm du plus grand fragment : Inclusion en totalité: ☐ OUI ☒ NON

Description microscopique et commentaires

Lésion lobulée de phénotype méningothélial.

Classification OMS de la Tumeur

Groupe d'appartenance de la Tumeur :

Adénomes (Tumeurs neuro-endocrines OMS 2017)
Autres gliomes
Autres tumeurs astrocytaires
Lymphomes
Lymphomes (Non répertoriés OMS 2016)
Méningiomes

Données spécifiques

Conclusion

Quitter

A

Examen du prélèvement Analyses

--- **Siège de la tumeur** ---

Convexité	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Base du crâne	☒ OUI	☐ NON	☐ Non Renseigné
Intraventriculaire	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné
Spinal	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné
Autre	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné

--- **Architecture et contingent cellulaire d'intérêt pronostique** ---

Diffuse	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné
Chordoïde	☐ DIFFUS	☐ FOCAL	☒ NON
A cellules claires	☐ DIFFUS	☐ FOCAL	☒ NON
Rhabdoïde	☐ DIFFUS	☐ FOCAL	☒ NON
Papillaire (Méningiomes)	☐ DIFFUS	☐ FOCAL	☒ NON
Hémangiopéricytaire	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné
Travées collagéniques	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné

--- **Critères histopronostiques morphologiques majeurs** ---

Mitoses	☒ OUI	☐ NON	☐ Non Renseigné
- Nombre de mitoses pour 10 CFG / 1, ...	1	/ 1,6 mm²	
Infiltration du parenchyme cérébral	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné

--- **Critères histopronostiques morphologiques mineurs** ---

Hypercellularité	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Nécrose tumorale	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Petites cellules (avec rapport N/C élevé)	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Nucléoles proéminents	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Perte de l'architecture tumorale	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné

--- **Autres critères histopronostiques morphologiques** ---

Infiltration dure-mère	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Infiltration osseuse	☐ OUI	☐ NON	☒ Non Renseigné
Prolifération endothéliocapillaire	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné
Hyperplasie endothéliale	☐ OUI	☒ NON	☐ Non Renseigné

B

Examen du prélèvement Analyses

--- **Immunohistochimie** ---

EMA	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
ACE	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
NCAM	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
Récepteurs à la progestérone	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☒ POSITIF	☐ Non Renseigné
- Valeur Récepteurs à la progestérone			90	%
Ki67	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☒ POSITIF	☐ Non Renseigné
- Valeur Ki67			2	%
CD34	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
ALDH1	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
STAT6	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
SSTR2	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
Bcl2	☐ NON FAIT	☐ NEGATIF	☐ POSITIF	☒ Non Renseigné
Autres techniques	☐ OUI	☐ NON		☒ Non Renseigné

C

Classification OMS de la Tumeur

CANCER : **Système nerveux central**

GROUPE : **Méningiomes**

SNOMED : **9531/0**

ADICAP : **NOK2**

Libellé de la Tumeur diagnostiquée :

Méningiome (sans autre indication)

Méningiome à cellules claires

Méningiome à stroma lymphoïde

Méningiome anaplasique

Méningiome angiomateux

Méningiome atypique

Méningiome chordoïde

Méningiome fibroblastique

Méningiome méningothélial

Méningiome métaplasique (chondroïde et osseux)

Meningothelial meningioma

Grade Histopronostique

☐ Non Renseigné

☒ Grade I ☐ Grade II ☐ Grade III

Conclusion (Diagnostic)

Méningiome méningothélial.



