

Case report

Leucémie aiguë myéloblastique et translocation (8;16) (p11;p13), premier cas marocain d'une entité clinico- biologique distinct

Adiba Bakkali^{1,&}, Mouna Lemchaheb¹, Nezha Had², Hind Dehbi³, Said Benchekroun¹, Asma Quessar¹

¹Service d'Hématologie et d'Oncologie Pédiatrique, Hôpital 20 Août, Casablanca, Maroc, ²Laboratoire Hda d'Analyses de Biologie Médicale, Casablanca, Maroc, ³Faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca, Laboratoire de Génétique et de Pathologie Moléculaire, Casablanca, Maroc

[&]Corresponding author: Adiba bakkali, Service d'Hématologie et d'Oncologie Pédiatrique, CHU Ibn Rochd Casablanca, Maroc

Key words: LAM/M4-M5, t(8 ;16)(p11 ;p13), érythrophagocytose, histiocytose, immunophenotypage, cytochimie, FISH, MYST3, CREBBP, coagulopathie intravasculaire disséminée

Received: 26/04/2015 - Accepted: 09/06/2015 - Published: 23/06/2015

Abstract

La cytogénétique constitue un outil indispensable pour le diagnostic et le pronostic de la leucémie aigue myéloïde (LAM). La t(8 ;16)(p11 ;p13) est rare au cours de cette pathologie. Nous décrivons le cas d'une patiente de 22 ans, admise pour un syndrome d'insuffisance médullaire complet associé à une altération de l'état général. L'examen clinique initial montrait un purpura ecchymotique diffus et des adénopathies latéro-cervicales centimétriques bilatérales. L'hémogramme avait montré une anémie à 7,6g /dl normochrome normocytaire, des globules blancs à $87,8 \times 10^9/L$, 15% de polynucléaires neutrophiles , 60% de blastes, 24% de lymphocytes, 1% de Monocytes et $65 \times 10^9/L$ de plaquettes. Le myélogramme avait objectivé une LAM1. Sur l'immunophenotypage les marqueurs positifs étaient le CD33 (99%), le CD15 (73%), le CD38 (95%) et l'HLA-DR (88%), les marqueurs monocytoides CD14 et CD64 étaient positifs, le CD34, les marqueurs lymphopides, la MPO (26%) et le CD13 (2%) étaient négatifs. Le caryotype avait montré: t(8,16)(p11 , p13) add16 (20/20). L'inversion du chromosome 16 recherchée par FISH était négative. Le traitement avait consisté en 2 cures d'induction et 2 cures de consolidation selon le protocole national de traitement des LAM (Cytarabine, daunorubicine, etoposide), la rémission complète avait été obtenue en fin d'induction I, maintenue 9 mois suivie d'une rechute; Vu l'absence de possibilité d'une allogreffe, un traitement palliatif a été instauré, la malade est décédée de sa maladie un mois après la rechute. Notre cas se présente comme les cas décrits dans la littérature avec des données clinico- biologiques particulières.

Pan African Medical Journal. 2015; 21:147 doi:10.11604/pamj.2015.21.147.6911

This article is available online at: <http://www.panafrican-med-journal.com/content/article/21/147/full/>

© Adiba Bakkali et al. The Pan African Medical Journal - ISSN 1937-8688. This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/by/2.0>), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

Introduction

La leucémie aiguë myéloblastique est une hémopathie maligne qui constitue un groupe hétérogène d'entités variables sur le plan clinique, biologique, moléculaire et pronostic. Selon les recommandations de l'OMS la cytogénétique est devenue obligatoire pour le diagnostic de la LAM [1]. L'association LAM et t(8;16)(p11;p13) apparaît comme une entité particulière [2], cette association a été décrite pour la première fois en 1987 [3], elle est rare, jusqu'à présent seulement une centaine de cas ont été rapportés [4], elle se voit aussi bien chez l'enfant que chez l'adulte avec des différences notamment sur le plan pronostic [5]. Vu que ce cas est le premier rapporté au Maroc et pour mieux caractériser cette aberration il nous a semblé intéressant de décrire cette observation.

