

Mise à jour

2026

Mésothéliome pleural

**21^{ème}
édition**



**Référentiels Auvergne Rhône-Alpes
en oncologie thoracique**

Dr. Myriam Locatelli-Sanchez

Coordinatrice

Coordinatrice régionale réseau NETMESO/MESOCLIN AURA

Dr. Virginie Avrillon – Dr Maxime Bousageon- Pr Sylvie Lantuejoul

Pr. Arnaud Scherpereel – Pr. Gérard Zalcman

Et le comité de rédaction de l'édition 2026

Une co-édition



Sous licence *Creative Commons* BY-NC-ND 4.0



SOMMAIRE

→ Ce sommaire est interactif : cliquez sur les titres pour accéder à la page. Cliquez sur « SOMMAIRE » en haut de page pour revenir au sommaire.

SOMMAIRE	2
GRUPE DE TRAVAIL MESOTHELIOME PLEURAL (MP)	4
COMITE DE RÉDACTION	5
EXIGENCES DE QUALITE DANS LA PRISE EN CHARGE DES MESOTHELIOMES PLEURAUX	6
INTRODUCTION ET EPIDEMIOLOGIE	7
HISTOIRE NATURELLE	7
DIAGNOSTIC ANATOMOPATHOLOGIQUE	8
CLASSIFICATIONS	11
FACTEURS PRONOSTIQUES	14
BILAN D'EXTENSION	15
1. Évaluation radiologique de l'extension anatomique de la tumeur	15
2. Evaluation thoracoscopique de l'extension pleurale	15
3. Evaluation de l'extension ganglionnaire	16
4. Evaluation de l'extension extra-thoracique	17
MODALITES THERAPEUTIQUES	17
1. Chirurgie du mésothéliome pleural	17
1.1. <i>Symphyse pleurale</i>	18
1.2. <i>Réséction macroscopiquement complète (RMC) précédemment appelée chirurgie « radicale »</i>	18
2. Radiothérapie du mésothéliome pleural	19
2.1. <i>Radiothérapie "radicale" du mésothéliome pleural</i>	19
2.4. <i>Radiothérapie préventive de l'envahissement pariétal à partir des trajets de drainage medical et procédures chirurgicales</i>	19
2.5. <i>Radiothérapie palliative</i>	20
3. Traitement systémique du mésothéliome pleural	20
3.1. <i>Critères d'évaluation de l'efficacité des traitements</i>	20
3.2. <i>Chimiothérapie</i>	21
3-2.1. <i>Polychimiothérapie</i>	21
3-2.2. <i>Chimiothérapie ultérieure</i>	22
3.3. <i>Immunothérapie par inhibiteurs de « checkpoints » de la réponse immunitaire</i>	24
3-3.1. <i>En 1ère ligne :</i>	24
3-3.2. <i>A partir de la 2ème ligne :</i>	25
3.4. <i>Voies de recherche</i>	27
3-4.1. <i>Thérapie cellulaire</i>	28
3-4.2. <i>Autres thérapeutiques</i>	28
4. Traitements intra-pleuraux	29
4.1. <i>Chimiothérapie intra-pleurale</i>	29
4.2. <i>Thérapie photodynamique (PDT) intra-pleurale</i>	29
ALGORITHME THERAPEUTIQUE	30
MODALITES DE REPARATION DES MP RECONNAISSANCE EN MALADIE PROFESSIONNELLE ET/OU PAR LE FOND D'INDEMNISATION DES VICTIMES DE L'AMIANTE (FIVA)	31

REFERENCES	34
DECLARATION DES LIENS D'INTERETS	40
MENTIONS LEGALES	41



GROUPE DE TRAVAIL MESOTHELIOME PLEURAL (MP)

Dr Myriam Locatelli-Sanchez (Coord)

Service de Pneumologie Aiguë Spécialisée et Cancérologie Thoracique
CH Lyon Sud, Institut de cancérologie des Hospices Civils de Lyon
Coordonnatrice régionale du réseau NETMESO- CNR / MESOCLIN

Dr Virginie Avrillon

Service de cancérologie médicale – Poumon
Centre Léon Bérard, Lyon

Dr Maxime BOUSSAGEON

Service de pneumologie
Hôpital Louis Pradel, Hospices civils de Lyon

Pr Sylvie Lantuejoul

Co-Coordonnatrice nationale du réseau NETMESO- CNR / MESOPATH
Département de Biopathologie
Centre Léon Bérard, Lyon

Pr Arnaud Scherpereel

Coordonnateur national du réseau NETMESO- CNR / MESOCLIN et MESOPATH
Service de Pneumologie et Oncologie Thoracique
Institut Cœur Poumon, CHU de Lille.

Pr Gérard Zalcman

Service d'Oncologie thoracique
Hôpital Bichat, APHP
Coordonnateur adjoint du réseau NETMESO- CNR / MESOCLIN pour les DOM-TOM

Le référentiel Auvergne-Rhône-Alpes 2025 sur le mésothéliome pleural est reconnu par le réseau national expert pour le mésothéliome pleural NETMESO labellisé par l'INCa.



EXIGENCES DE QUALITE DANS LA PRISE EN CHARGE DES MESOTHELIOMES PLEURAUX

- Il s'agit d'une maladie à déclaration obligatoire.
- Le diagnostic anatomopathologique doit être certifié par les experts MESOPATH du réseau NETMESO.
- Les modalités de prise en charge du patient font l'objet d'une discussion pluridisciplinaire (passage en RCP NETMESO fortement recommandé par l'INCa et les associations de patients), tenant compte de son âge, du PS, de ses comorbidités, du stade TNM, de la situation socio-familiale et des souhaits du sujet. Les informations sont transmises dans les meilleurs délais au médecin traitant.
- Les différents aspects de la maladie et des traitements sont expliqués au patient et à ses proches (après accord du patient).
- Des documents d'information sur les différents aspects de la maladie et des thérapeutiques sont disponibles et remis au patient.
- Les protocoles et schémas thérapeutiques sont écrits, disponibles, connus et régulièrement actualisés. Il existe des protocoles relatifs à la prise en charge des effets secondaires.
- Le patient doit pouvoir bénéficier d'une aide à l'arrêt du tabagisme si pertinent.
- Le patient doit bénéficier d'une prise en charge de la douleur.
- Le patient peut bénéficier de soins palliatifs par une équipe et/ou une structure spécialisée, fixe ou mobile, ainsi que de soins de support.
- Le patient et ses proches peuvent bénéficier d'une prise en charge par un psychologue.
- Le patient et ses proches peuvent bénéficier d'une prise en charge par une assistante sociale.
- Une recherche d'exposition à l'amiante, en vue d'une éventuelle déclaration et réparation au titre des maladies professionnelles (tableau 30 du RG ou 47 du RA) en cas d'exposition professionnelle doit être systématique. Elle ouvre le droit à des indemnités journalières et des remboursements spécifiques pris en charge par la Caisse des Maladies professionnelles et non plus le régime général de l'Assurance Maladie. Le patient doit être informé d'une compensation financière forfaitaire possible par le FIVA (<https://demandeur.fiva.fr/auth/connexion>) quel que soit le type d'exposition à l'amiante (professionnelle et/ou domestique ou environnementale). Cette compensation vient alors se cumuler à la prise en charge éventuelle au titre des maladies professionnelles.
- Dans les 2 cas, FIVA et maladies professionnelles, le médecin référent doit rédiger un certificat initial descriptif précisant qu'il prend en charge le patient pour un MP prouvé histologiquement, et que le patient raconte avoir travaillé dans tel secteur d'activité (entreprise, dates avec calendrier complet) avec exposition à l'inhalation d'amiante. Ce certificat est confié au patient avec le CR de certification histologique MESOPATH, la démarche auprès du FIVA et du médecin conseil de sa caisse primaire d'Assurance Maladie incombant au patient lui-même (<https://www.ameli.fr/assure/droits-demarches/maladie-accident-hospitalisation/maladie-professionnelle/maladie-professionnelle>).
- En cas de constatation d'un ou plusieurs cas de cancers rares (mélanome uvéal, mélanome sur naevi de Spitz, cancer rénal à cellules claires) dans la famille du patient, au 1^{er} ou 2^{ème} degré, une consultation d'onco-génétique sera proposée au patient.
- Le patient a la possibilité de participer à des essais cliniques +/- études de recherche translationnelle, à tous les stades de sa pathologie.

INTRODUCTION ET EPIDEMIOLOGIE

Le mésothéliome est un cancer primitif développé à partir d'une séreuse, le plus souvent la plèvre, de façon moins fréquente le péritoine et exceptionnellement le péricarde ou la tunique vaginale testiculaire. Le mésothéliome de la plèvre est une tumeur rare, touchant environ 1100 personnes chaque année en France, avec une prédominance masculine importante (seulement 27% de femmes) (incidence voisine de 24,6 cas/10⁶ chez l'homme et de 9,2 cas/10⁶ chez la femme) (1). En raison de l'augmentation de l'exposition industrielle à l'amiante d'après-guerre, le pic de fréquence était attendu aux alentours de 2020 (2,3) mais les dernières données du programme national de surveillance du mésothéliome (PNSM) montrent la persistance d'une augmentation du nombre annuel de cas notamment chez les femmes. La survenue d'un mésothéliome pleural (MP) est en effet étroitement liée à une exposition à l'amiante, retrouvée dans 70% des cas, essentiellement chez l'homme sous la forme d'une exposition professionnelle (90% des cas), plus rarement chez la femme (< 50% des cas), mais cette exposition peut être aussi domestique et/ou environnementale. La relation entre mésothéliome et exposition à l'amiante est démontrée depuis 1960 (4). Le temps séparant le début de l'exposition à l'amiante et la survenue d'un mésothéliome pleural (temps de latence) est habituellement long, de l'ordre de 20 à 50 ans. Il existe probablement une relation dose-effet pour l'exposition à l'amiante en tenant compte de la durée, de la fréquence et de l'intensité de l'exposition, mais il n'existe pas de seuil d'innocuité ; des mésothéliomes peuvent probablement survenir chez des personnes exposées de façon brève à l'amiante. Le risque carcinogène dépend des caractéristiques physiques (biométrie) des fibres d'amiante, s'accroissant avec la longueur et la finesse des fibres : les amphiboles (crocidolite, trémolite) sont ainsi plus toxiques que les serpentines (chrysotile). D'autres facteurs étiologiques ont été mis en cause : exposition aux radiations ionisantes avec un risque relatif estimé à 1,56 (ex : radiothérapie thoracique en mantelet des traitements des lymphomes (5)) ; exposition à l'inhalation de fibres refractaires céramiques industrielles (6). Des facteurs génétiques potentiels ont été démontrés notamment avec les mutations germinales de BAP-1, (protéine associée à BRCA, enzyme de dé-ubiquitination et de régulation de la conformation de la chromatine (7)). La mutations germinales du gène BAP-1, considéré comme un gène suppresseur de tumeur, favorise la survenue de mésothéliomes (si elle est associée à une exposition à l'amiante) à un âge souvent jeune <50 ans, et d'autres types de tumeurs rares (mélanome uvéal, cancer du rein à cellules claires) (8). Ainsi, si le patient est jeune ou si celui-ci ou d'autres membres de sa famille sont atteints de mésothéliome ou de ces cancers du « syndrome BAP-1 », une consultation d'oncogénétique pourra être proposée. Cependant, la perte d'expression de BAP-1 dans le mésothéliome pleural, fréquente (≈60% des cas), est bien plus souvent acquise (somatique) que germinale (9–11). A noter que les recommandations ASCO 2025 proposent désormais cette consultation d'oncogénétique à tous les patients porteurs d'un MP (12).

OPTION :

Une consultation d'oncogénétique est souhaitable chez les patients jeunes (<50ans) atteints de MP ou en cas d'ATCD familial au 1^{er} degré du tumeur du spectre BAP1.

HISTOIRE NATURELLE

L'âge moyen au moment du diagnostic est de 75 ans avec un *sex ratio* de 3/1 selon le PNSM (1). Les signes d'appel sont principalement une douleur thoracique latéralisée et une dyspnée d'effort faisant découvrir un épanchement pleural unilatéral, souvent récidivant. Les signes généraux sont inconstants, les formes fébriles et inflammatoires étant de plus mauvais pronostic. L'évolution s'effectue vers un épaississement pleural



circonférentiel progressif, associé à une réaction liquidienne d'importance variable, rétractant progressivement l'hémithorax atteint. L'envahissement se fait de proche en proche vers le péricarde, la paroi thoracique avec un envahissement fréquent des trajets de ponction ou de drainage et le médiastin, la plèvre controlatérale ou encore le péritoine (risque de carcinose péritonéale). Les douleurs thoraciques sont fréquemment importantes et difficiles à contrôler par le traitement antalgique. A noter que les mésothéliomes péricardiques primitifs, très rares, pour être retenus comme tels, doivent être localisés au péricarde, sans lésion pleurale. Le décès survient souvent dans un tableau d'insuffisance respiratoire, parfois à la suite d'une complication cardiaque. Les métastases sont rarement mises en évidence du fait de la prédominance de l'extension loco-régionale ; elles sont fréquentes dans les séries autopsiques et non exceptionnelles chez les patients qui étaient traités par chirurgie dite radicale, dans le sous-type sarcomatoïde, ou chez les longs survivants.

La médiane de survie après diagnostic, sous traitement actif du cancer, est actuellement de 16 à 18 mois ; on note cependant dans la plupart des séries des survies parfois plus prolongées.

DIAGNOSTIC ANATOMOPATHOLOGIQUE

Le diagnostic anatomopathologique du mésothéliome constitue une étape essentielle à la fois dans l'optique de la prise en charge thérapeutique des patients et dans celle de la reconnaissance d'une maladie professionnelle (11,13). Il s'agit d'un diagnostic difficile (l'examen extemporané est de ce fait prohibé), devant faire appel à des pathologistes expérimentés. Pour cela, tous les cas de mésothéliomes ou de suspicion de mésothéliomes et de tumeurs malignes de la plèvre ou du péricarde doivent être impérativement adressés à un expert pathologiste régional du réseau INCa NETMESO/MESOPATH, en vue d'une certification diagnostique par 3 experts. Les tumeurs malignes du péritoine ou de la vaginale testiculaire doivent être adressées aux pathologistes experts du réseau INCa RENAPE. Des prélèvements biopsiques multiples et profonds, de taille suffisante, habituellement effectués par thoracoscopie, rarement par thoracotomie, sont nécessaires pour permettre le diagnostic qui requiert des analyses immunohistochimiques complémentaires; des biopsies à l'aiguille ou des prélèvements cytologiques sont souvent insuffisants, sauf si on démontre l'existence d'anomalies spécifiques de la malignité (perte d'expression de la protéine BAP1 en immunohistochimie (IHC) ou délétion homozygote du gène *CDKN2A* (p16) par FISH ou la perte d'expression de la protéine MTAP en IHC). Idéalement, au moins trois zones distinctes doivent être échantillonnées dans la cavité pleurale, y compris les zones d'intérêt identifiées sur l'imagerie (13). Chez les patients fragilisés, une biopsie transcutanée sous contrôle tomodensitométrique ou échographique, éventuellement précédée d'une tomographie à émission de positons, peut parfois s'avérer suffisante, à condition qu'elle ramène un fragment biopsique de bonne taille.

La morphologie des mésothéliomes pleuraux est variable, avec environ 70% à 80% de formes épithélioïdes, 20% à 30% de formes biphasiques (avec au moins 10% de chaque composant épithélioïde et sarcomatoïde requis sur prélèvements d'exérèse) et 10 à 20% de formes fusiformes ou sarcomatoïdes selon l'OMS 2021 (14,15). Ils sont le plus souvent diffus à la cavité pleurale mais peuvent être exceptionnellement localisés (masse unique).

La démarche diagnostique passe par deux étapes : la première étape est d'affirmer la malignité de la lésion ; il est parfois difficile de différencier une hyperplasie mésothéliale atypique d'un mésothéliome épithélioïde débutant ou de voisinage, ou une pachypleurite d'un mésothéliome desmoplastique. L'envahissement en profondeur du tissu sous-mésothélial de même que la présence de nodules de prolifération et de nécrose sont des arguments pour la malignité. La délétion homozygote du gène *CDKN2A* (p16) détectée par FISH est spécifique à 100% de la malignité ; la perte d'expression cytoplasmique et nucléaire de MTAP (dont le gène siège aussi en 9p21) en IHC est une alternative à la FISH *CDKN2A* avec une concordance de 80 à 100% selon les études. La perte d'expression nucléaire de BAP1 en immunohistochimie est fortement corrélée aux mutations somatiques de *BAP1* et est aussi très spécifique de la malignité (16) ; ces mutations somatiques de *BAP1* sont observées dans plus de 50% des mésothéliomes, surtout les épithélioïdes. Attention, les pertes d'expression de BAP1 ou de MTAP

ne sont pas restreintes aux mésothéliomes (perte de BAP1 dans d'autres tumeurs du BAPome, et perte de MTAP dans de nombreuses tumeurs dont 20% des carcinomes pulmonaires non à petites cellules).