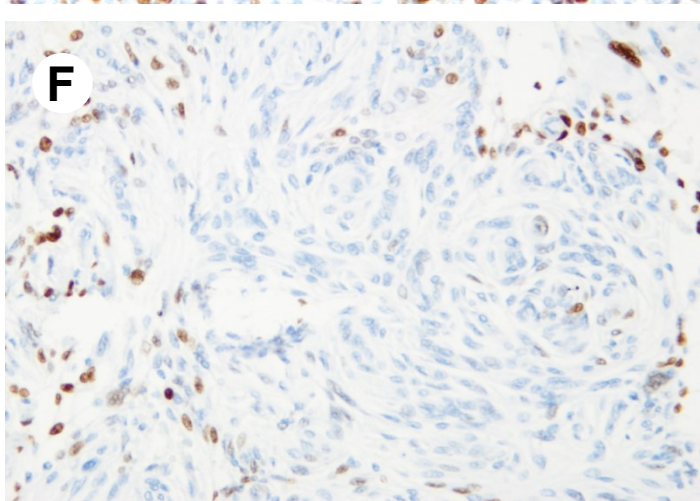
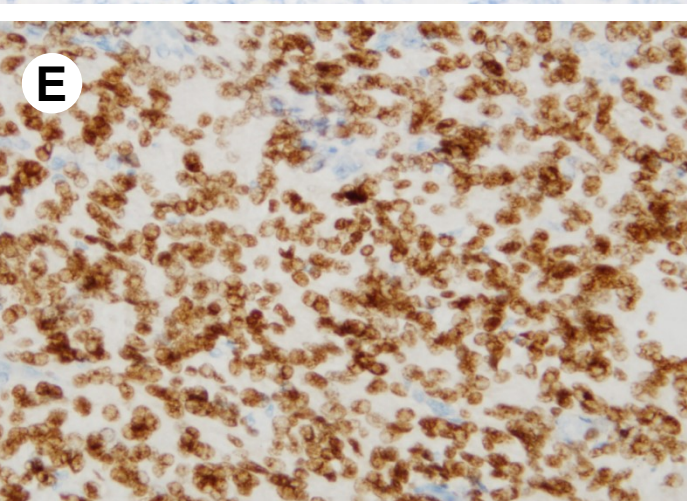
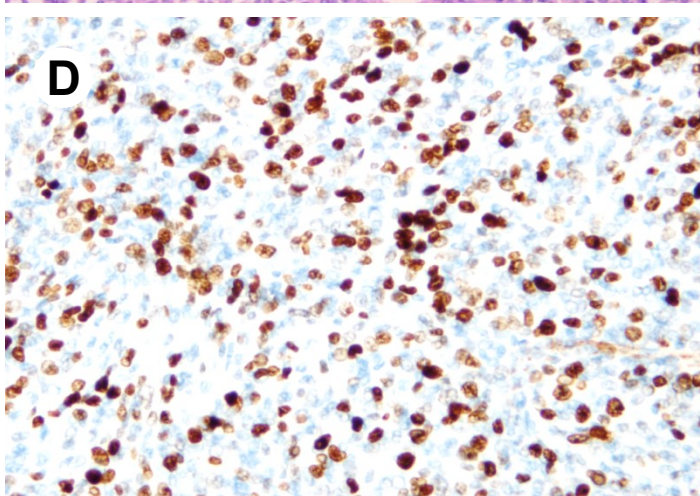
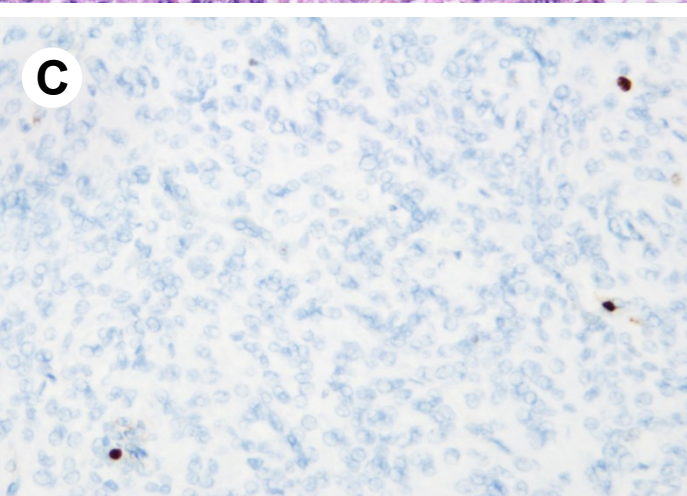
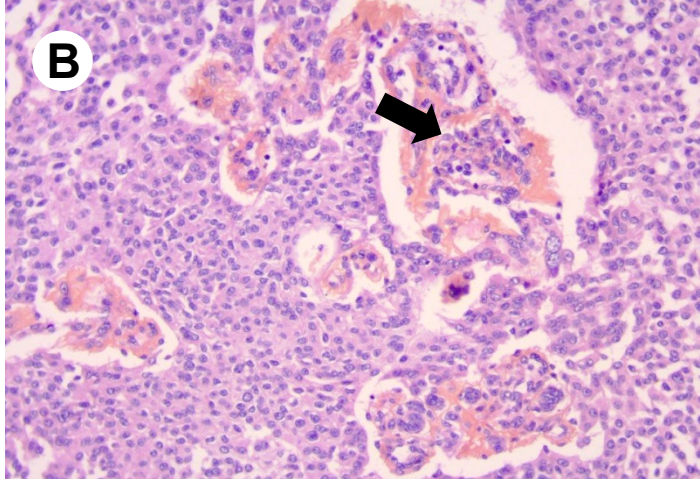
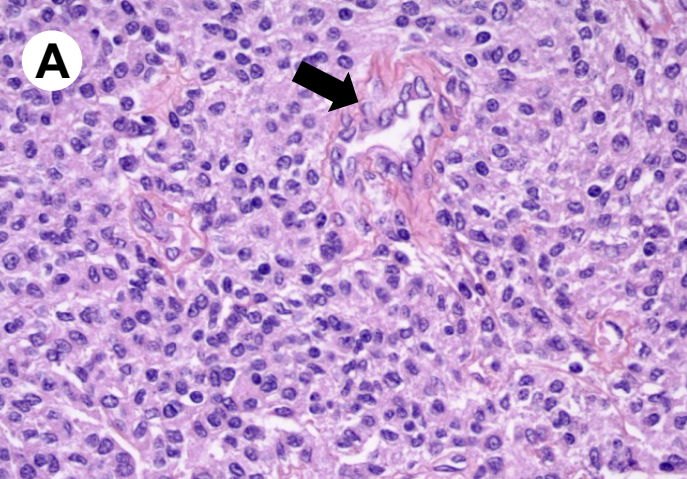