Patient et observation

Jeune patiente de 22 ans, sans antécédents pathologiques notables; admise pour un syndrome d'insuffisance médullaire complet associé à une altération profonde de l'état général installés en une semaine; L'examen physique initial montrait un performance status selon l'OMS à 3, un purpura ecchymotique diffus et des adénopathies latéro-cervicales centimétriques bilatérales; L'hémogramme avait montré une anémie à 7,6 g /dl normochrome normocytaire, une hyperleucocytose à $87,8 \times 10^9/L$, avec des polynucléaires neutrophiles à 15%, 60% blastes, 1% de Monocytes, 24% de lymphocytes et $65 \times 10^9/L$ de plaquettes; Le Myélogramme (**Figure 1**) était infiltré par 95% de blastes de grande taille, granuleux à cytoplasme basophile, à noyau à chromatine fine, nucléolé, myélopéroxydase+ sur 100% des blastes (cytochimie) concluant à une LAM de type M1. En cytométrie en flux, les marqueurs positifs étaient le CD33 (99%), le CD15 (73%), le CD14 (88%) et le CD64 (100%); les blastes exprimaient HLA-DR (88%), et le CD38 (95%), le CD34, les marqueurs lymphoïdes, la MPO (26%) et le CD13 (2%) étaient négatifs. la formule du caryotype (Technique des bandes R Earle) était 46 XX, t(8,16)(p11,p16) add16 (20/20) (**Figure 2**); l'inversion du chromosome 16 recherchée par la technique FISH était négative. Le reste du bilan: LDH 242 UI/l, urée 0,17g /l créatinine 6mg /l, ASAT 64UI/l, ALAT 41UI/l, bilirubine 6mg /l, phosphatases alcalines 221UI/l, Gama GT 111UI/l; le Bilan d'hémostase a conclu à une coagulopathie intravasculaire

disséminée (CIVD): temps de quick 12s (témoin 12s), taux de prothrombine 96%, temps de céphaline activé 25,9s (témoin 30s), fibrinogène à 1,71g/l. Le reste du bilan biologique et radiologique était sans particularités. La malade avait été mise sous protocole national de traitement des LAM « AML-MA 2011 », elle a reçu 2 cycles d'induction (induction I: Cytarabine 160mg $\times 2/J$ J1 à J10, daunorubicine 80mg J2-J4-J6; induction II: Cytarabine 160mg $\times 2/J$ J1 à J10, daunorubicine 80mg J2-J4-J6, étoposide 150mg J1 à J5) et 2 cycles de consolidation (consolidation I: Cytarabine 4,5g $\times 2/J$ J2-J3-J4, donourubicine 40mg J4 et J5, consolidation II: cytarabine 4,5g $\times 2/J$ J2-J3-J4, asparaginase 10000UI J5); La rémission complète post induction I a été maintenue moins d'une année. Après la rechute, un traitement palliatif a été proposé, vu qu'il n'y a pas de possibilité d'allogreffe; La patiente est décédée suite à la progression de sa maladie.

Discussion

Notre patiente présentait un tableau d'insuffisance médullaire avec hyperleucocytose à $87,8 \times 10^9/L$; Le type morphologique était M1, les marqueurs myéloïdes dont les marqueurs monocytoides CD14 et CD64 étaient positifs; L'issue était fatale malgré la rémission complète. L'association LAM et t(8;16)(p11;p13) est rare, (0,2%-0,4%), [5, 6]; Notre cas est le premier constaté aussi bien chez l'enfant que chez l'adulte; Elle est caractérisée par la fréquence des localisations extra médullaires, [2] en particulier du système nerveux central, une hépatomégalie, une splénomégalie et des lymphadénopathies sont aussi fréquentes [4,5]; Sur le plan biologique, elle est souvent associée à une perturbation du bilan d'hémostase, en particulier à une CIVD [2]. Le sous type morphologique est souvent M4 et M5 [6], certaines études décrivent la classification cytomorphologique difficile chez l'adulte [4], en effet l'origine à partir d'une cellule souche à potentiel myéloïde et monoblastique est suggéré comme hypothèse étiopathogénique [4]. Les noyaux monocytoides sont vus dans la LAM3 hypogranulaire, et les blastes peuvent être hypogranulaires le diagnostic différentiel se pose alors avec la LAM promyélocytaire [2], un autre diagnostic différentiel est l'histiocytose devant l'érythrophagocytose [2] souvent constatée [6]. Cette entité a pu être mieux identifiée par la biologie moléculaire qui a mis en évidence le réarrangement qui fusionne le gène MOZ (monocytic leukemia zinc finger) /MYST3 au niveau de la bande 8p11 avec le gène CBP (CREB binding protein)/CREBBP au niveau de la bande 16p13 (codant tous les deux pour une acétyl transférase) [2,6,7].

Concernant le pronostic, la survie globale moyenne chez l'adulte est de 4,7 mois, chez l'enfant la survie à 5 ans est de 59%, des rémissions complètes spontanées ont été observées chez le nouveau né [5]. Le **Tableau 1** résume les caractéristiques de cette anomalie en fonction de l'âge.

Conclusion

L'association t(8;16) (p11;p13) et LAM est rare. Dans notre cas bien que le type morphologique était M1 les marqueurs monocytoides étaient positifs. Les limites de cette étude c'est le manque de la biologie moléculaire qui a un rôle pronostic.