La seconde étape consiste à différencier le mésothéliome d'une autre prolifération tumorale pleurale, primitive ou secondaire. Les formes biphasiques posent le problème du diagnostic différentiel avec le synovialo-sarcome (avec translocation t(x ; 18)) ou un carcinome pléiomorphe et les formes sarcomatoïdes avec un sarcome ou un carcinome sarcomatoïde, mais le problème le plus fréquent est celui de la distinction entre métastase pleurale d'un adénocarcinome (notamment d'origine pulmonaire, mammaire ou rénale) et mésothéliome pleural, ou avec d'autres tumeurs épithélioïdes (hémangioendothéliome épithélioïde, angiosarcome, thymome, mélanome, lymphome et synoviosarcome monophasique). L'immunohistochimie est alors primordiale (cf tableau 1).

Les mésothéliomes sarcomatoïdes sont parfois uniquement positifs pour les cytokératines, plus rarement pour la calrétinine ; il faut éliminer un sarcome, une tumeur solitaire fibreuse de la plèvre avec translocation *NAB2-STAT6* et marquage immunohistochimique STAT6 ou encore une métastase d'un carcinome sarcomatoïde. Des analyses moléculaires peuvent être utiles dans ces cas.

Le diagnostic de mésothéliome *in situ* décrit dans l'OMS 2021 peut être porté chez des patients présentant des épanchements pleuraux inexpliqués récurrents sur une longue période et en l'absence de signes macroscopiques à l'imagerie ou en thoracoscopie. L'histologie est celle d'une hyperplasie mésothéliale atypique avec perte d'expression de BAP1 et/ou de MTAP ou une délétion homozygote de *CDKN2A*. Ce diagnostic dépend donc du contexte anatomoclinique. Son pronostic est incertain avec un risque d'évolution vers un mésothéliome invasif de 70% à 5 ans.

A noter que l'ancien « mésothéliome papillaire bien différencié » devient dans la dernière classification OMS 2021 une « tumeur mésothéliale papillaire bien différenciée » à bien distinguer des mésothéliomes en raison de son très bon pronostic (et de l'absence de réparation en MP et par le FIVA). Elle ne présente pas d'invasion du stroma, sauf très rares cas avec invasion minimale ou multifocaux pouvant récidiver.

L'ensemble du matériel (CR, lames, et bloc représentatif) est à adresser à l'expert régional du réseau INCa NETMESO/MESOPATH pour certification diagnostique (17), sans que cela ne retarde la décision thérapeutique.



Mésothéliome pleural

Recommandations

- Le diagnostic histologique du mésothéliome pleural doit être effectué sur des prélèvements biopsiques de taille suffisante (thoroscopie sauf contre-indications). L'examen extemporané n'est pas accepté pour ce diagnostic.
- Le diagnostic morphologique doit toujours être complété par une étude immunohistochimique confirmative.
- Le diagnostic histopathologique doit être obligatoirement certifié par le réseau INCa MESOPATH NETMESO après transmission à un expert régional du réseau, et permettre un traitement adapté de même qu'une réparation par le FIVA / la CPAM.

Critères histopronostiques selon l'OMS 2021 :

- Bon pronostic : sous-type épithélioïde d'architecture tubulopapillaire, trabéculaire ou adénomatoïde, cytologie lymphohistiocytoïde, stroma myxoïde $\geq 50\%$, sous-type épithélioïde bas grade (grades nucléaires I et II sans nécrose)
- Mauvais pronostic : sous-type épithélioïde d'architecture solide (plus de 50%) ou micropapillaire, sous-type sarcomatoïde, sous-type biphasique avec contingent sarcomatoïde prédominant, cytologies pléiomorphes, rhabdoïdes ou transitionnelles, sous-type épithélioïde de haut grade (grade nucléaire III ou avec nécrose).

Critères	Mésothéliome	Adénocarcinome
Histochimie		
	Absence de vacuoles de mucus	Vacuoles de mucus parfois
Immunohistochimie		
Cytokératines (AE1-AE2, KL1, CK8-18, ..)	+	+
ACE monoclonal	-	souvent +
Ber EP 4	- (20% +)	souvent + (60%)
Calrétinine*	+	-
Cytokératine 5/6	+	-/+
WT1	+ nucléaire	-
Récepteur oestrogènes	-	parfois +
TTF1	-	souvent +

Tableau 1 – Aspect histochimique et immuno-histochimique comparé du mésothéliome épithélioïde et de l'adénocarcinome

* Marquage nucléaire et cytoplasmique. La calrétinine peut être exprimée de façon isolée par certains adénocarcinomes. Seul le marquage nucléaire est spécifique du mésothéliome. Un minimum de deux marqueurs pour le mésothéliome positifs ET deux marqueurs pour l'adénocarcinome négatifs sont requis pour le diagnostic.

A noter que certains mésothéliomes pleuraux peuvent être PAX8 positifs (8% environ), GATA 3 positifs, ou focalement P40 positifs.

CLASSIFICATIONS

L'IASLC a proposé une 9^e classification TNM (18–21) désormais publiée. Si le N et le M sont inchangés, les modifications portent sur la détermination du T et du stade. L'objectif est de rendre cette nouvelle classification plus applicable en pratique clinique que les précédentes basées sur des données chirurgicales. A l'heure actuelle le T est impossible à déterminer sur l'imagerie alors que dans cette nouvelle classification l'évaluation du T repose sur les données du scanner (18). Deux notions sont introduites : l'envahissement de la scissure ainsi que la mesure de l'épaississement pleural. L'envahissement de la scissure est déterminé par la mesure de l'épaisseur maximale de la scissure sur une coupe sagittale de scanner. Une épaisseur de plus de 5 mm est considérée comme un facteur de mauvais pronostic. L'épaississement pleural maximal quant à lui, se mesure sur 3 niveaux de coupe transversale différents, perpendiculairement à la paroi. Le thorax est divisé en 3 parties : une partie haute au dessus de la crosse de l'aorte, une partie basse sous le toit de l'oreillette gauche et une partie moyenne entre les 2. Le clinicien devra choisir un niveau de coupe dans chaque zone et mesurer l'épaisseur maximale de l'épaississement pleural. Il pourra alors déterminer la somme maximum correspondant à l'addition de ces 3 valeurs. Le T est défini par l'épaisseur de la plèvre, l'envahissement des scissures ou des structures adjacentes. Il suggère également un ajustement des stades cliniques (cf figure 1).

T - Tumeur	T1	Tumeur impliquant la plèvre ipsilatérale dont la Psum (= P1max+P2max+P3max) < 12 mm sans envahissement de la scissure (Fmax ≤ 5mm)
	T2	Tumeur impliquant la plèvre ipsilatérale dont la Psum (= P1max+P2max+P3max) < 12 mm et avec au moins une des caractéristiques suivantes : <ul style="list-style-type: none"> • Envahissement scissure (Fmax > 5 mm), • Envahissement graisse médiastinale, • Zone isolée d'envahissement des tissus mous de la paroi. Ou tumeur impliquant la plèvre ipsilatérale dont la Psum (= P1max+P2max+P3max) > 12 mm ≤ 30 mm et avec ou sans les caractéristiques suivantes : <ul style="list-style-type: none"> • Envahissement scissure (Fmax > 5 mm), • Envahissement graisse médiastinale, • Zone isolée d'envahissement des tissus mous de la paroi.
	T3	Tumeur impliquant la plèvre ipsilatérale dont la Psum (= P1max+P2max+P3max) > 30 mm et avec ou sans les caractéristiques suivantes : <ul style="list-style-type: none"> • Envahissement scissure (Fmax > 5 mm), • Envahissement graisse médiastinale, • Zone isolée d'envahissement des tissus mous de la paroi.
	T4	Tumeur envahissant quelque soit la Psum : <ul style="list-style-type: none"> • Envahissement osseux de la paroi thoracique, • Extension aux organes médiastinaux : cœur, œsophage, rachis, trachée, gros vaisseaux • Envahissement diffus de la paroi thoracique • Extension tumorale directe à travers le diaphragme ou le péricarde • Extension directe à la plèvre contro-latérale, • Présence d'un épanchement péricardique
N - Adénopathies	Nx	Envahissement loco-régional inconnu.
	N0	Absence d'atteinte ganglionnaire.
	N1	Atteinte homolatérale des ganglions thoraciques.
	N2	Atteinte des ganglions thoraciques controlatéraux ou des ganglions sus-claviculaires homo ou controlatéraux.
M	M0	Pas de métastases à distance
	M1	Présence de métastases à distance



STADES :

Stade I : T1N0 M0.

Stade II : T1N1M0, T2N0M0.

Stade IIIA : T3N1M0.

Stade IIIB : Tous TN2, T4N0M0, T4N1M0.

Stade IV : Tous T ou tous N M1.

	N0	N1	N2	M1
T1	I	II	IIIA	IV
T2	II	IIIA	IIIA	IV
T3	IIIA	IIIA	IIIA	IV
T4	IIIB	IIIB	IIIB	IV

Figure 1 : Proposition de nouvelle classification des mésothéliomes pleuraux (TNM 9)

La classification actuelle en vigueur est la 8^{ème} classification TNM de l'*American Joint Commission on Cancer et de l'Union for International Cancer Control staging system* (22–25). Elle repose sur une base de données de séries chirurgicales. Elle a rassemblé les T1a et les T1b dans une même catégorie de tumeurs classées T1 du fait de l'absence de discrimination pronostique de l'atteinte de la plèvre viscérale (impossible à évaluer cliniquement) ainsi que les N1 et N2 (dont les ganglions de la chaîne mammaire interne homolatérale) dans la même catégorie N1 en l'absence de différence pronostique entre ces deux catégories (qu'elles soient évaluées cliniquement ou confirmées histologiquement). Les ganglions controlatéraux à la tumeur antérieurement classés N3 ont été reclassés en N2. La valeur pronostique défavorable de la présence de métastases a été confirmée malgré la faible prévalence des formes M1 (figure 2).

T – Tumeur	T1	Tumeur limitée à la plèvre pariétale ou viscérale ou médiastinale homolatérale.
	T2	Tumeur de la plèvre pariétale ou viscérale homolatérale, avec l'un au moins des caractères suivants : <ul style="list-style-type: none"> • Atteinte du muscle diaphragmatique, • Atteinte du parenchyme pulmonaire.
	T3	Tumeur localement avancée mais potentiellement résécable : tumeur de la plèvre pariétale ou viscérale homolatérale, avec l'un au moins des caractères suivants : <ul style="list-style-type: none"> • Atteinte du fascia endothoracique, • Extension à la graisse médiastinale, • Extension nodulaire isolée, résécable à la paroi thoracique, avec ou sans destruction costale, • Atteinte péricardique non trans-murale.
	T4	Tumeur localement avancée non résécable : tumeur de la plèvre pariétale ou viscérale homolatérale, avec l'un au moins des caractères suivants : <ul style="list-style-type: none"> • Atteinte diffuse ou multifocale de la paroi thoracique avec ou sans destruction costale, • Atteinte trans-diaphragmatique du péritoine, • Extension directe à la plèvre contro-latérale, • Extension directe aux organes médiastinaux, au rachis, à la face interne du péricarde, au myocarde.
N – Adénopathies	Nx	Envahissement loco-régional inconnu.
	N0	Absence d'atteinte ganglionnaire.
	N1	Atteinte homolatérale des ganglions thoraciques.
	N2	Atteinte des ganglions thoraciques controlatéraux ou des ganglions sus-claviculaires homo ou controlatéraux.
M	M0	Pas de métastases à distance
	M1	Présence de métastases à distance

STADES :

Stade IA : T1N0 M0.

Stade IB : T2 N0 M0, T3N0M0.

Stade II : T1N1M0, T2 N1 M0.

Stade IIIA : T3N1M0.

Stade IIIB: Tous TN2, T4N0M0, T4N1M0.

Stade IV : Tous T ou tous N M1.

Figure 2 : Classification actuellement en vigueur des mésothéliomes pleuraux (UICC 8^{ème} édition)

Recommandations

La classification TNM définie par l'IMIG, réactualisée dans le cadre de la 8^{ème} révision de la classification des cancers, entraînant une modification de la définition du T et du N ainsi que de la stadification, est actuellement utilisée même si l'évaluation reste délicate pour les patients non-chirurgicaux majoritaires, notamment pour préciser le T. Une proposition de 9^e classification a été faite récemment mais n'est pas encore implémentée en routine ou dans les essais cliniques.



FACTEURS PRONOSTIQUES

L'impact pronostique de la précédente stadification TNM de l'IMIG avec l'individualisation de 4 stades a été validé chez les patients opérés (classification pTNM) (26,27) .

Deux scores pronostiques ont été développés, respectivement par le CALGB (28) et l'EORTC (29) sur des séries de patients inclus dans des essais successifs de chimiothérapie et donc atteints à un stade relativement avancé.

Les facteurs prédictifs d'une survie courte étaient :

- Un PS élevé, la présence d'une douleur thoracique, d'une dyspnée, d'une perte de poids, d'une thrombocytose, d'une leucocytose, d'une anémie, un âge > 75 ans et une histologie non épithélioïde dans le modèle du CALGB ;
- Un PS élevé, une leucocytose, une anémie, un diagnostic histologique incertain et une histologie sarcomatoïde pour le modèle de l'EORTC.

A partir de ces éléments, l'EORTC a défini 2 groupes de patients de pronostic significativement différent :

- Patients de "bon pronostic" ayant 0, 1 ou 2 facteurs de mauvais pronostic, avec une médiane de survie de 10,8 mois et une survie à 1 an de 40% ;
- Patients de "mauvais pronostic", ayant de 3 à 5 facteurs de mauvais pronostic, avec une médiane de survie de 5,5 mois et une survie à 1 an de 12%.

Ces scores pronostiques ont été secondairement validés sur deux séries anglaises rétrospectives (30,31).

Ils sont à prendre avec précaution pour la prise en charge quotidienne des patients car ils ont été établis pour les essais cliniques. Les facteurs les plus pertinents sont sous-type épithélioïde et le PS.

La valeur pronostique de l'intensité de la captation du FDG lors d'une tomographie à émission de positons a aussi été suggérée par plusieurs auteurs (32–34) en l'absence de talcage. Mais, la valeur de la TEP est fortement limitée dans le MP selon le sous-type histologique car les formes sarcomatoïdes et mixtes peuvent être peu fixantes comparées aux MP épithélioïdes, voire non fixants pour les formes rares desmoplastiques. Par ailleurs, l'intégration des volumes 3D complexes du MP, non standardisée, rend l'utilisation pronostique de la TEP délicate.

La présence d'une mutation germinale de *BAP-1* est un facteur de bon pronostic dans le mésothéliome pleural (médiane de survie 7,9 ans versus 2,4 ans, $p=0,0012$) (9,10,35).

Recommandations

La prise en compte des deux facteurs pronostiques démontrés, sous-type histologique et PS, est un préalable nécessaire avant toute décision concernant la prise en charge d'un patient atteint de mésothéliome pleural.

Le stade pTNM selon la classification de l'IMIG a une valeur pronostique reconnue chez les patients opérés.

BILAN D'EXTENSION

1. Évaluation radiologique de l'extension anatomique de la tumeur

L'exploration radiologique des mésothéliomes pleuraux repose sur la tomodensitométrie thoracique. Classiquement l'imagerie montre initialement un épanchement pleural d'apparence banale, s'accompagnant ensuite d'un épaississement pleural festonné rétractant "en cadre" l'hémithorax. La mise en évidence de plaques pleurales (calcifiées ou non) témoigne de l'exposition à l'amiante, mais elles sont inconstantes.

Le **scanner thoracique (après injection de produit de contraste et temps veineux d'acquisition) et abdomino-pelvien** est en effet l'examen essentiel, apportant des éléments de présomption diagnostique et permettant un bilan d'extension :

- Épaississement irrégulier souvent circonférentiel de la plèvre pariétale avec réaction liquidienne d'amplitude variable,
- Constitution de masses tumorales de la plèvre diaphragmatique avec atteinte des piliers, médiastinale avec atteinte ganglionnaire et des gros vaisseaux, péricardique et myocardique ;
- Atteinte de la plèvre viscérale, visualisée au niveau des scissures et de la paroi à partir de la plèvre pariétale.

Des coupes abdomino-pelviennes avec injection de contraste doivent être réalisées pour la stadification initiale des mésothéliomes devant les possibles (mais rares d'emblée) extensions péritonéales (36).

L'atteinte du diaphragme et des gros vaisseaux est mieux évaluée par l'**IRM** qui permet des plans de coupe différents, ceci dans une perspective chirurgicale. L'IRM serait également supérieure au scanner dans l'évaluation de l'atteinte du fascia endothoracique et de la paroi. Elle peut également contribuer à visualiser un envahissement péricardique ou myocardique. Elle est à réserver aux patients opératoires.

La **tomographie à émission de positons (TEP) au FDG** a un intérêt potentiel (37):

- Différenciation d'un épaississement pleural bénin d'un mésothéliome avec orientation possible sur le site de biopsies (avec une sensibilité et une spécificité de la TEP $\geq 90\%$ selon les séries). Il faut toutefois noter que les MP sarcomatoïdes et notamment desmoplastiques peuvent être normofixants.
- Bilan d'extension de la maladie, en particulier pour la mise en évidence d'une atteinte ganglionnaire (N2 surtout), et d'une atteinte extra-thoracique. Examen plus difficilement interprétable au niveau local et pour le N1 si talcage antérieur, responsable de fausses hyperfixations.
- Valeur pronostique de l'intensité de la captation du traceur exprimée par le SUV en l'absence de talcage, avec les réserves citées plus haut
- Evaluation de la réponse au traitement, sous réserve à nouveau d'un talcage rendant parfois l'interprétation difficile au niveau de la plèvre homolatérale.
- Planification d'une éventuelle radiothérapie (dosimétrie)

En pratique, la TEP-TDM ne se justifie pas en routine en première intention (et ne doit pas remplacer le scanner injecté, de meilleure définition) sauf point d'appel clinique extra-thoracique homolatéral ou si un traitement multimodal est envisagé (cf. plus loin) ; cet examen peut aussi parfois être utile en complément de l'interprétation du scanner si ce dernier n'a pu être injecté pour contre-indication du patient (insuffisance rénale, intolérance aux PDC...). Par la suite, et sauf contre-indication (fonction rénale) le suivi TDM avec injection iodée reste la référence pour évaluer la réponse.