Tableau 1. Descriptif général des principales données concernant les méningiomes extraites à partir de l'application PELICAN. *General data about meningioma, after exportation from the PELICAN software.*

Variables		
Nombre		295
Sexe	Homme	24% (71/295)
	Femme	76% (224/295)
Age au diagnostic*		58 (16-87) ans
Localisation :	Convexité	41.5% (111/267)
	Base	30% (81/267)
	Intra-ventriculaire	0,4% (1/267)
	Autre	28% (74/267)
Type :	Méningothélial	40% (119/295)
	Fibroblastique	12% (35/295)
	Transitionnel	16% (48/295)
	Psammomateux	6% (18/295)
	Micro-kystique	6% (17/295)
	Angiomateux	1% (4/295)
	Sécrétoire	2% (6/295)
	Métaplasique	0,3% (1/295)
	Chordoïde	0,3% (1/295)
	Atypique	14% (41/295)
	Anaplasique	1% (3/295)
	Pas d'indication	1% (2/295)
Infiltration :	Parenchyme cérébral	2% (5/295)
	Dure mère	36% (101/280)
	Osseuse	7% (20/272)
Architecture		
-	Chordoïde	2% (5/295)
	<i>Diffus</i>	0,3% (1/295)
-	Cellules claires	3% (8/295)
	<i>Diffus</i>	0% (0/295)
-	Rhabdoïde	0.7% (2/295)
	<i>Diffus</i>	0% (0/295)
-	Papillaire	1% (3/295)
	<i>Diffus</i>	0% (0/295)
Activité mitotique		
-	0/10 CFG	37% (109/295)
-	1 à 3/10 CFG	48% (141/295)
-	4/10 CFG à 9/10 CFG	6% (17/295)
-	10 à 19/10 CFG	1% (4/295)
-	>20/10 CFG	1% (3/295)

moy. : moyenne ; min. : minimum ; max. : maximum ; CFG : champ au fort grossissement (0,16 mm²)

Tableau 2. Comparaison des données cliniques, histologiques et immunohistochimiques entre les méningiomes de grade I et les méningiomes de grade II (test du Khi² ou de Fisher pour les données qualitatives, test de Mann-Whitney-Wilcoxon pour les données quantitatives).

Comparison of clinical, histological and immunohistochemical data between grade I and grade II meningiomas (Khi² or Fisher test for qualitative variables, Mann-Whitney-Wilcoxon test for quantitative variables).