Conflits d'intérêts

Les auteurs ne déclarent aucun conflit d'intérêts.

Contributions des auteurs

Adiba Bakkali, Asma Quessar, Mouna Lemchaheb, Said Benchekroun ont participé à la prise en charge de la malade, Madame Hda a élaboré les études cytogénétiques, Madame Dehbi a élaboré les études de biologie moléculaire. L'article a été écrit par Dr Bakkali Adiba et corrigé par Madame Asma Quessar.

Tableau et figures

Tableau 1: Particularités de la t(8;16)(p11;p13) en fonction de l'âge

Figure 1: Myélogramme de notre patiente montrant une infiltration par 95% de blastes concluant à une LAM1

Figure 2: Caryotype de notre patiente montrant la translocation (8;16) (p11;p13)

Références

1. Dohner H, Estey E, Amadori S, et al. Diagnosis and management of acute myeloid leukemia in adults: recommendations from an international expert panel, on behalf of the European leukemiaNet. *Blood*. 2010; 115 (3):453-74. **PubMed | Google Scholar**
2. Tsieh S, Ernest W. Acute Monoblastic Leukemia With t(8;16):a Distinct Clinicopathologic Entity; Report of a Case and Review of the Literature. *Am J Hematol*. 2001; 66 (3):207-212. **PubMed | Google Scholar**
3. Heim S, Avanzi GC, Billstrom R et al. A new specific chromosomal rearrangement t(8,16)(p11,p13) in acute monocytic leukemia. *Br J Haematol*. 1987; 66 (3): 323-6. **PubMed | Google Scholar**
4. Haferlach T, Kohlmann A, Klein H et al. AML with translocation t(8;16)(p11;p13) demonstrates unique cytomorphological, cytogenetic, molecular and prognostic features. *Leukemia*. 2009; 23 (5): 934-943. **PubMed | Google Scholar**
5. Eva A, Coenen C, Michel Z, et al. Pediatric acute myeloid leukemia with t(8;16)(p11;p13), a distinct clinical and biological entity: a collaborative study by the International-Berlin-Frankfurt-Münster AML-study group. *Blood*. 2013; 122(15): 2704-2713. **PubMed | Google Scholar**
6. Paolo B, Ester O, Paola C. Translocation (8;16) in a patient with acute myelomonocytic leukemia occurring after treatment with fludarabine for a low-grade non-Hodgkin's lymphoma. *Haematologica*. 2000; 85 (10):1087-1091. **PubMed | Google Scholar**
7. Murati A, Adélaïde J, Quilichini B. New types of MYST3-CBP and CBP-MYST3 fusion transcripts in t(8;16)(p11;p13) acute myeloid Leukemias. *Haematologica*. 2007; 92 (2): 262-263. **PubMed | Google Scholar**

Tableau 1: Particularités de la t(8;16)(p11;p13) en fonction de l'âge [4,5]		
	Adultes	Enfants
Incidence	Rare (0,2%); 70%: femmes	Rare : < 100 cas décrits (enfants + adultes)
Présentation clinique	<ul style="list-style-type: none"> - Forme post thérapeutique fréquente - Hépatomégalie (41%) - splénomégalie (33%) - Adénopathies (37%) 	<ul style="list-style-type: none"> - Coagulopathie intravasculaire disséminée (39%) - Atteinte extra médullaire: 66% (système nerveux central, sarcome granulocyttaire)
Cytologie	<ul style="list-style-type: none"> - MPO et estérases non spécifiques + - Classification franco-américano-britannique Impossible - Erythrophagocytose 	<ul style="list-style-type: none"> - LAM4 et LAM5 (97%) - Erythrophagocytose (70%)
Cytométrie en flux	<ul style="list-style-type: none"> - CD56 (71% des cas) - MOP+, CD33+, CD13+, CD65+, CD15+, CD34-, CD117-, CD113-, CD14+, CD64+, CD11b+, CD4+ 	<ul style="list-style-type: none"> - Marqueurs myéloïdes positifs: MPO, D13, CD33 -CD15+, HLA-DR+ -CD14+
Biologie moléculaire	<ul style="list-style-type: none"> - Le gène MOZ/MYST3 au niveau de la bande 8p11 fusionne au niveau 16p13avec le gène CBP/CREBBP - Surexpression des gènes HOXA, RET, PRL, CHD3, CPEB2, NR2F6 	<p>Les gènes hautement exprimés :</p> <ul style="list-style-type: none"> - HOXA11 - HOXA10 - RET - PERP - GGA2
Pronostic	<ul style="list-style-type: none"> - Très mauvais - Survie globale moyenne 4,7 mois 	<ul style="list-style-type: none"> - Contrairement à l'adulte évolution comme LAM sans t(8;16) - Survie à 5 ans 59% - Rémission spontanée possible chez les nouveau-nés

