

MEMOIRES

VOLUMINEUX SARCOME FUSO-CELLULAIRE DÉVELOPPÉ DANS LA CAVITÉ UTÉRINE (1)

PAR M.M.

A. MARIEN,
Agrégé chirurgien de l'Hotel-Dieu,

ET

OVIDE NORMANDIN,
Docteur en Médecine.

Le sarcôme de la cavité utérine ne semble pas être une affection aussi rare qu'on paraît le croire généralement. En effet l'on confond trop souvent avec des myômes ou fibro-myômes de l'utérus, de véritables néoplasmes sarcomateux, surtout à cause de leur ressemblance macroscopique. Aussi un grand nombre de ces tumeurs, enlevées par l'hystérectomie, sont perdues ou jetées au feu comme pièces banales, sans qu'on daigne les examiner et pousser la curiosité jusqu'à faire des recherches microscopiques.

Pourtant, il serait d'une grande importance de constater leur fréquence, de bien définir leur histoire clinique et d'en préciser les éléments de diagnostic, afin de pouvoir intervenir chirurgicalement de bonne heure, au lieu de perdre un temps précieux à temporiser et à tergiverser; car, s'il s'agit de tumeur maligne, les méthodes de traitement palliatif, curetage, électrolyse, castration, etc., n'auront pour résultat que de laisser au *cancer* le temps de se généraliser et de cachectiser les malades.

Le sarcôme de la cavité utérine, il est vrai, doit être plus rare que l'épithéliôme et plus rare aussi que les autres variétés de sarcômes utérins, mais comme cette affection se développe de préférence chez les femmes ayant atteint ou dépassé la ménopause, comme elle se développe sur des utérus chroniquement infectés ou en dégénérescence fibro-myomateuse, il y a lieu de se demander si l'ablation totale, hâtive de l'organe malade, n'est pas le traitement de choix.

(1) Communication à la Société Médicale de Montréal, séance du 4 février.