2. Evaluation thoracoscopique de l'extension pleurale

La thoracoscopie constitue l'examen-clé du diagnostic et du bilan d'extension pleurale du mésothéliome pleural. Elle sera réalisée de préférence dans des conditions chirurgicales avec exclusion pulmonaire afin de pouvoir réaliser une exploration aussi complète que possible de la cavité pleurale, de la plèvre viscérale et du diaphragme. Une recherche de plaques pleurales sera systématiquement effectuée et mentionnée sur le



Mésothéliome pleural

compte-rendu. Des biopsies larges, profondes (jusqu'à la graisse sous-pleurale) et nombreuses seront systématiquement réalisées sur la plèvre pariétale et le cas échéant sur la plèvre viscérale. En cas d'épanchement liquidien abondant et de lésions manifestement malignes, une symphyse pleurale par pulvérisation de talc peut être réalisée dans le même temps s'il existe une bonne ré-expansion pulmonaire sauf si un traitement par voie intra-pleurale est envisagé d'emblée. Le talcage ne constitue pas une contre-indication à la réalisation ultérieure d'une pleuro-pneumectomie élargie ou d'une pleurectomie/décortication (élargie ou non) mais n'est pas systématique. En cas de non-réexpansion pulmonaire, la pose d'un cathéter pleural tunnelisé à demeure peut s'avérer utile (voire plus loin).

Dans les formes avancées chez des patients âgés ou fragiles, une thoracoscopie médicale avec talcage peut être proposée.

Mais dans tous les cas, ne pas réaliser de talcage pleural s'il existe un doute diagnostique (plèvre néoplasique ou pas ?) qui pourrait nécessiter une nouvelle exploration thoracoscopique avec biopsies.

Recommandations

- Une thoracoscopie (dans des conditions chirurgicales en première intention) doit être proposée en cas de suspicion clinique de mésothéliome ; avec un compte-rendu opératoire détaillant bien cette exploration.
- L'examen doit comporter une exploration complète de la cavité pleurale et de la plèvre viscérale avec réalisation de biopsies larges, profondes, nombreuses et sur plusieurs sites de la plèvre ;
- Une symphyse pleurale peut être réalisée dans le même temps en cas d'épanchement abondant sauf en cas de doute diagnostique ou d'une perspective d'un traitement intra-pleural.

3. Evaluation de l'extension ganglionnaire

L'extension ganglionnaire au cours du mésothéliome pleural obéit à des voies de drainage lymphatique différentes de celles des cancers bronchiques, avec une atteinte fréquente des chaînes ganglionnaires mammaires internes, péri-œsophagiennes et péri-diaphragmatiques. La valeur diagnostique du scanner pour déterminer l'atteinte ganglionnaire médiastinale demeure assez faible (de l'ordre de 67%) et la confirmation d'une atteinte ganglionnaire peut dans une perspective chirurgicale multimodale nécessiter une TEP-FDG, une médiastinoscopie, une échographie trans-œsophagienne (EUS) ou transbronchique (EBUS) (38) voire une laparoscopie. La sensibilité de la TEP au FDG pour la caractérisation d'une atteinte ganglionnaire médiastinale est supérieure à celle du scanner mais sa spécificité peut être prise en défaut (ex : granulomatoses parfois associées au mésothéliome notamment en cas d'expositions professionnelles multiples : silicose...). La caractérisation de l'atteinte ganglionnaire médiastinale est donc primordiale lorsqu'une résection chirurgicale est envisagée, celle-ci n'apparaissant probablement pas justifiée en cas d'atteinte ganglionnaire médiastinale N1 multiple ou N2 (26,39,40).

4. Evaluation de l'extension extra-thoracique

L'existence d'une extension péritonéale est le plus souvent décelée par la tomodensitométrie en cas de signes cliniques d'appel. L'IRM peut être utile pour l'atteinte péritonéale. La TEP au FDG (37) permet l'identification de lésions extra-thoraciques occultes (N2 sus-claviculaire, atteinte péritonéale ou métastatique). S'il persiste un doute sur l'atteinte péritonéale la coelioscopie peut être discutée.

Recommandations

- L'évaluation de l'extension loco-régionale du mésothéliome pleural nécessite un scanner thoracique avec injection de contraste avec des coupes descendant au minimum jusqu'à la partie inférieure des piliers du diaphragme, en complément de la thoracoscopie diagnostique.
- Dans une perspective de résection chirurgicale macroscopiquement complète (RMC), l'éventualité d'une atteinte ganglionnaire médiastinale doit être explorée par TEP-TDM au FDG, et/ou médiastinoscopie ou échographie endo-œsophagienne ou endo-bronchique.
- De même, la recherche d'une atteinte extra-thoracique par contiguïté ou métastatique (rare au moment du diagnostic ; ex : 1% des patients pour les métastases cérébrales) est indispensable (FDG TEP-TDM, imagerie cérébrale...) uniquement en cas de signes cliniques d'appel ou systématiquement lorsqu'une RMC est envisagée.

OPTIONS :

L'atteinte du diaphragme peut être précisée par l'IRM mais sans certitude.

L'atteinte pariétale thoracique et/ou rachidienne (envahissement des trous de conjugaison...) est mieux appréciée par l'IRM.

MODALITES THERAPEUTIQUES

La prise en charge des patients avec un mésothéliome pleural doit être discutée impérativement en RCP NETMESO régionale au moins lors du diagnostic, à la demande de l'INCa et des associations de patients. Cette prise en charge repose essentiellement sur le traitement systémique. Les rares patients pouvant potentiellement faire l'objet d'un traitement chirurgical (multimodal) doivent être adressés en centre expert et faire l'objet d'une discussion préalable en RCP NETMESO nationale.

1. Chirurgie du mésothéliome pleural

La chirurgie du mésothéliome pleural peut s'effectuer dans plusieurs optiques :

- Contrôler un épanchement pleural récidivant,
- Porter le diagnostic histologique de certitude par de larges prélèvements guidés par la vue
- Plus rarement pour effectuer une résection au minimum macroscopiquement complète (RMC) ; une résection microscopiquement complète (R0) étant illusoire, justifiant l'association à des traitements (néo)adjuvants et remise en cause actuelle, amplifié par les résultats des essais MARS puis MARS 2 (41,42).
- Permettre l'application de modalités thérapeutiques intra-pleurales dans le cadre d'essais cliniques.

L'importance du volume tumoral résiduel après RMC a une implication pronostique (43), ce qui tend à valider le concept d'une chirurgie maximaliste du mésothéliome pleural. Pour autant, l'obtention d'une résection R0 étant impossible, l'objectif de la chirurgie de réduction tumorale va être d'obtenir au minimum une RMC (44). Deux



modalités de chirurgie de réduction tumorale sont proposées pour le mésothéliome pleural, la pleurectomie-décortication (P/D), élargie ou non, et la pleuropneumectomie élargie (PPE) désormais abandonnée.

1.1. Symphyse pleurale

Celle-ci doit être systématiquement proposée en cas d'épanchement pleural liquidien symptomatique. La méthode de référence consiste en un talcage « poudrage » sous thoracoscopie, le cas échéant lors de la thoracoscopie initiale en cas de découverte de lésions malignes sans ambiguïté. L'alternative peut être un talcage par du talc en suspension (« boue » ou « talc slurry ») par l'intermédiaire d'un drain thoracique, surtout en cas de poumon "trappé". Un talcage pleural ne s'est pas avéré inférieur en termes de survie à une pleurectomie partielle, cette dernière étant responsable d'une morbidité supérieure au drainage simple ; cette chirurgie palliative est donc à réserver à des cas très exceptionnels (45).

En cas d'échec de la symphyse par talcage et d'épanchement pleural récidivant symptomatique, un drainage à demeure par cathéter pleural (éventuellement) tunnélisé peut être proposé comme soins de confort. Ce dispositif peut être posé d'emblée pendant la thoracoscopie ou secondairement en cas de poumon « trappé » suspecté ou avéré. Il permet parfois d'obtenir une symphyse après quelques semaines de vidanges régulières.

Recommandations

- Une symphyse pleurale doit être systématiquement proposée en cas de mésothéliome pleural avec épanchement pleural symptomatique.
- Le talcage sous thoracoscopie constitue la méthode de référence.
- Le talcage doit être évité lors de la thoracoscopie initiale lorsqu'il n'existe pas de certitude diagnostique.
- Un cathéter pleural tunnélisé à demeure peut être envisagé en cas de pleurésie symptomatique et récidivante après talcage, ou d'emblée en cas de « poumon trappé ».

1.2 Résection macroscopiquement complète (RMC) précédemment appelée chirurgie « radicale »

Deux types de chirurgie ont été développées dans l'objectif de réaliser une RMC du mésothéliome : la pleuropneumectomie-élargie (PPE) (38, 48–55) et la pleurectomie/décortication (P/D).

La première est une intervention lourde, consistant en l'exérèse de la plèvre pariétale associée à une pneumectomie intra-péricardique, de l'hémidiaphragme et du péricarde homolatéral. L'exérèse du poumon permet d'effectuer une irradiation post-opératoire de l'hémithorax.

La deuxième reflète en fait plusieurs types d'intervention complexes selon les équipes et les publications (54) ; l'IMIG a proposé une terminologie consensuelle (46,54). La pleurectomie/décortication (P/D) consiste en l'exérèse aussi complète que possible de la tumeur infiltrant la plèvre pariétale et la plèvre viscérale. Il s'agit d'une pleurectomie (sub-totale) préservant le poumon et le diaphragme. La difficulté réside dans l'obtention d'un plan de clivage entre la tumeur et le poumon. La pleurectomie/décortication élargie ((e)P/D) (55) comporte une résection diaphragmatique et/ou péricardique de manière similaire à la pleuro-pneumectomie élargie (PPE).

Deux études ont évalué successivement ces stratégies chirurgicales respectivement MARS (*Mesothelioma and Radical Surgery*) (41) et MARS 2 (42). Bien que très discutables sur plusieurs points, elles ont conduit à abandonner la pleuro-pneumectomie élargie hors essais cliniques, et à réserver la P/D, élargie ou non, (et le traitement multimodal) à des patients extrêmement sélectionnés (âge, stade tumoral, comorbidités, formes

épithélioïdes...), après validation en RCP NETMESO nationale, si possible dans le cadre d'essais cliniques, et opérés exclusivement par des équipes multidisciplinaires très expérimentées pour le MP.

Recommandations

La chirurgie « à visée curative » (RMC) ne doit être entreprise, que pour d'exceptionnels cas de MP épithélioïdes, de faible volume tumoral, après l'avis d'une RCP NETMESO nationale, et par une équipe multidisciplinaire experte pour cette prise en charge multimodale. Ses indications sont exceptionnelles et ne constituent pas un standard de traitement. La P/D doit être envisagée qu'après des bilans d'extension et d'opérabilité exhaustifs, et en tenant compte de la qualité de vie exprimée par le patient, éclairé sur les données de l'essai discuté MARS-2.

2. Radiothérapie du mésothéliome pleural

2.1. Radiothérapie "radicale" du mésothéliome pleural

La radiothérapie externe au titre de modalité thérapeutique unique été abandonnée (56,57). Elle ne peut s'envisager que dans le cadre d'une stratégie multimodale validée en RCP NETMESO, de préférence au sein d'essais cliniques, pour des patients sélectionnés. Il faut privilégier des techniques de radiothérapie permettant de respecter des contraintes dosimétriques strictes vis-à-vis des organes à risque tel que l'IMRT (58,59), la tomothérapie (60) ou l'arc-thérapie (VMAT) (61,62).

A noter, après des résultats préliminaires encourageants, l'évaluation en cours par un essai clinique de la radiothérapie d'induction suboptimale avant P/D (et chimiothérapie), à visée cytotoxique mais aussi pro-immunité anti-tumorale (SMARTTEST trial, essai Canadien en cours d'inclusion).

2.4. Radiothérapie préventive de l'envahissement pariétal à partir des trajets de drainage medical et procédures chirurgicales

L'irradiation prophylactique des trajets de drain a été proposée pour réduire le risque de rechute pariétale bien que les recommandations européennes ne tranchent pas sur son utilité (63). Cette stratégie a été étudiée dans deux phases 3 plus récentes (64) (65) ainsi qu'une méta-analyse (66). Celle-ci montre que le risque d'apparition de métastases de perméation, sans borner le temps de survenue (l'incidence augmente entre 12 et 18 mois post-procédure), est significativement diminué avec un RR = 0,55 (0,32 à 0,95) ou 0.54 (0.32-0,90) selon qu'elle inclue les 5 essais randomisés, ou les deux britanniques les plus récents (66). Par ailleurs le délai jusqu'à apparition de la métastase est significativement allongé (HR à 0,6, 95% (0,37-0,99)). La réduction numérique significative des envahissements pariétaux, notamment à plus long terme, permet de proposer en option une irradiation prophylactique précoce des orifices de procédures transpariétales.

Auteur (ref)	N	Dose (Gy)	Fractions (N)	Récidive sur trajets, N (%)		P	HR/OR RT/contrôle
				Groupe RT	Groupe contrôle		
Boutin (67)	40	21	3	0	8 (40%)	<0.001	NR
Bydder (68)	58	10	1	2 (7%)	3 (10%)	0.53	NR
O'Rourke (69)	61	21	3	7 (23%)	3 (10%)	0.75	1.28 (0.29-5.73)
Clive (64) ITT	203	21	3	9 (9%)	16 (16%)	0.14	OR 0.51 (0.19-1.32)
Clive (64) PP				5 (6%)	16 (16%)		
Bayman (65) à 12 mois	375	21	3	15 (8.1%)	19 (10.1%)	0.59	HR*0.79 (0.36 – 1.69)



Bayman (65) à 18 mois		10 (10.1%)	19 (18.7%)	0.06	HR*0.57 (0.31– 1.03)
Lee (66) meta-analyse	737			0.03	OR 0.55 (0.32-0.95)

* : incidence cumulative, HR ajusté sur les facteurs de stratification

ITT : intention de traiter PP : per-protocol (11% déclarations protocolaires exclues)

Tableau 2 – Synthèse des études évaluant l'intérêt de l'irradiation prophylactique des trajets de drainage et procédures chirurgicales.

OPTION : Une irradiation prophylactique (3x7Gy) dans les 3 à 6 semaines maximum après le geste pleural (drainage, thoracoscopie, thoracotomie) peut être proposée pour réduire la fréquence des nodules thoraciques de perméation. On l'envisagera notamment après une chirurgie du MP avec mise en évidence d'un envahissement avéré (histologiquement) des orifices thoraciques précédents.

2.5. Radiothérapie palliative

La radiothérapie peut être utilisée dans une optique antalgique, avec des doses équivalentes à 40-50 Gy (protocoles hypofractionnés) avec une amélioration symptomatique dans environ 50% à 60% des cas (70–72). La radiothérapie peut être plus rarement utilisée à visée décompressive en cas d'atteinte médiastinale.

Recommandations

La radiothérapie conserve une efficacité antalgique dans une optique palliative ; des traitements hypofractionnés à étalement court seront préférés à une irradiation plus étalée.

3. Traitement systémique du mésothéliome pleural

Il convient dans un premier temps de se poser la question de l'intérêt de la mise en place d'un traitement notamment chez des patients fragiles, âgés ou altérés. Les soins de support doivent être systématiquement entrepris dès la prise en charge, avec une réévaluation périodique, notamment pour le traitement antalgique. Le traitement systémique de première ligne du mésothéliome pleural repose actuellement soit sur l'utilisation d'un doublet à base de platine associé au pemetrexed, soit sur une double immunothérapie. Les paragraphes suivants détaillent les modalités et les séquences thérapeutiques.

3.1. Critères d'évaluation de l'efficacité des traitements

En raison de la difficulté d'adapter littéralement les critères RECIST (notamment dans la définition du plus long diamètre) au cas spécifique du mésothéliome pleural, des critères RECIST modifiés pour le MP ont été adoptés (73) puis révisés et validés l'*international mesothelioma interest group* (IMIG) (74). Les critères RECIST modifiés 1.1 sont détaillés en annexe 3.

Recommandations

L'évaluation de la réponse aux traitements systémiques dans le mésothéliome doit être effectuée selon les critères RECIST modifiés 1.1 pour le MP, actualisés en 2018. De ce fait, un scanner pré-thérapeutique, avec injection de produit de contraste, réalisé après une symphyse pleurale (le cas échéant), est recommandé.