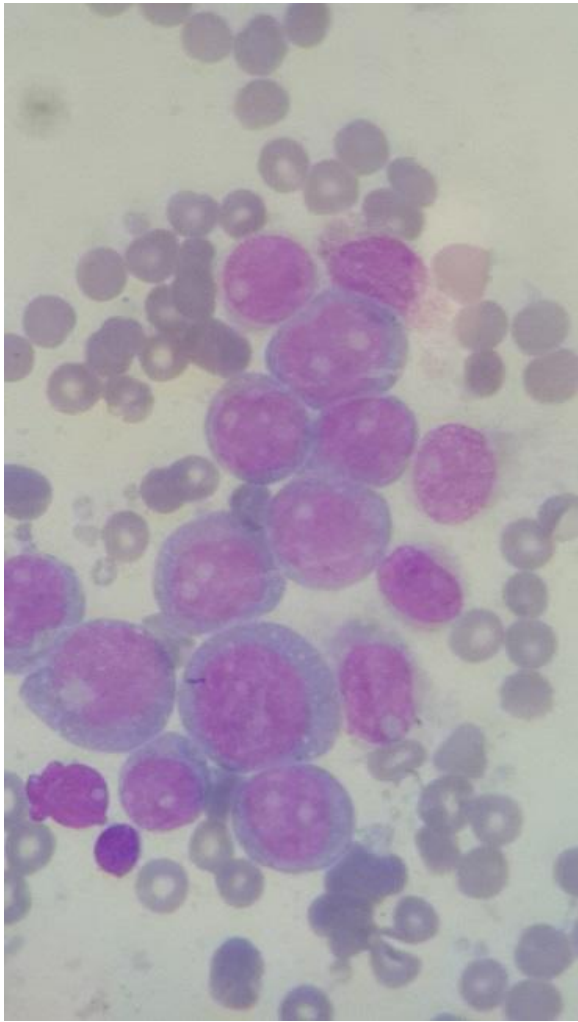


Figure 1: Myélogramme de notre patiente montrant une infiltration par 95% de blastes concluant à une LAM1

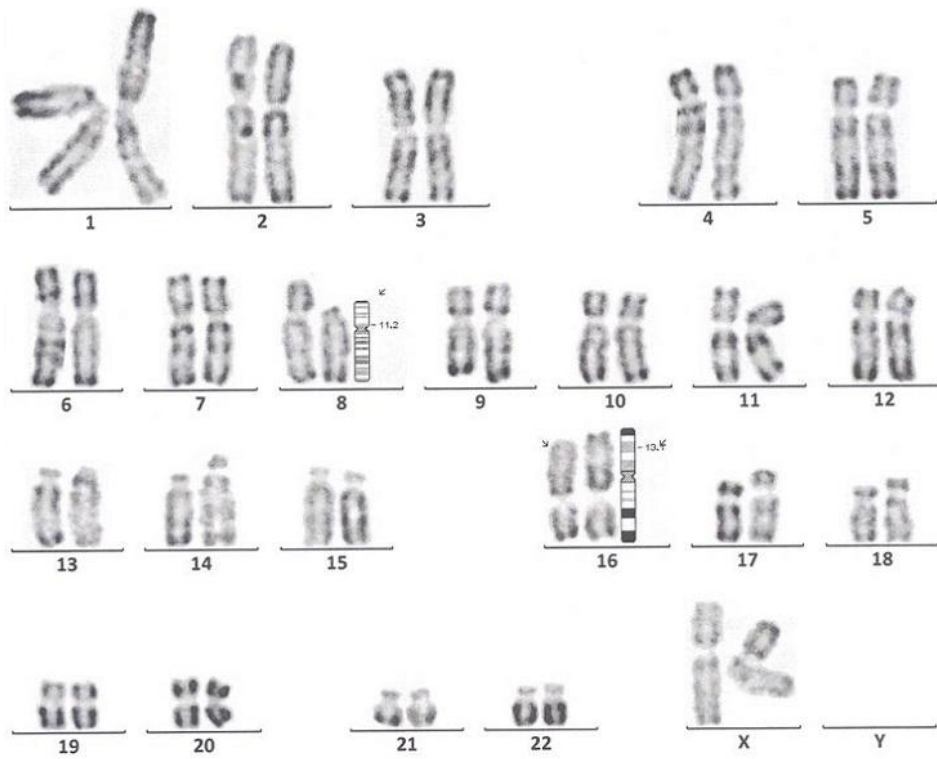


Figure 2: Caryotype de notre patiente montrant la translocation (8;16) (p11;p13)