Variables	Méningiomes de grade I	Méningiomes de grade II	p-value
Nombre	250	42	
Age (moy. ; min.-max.)	58 ans (16-87)	60 ans (27-85)	p = 0,54
Sexe	Homme (53/250)	Homme (18/42)	p = 0,002*
	Femme (197/250)	Femme (24/42)	
Antécédent personnel de tumeur du système nerveux central, phacomatose ou de cancer	23% (25/110)	49% (17/35)	p = 0,003*
Symptômes			
- Asymptomatique	0% (0/91)	7% (2/30)	p = 0,06
- Epilepsie	19% (17/91)	20% (6/30)	p = 1
- Céphalée	27% (25/91)	20% (6/30)	p = 0,47
- Hypertension intra-crânienne	0% (0/91)	0% (0/30)	p = 1
- Troubles des fonctions supérieures	35% (32/91)	37% (11/30)	p = 1
- Déficit neurologiques	3% (3/91)	13% (4/30)	p = 0,06
- Autres	31% (28/91)	33% (10/30)	p = 1
Score OMS	0 (100% ; n=217)	0 (100% ; n=23)	p = 1
Délai entre les symptômes et la chirurgie :			p = 1
- 1 à 12 mois	92% (201/218)	95% (23/24)	
- 12 à 24 mois	5% (11/218)	5% (1/24)	
- >24 mois	3% (6/218)	0% (0/24)	
Critères histopronostiques			
- Hyper-cellularité	7% (17/250)	57% (27/42)	
- Nécrose	6% (15/250)	71% (30/42)	
- Petites cellules	8% (19/250)	50% (21/42)	
- Nucléole proéminent	12% (29/250)	59.5% (25/42)	
- Perte d'architecture	12% (30/250)	55% (23/42)	
<i>Au moins 3 critères sur 5</i>	0% (0/250)	71% (30/42)	
Hyperplasie endothéliale	12% (3/26)	75% (6/8)	p = 0,002*
Prolifération endothéliale-capillaire	8% (2/26)	50% (4/8)	p = 0,03*
Infiltration : Parenchyme cérébral	0% (0/250)	10% (4/42)	p < 0,0001*
Dure mère	31% (74/236)	64% (26/41)	p < 0,001*
Osseuse	7% (15/229)	13% (5/40)	p = 0,32
Indice mitotique /1,6 mm² (moy. ; min.-max.)	0,72 (0-3)	4,52 (0-16)	p < 0,001*
Indice mitotique < 4/1.6 mm² (moy. ; min.-max.)	100% (250/250)	50% (21/42)	
Ki-67 (moy. ; min.-max.)	5% ; 0-80%	16% ; 2-50%	p < 0,0001*
Récepteurs de la progestérone (moy. ; min.-max.)	48% ; 0-100%	28% ; 0-100%	p < 0,001*

moy. : moyenne ; min. : minimum ; max. : maximum ; OMS : Organisation Mondiale de la Santé ; * résultat statistiquement significatif (p < 0.05)

Tableau 3. Profil immunohistochimique des méningiomes selon leur sous-type histologique.
Immunohistochemical profil of meningiomas according to histological subtype.

Type/IHC	EMA	RP	CD34	STAT6	SSTR2
Méningothélial	89% (17/19)	95% (97/102)	0% (0/1)	0% (0/5)	97,5% (39/40)
Fibroblastique	87,5% (7/8)	87,5% (28/32)	0% (0/5)	0% (0/23)	96% (23/24)
Transitionnel	N.R.	100% (47/47)	0% (0/1)	0% (0/3)	100% (15/15)
Psammomateux	100% (3/3)	100% (15/15)	N.R.	N.R.	100% (5/5)
Microkystique	N.R.	100% (15/15)	N.R.	N.R.	100% (7/7)
Angiomateux	100% (2/2)	100% (4/4)	0% (0/1)	0% (0/3)	100% (3/3)
Sécrétoire	100% (1/1)	100% (4/4)	N.R.	N.R.	N.R.
Métaplasique	N.R.	100% (1/1)	N.R.	N.R.	N.R.

IHC : immunohistochimie ; N.R. : non renseigné.