3.2. Chimiothérapie

Le mésothéliome pleural est une tumeur relativement peu chimio-sensible, notamment les cellules tumorales de sous-type sarcomatoïde. Certaines drogues possèdent une activité : anthracyclines (les nouvelles molécules n'obtenant pas de résultats supérieurs à la doxorubicine), cisplatine et carboplatine, mitomycine, ifosfamide, les antimétabolites (gemcitabine et antifolates : méthotrexate, pemetrexed (75), raltitrexed (76)), et la vinorelbine (77). Les études mettent en exergue l'intérêt des antimétabolites, et plus particulièrement des antifolates comme le raltitrexed et le pemetrexed, qui offrent un ratio efficacité-tolérance intéressant. La seule étude réalisée comparant chimiothérapie aux soins de support seuls (78) a confirmé une activité minimale de la vinorelbine en monothérapie, bien que le bénéfice de survie n'atteigne pas le seuil de la signification statistique.

3-2.1. Polychimiothérapie

L'équipe de l'*European Lung Cancer Working Party* (ELCWP) a effectué une analyse des études de chimiothérapie menées dans le mésothéliome pleural de 1983 à 2001 (79) et met en exergue le rôle pivot du cisplatine, qui apparaît clairement comme la drogue la plus active en termes de taux de réponses. La supériorité du cisplatine sur le carboplatine est probable sur ces données. L'activité antitumorale de la polychimiothérapie est supérieure à celle de la monothérapie, en tenant compte du fait que la majorité des combinaisons comportait un sel de platine.

L'étude de phase III internationale de Vogelzang (80) a permis de démontrer la supériorité de l'association cisplatine - pemetrexed par rapport au cisplatine seul. Ce doublet de chimiothérapie constitue actuellement le traitement de chimiothérapie de référence des formes avancées du mésothéliome pleural de type épithélioïde.

Plusieurs études (81) (82) ainsi que les données du programme d'accès au pemetrexed ont confirmé l'activité similaire en termes de taux de réponses des associations cisplatine-pemetrexed et carboplatine-pemetrexed (83).

L'essai MAPS de l'IFCT-GFPC a montré que, chez les patients âgés de moins de 75 ans, PS 0 ou 1, l'adjonction du bevacizumab (15 mg/kg toutes les 3 semaines) au schéma cisplatine-pemetrexed suivi d'une maintenance par bevacizumab améliorerait la survie globale (survie médiane passant de 16,1 à 18,8 mois, HR 0,76 [0,61-0,94], $p=0,0127$) (84). Dix pour cent des patients ont reçu en cours de traitement d'induction du carboplatine pour cause de toxicité (rénale ou neurologique périphérique). Le bénéfice de survie est aussi observé dans le sous-groupe non-épithélioïde (HR=0,64[0,40-1,02] bien que de façon non statistique du fait d'un manque de puissance, Néanmoins, aucune AMM n'a été enregistrée pour le bevacizumab dans cette indication. Cependant, en cas de décision de chimiothérapie par cisplatine pemetrexed, l'ajout du bevacizumab (hors AMM), en l'absence de contre-indication, doit être systématiquement discuté dans le traitement des formes avancées de mésothéliome pleural.

Des questions demeurent non résolues : mise en route de la chimiothérapie d'emblée ou lors d'une évolutivité symptomatique de la maladie, traitement des sujets âgés. Une étude portant sur un nombre limité de patients (85) tend à démontrer un avantage de survie en débutant la



Mésothéliome pleural

chimiothérapie dès le diagnostic par rapport à un traitement différé au moment de l'apparition des symptômes.

Une étude de phase 2 (CALGB 30901 ALLIANCE) n'a pas montré l'intérêt d'une chimiothérapie de maintenance par pemetrexed après chimiothérapie de type cisplatine-pemetrexed. Elle a inclus 49 patients (au lieu des 70 attendus) randomisés en poursuite pemetrexed vs soins de support. Elle n'a pas atteint son objectif avec absence de bénéfice en SSP (3,4 vs 3 mois, HR 0,99 (0,51-1,9, p = 0,97)) et de SG (16,3 vs 11,8 mois, HR 0,86 (0,44-1,71, p= 0,67)) (86).

L'essai NAVLT19 (phase 2) n'a pas montré d'intérêt de la switch maintenance par gemcitabine. Il a inclus 130 patients danois traités une première ligne par sels de platine. Il montrait un avantage de SSP pour le bras gemcitabine (6,2 vs 3,2 mois, HR 0,48 (0,33 – 0,71, p = 0,0002)). Il n'y avait toutefois pas d'amélioration significative de la survie globale (16,4 vs 13,4 mois, HR 0,9 (0,6-1,34, p = 0,6)) (87).

L'équipe de Ceresoli a testé l'intérêt de l'adjonction de TTF (*Tumour Treating Fields : champs électriques de basse intensité*) à la chimiothérapie à base de platine pemetrexed, la génération de tels champs électriques pouvant induire *in vitro* des catastrophes mitotiques au sein des cellules cancéreuses (88). Cette technique « alternative », qui nécessite 16 à 18 heures d'exposition quotidienne, a été étudiée dans le mésothéliome uniquement dans une étude de phase 2 simple bras, non comparative (STELLAR). La médiane de survie globale était de 18,2 mois, sans données sur les traitements de ligne ultérieure, chez un effectif limité de 80 patients, ce qui constitue un niveau de preuve trop bas à ce jour et ne permettant pas de proposer un usage en routine. Cette approche n'est pas disponible de plus pour l'instant.

3-2.2. Chimiothérapie ultérieure

Il n'existe actuellement pas de standard thérapeutique en rechute après chimiothérapie à base doublet de platine dans le mésothéliome pleural. Le pemetrexed s'est avéré supérieur aux soins de support seuls en termes de réponse et de survie sans progression dans la seule étude randomisée conduite dans cette situation de seconde ligne chez des patients non traités par pemetrexed en première ligne ; l'absence de bénéfice de survie peut s'expliquer dans cet essai par l'introduction secondaire fréquente d'une chimiothérapie (notamment le pemetrexed) dans le bras "soins de support" (89). Les données du programme d'accès au pemetrexed font état d'un taux de réponses de 12,1% chez les patients pré-traités, similaire à celui obtenu en première ligne (90). De même, l'essai de phase II conduit par Sorensen (91) confirme l'activité du pemetrexed en seconde ligne après une association à base de platine en première ligne avec un taux de réponses de 21%. Il est possible de reprendre en seconde ligne une chimiothérapie par pemetrexed en cas de durée de réponse prolongée à une première ligne comportant du pemetrexed (92,93). La vinorelbine en monothérapie a été testée en seconde ligne chez 63 patients avec un taux de réponses de 16% et une survie médiane de 9,6 mois (94,95). Elle a également été évaluée dans une étude de phase 2 randomisée versus placebo. La PFS passe de 2,8 mois à 4,2 mois dans le groupe vinorelbine (HR = 0,6, p<0,001) (96).

Dans l'étude MAPS, l'impact des deuxièmes lignes a été étudié de façon rétrospective, avec le biais inhérent au caractère non randomisé de cette évaluation :

- Les monothérapies n'ont donné qu'un taux de 2,6% de réponses objectives mais 34,6% de DCR, un doublet de chimiothérapie à base de sels de platine donnant 12,2% d'et 59,2% de DCR
- Les monothérapies ont donné une médiane de survie de 7,7 mois contre 13,3 mois aux doublets avec des survies à 2 ans de respectivement 14,6% et 22,1%

- Les patients ayant reçu une monothérapie par pemetrexed ont une médiane de survie de 13,8 mois contre 7,2 mois pour ceux ayant reçu d'autres monothérapies. Les patients ayant reçu un doublet à base de pemetrexed ont une médiane de survie de 14,6 mois contre 7,6 mois pour ceux ayant reçu un autre doublet^A.

^A Gérard Zalcman, Solene Brosseau, Julien Mazieres, Jacques Margery, Laurent Greillier, Clarisse Audigier-Valette, Denis Moro-Sibilot, Olivier Molinier, Romain Corre, Isabelle Monnet, Valérie Gounant, Frédéric Rivière, Radj Gervais, Henri Janicot, Chrystele Locher, Alexandra Langlais, Jean-Jacques Parienti, Franck Morin, Arnaud Scherpereel. Post-Discontinuation Treatments in IFCT-GFPC-0701 MAPS Trial: Real-World Effectiveness of 2nd-Line (2L) Treatments for Mesothelioma. WCLC 2019, #MA05.05



3.3. Immunothérapie par inhibiteurs de « checkpoints » de la réponse immunitaire

3-3.1. En 1ère ligne :

L'essai Checkmate 743 a comparé l'association nivolumab-ipilimumab à la chimiothérapie de 1^{ère} ligne (97). Il est positif sur son objectif principal avec amélioration de la SG (14,1 mois à 18,1 mois ; HR 0,74 (IC95% 0,60-0,91)). L'analyse de sous groupe a montré que l'intérêt de l'immunothérapie est surtout marqué pour les mésothéliomes non-épithélioïdes (8,8 mois vs 18,1 mois ; HR 0,46 (IC95% 0,31-0,68)). A 3 ans, on note 23% de survivants vs 15 % (98) et 14% vs 6% à 4 ans (99,100). Il faut noter que dans les deux sous-types histologiques, la médiane de survie globale est identique à 18,1 mois (comparable à celle du bras expérimental de chimiothérapie+bevacizumab de l'essai MAPS) et que la diminution nette du HR est plus liée à la non efficacité de la chimiothérapie dans les formes sarcomatoïdes qu'à une meilleure efficacité de l'immunothérapie sur les formes sarcomatoïdes par rapport aux formes épithélioïdes. Ce constat pose la question dans les formes épithélioïdes de la séquence thérapeutique entre doublet d'immunothérapie et chimiothérapie +/- bevacizumab. Par ailleurs, l'effet de la double immunothérapie est marqué pour les patients dont la tumeur possède 1% ou plus de cellules exprimant le PD-L1, alors qu'il est nul lorsque le PD-L1 est inférieur à 1%.

Une évaluation précoce à 6 semaines peut être envisagée en cas d'évolution clinique défavorable pour permettre la réalisation d'un traitement de 2^e ligne en cas de progression.

De manière très intéressante, MESOIMMUNE, une étude de vie réelle du GFPC (04-2021), a rapporté les données des patients traités par nivolumab-ipilimumab dans le cadre de l'accès précoce en France. Elle confirme les résultats de l'essai Checkmate 743 en termes de survie sans progression et survie globale malgré des patients plus âgés et moins sélectionnés (101). D'autres équipes, hollandaise (102), australienne (103), sud américaine (104), ont conduit le même type d'étude.

Elles montrent toutes une toxicité non négligeable de cette association avec un taux d'effets secondaires liés au traitement de grade 3-4 d'environ 25%, donnée à prendre en compte dans le choix du traitement de première ligne notamment pour les mésothéliomes épithélioïdes.

Association immuno/chimiothérapie

Une autre piste de développement de l'immunothérapie est la combinaison d'un anti-PD(L)-1 à la chimiothérapie cytotoxique de référence (sel de platine + pemetrexed) en 1^{ère} ligne de traitement. L'essai IND.227 a évalué un doublet de platine + pemetrexed associé au pembrolizumab versus chimiothérapie seule : 440 patients ont été inclus dont 77% ayant un mésothéliome de type épithélioïde. Il a démonté la supériorité du bras chimio-immunothérapie avec une médiane de survie de 17,28 mois versus 16,13 mois (HR= 0,79 (0,64-0,98)) au prix d'un surcroît de toxicité (105). Dans les analyses de sous groupes, la différence de survie est surtout marquée pour le groupe de MP non épithélioïde. Ce traitement pourrait être une alternative pour le traitement de 1^{ère} ligne pour le MP, approuvé par la FDA américaine, mais sans AMM pour l'instant. A noter un taux de réponse tumorale élevé de la combinaison (ORR = 62%) versus 38% seulement avec la chimiothérapie seule.

L'étude BEAT-Meso de l'ETOP a été publiée en 2025 (106). Elle évaluait l'intérêt de l'ajout de l'atézolizumab à une chimiothérapie à base de carboplatine pemetrexed bevacizumab en première ligne de traitement chez seulement 400 patients en bon état général ayant un MP (dont environ

20% de non épithélioïdes). L'objectif principal était la survie globale qui passait de 18,1 mois dans le bras contrôle à 20,5 mois dans le bras expérimental avec un HR à 0,84 (0,66-1,06), donc non statistiquement significative, possiblement par manque de puissance. Les analyses de sous groupe montraient un HR à 0,5 pour les mésothéliomes non épithélioïdes (0,32-0,78), à 0,6 pour les patients ayant un mauvais pronostic et à 0,66 pour PDL1 positif. Le taux d'événements indésirables liés au traitement conduisant à un arrêt du traitement était de 27% dans le bras expérimental contre 15% dans le bras contrôle.

Les résultats de l'essai de phase 3 DREAM 3R portant sur 213 patients, ont été présentés à l'ESMO 2025 par A Nowak (107). Il avait pour objectif d'évaluer l'intérêt sur la survie globale de l'ajout du durvalumab en première ligne au platine pemetrexed comparé à un traitement standard par chimiothérapie seule. Celle-ci passe de 21 mois dans le bras contrôle à 23 mois dans le bras chimio-immunothérapie (au prix d'une toxicité un peu plus importante), mais n'atteint pas la significativité statistique (HR= 0.92 (0.63-1.36), possiblement du fait d'une interruption prématurée. A noter à nouveau un taux de réponse tumorale élevé de la combinaison (ORR = 58%) versus 35% seulement avec la chimiothérapie seule.

Au total les études de combothérapie montrent soit un bénéfice modeste et/ou non significatif statistiquement, contre-balancé par des effets secondaires plus fréquents. Aucune association de chimio-immunothérapie n'a d'AMM dans cette indication et cette stratégie n'a donc pas sa place actuellement dans la prise en charge du mésothéliome.

3-3.2. *A partir de la 2ème ligne :*

Le nivolumab et l'association nivolumab-ipilimumab ont été évalués dans l'essai de phase II randomisé MAPS2 (108), incluant 125 patients en seconde ou troisième ligne, dont 62,5% ayant progressé au-delà de 3 mois après la 1^{ère} ligne. Le nivolumab en monothérapie a obtenu un taux de réponses de 18,5%, une médiane de SSP de 4 mois et une SG médiane de 11,9 mois. L'association avec l'ipilimumab semble plus efficace (essai non comparatif), montrant un taux de réponses de 25,9% et une médiane de SSP et de SG respectivement à 5,6 mois et 15,9 mois. Avec une médiane de suivi de 32 mois, les taux de survie à 2 ans étaient respectivement de 25,4% et 31,7% dans les bras nivolumab et nivolumab-ipilimumab confirmant avec un suivi prolongé les observations initiales. Par contre, il est noté 5 à 9% d'hyper-progressions, de très mauvais pronostic, justifiant une évaluation tumorale précoce à 6 semaines en cas de signes d'appels cliniques afin de stopper l'immunothérapie et proposer un autre traitement. En seconde ligne, la RTU (cadre de prescription compassionnelle) est validée permettant l'utilisation du nivolumab +/- ipilimumab dans cette indication, avec le schéma d'administration MAPS2.

L'étude PROMISE-Meso (ETOP 9-15) de phase III ayant inclus des patients progresseurs après une ligne de chimiothérapie, et majoritairement peu de temps après, n'a pas montré d'efficacité du pembrolizumab en monothérapie (109). Elle a inclus 144 patients, pré-traités par platine, randomisés entre pembrolizumab versus gemcitabine ou vinorelbine. Alors que le taux de réponse est de 22% comme attendu, l'objectif principal n'est pas atteint : pas d'amélioration de la SSP avec relecture par un opérateur indépendant (2,5 mois vs 3,4 mois : HR 1,06 (0,73- 1,53, p= 0, 76)). La survie globale avec 63% de *cross over* ne montre pas de différence (10,7 vs 11,7mois : HR 1,04 (0,66- 1,67), p=0,85).



Mésothéliome pleural

L'essai CONFIRM, étude de phase III, a comparé le nivolumab au placebo en 2^e ligne et plus. Elle a montré quant à elle une augmentation de la PFS de 1,8 à 3 mois (HR 0,67 ; [0,53-0,85]) avec une médiane de survie globale de 10,2 mois vs 6,9 (HR 0,69 ; [0,52- 0,91]) (110).

Enfin, un essai de phase IIb évaluant le tremelimumab, anticorps anti-CTLA4, par rapport à un placebo en 2^e/3^e ligne de traitement n'a pas montré d'impact sur la survie en dépit d'une discrète amélioration de la survie sans progression (111).

Recommandations traitement de 1^{ère} ligne

Conformément aux préconisations de l'INCa en matière de cancers rares, tout patient porteur d'un MP doit être discuté en RCP NETMESO régionale au moins lors du diagnostic et de la discussion de son traitement de 1^{ère} ligne, incluant la proposition potentielle d'inclusion en essai clinique.

Mésothéliome pleural épithélioïde :

- Ipilimumab 1mg/kg toutes les 6 semaines + nivolumab 360 mg toutes les 3 semaines
- Chimiothérapie par cisplatine 75 mg/m² – pemetrexed 500 mg/m² administrée toutes les 3 semaines avec une supplémentation vitaminique B12 (1000 µg par voie IM toutes les 9 semaines) et B9 (350 à 1000 µg/jour) à débiter au moins 7 jours avant le début de la chimiothérapie. 6 cycles maximum, sans maintenance. En cas de contre-indication au cisplatine, le cisplatine peut être remplacé par du carboplatine (AUC 5) en association avec le pemetrexed.

L'adjonction du bevacizumab (hors AMM) au cisplatine pemetrexed à la dose de 15 mg/kg toutes les 3 semaines, suivie d'une maintenance par bevacizumab seul permet d'améliorer significativement la survie chez les patients âgés de moins de 75 ans éligibles au bevacizumab.

Mésothéliome pleural non épithélioïde

- Ipilimumab 1mg/kg toutes les 6 semaines + nivolumab 360 mg toutes les 3 semaines (sauf contre-indication qui ferait encore discuter la chimiothérapie standard (+bevacizumab (hors AMM) idéalement)).

OPTIONS : Après discussion en réunion de concertation pluridisciplinaire :

- Une monothérapie de première ligne par pemetrexed 500 mg/m² administrée toutes les 3 semaines avec supplémentation vitaminique B9-B12 ou par gemcitabine (J1-J8) peut être proposée chez les patients âgés ou fragilisés.

La vinorelbine en monothérapie (J1-J8 à 25 mg/m²) constitue aussi une alternative à la polychimiothérapie, notamment chez les patients âgés, en mauvais état général ou en cas d'insuffisance rénale contre-indiquant l'emploi du pemetrexed.

- le bevacizumab (hors AMM) peut être rajouté (chez les patients de moins de 75 ans) au doublet carboplatine-pemetrexed quand le carboplatine est utilisé du fait d'une contre-indication documentée du cisplatine (il s'agissait de l'adaptation thérapeutique du protocole MAPS).

Recommandations traitement en 2^e ligne (et au-delà)

Dans tous les cas, il faut discuter de la possibilité d'inclusion en essai clinique.

Si traitement de première ligne par immunothérapie :

• La chimiothérapie de référence du mésothéliome pleural repose sur l'association cisplatine 75 mg/m² – pemetrexed 500 mg/m² administrée toutes les 3 semaines avec une supplémentation vitaminique B12 (1000 µg par voie IM toutes les 9 semaines) et B9 (350 à 1000 µg/jour) à débiter au moins 7 jours avant le début de la chimiothérapie. 6 cycles maximum, sans maintenance de pemetrexed. En cas de contre-indication au cisplatine, le cisplatine peut être remplacé par du carboplatine (AUC 5) en association avec le pemetrexed. L'adjonction possible du bevacizumab (hors AMM) au cisplatine pemetrexed à la dose de 15 mg/kg toutes les 3 semaines, suivie d'une maintenance par bevacizumab seul chez les patients âgés de moins de 75 ans éligibles au bevacizumab

• Autre monothérapie : pemetrexed, gemcitabine, vinorelbine

Si traitement par chimiothérapie de première ligne :

• Hors contre indication, nivolumab 3mg/kg toutes les 2 semaines +/- ipilimumab 1mg/kg toutes les 6 semaines (schéma dans le cadre d'un accès compassionnel ; pour l'HAS, indication à valider en RCP NETMESO régionale).

• Autre monothérapie : pemetrexed (privilégier un rechallenge +/- carboplatine surtout si intervalle libre après arrêt de la chimiothérapie précédente à base de pemetrexed ≥6 mois), vinorelbine, gemcitabine.

OPTIONS : pour les traitements de seconde ligne

- Dans les lignes ultérieures, il n'y a pas de traitement validé. Néanmoins, la reprise d'un schéma à base de pemetrexed peut être envisagée en cas d'intervalle libre prolongé (3 à 6 mois minimum ; consensus d'experts). Une chimiothérapie par la vinorelbine ou la gemcitabine peut être considérée comme une alternative, une inclusion du patient en essai clinique étant toujours à privilégier.

3.4. Voies de recherche

De nombreuses thérapeutiques innovantes sont en cours et en partie détaillées ci-dessous. Des essais cliniques peuvent permettre l'accès précoce à ces traitements (RCP régionale).



3-4.1. Thérapie cellulaire

Un essai de faisabilité, utilisant des CAR-T anti-mésothéline mais en association avec le pembrolizumab, a démontré la faisabilité de l'approche, et la quasi-absence d'effet systémique (et notamment l'absence de syndrome de relargage cytokinique) mais ne permet pas d'évaluer l'efficacité des seules CAR-T (112). Ce concept est en cours d'évaluation dans plusieurs essais de phase précoce.

3-4.2. Autres thérapeutiques

Le mésothéliome est une tumeur très angiogénique ; le taux de VEGF circulant habituellement très élevé dans cette tumeur semble constituer un facteur pronostique défavorable (113). Les inhibiteurs des récepteurs du VEGF (vatalanib, sorafenib, vandetanib, sunitinib, cediranib (114) n'ont pas démontré d'efficacité significative justifiant une poursuite de leur développement dans cette indication. Le **nintedanib**, anti-angiogénique inhibiteur de VEGFR, PDGFR et FGFR, malgré des résultats encourageants en phase II (115) n'a pas montré son intérêt dans une phase III en association avec la chimiothérapie en termes de SSP (6,8 mois dans le bras nintedanib vs 7 mois) ou de SG (14,4 mois vs 16,1 mois dans le bras placebo) (114,116).

Les **inhibiteurs de PARP** sont en cours d'évaluation particulièrement chez les patients BAP-1 déficients. Les résultats d'un premier essai de phase II (MiST1) ont été publiés montrant un taux de contrôle de 58% à 12 semaines et 23% à 24 semaines (117).

L'étude phase 2/3 ATOMIC-Meso a évalué l'intérêt de l'ajout de la **pegargiminase** à la chimiothérapie par platine pemetrexed chez des patients ayant un MP non épithéloïde (385 patients inclus). Elle a montré une amélioration de la survie globale (objectif principal) qui passe de 7,7 mois à 9,3 mois dans le bras expérimental (HR = 0,71, (0,55-0,93)) sans surcroît de toxicité (118). Cette molécule n'a pas fait l'objet d'un dossier d'enregistrement européen et n'est pas disponible en France

Enfin **des inhibiteurs de cycline CDK4/6** sont testés chez des patients ayant une perte d'expression de p16. Le premier rapporté est un essai de phase II avec abemaciclib (MiST2) : taux de contrôle de la maladie à 12 semaines de 54% (119).

Hormis le bevacizumab, il n'y a actuellement aucune place pour les thérapeutiques ciblées hors essai thérapeutique dans le mésothéliome pleural (120).

La **vaccination anti-tumorale** par thérapie cellulaire dendritique, utilisée en maintenance après chimiothérapie standard de 1^{ère} ligne (essai DENIM), n'a pas amélioré la survie globale des patients avec MP dans un essai de phase 3 randomisé versus une chimiothérapie seule (121). Elle est cependant aussi testée en combinaison avec un anti-PD-1.

Les **inhibiteurs de PRMT5** sont actuellement testés chez les patients ayant une perte d'expression de MTAP.

L'essai **eVOLVE-Meso** évalue l'intérêt d'un anticorps bispécifique PDL1/CTLA4 (volrustomig) en première ligne de traitement.

L'essai **Bi-MAPS de l'IFCT** teste quant à lui l'intérêt en 2^e/3^e ligne évaluant un anticorps bispécifique anti-PD1/anti-VEGF (ivonescimab).

Enfin, l'IFCT proposera prochainement l'inclusion dans **LAG-MAPS** étude de 1^{ère} ligne testant l'adjonction du fianlimab, un anti-LAG3, à une combinaison par platine pemetrexed cemiplimab (anti-PD-1).

4. Traitements intra-pleuraux

4.1. Chimiothérapie intra-pleurale

La chimiothérapie intra-cavitaire offre l'avantage de concentrations locales élevées de cytotoxiques avec des effets secondaires systémiques réduits (122). L'administration dans des conditions d'hyperthermie serait susceptible d'en accroître l'efficacité. Les facteurs limitants sont une pénétration limitée à quelques millimètres.; de ce fait, l'administration d'une chimiothérapie intra-pleurale n'apparaît logique qu'après réalisation d'une résection macroscopiquement complète (cf chirurgie du mésothéliome pleural) ce qui rend son utilisation exceptionnelle, stratégie devant être validée en RCP NETMESO.

Les études réalisées (127–131) ont porté sur un trop petit nombre de patients pour pouvoir évaluer formellement le bénéfice potentiel de cette technique (médiane de survie de 11 à 15 mois) ; la toxicité n'est pas négligeable. Elle n'est donc pas validée en routine dans le MP contrairement au mésothéliome péritonéal.

4.2. Thérapie photodynamique (PDT) intra-pleurale

La thérapie photodynamique est basée sur l'administration préalable d'un photosensibilisant et l'illumination de la cavité pleurale (après résection macroscopique maximale de la tumeur) par une source lumineuse (laser) à une longueur d'onde précise de manière à induire la lyse des cellules tumorales résiduelles ayant capté le photosensibilisant, puis une réaction immune anti-tumorale. La PDT dans le mésothéliome pleural, après chirurgie de type pleurectomie décortication (P/D), n'a pas fait la preuve formelle de son efficacité (132) même si des résultats récents sont beaucoup plus encourageants avec une médiane de survie globale de plus de 3 ans (voire >7 ans si pN0) sur une série rétrospective de 90 patients ayant bénéficié d'une P/D (133). Elle peut s'accompagner d'une toxicité pulmonaire non négligeable avec les photosensibilisants de première génération (Photofrin...) (134). Elle ne peut donc s'envisager pour l'instant que dans le cadre d'un essai clinique randomisé, lors d'un traitement multimodal incluant une P/D.

La PDT intra-pleurale par thoroscopie fait par ailleurs l'objet d'une évaluation précoce (faisabilité) en France chez des patients prétraités par immunothérapie ou non, après administration orale d'un photosensibilisant de 2^{ème} génération (5-ALA), et en association subséquente avec de l'immunothérapie par anticorps anti-PD-1 (Nivolumab). [Essai « IMPALA » débuté en 2022 en monocentrique au CHU de Lille].



ALGORITHME THERAPEUTIQUE

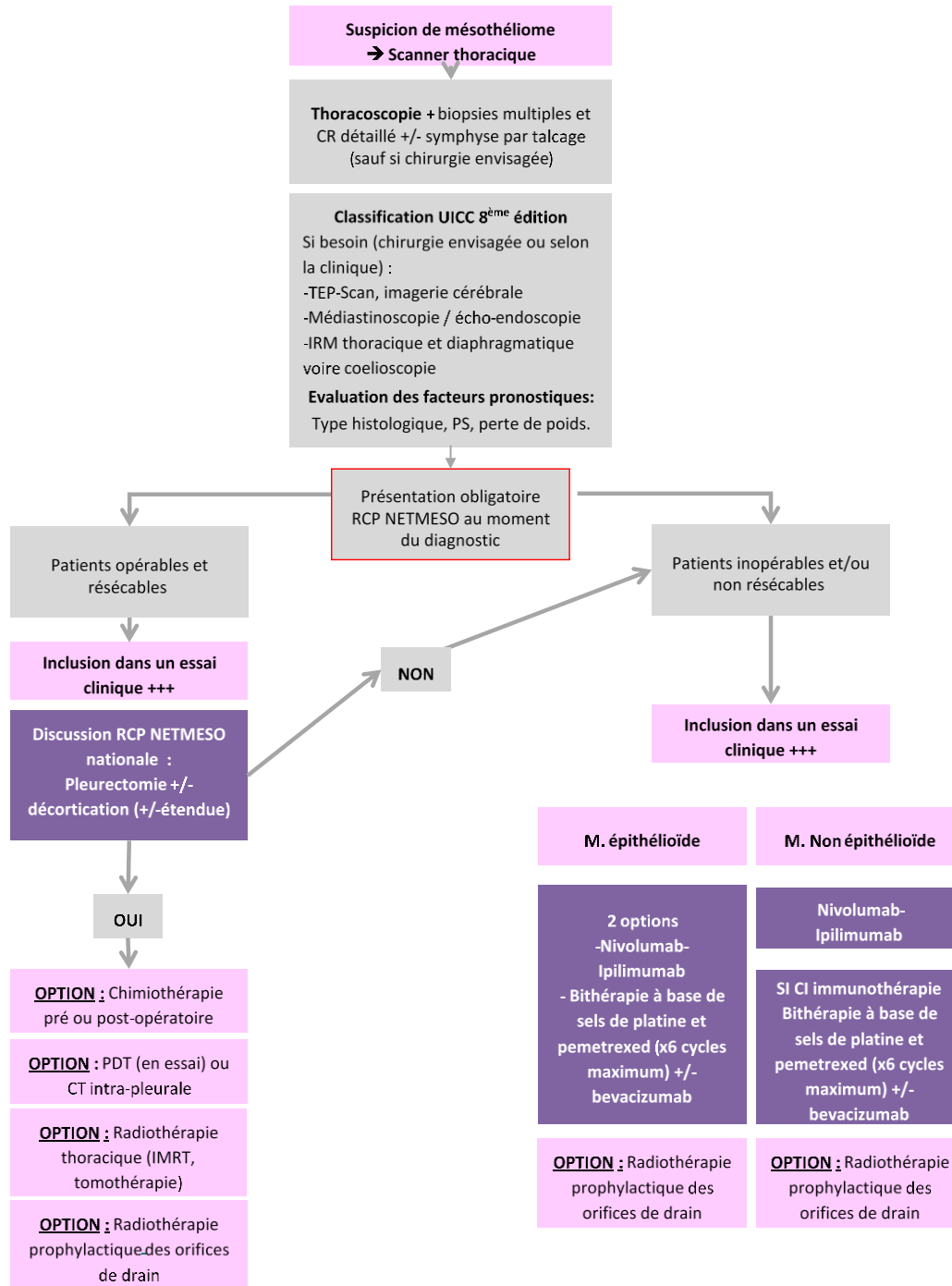


Figure 2 – Algorithme décisionnel devant un mésothéliome pleural

MODALITES DE REPARATION DES MP RECONNAISSANCE EN MALADIE PROFESSIONNELLE ET/OU PAR LE FOND D'INDEMNISATION DES VICTIMES DE L'AMIANTE (FIVA)

L'intérêt de la déclaration d'un cancer professionnel est double : il permet pour le patient une meilleure indemnisation, qui peut être transmise aux ayants-droits (épouse, enfants scolarisés) sous forme d'une rente et contribue à la prise de conscience des risques en milieu professionnel.

La procédure de déclaration est initiée par le médecin qui établit le diagnostic de mésothéliome pleural par la rédaction d'un certificat médical initial précisant la nature de la maladie. Le patient doit être informé du lien possible entre le mésothéliome et son activité professionnelle. Il lui appartient de déclarer cette maladie auprès de l'organisme de protection sociale (Caisse Primaire d'Assurance Maladie pour le régime général). Le dossier de déclaration comporte un formulaire administratif et le certificat médical initial en deux exemplaires. Il est utile d'y joindre tous les éléments concernant l'exposition sur l'ensemble de la carrière professionnelle. Les consultations de pathologie professionnelle apportent souvent une aide efficace. Le tableau correspondant au mésothéliome est le tableau n°30 du Régime Général et le n°47 du Régime Agricole ; la liste des travaux susceptibles de comporter une exposition à l'amiante est indicative et non limitative. Il n'y a pas de durée minimale d'exposition et le délai de prise en charge est de 40 ans.

La Caisse de Sécurité Sociale doit donner sa réponse dans un délai de 3 mois à compter de la date de réception de la déclaration. En cas de refus, il faut engager des démarches de contestation souvent difficiles. Les procédures de déclaration et de contestation varient selon les régimes de protection sociale, en particulier pour la fonction publique, où elles sont plus complexes. L'aide des associations (ANDEVA, FNATH, Ligue Nationale contre le Cancer) est précieuse pour la défense des patients devant les juridictions sociales.

Le Fond d'Indemnisation des Victimes de l'Amiante (FIVA), créé en 2000, a pour but d'indemniser les préjudices des victimes de l'amiante et de leurs ayants-droits, en complément de l'indemnisation éventuelle des régimes de Sécurité Sociale (réparation intégrale), que l'exposition soit professionnelle ou environnementale, quel que soit le statut de la personne (salariés, fonctionnaires, artisans, sans emploi...). Il est également destiné à éviter les procédures contentieuses.

Attention, pour rappel dans la nouvelle classification OMS 2021, l'ancien « mésothéliome papillaire bien différencié » devient une « tumeur mésothéliale papillaire bien différenciée », à bien distinguer des mésothéliomes en raison de son très bon pronostic. Pour cette raison, cette tumeur n'est plus réparée dans le cadre des MP30 du RG (ou MP47 RA), ni par le FIVA.

Le mésothéliome est une maladie à déclaration obligatoire (clinicien ou anatomopathologiste) à Santé Publique France depuis le 1/1/2012^B.

A ce jour, tous les cas doivent être enregistrés dans le cadre de la RCP (inter)régionale de recours, dédiée aux mésothéliomes pleuraux (réseau INCa NETMESO) par le biais de la solution technique habituelle pour chaque région. Un nouveau mode d'enregistrement en ligne (eCRF), national a été déployé progressivement en 2025 pour les RCP NETMESO régionales et nationale afin de créer une database clinique nationale, associée à la banque clinico-biologique nationale (MESOBANK) soutenue par l'INCa

^B Formulaires disponibles sur : <http://www.invs.sante.fr/Dossiers-thematiques/Travail-et-sante/Declaration-obligatoire-des-mesotheliomes/Comment-notifier-cette-maladie>



ANNEXE : UTILISATION DES CRITERES M.RECIST (MESOTHELIOME) (74).

L'évaluation de la réponse à la chimiothérapie est basée sur la mesure unidimensionnelle de l'épaississement tumoral perpendiculairement à la paroi thoracique ou au médiastin en deux endroits, ceci à trois niveaux différents sur le scanner, repérables par le niveau de division de bronches importantes. Les lésions mesurables (nodules) sont évaluées selon les critères RECIST classiques ; la mesure totale correspond à la somme des mesures unidimensionnelles avec une définition de la réponse partielle, de la stabilité et de la progression identique à celle des critères RECIST. Une version actualisée des critères RECIST modifiés pour le mésothéliome pleural publiée par Nowak et Armato a été validée par *l'international mesothelioma interest group* (IMIG) (74). Les principales modifications recommandées sont les suivantes dans les critères Modified RECIST 1.1 :

1 Définitions

Cible pleurale : somme des mesures unidimensionnelles de l'épaississement tumoral

- au moins 7 mm (si on a des coupes de 5 mm d'épaisseur maximum)
- perpendiculairement à la paroi thoracique ou au médiastin
- en deux endroits
- trois niveaux différents sur le scanner (division de bronches importantes, coupes espacées de 10 mm minimum).
- Dans le suivi
 - o : si une lésion persiste mais devient visuellement impossible à mesurer correctement, on lui affectera par défaut une valeur de 2 mm.
 - o si une lésion disparaît complètement, on indiquera le terme « disparue ».

Cibles « mesurables » non pleurales :

- Les adénopathies ≥ 15 mm peuvent être incluses dans la somme des mesures en respectant les critères de mesure du RECIST 1.1.
- Une mesure de métastase de plus grand diamètre ≥ 10 mm
- Maximum de 5 lésions au total (et un maximum de 2 lésions par organe) représentatives de tous les organes impliqués.
- Le site pleural mesuré compte pour 1 organe.

Cible totale :

- Toutes les mesures pleurales et non-pleurales sont additionnées pour la somme des mesures.

Autres :

- En l'absence de lésion mesurable pleurale, au moins 1 site mesurable non pleural constituera un critère d'éligibilité en essai clinique (se référer néanmoins aux critères d'inclusion).
- L'apparition (ou sa réapparition) d'une pleurésie homolatérale n'est pas retenue comme un critère de progression tumorale sauf preuve cytologique ou histologique.
- Pour l'immunothérapie, l'adoption des principes des critères iRECIST est recommandée quand une pseudoprogession ou une réponse retardée est évoquée.
- Les nouveaux critères Modified RECIST 1.1 pour le MP ne recommandent pas l'utilisation de la volumétrie tumorale en routine à ce jour (mais celle-ci fait l'objet de travaux de recherche dans certains essais cliniques passés ou en cours).
- L'utilisation de la TEP n'est pas non plus recommandée pour l'évaluation de la réponse en routine ou dans les essais cliniques (hormis concernant l'apparition de nouvelles lésions).

2 Critères de réponse : identique au critère RECIST

- Réponse complète (Complete response, CR) : Disparition de toutes les lésions, les ganglions lymphatiques devant désormais être tous <10mm dans leur plus petit axe.
- Réponse partielle (Partial response, PR) : **Diminution d'au moins 30%** de la somme des diamètres des lésions cibles par rapport à la somme initiale des diamètres (baseline).
- Progression (Progressive disease, PD) :
 - o **Augmentation d'au moins $\geq 20\%$ (et $\geq 0,5\text{cm}$)** de la somme des diamètres des lésions cibles par rapport à la plus petite somme des diamètres observées (NADIR), y compris la mesure initiale.
 - o OU, apparition d'une ou plusieurs nouvelles lésions.
- Stabilisation (Stable disease, SD) : Ni PR, ni CR, ni PD. La somme des diamètres des lésions cibles n'est ni inférieur à 30% par rapport à l'imagerie initiale (baseline), ni $\geq 20\%$ par rapport au NADIR, et il n'y a pas de nouvelle(s) lésion(s).

REFERENCES

- SPF. Programme national de surveillance du mésothéliome pleural (PNMS) : vingt années de surveillance des cas, de leurs expositions et de leur reconnaissance médico-sociale (France, 1998-2017) [Internet]. [cité 11 déc 2024]. Disponible sur: <https://www.santepubliquefrance.fr/import/programme-national-de-surveillance-du-mesotheliome-pleural-pnsm-vingt-annees-de-surveillance-des-cas-de-leurs-expositions-et-de-leur-reconnais>
- Robinson BWS, Lake RA. Advances in malignant mesothelioma. *N Engl J Med*. 13 oct 2005;353(15):1591-603.
- Peto J, Decarli A, La Vecchia C, Levi F, Negri E. The European mesothelioma epidemic. *Br J Cancer*. févr 1999;79(3-4):666-72.
- Wagner JC, Sleggs CA, Marchand P. Diffuse pleural mesothelioma and asbestos exposure in the North Western Cape Province. *Br J Ind Med*. oct 1960;17:260-71.
- Chirieac LR, Barletta JA, Yeap BY, Richards WG, Tilleman T, Bueno R, et al. Clinicopathologic characteristics of malignant mesotheliomas arising in patients with a history of radiation for Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 20 déc 2013;31(36):4544-9.
- Lacourt A, Rinaldo M, Gramond C, Ducamp S, Gilg Soit Ilg A, Goldberg M, et al. Co-exposure to refractory ceramic fibres and asbestos and risk of pleural mesothelioma. *Eur Respir J*. sept 2014;44(3):725-33.
- Panou V, Gadiraju M, Wolin A, Weipert CM, Skarda E, Husain AN, et al. Frequency of Germline Mutations in Cancer Susceptibility Genes in Malignant Mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 oct 2018;36(28):2863-71.
- Klebe S, Driml J, Nasu M, Pastorino S, Zangiabadi A, Henderson D, et al. BAP1 hereditary cancer predisposition syndrome: a case report and review of literature. *Biomark Res*. 2015;3:14.
- Carbone M, Minaai M, Kittaneh M, Krausz T, Miettinen MM, Pan Hammarström Q, et al. Clinical and Pathologic Phenotyping of Mesotheliomas Developing in Carriers of Germline BAP1 Mutations. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. nov 2025;20(11):1683-98.
- Prospective Analysis of Mesotheliomas in Subjects With BAP1 Cancer Syndrome: Clinical Characteristics and Epigenetic Correlates of Disease - PubMed [Internet]. [cité 15 janv 2026]. Disponible sur: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/40774608/>
- Husain AN, Colby TV, Ordóñez NG, Allen TC, Attanoos RL, Beasley MB, et al. Guidelines for Pathologic Diagnosis of Malignant Mesothelioma 2017 Update of the Consensus Statement From the International Mesothelioma Interest Group. *Arch Pathol Lab Med*. janv 2018;142(1):89-108.
- HI K, N I, L B, Q C, Je C, I DJ, et al. Treatment of Pleural Mesothelioma: ASCO Guideline Update. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol* [Internet]. 3 oct 2025 [cité 15 janv 2026];43(8). Disponible sur: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39778125/>
- Nicholson AG, Sauter JL, Nowak AK, Kindler HL, Gill RR, Remy-Jardin M, et al. EURACAN/IASLC Proposals for Updating the Histologic Classification of Pleural Mesothelioma: Towards a More Multidisciplinary Approach. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. janv 2020;15(1):29-49.
- Travis WD, Weltgesundheitsorganisation, International Agency for Research on Cancer, éditeurs. WHO classification of tumours of lung, pleura, thymus and heart: ... reflects the views of a working group that convened for a consensus and editorial meeting at the International Agency for Research on Cancer, Lyon, April 24 - 26, 2014. 4. ed. Lyon: International Agency for Research on Cancer; 2015. 412 p. (World Health Organization Classification of tumours).
- Galateau-Salle F, Churg A, Roggli V, Travis WD, World Health Organization Committee for Tumors of the Pleura. The 2015 World Health Organization Classification of Tumors of the Pleura: Advances since the 2004 Classification. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. févr 2016;11(2):142-54.
- Hwang HC, Pyott S, Rodriguez S, Cindric A, Carr A, Michelsen C, et al. BAP1 Immunohistochemistry and p16 FISH in the Diagnosis of Sarcomatous and Desmoplastic Mesotheliomas. *Am J Surg Pathol*. mai 2016;40(5):714-8.
- Galateau-Sallé F, Gilg Soit Ilg A, Le Stang N, Brochard P, Pairon JC, Astoul P, et al. [The French mesothelioma network from 1998 to 2013]. *Ann Pathol*. févr 2014;34(1):51-63.
- Gill RR, Nowak AK, Giroux DJ, Eisele M, Rosenthal A, Kindler H, et al. The International Association for the Study of Lung Cancer Mesothelioma Staging Project: Proposals for Revisions of the « T » Descriptors in the Forthcoming Ninth Edition of the TNM Classification for Pleural Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. sept 2024;19(9):1310-25.
- Kindler HL, Rosenthal A, Giroux DJ, Nowak AK, Billè A, Gill RR, et al. The International Association for the Study of Lung Cancer Mesothelioma Staging Project: Proposals for the M Descriptors in the Forthcoming Ninth Edition of the TNM Classification for Pleural Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. nov 2024;19(11):1564-77.
- Bille A, Ripley RT, Giroux DJ, Gill RR, Kindler HL, Nowak AK, et al. The International Association for the Study of Lung Cancer Mesothelioma Staging Project: Proposals for the « N » Descriptors in the Forthcoming Ninth Edition of the TNM Classification for Pleural Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. sept 2024;19(9):1326-38.
- Nowak AK, Giroux DJ, Eisele M, Rosenthal A, Bille A, Gill RR, et al. The International Association for the Study of Lung Cancer Pleural Mesothelioma Staging Project: Proposal for Revision of the TNM Stage Groupings in the Forthcoming (Ninth) Edition of the TNM Classification for Pleural Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. sept 2024;19(9):1339-51.
- Nowak AK, Chansky K, Rice DC, Pass HI, Kindler HL, Shemanski L, et al. The IASLC Mesothelioma Staging Project: Proposals for Revisions of the T descriptors in the forthcoming Eighth edition of the TNM classification for pleural mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. 23 sept 2016;
- Pass H, Giroux D, Kennedy C, Ruffini E, Cangir AK, Rice D, et al. The IASLC Mesothelioma Staging Project: Improving Staging of a Rare Disease Through

- International Participation. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer.* 23 sept 2016;
24. Rice D, Chansky K, Nowak A, Pass H, Kindler H, Shemanski L, et al. The IASLC Mesothelioma Staging Project: Proposals for Revisions of the N Descriptors in the Forthcoming Eighth Edition of the TNM Classification for Pleural Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer.* 23 sept 2016;
 25. Rusch VW, Chansky K, Kindler HL, Nowak AK, Pass HI, Rice DC, et al. Proposals for the M Descriptors and for Revision of the TNM Stage Groupings in the Forthcoming (Eighth) Edition of the TNM Classification for Mesothelioma. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer.* 26 sept 2016;
 26. Rusch VW, Venkatraman ES. Important prognostic factors in patients with malignant pleural mesothelioma, managed surgically. *Ann Thorac Surg.* nov 1999;68(5):1799-804.
 27. Rusch VW, Venkatraman E. The importance of surgical staging in the treatment of malignant pleural mesothelioma. *J Thorac Cardiovasc Surg.* avr 1996;111(4):815-25; discussion 825-826.
 28. Herndon JE, Green MR, Chahinian AP, Corson JM, Suzuki Y, Vogelzang NJ. Factors predictive of survival among 337 patients with mesothelioma treated between 1984 and 1994 by the Cancer and Leukemia Group B. *Chest.* mars 1998;113(3):723-31.
 29. Curran D, Sahmoud T, Therasse P, van Meerbeek J, Postmus PE, Giaccone G. Prognostic factors in patients with pleural mesothelioma: the European Organization for Research and Treatment of Cancer experience. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol.* janv 1998;16(1):145-52.
 30. Edwards JG, Abrams KR, Leverment JN, Spyt TJ, Waller DA, O'Byrne KJ. Prognostic factors for malignant mesothelioma in 142 patients: validation of CALGB and EORTC prognostic scoring systems. *Thorax.* sept 2000;55(9):731-5.
 31. Fennell DA, Parmar A, Shamash J, Evans MT, Sheaff MT, Sylvester R, et al. Statistical validation of the EORTC prognostic model for malignant pleural mesothelioma based on three consecutive phase II trials. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol.* 1 janv 2005;23(1):184-9.
 32. Bénard F, Sterman D, Smith RJ, Kaiser LR, Albelda SM, Alavi A. Metabolic imaging of malignant pleural mesothelioma with fluorodeoxyglucose positron emission tomography. *Chest.* sept 1998;114(3):713-22.
 33. Flores RM. The role of PET in the surgical management of malignant pleural mesothelioma. *Lung Cancer Amst Neth.* juill 2005;49 Suppl 1:S27-32.
 34. Nowak AK, Armato SG, Ceresoli GL, Yildirim H, Francis RJ. Imaging in pleural mesothelioma: a review of imaging research presented at the 9th International Meeting of the International Mesothelioma Interest Group. *Lung Cancer Amst Neth.* oct 2010;70(1):1-6.
 35. Hassan R, Morrow B, Thomas A, Walsh T, Lee MK, Gulsuner S, et al. Inherited predisposition to malignant mesothelioma and overall survival following platinum chemotherapy. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 30 avr 2019;116(18):9008-13.
 36. Kindler HL, Ismaila N, Armato SG, Bueno R, Hesdorffer M, Jahan T, et al. Treatment of Malignant Pleural Mesothelioma: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol.* 1 mai 2018;36(13):1343-73.
 37. Basu S, Saboury B, Torigian DA, Alavi A. Current evidence base of FDG-PET/CT imaging in the clinical management of malignant pleural mesothelioma: emerging significance of image segmentation and global disease assessment. *Mol Imaging Biol.* oct 2011;13(5):801-11.
 38. Zielinski M, Hauer J, Hauer L, Pankowski J, Nabialek T, Szlubowski A. Staging algorithm for diffuse malignant pleural mesothelioma. *Interact Cardiovasc Thorac Surg.* févr 2010;10(2):185-9.
 39. Sugarbaker DJ, Strauss GM, Lynch TJ, Richards W, Mentzer SJ, Lee TH, et al. Node status has prognostic significance in the multimodality therapy of diffuse, malignant mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol.* juin 1993;11(6):1172-8.
 40. Sugarbaker DJ, Flores RM, Jaklitsch MT, Richards WG, Strauss GM, Corson JM, et al. Resection margins, extrapleural nodal status, and cell type determine postoperative long-term survival in trimodality therapy of malignant pleural mesothelioma: results in 183 patients. *J Thorac Cardiovasc Surg.* janv 1999;117(1):54-63; discussion 63-65.
 41. Treasure T, Lang-Lazdunski L, Waller D, Bliss JM, Tan C, Entwisle J, et al. Extra-pleural pneumonectomy versus no extra-pleural pneumonectomy for patients with malignant pleural mesothelioma: clinical outcomes of the Mesothelioma and Radical Surgery (MARS) randomised feasibility study. *Lancet Oncol.* août 2011;12(8):763-72.
 42. Lim E, Waller D, Lau K, Steele J, Pope A, Ali C, et al. Extended pleurectomy decortication and chemotherapy versus chemotherapy alone for pleural mesothelioma (MARS 2): a phase 3 randomised controlled trial. *Lancet Respir Med.* juin 2024;12(6):457-66.
 43. Pass HI, Kranda K, Temeck BK, Feuerstein I, Steinberg SM. Surgically debulked malignant pleural mesothelioma: results and prognostic factors. *Ann Surg Oncol.* mai 1997;4(3):215-22.
 44. Pass H. Surgery and mesothelioma: if not randomization, at least standardization and registration! *Lung Cancer Amst Neth.* janv 2011;71(1):1-2.
 45. Rintoul RC, Ritchie AJ, Edwards JG, Waller DA, Coonar AS, Bennett M, et al. Efficacy and cost of video-assisted thoracoscopic partial pleurectomy versus talc pleurodesis in patients with malignant pleural mesothelioma (MesoVATS): an open-label, randomised, controlled trial. *Lancet Lond Engl.* 20 sept 2014;384(9948):1118-27.
 46. Rice D. Standardizing surgical treatment in malignant pleural mesothelioma. *Ann Cardiothorac Surg.* nov 2012;1(4):497-501.
 47. Cao C, Tian D, Manganas C, Matthews P, Yan TD. Systematic review of trimodality therapy for patients with malignant pleural mesothelioma. *Ann Cardiothorac Surg.* nov 2012;1(4):428-37.
 48. Kaufman AJ, Flores RM. Surgical treatment of malignant pleural mesothelioma. *Curr Treat Options Oncol.* juin 2011;12(2):201-16.
 49. Zauderer MG, Krug LM. The evolution of multimodality therapy for malignant pleural mesothelioma. *Curr Treat Options Oncol.* juin 2011;12(2):163-72.
 50. de Perrot M, Feld R, Cho BCJ, Bejjani A, Anraku M, Burkes R, et al. Trimodality therapy with induction chemotherapy followed by extrapleural pneumonectomy and adjuvant high-dose hemithoracic radiation for malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol.* 20 mars 2009;27(9):1413-8.

Mésothéliome pleural

51. Krug LM, Pass HI, Rusch VW, Kindler HL, Sugarbaker DJ, Rosenzweig KE, et al. Multicenter phase II trial of neoadjuvant pemetrexed plus cisplatin followed by extrapleural pneumonectomy and radiation for malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 20 juin 2009;27(18):3007-13.
52. Van Schil PE, Baas P, Gaafar R, Maat AP, Van de Pol M, Hasan B, et al. Trimodality therapy for malignant pleural mesothelioma: results from an EORTC phase II multicentre trial. *Eur Respir J*. déc 2010;36(6):1362-9.
53. Weder W, Kestenholz P, Taverna C, Bodis S, Lardinois D, Jerman M, et al. Neoadjuvant chemotherapy followed by extrapleural pneumonectomy in malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 sept 2004;22(17):3451-7.
54. Rice D, Rusch V, Pass H, Asamura H, Nakano T, Edwards J, et al. Recommendations for uniform definitions of surgical techniques for malignant pleural mesothelioma: a consensus report of the international association for the study of lung cancer international staging committee and the international mesothelioma interest group. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. août 2011;6(8):1304-12.
55. Bölükbas S, Manegold C, Eberlein M, Bergmann T, Fisseler-Eckhoff A, Schirren J. Survival after trimodality therapy for malignant pleural mesothelioma: Radical Pleurectomy, chemotherapy with Cisplatin/Pemetrexed and radiotherapy. *Lung Cancer Amst Neth*. janv 2011;71(1):75-81.
56. Ung YC, Yu E, Falkson C, Haynes AE, Stys-Norman D, Evans WK, et al. The role of radiation therapy in malignant pleural mesothelioma: a systematic review. *Radiother Oncol J Eur Soc Ther Radiol Oncol*. juill 2006;80(1):13-8.
57. Ashton M, O'Rourke N, Currie S, Rimner A, Chalmers A. The role of radical radiotherapy in the management of malignant pleural mesothelioma: A systematic review. *Radiother Oncol J Eur Soc Ther Radiol Oncol*. 2017;125(1):1-12.
58. Minatel E, Trovo M, Bearz A, Di Maso M, Baresic T, Drigo A, et al. Radical Radiation Therapy After Lung-Sparing Surgery for Malignant Pleural Mesothelioma: Survival, Pattern of Failure, and Prognostic Factors. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 1 nov 2015;93(3):606-13.
59. Rimner A, Zauderer MG, Gomez DR, Adusumilli PS, Parhar PK, Wu AJ, et al. Phase II Study of Hemithoracic Intensity-Modulated Pleural Radiation Therapy (IMPRINT) As Part of Lung-Sparing Multimodality Therapy in Patients With Malignant Pleural Mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 10 août 2016;34(23):2761-8.
60. Giraud P, Sylvestre A, Zefkili S, Lisbona A, Bonnette P, Le Pimpec Barthes F, et al. Helical tomotherapy for resected malignant pleural mesothelioma: dosimetric evaluation and toxicity. *Radiother Oncol J Eur Soc Ther Radiol Oncol*. nov 2011;101(2):303-6.
61. Forster KM, Smythe WR, Starkschall G, Liao Z, Takanaka T, Kelly JF, et al. Intensity-modulated radiotherapy following extrapleural pneumonectomy for the treatment of malignant mesothelioma: clinical implementation. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 1 mars 2003;55(3):606-16.
62. Chance WW, Rice DC, Allen PK, Tsao AS, Fontanilla HP, Liao Z, et al. Hemithoracic intensity modulated radiation therapy after pleurectomy/decortication for malignant pleural mesothelioma: toxicity, patterns of failure, and a matched survival analysis. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 1 janv 2015;91(1):149-56.
63. Scherpereel A, Astoul P, Baas P, Berghmans T, Clayson H, de Vuyst P, et al. Guidelines of the European Respiratory Society and the European Society of Thoracic Surgeons for the management of malignant pleural mesothelioma. *Eur Respir J*. mars 2010;35(3):479-95.
64. Clive AO, Taylor H, Dobson L, Wilson P, de Winton E, Panakis N, et al. Prophylactic radiotherapy for the prevention of procedure-tract metastases after surgical and large-bore pleural procedures in malignant pleural mesothelioma (SMART): a multicentre, open-label, phase 3, randomised controlled trial. *Lancet Oncol*. août 2016;17(8):1094-104.
65. Bayman N, Appel W, Ashcroft L, Baldwin DR, Bates A, Darlison L, et al. Prophylactic Irradiation of Tracts in Patients With Malignant Pleural Mesothelioma: An Open-Label, Multicenter, Phase III Randomized Trial. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 10 mai 2019;37(14):1200-8.
66. Lee CC, Soon YY, Vellayappan B, Leong CN, Koh WY, Tey JCS. Prophylactic irradiation of tracts in patients with malignant pleural mesothelioma: A systematic review and meta-analysis of randomized trials. *Crit Rev Oncol Hematol*. avr 2021;160:103278.
67. Boutin C, Rey F, Viallat JR. Prevention of malignant seeding after invasive diagnostic procedures in patients with pleural mesothelioma. A randomized trial of local radiotherapy. *Chest*. sept 1995;108(3):754-8.
68. Bydder S, Phillips M, Joseph DJ, Cameron F, Spry NA, DeMelker Y, et al. A randomised trial of single-dose radiotherapy to prevent procedure tract metastasis by malignant mesothelioma. *Br J Cancer*. 5 juill 2004;91(1):9-10.
69. O'Rourke N, Garcia JC, Paul J, Lawless C, McMenemin R, Hill J. A randomised controlled trial of intervention site radiotherapy in malignant pleural mesothelioma. *Radiother Oncol J Eur Soc Ther Radiol Oncol*. juill 2007;84(1):18-22.
70. Ball DL, Cruickshank DG. The treatment of malignant mesothelioma of the pleura: review of a 5-year experience, with special reference to radiotherapy. *Am J Clin Oncol*. févr 1990;13(1):4-9.
71. de Graaf-Strukowska L, van der Zee J, van Putten W, Senan S. Factors influencing the outcome of radiotherapy in malignant mesothelioma of the pleura--a single-institution experience with 189 patients. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 1 févr 1999;43(3):511-6.
72. Davis SR, Tan L, Ball DL. Radiotherapy in the treatment of malignant mesothelioma of the pleura, with special reference to its use in palliation. *Australas Radiol*. août 1994;38(3):212-4.
73. Byrne MJ, Nowak AK. Modified RECIST criteria for assessment of response in malignant pleural mesothelioma. *Ann Oncol Off J Eur Soc Med Oncol*. févr 2004;15(2):257-60.
74. Armato SG, Nowak AK. Revised Modified Response Evaluation Criteria in Solid Tumors for Assessment of Response in Malignant Pleural Mesothelioma (Version 1.1). *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. juill 2018;13(7):1012-21.
75. Scagliotti GV, Shin DM, Kindler HL, Vasconcelles MJ, Keppler U, Manegold C, et al. Phase II study of pemetrexed with and without folic acid and vitamin B12 as front-line therapy in malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 15 avr 2003;21(8):1556-61.
76. Baas P, Ardizzoni A, Grossi F, Nackaerts K, Numico G, Van Marck E, et al. The activity of raltitrexed (Tomudex) in malignant pleural mesothelioma: an

- EORTC phase II study (08992). *Eur J Cancer Oxf Engl* 1990; févr 2003;39(3):353-7.
77. Steele JP, Shamash J, Evans MT, Gower NH, Tischkowitz MD, Rudd RM. Phase II study of vinorelbine in patients with malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 déc 2000;18(23):3912-7.
 78. Muers MF, Stephens RJ, Fisher P, Darlison L, Higgs CMB, Lowry E, et al. Active symptom control with or without chemotherapy in the treatment of patients with malignant pleural mesothelioma (MS01): a multicentre randomised trial. *Lancet Lond Engl*. 17 mai 2008;371(9625):1685-94.
 79. Berghmans T, Paesmans M, Lalami Y, Louviaux I, Luce S, Masciaux C, et al. Activity of chemotherapy and immunotherapy on malignant mesothelioma: a systematic review of the literature with meta-analysis. *Lung Cancer Amst Neth*. nov 2002;38(2):111-21.
 80. Vogelzang NJ, Rusthoven JJ, Symanowski J, Denham C, Kaukel E, Ruffie P, et al. Phase III study of pemetrexed in combination with cisplatin versus cisplatin alone in patients with malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 15 juill 2003;21(14):2636-44.
 81. Hughes A, Calvert P, Azzabi A, Plummer R, Johnson R, Rusthoven J, et al. Phase I clinical and pharmacokinetic study of pemetrexed and carboplatin in patients with malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 15 août 2002;20(16):3533-44.
 82. Ceresoli GL, Zucali PA, Favaretto AG, Grossi F, Bidoli P, Del Conte G, et al. Phase II study of pemetrexed plus carboplatin in malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 20 mars 2006;24(9):1443-8.
 83. Santoro A, O'Brien ME, Stahel RA, Nackaerts K, Baas P, Karthaus M, et al. Pemetrexed plus cisplatin or pemetrexed plus carboplatin for chemo-naïve patients with malignant pleural mesothelioma: results of the International Expanded Access Program. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. juill 2008;3(7):756-63.
 84. Zalcman G, Mazieres J, Margery J, Greillier L, Audigier-Valette C, Moro-Sibilot D, et al. Bevacizumab for newly diagnosed pleural mesothelioma in the Mesothelioma Avastin Cisplatin Pemetrexed Study (MAPS): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial. *Lancet Lond Engl*. 2 avr 2016;387(10026):1405-14.
 85. O'Brien MER, Watkins D, Ryan C, Priest K, Corbishley C, Norton A, et al. A randomised trial in malignant mesothelioma (M) of early (E) versus delayed (D) chemotherapy in symptomatically stable patients: the MED trial. *Ann Oncol Off J Eur Soc Med Oncol ESMO*. févr 2006;17(2):270-5.
 86. Dudek AZ, Wang X, Gu L, Duong S, Stinchcombe TE, Kratzke R, et al. Randomized Study of Maintenance Pemetrexed Versus Observation for Treatment of Malignant Pleural Mesothelioma: CALGB 30901. *Clin Lung Cancer*. nov 2020;21(6):553-561.e1.
 87. de Gooijer CJ, van der Noort V, Stigt JA, Baas P, Biesma B, Cornelissen R, et al. Switch-maintenance gemcitabine after first-line chemotherapy in patients with malignant mesothelioma (NVALT19): an investigator-initiated, randomised, open-label, phase 2 trial. *Lancet Respir Med*. juin 2021;9(6):585-92.
 88. Ceresoli GL, Aerts JG, Dziadziuszko R, Ramlau R, Cedres S, van Meerbeeck JP, et al. Tumour Treating Fields in combination with pemetrexed and cisplatin or carboplatin as first-line treatment for unresectable malignant pleural mesothelioma (STELLAR): a multicentre, single-arm phase 2 trial. *Lancet Oncol*. déc 2019;20(12):1702-9.
 89. Jassem J, Ramlau R, Santoro A, Schuette W, Chemaissani A, Hong S, et al. Phase III trial of pemetrexed plus best supportive care compared with best supportive care in previously treated patients with advanced malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 avr 2008;26(10):1698-704.
 90. Taylor P, Castagneto B, Dark G, Marangolo M, Scagliotti GV, van Klaveren RJ, et al. Single-agent pemetrexed for chemo-naïve and pretreated patients with malignant pleural mesothelioma: results of an International Expanded Access Program. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. juill 2008;3(7):764-71.
 91. Sørensen JB, Sundstrøm S, Perell K, Thielsen AK. Pemetrexed as second-line treatment in malignant pleural mesothelioma after platinum-based first-line treatment. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. févr 2007;2(2):147-52.
 92. Zucali PA, Simonelli M, Michetti G, Tiseo M, Ceresoli GL, Collovà E, et al. Second-line chemotherapy in malignant pleural mesothelioma: results of a retrospective multicenter survey. *Lung Cancer Amst Neth*. mars 2012;75(3):360-7.
 93. Zalcman G, Bergot E, Lechapt E. Pemetrexed re-challenge in pleural malignant mesothelioma: an option for a subset of patients initially treated with pemetrexed-platinum doublets in the first-line setting? *Lung Cancer Amst Neth*. avr 2011;72(1):1-2.
 94. Stebbing J, Powles T, McPherson K, Shamash J, Wells P, Sheaff MT, et al. The efficacy and safety of weekly vinorelbine in relapsed malignant pleural mesothelioma. *Lung Cancer Amst Neth*. janv 2009;63(1):94-7.
 95. Ceresoli GL, Zucali PA, Gianoncelli L, Lorenzi E, Santoro A. Second-line treatment for malignant pleural mesothelioma. *Cancer Treat Rev*. févr 2010;36(1):24-32.
 96. Fennell DA, Porter C, Lester J, Danson S, Taylor P, Sheaff M, et al. Active symptom control with or without oral vinorelbine in patients with relapsed malignant pleural mesothelioma (VIM): A randomised, phase 2 trial. *EClinicalMedicine*. juin 2022;48:101432.
 97. Baas P, Scherpereel A, Nowak AK, Fujimoto N, Peters S, Tsao AS, et al. First-line nivolumab plus ipilimumab in unresectable malignant pleural mesothelioma (CheckMate 743): a multicentre, randomised, open-label, phase 3 trial. *Lancet Lond Engl*. 30 janv 2021;397(10272):375-86.
 98. Peters S, Scherpereel A, Cornelissen R, Oulkhovir Y, Greillier L, Kaplan MA, et al. First-line nivolumab plus ipilimumab versus chemotherapy in patients with unresectable malignant pleural mesothelioma: 3-year outcomes from CheckMate 743. *Ann Oncol Off J Eur Soc Med Oncol*. mai 2022;33(5):488-99.
 99. Zalcman G, Oulkhovir Y, Cornelissen R, Greillier L, Cid JRR, Mazieres J, et al. LBA71 First-line nivolumab (NIVO) plus ipilimumab (IPI) vs chemotherapy (chemo) in patients (pts) with unresectable malignant pleural mesothelioma (uMPM): 4-year update from CheckMate 743. *Ann Oncol*. 1 sept 2022;33:S1438-9.
 100. Scherpereel A, Baas P, Nowak AK, Tsao AS, Fujimoto N, Peters S, Mansfield AS, Papat S, Bautista Aragon Y, Talbot T, Grossi F, Kowalski D, Kaplan MA, Cardona AF, Soomro R, Hu N, Lee A, Ip V, Hung YH, Zalcman G. Five-year clinical outcomes with Nivolumab plus Ipilimumab versus Chemotherapy as first-line



Mésothéliome pleural

- treatment for unresectable Pleural Mesothelioma in ChekMate 743. *Journal of Clinical Oncology*. in press 2026;
101. Bylicki O, Guisier F, Scherpereel A, Daniel C, Swalduz A, Grolleau E, et al. Real-World efficacy and safety of combination nivolumab plus ipilimumab for Untreated, Unresectable, pleural Mesothelioma: The Meso-Immune (GFPC 04-2021) trial. *Lung Cancer Amst Neth*. août 2024;194:107866.
 102. Dumoulin DW, Douma LH, Hofman MM, van der Noort V, Cornelissen R, de Gooijer CJ, et al. Nivolumab and ipilimumab in the real-world setting in patients with mesothelioma. *Lung Cancer Amst Neth*. janv 2024;187:107440.
 103. McNamee N, Harvey C, Gray L, Khoo T, Lingam L, Zhang B, et al. Brief Report: Real-World Toxicity and Survival of Combination Immunotherapy in Pleural Mesothelioma-RIOMeso. *J Thorac Oncol Off Publ Int Assoc Study Lung Cancer*. avr 2024;19(4):636-42.
 104. Enrico D, Gomez JE, Aguirre D, Tissera NS, Tsou F, Pupareli C, et al. Efficacy of First-Line Nivolumab Plus Ipilimumab in Unresectable Pleural Mesothelioma: A Multicenter Real-World Study (ImmunoMeso LATAM). *Clin Lung Cancer*. déc 2024;25(8):723-731.e2.
 105. Chu Q, Perrone F, Greillier L, Tu W, Piccirillo MC, Grosso F, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy versus chemotherapy in untreated advanced pleural mesothelioma in Canada, Italy, and France: a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet Lond Engl*. 16 déc 2023;402(10419):2295-306.
 106. Felip E, Popat S, Dafni U, Ribí K, Pope A, Cedres S, et al. A randomised phase III study of bevacizumab and carboplatin-pemetrexed chemotherapy with or without atezolizumab as first-line treatment for advanced pleural mesothelioma: results of the ETOP 13-18 BEAT-meso trial. *Ann Oncol Off J Eur Soc Med Oncol*. mai 2025;36(5):548-60.
 107. Anna Katherine Nowak. Primary results of DREAM3R: DuRvalumab (MEDI4736) with chemotherapy as first-line treatment in advanced pleural Mesothelioma: A phase III randomised trial [Internet]. 2025 *Annals of Oncology* () 36 (suppl_2): S1-S60. 10.1016/annonc/annonc1965. Disponible sur: https://oncologypro.esmo.org/congress-resources/esmo-congress-2025?presentation=primary_results_of_dream3r__du_rvalumab__medi4736__
 108. Scherpereel A, Mazieres J, Greillier L, Lantuejoul S, Dô P, Bylicki O, et al. Nivolumab or nivolumab plus ipilimumab in patients with relapsed malignant pleural mesothelioma (IFCT-1501 MAPS2): a multicentre, open-label, randomised, non-comparative, phase 2 trial. *Lancet Oncol*. févr 2019;20(2):239-53.
 109. Popat S, Curioni-Fontecedro A, Dafni U, Shah R, O'Brien M, Pope A, et al. A multicentre randomised phase III trial comparing pembrolizumab versus single-agent chemotherapy for advanced pre-treated malignant pleural mesothelioma: the European Thoracic Oncology Platform (ETOP 9-15) PROMISE-meso trial. *Ann Oncol Off J Eur Soc Med Oncol*. déc 2020;31(12):1734-45.
 110. Fennell DA, Ewings S, Ottensmeier C, Califano R, Hanna GG, Hill K, et al. Nivolumab versus placebo in patients with relapsed malignant mesothelioma (CONFIRM): a multicentre, double-blind, randomised, phase 3 trial. *Lancet Oncol*. nov 2021;22(11):1530-40.
 111. Maio M, Scherpereel A, Calabrò L, Aerts J, Perez SC, Bearz A, et al. Tremelimumab as second-line or third-line treatment in relapsed malignant mesothelioma (DETERMINE): a multicentre, international, randomised, double-blind, placebo-controlled phase 2b trial. *Lancet Oncol*. sept 2017;18(9):1261-73.
 112. Adusumilli PS, Zauderer MG, Rivière I, Solomon SB, Rusch VW, O'Ceirbhail RE, et al. A Phase I Trial of Regional Mesothelin-Targeted CAR T-cell Therapy in Patients with Malignant Pleural Disease, in Combination with the Anti-PD-1 Agent Pembrolizumab. *Cancer Discov*. nov 2021;11(11):2748-63.
 113. Scherpereel A, Wallyn F, Albelda SM, Munck C. Novel therapies for malignant pleural mesothelioma. *Lancet Oncol*. mars 2018;19(3):e161-72.
 114. Tsao AS, Miao J, Wistuba II, Vogelzang NJ, Heymach JV, Fossella FV, et al. Phase II Trial of Cediranib in Combination With Cisplatin and Pemetrexed in Chemotherapy-Naïve Patients With Unresectable Malignant Pleural Mesothelioma (SWOG S0905). *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 oct 2019;37(28):2537-47.
 115. Grosso F, Steele N, Novello S, Nowak AK, Popat S, Greillier L, et al. Nintedanib Plus Pemetrexed/Cisplatin in Patients With Malignant Pleural Mesothelioma: Phase II Results From the Randomized, Placebo-Controlled LUME-Meso Trial. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 nov 2017;35(31):3591-600.
 116. Scagliotti GV, Gaafar R, Nowak AK, Nakano T, van Meerbeeck J, Popat S, et al. Nintedanib in combination with pemetrexed and cisplatin for chemotherapy-naïve patients with advanced malignant pleural mesothelioma (LUME-Meso): a double-blind, randomised, placebo-controlled phase 3 trial. *Lancet Respir Med*. juill 2019;7(7):569-80.
 117. Fennell DA, King A, Mohammed S, Branson A, Brookes C, Darlison L, et al. Rucaparib in patients with BAP1-deficient or BRCA1-deficient mesothelioma (MiST1): an open-label, single-arm, phase 2a clinical trial. *Lancet Respir Med*. juin 2021;9(6):593-600.
 118. Szlosarek PW, Creelan BC, Sarkodie T, Nolan L, Taylor P, Olevsky O, et al. Pegargiminas Plus First-Line Chemotherapy in Patients With Nonpithelioid Pleural Mesothelioma: The ATOMIC-Meso Randomized Clinical Trial. *JAMA Oncol*. 1 avr 2024;10(4):475-83.
 119. Fennell DA, King A, Mohammed S, Greystoke A, Anthony S, Poile C, et al. Abemaciclib in patients with p16ink4A-deficient mesothelioma (MiST2): a single-arm, open-label, phase 2 trial. *Lancet Oncol*. mars 2022;23(3):374-81.
 120. Greillier L, Marco S, Barlesi F. Targeted therapies in malignant pleural mesothelioma: a review of clinical studies. *Anticancer Drugs*. mars 2011;22(3):199-205.
 121. Aerts JG, Belderbos R, Baas P, Scherpereel A, Bezemer K, Enninga I, et al. Dendritic cells loaded with allogeneic tumour cell lysate plus best supportive care versus best supportive care alone in patients with pleural mesothelioma as maintenance therapy after chemotherapy (DENIM): a multicentre, open-label, randomised, phase 2/3 study. *Lancet Oncol*. juill 2024;25(7):865-78.
 122. Ratto GB, Civalleri D, Esposito M, Spessa E, Alloisio A, De Cian F, et al. Pleural space perfusion with cisplatin in the multimodality treatment of malignant mesothelioma: a feasibility and pharmacokinetic study. *J Thorac Cardiovasc Surg*. avr 1999;117(4):759-65.
 123. Rusch V, Saltz L, Venkatraman E, Ginsberg R, McCormack P, Burt M, et al. A phase II trial of pleurectomy/decortication followed by intrapleural and systemic chemotherapy for malignant pleural mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. juin 1994;12(6):1156-63.

124. Colleoni M, Sartori F, Calabro F, Nelli P, Vicario G, Sgarbossa G, et al. Surgery followed by intracavitary plus systemic chemotherapy in malignant pleural mesothelioma. *Tumori*. févr 1996;82(1):53-6.
125. Lee JD, Perez S, Wang HJ, Figlin RA, Holmes EC. Intrapleural chemotherapy for patients with incompletely resected malignant mesothelioma: the UCLA experience. *J Surg Oncol*. déc 1995;60(4):262-7.
126. Sauter ER, Langer C, Coia LR, Goldberg M, Keller SM. Optimal management of malignant mesothelioma after subtotal pleurectomy: revisiting the role of intrapleural chemotherapy and postoperative radiation. *J Surg Oncol*. oct 1995;60(2):100-5.
127. Richards WG, Zellos L, Bueno R, Jaklitsch MT, Jänne PA, Chirieac LR, et al. Phase I to II study of pleurectomy/decortication and intraoperative intracavitary hyperthermic cisplatin lavage for mesothelioma. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. 1 avr 2006;24(10):1561-7.
128. Rice TW, Adelstein DJ, Kirby TJ, Saltarelli MG, Murthy SR, Van Kirk MA, et al. Aggressive multimodality therapy for malignant pleural mesothelioma. *Ann Thorac Surg*. juill 1994;58(1):24-9.
129. Monneuse O, Beaujard AC, Guibert B, Gilly FN, Mulsant P, Carry PY, et al. Long-term results of intrathoracic chemohyperthermia (ITCH) for the treatment of pleural malignancies. *Br J Cancer*. 16 juin 2003;88(12):1839-43.
130. van Ruth S, Baas P, Haas RLM, Rutgers EJT, Verwaal VJ, Zoetmulder F a. N. Cytoréductive surgery combined with intraoperative hyperthermic intrathoracic chemotherapy for stage I malignant pleural mesothelioma. *Ann Surg Oncol*. mars 2003;10(2):176-82.
131. Yellin A, Simansky DA, Paley M, Refaely Y. Hyperthermic pleural perfusion with cisplatin: early clinical experience. *Cancer*. 15 oct 2001;92(8):2197-203.
132. Pass HI, Temeck BK, Kranda K, Thomas G, Russo A, Smith P, et al. Phase III randomized trial of surgery with or without intraoperative photodynamic therapy and postoperative immunochemotherapy for malignant pleural mesothelioma. *Ann Surg Oncol*. déc 1997;4(8):628-33.
133. Friedberg JS, Simone CB, Culligan MJ, Barsky AR, Doucette A, McNulty S, et al. Extended Pleurectomy-Decortication-Based Treatment for Advanced Stage Epithelial Mesothelioma Yielding a Median Survival of Nearly Three Years. *Ann Thorac Surg*. mars 2017;103(3):912-9.
134. Baas P, Murrer L, Zoetmulder FA, Stewart FA, Ris HB, van Zandwijk N, et al. Photodynamic therapy as adjuvant therapy in surgically treated pleural malignancies. *Br J Cancer*. 1997;76(6):819-26.

DECLARATION DES LIENS D'INTERETS

Les personnes ci-dessous ont déclaré des liens d'intérêt en oncologie thoracique pour des participations à des congrès, séminaires ou formations ; des bourses ou autre financement ; des rémunérations personnelles ; des intéressements ; ou tout autre lien pertinent dans les 3 dernières années :

AUDIGIER VALETTE C : Roche, BMS, MSD, Pfizer, Astrazeneca, Sanofi, Janssen, Amgen, Lilly, Pierre Fabre, Takeda, Regeneron
ARPIN D : MSD, Takeda, Sanofi, Janssen
BAULER S : Astrazeneca, MSD, BMS.
BENZAQUEN J : Astrazeneca, Sanofi, Takeda, Amgen, J&J, BMS
BOMBARON P : Astrazeneca, MSD, Roche, BMS, Takeda, Pfizer, Lilly, Sanofi, Regeneron, Pierre Fabre
BOULATE D : Astrazeneca, Medtronic
CONFAVREUX C : Amgen, Sandoz, Celltrion, Fresenius, MSD, UCB
COURAUD S. : Adène, Amgen, Astra Zeneca, BD, BMS, Canon, Chiesi, Chugai, Fabentech, GSK, Health Event, Immedica, Janssen, Laidet, Lilly, MaaT pharma, MSD, Novartis, Pfizer, Pierre Fabre, Regeneron, Roche, Sanofi, SNCF, Sophia Génétiques, Pharmamar Takeda, Transdiag, Volition.
DECROISSETTE C : Roche, BMS, MSD, Astrazeneca, Amgen, Takeda, Regeneron
DESAGE AL : Takeda
FALCHERO L: Roche, Astrazeneca, Chugai, BMS, Amgen, Pharmamar, Janssen, Takeda, Accord.
FONTAINE DELARUELLE : MSD, Janssen
FOREST Fabien : Astrazeneca, MSD, Pierre Fabre.
FRELAUT M: Ipsen, MSD, Astrazeneca
GILLE R: Takeda, Pharmamar, Janssen, Bayer
GIROUX LEPRIEUR E: AstraZeneca, Amgen, BMS, Janssen, MSD, Novartis, Novocure, Pfizer, Pharmamar, Regeneron, Roche, Sanofi, Takeda.
LANTEJOUL S: MSD, Abbvie, Janssen, Daichi, Pierre Fabre.
LE BON M: BMS, AstraZeneca, MSD, Regeneron.
LOCATELLI SANCHEZ M : BMS, Pfizer, Bastide, Orkyn.
MARTEL LAFFAY I: MSD, Takeda, Pierre Fabre.
MASTROIANNI B: Amgen, Astrazeneca, BMS, Janssen, Immedica, La Roche Posay, Meme, Viatrix, Pfizer, Roche, Boiron, Lumeen, Neomedlight, Daichi, Gilead.
MERLE P: BMS, Takeda, Astrazeneca, Janssen, Sanofi, Amgen
MORO-SIBILOT D: Lilly, Amgen, Roche, MSD, BMS, Takeda, Pfizer, Astrazeneca, Pierre Fabre oncologie, GSK, Janssen, Boehringer, Sanofi
NGUENANG M: Janssen
ODIER L: Pfizer, Takeda, Sanofi, Janssen, Asdia
PAULUS V: Astrazeneca, Amgen, Takeda, Janssen.
PATOIR A.: Astrazeneca, MSD.
PAYEN L: Astrazeneca, Volition, GFCO, Aima, Becktondickinson
PEROL M: AstraZeneca, Roche, Lilly, Daichi Sankyo, GSK, Pfizer, MSD, BMS, Novartis, Takeda, Sanofi, Pierre Fabre, Amgen, Abbvie, Janssen, Ipsen, Esai, Novocure, AnHeart Therapeutics, Illumina, Nuvation Bio, Pharmamar.
PIERRET T : Janssen, BMS, Takeda, Sanofi, Regeneron, MSD, Pfizer, Astrazeneca, Roche
RAIMBOURG J : Janssen, Takeda, Pfizer, Roche, MSD, BMS, Pierre Fabre, Daichi, Astrazeneca.
RANCHON F : BMS, Novartis, Janssen, Pfizer, Sanofi,
RAVOIRE M : BMS, Amgen, Pfizer, MSD, Kephren, Janssen, Ipsen, Astrazeneca, Merck, Sanofi, Gilead, Astellas, Net Cancer.
ROCH B : Amgen, Astrazeneca, BMS, Daichi, Janssen, Lilly, MSD, Novartis, Pierre Fabre, Roche, Takeda.
SOUQUET P-J: AstraZeneca, Amgen, Novartis, BMS, Pfizer, Sandoz, Accord.
SWALDUZ A: Amgen, Astrazeneca, Boehringer, Ipsen, Janssen, Lilly, MSD, Pfizer, Roche, Takeda, Sanofi, BMS, Daiichi, Sanofi, Regeneron
TOFFART AC: Astrazeneca, BMS, MSD, Roche, Pfizer, Takeda, Janssen, Amgen, Sanofi, Astellas Pharma, Dizal pharmaceuticals, Mirati, OSE, Immunotherapeutics, Turning point therapeutics, GSK, Lilly, Regeneron, Pharmamar, Novocure
WATKIN E: Astrazeneca, MSD, Janssen, BMS

Les autres participants et membres des groupes de travail n'ont déclaré aucun lien d'intérêt en oncologie thoracique. Aucun participant ou membre d'un groupe de travail n'a rapporté de lien d'intérêt avec l'industrie du tabac.


MENTIONS LEGALES


La réunion de mise à jour des référentiels (édition 2026) a été organisée par l'Association de Recherche d'Information Scientifique et Thérapeutique en Oncologie Thoracique (ARISTOT).

Les partenaires institutionnels 2026 d'ARISTOT sont : **Amgen, AstraZeneca, Bristol-Myers Squibb, Chugai, Janssen, Lilly, MSD, Pharmamar, Pierre Fabre, Pfizer, Regeneron, Roche, et Takeda.**

Les référentiels en oncologie thoracique Auvergne-Rhône-Alpes 2026 sont édités par ARISTOT qui en est le propriétaire exclusif (y compris des versions antérieures). Ils sont diffusés à titre gratuit par le(s) partenaire(s) dûment autorisé(s) et mandaté(s) par ARISTOT.

Pour citer le référentiel :

 Locatelli-Sanchez M, Avrilillon V, Boussageon M, Lantuejoul S, Scherpereel A, Zalcmann G, et le comité de rédaction des référentiels Auvergne Rhône-Alpes en oncologie thoracique et du réseau NETMESO/MESOCLIN. Référentiel sur le Mésothéliome de la plèvre : actualisation 2026. ARISTOT 2026. Accessible sur <http://referentiels-aristot.com/>

 Locatelli-Sanchez M, Avrilillon V, Boussageon M, Lantuejoul S, Scherpereel A, Zalcmann G, on behalf of the editing committee of Auvergne Rhône-Alpes Guidelines in Thoracic Oncology and NETMESO/MESOCLIN network. [Guidelines on Malignant Mesothelioma of the pleura: 2026 Update]. ARISTOT/NETMESO 2026 [French], Available from <http://referentiels-aristot.com/>

Licence :



Cette œuvre est mise à disposition sous licence CC BY-NC-ND 4.0 :
Attribution - Pas d'Utilisation Commerciale - Pas de Modification 4.0 International.

-Avertissement-

Ceci est un résumé (et non pas un substitut) de la licence.

Vous êtes autorisé à :

- Partager — copier, distribuer et communiquer le matériel par tous moyens et sous tous formats
- L'Offrant ne peut retirer les autorisations concédées par la licence tant que vous appliquez les termes de cette licence.

Selon les conditions suivantes :

- Attribution — Vous devez créditer l'Œuvre, intégrer un lien vers la licence et indiquer si des modifications ont été effectuées à l'Œuvre. Vous devez indiquer ces informations par tous les moyens raisonnables, sans toutefois suggérer que l'Offrant vous soutient ou soutient la façon dont vous avez utilisé son Œuvre.
- Pas d'Utilisation Commerciale — Vous n'êtes pas autorisé à faire un usage commercial de cette Œuvre, tout ou partie du matériel la composant.
- Pas de modifications — Dans le cas où vous effectuez un remix, que vous transformez, ou créez à partir du matériel composant l'Œuvre originale, vous n'êtes pas autorisé à distribuer ou mettre à disposition l'Œuvre modifiée.
- Pas de restrictions complémentaires — Vous n'êtes pas autorisé à appliquer des conditions légales ou des mesures techniques qui restreindraient légalement autrui à utiliser l'Œuvre dans les conditions décrites par la licence.

Pour voir une copie de cette licence, visitez <http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/> ou écrivez à Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

Pour toute demande d'utilisation commerciale ou de modification, veuillez contacter :

Association ARISTOT
Service de Pneumologie Aiguë et Cancérologie Thoracique
Hôpital Lyon Sud
165 Chemin du Grand Revoyet
69495 Pierre Bénite CEDEX

Une co-édition

