

**e-Tableau 26-4 – Tumeurs intra-orbitaires de l'enfant.**

Type tumoral	Diagnostic	Explorations	Traitement
Kyste dermoïde	Choristomes congénitaux Quadrant supéro-externe de l'orbite ou du sourcil Enfant < 10 ans ++	Radiographie orbitaire ± scanner	Exérèse chirurgicale
Hémangioendothéliome bénin du nourrisson	Naissance ou premiers mois de vie Lésion cutanée angiomateuse Paupières ± orbite	Scanner ± IRM	Surveillance simple Prise en charge de l'amblyopie fonctionnelle
Lymphangiomes	Tumeur infiltrante Poussées d'exophtalmie Âge médian de 6 ans	Scanner	Chirurgie difficile Antibiothérapie et corticothérapie possible
Neurofibromes	Tumeur du spectre de la neurofibromatose de type 1	Scanner	Chirurgie si possible Recherche d'autres tumeurs du spectre de la neurofibromatose de type 1
Gliome du nerf optique	Baisse d'acuité visuelle, exophtalmie	FO : œdème papillaire ± atrophie optique Scanner ± IRM	Surveillance ± chimiothérapie ± radiothérapie Exérèse chirurgicale complexe
Rhabdomyosarcome	Tumeur à différenciation musculaire Exophtalmie	Scanner + IRM Bilan médullaire Recherche extension métastatique	Chimiothérapie Traitement local (chirurgie ± radiothérapie)
Ostéosarcome	Sarcome osseux Possible tumeur secondaire post- irradiation d'un rétinoblastome	Scanner ± IRM Recherche extension métastatique	Chimiothérapie Chirurgie si possible
Histiocytose langerhansienne	Granulome éosinophile Douleurs et inflammations fréquentes	Scanner + IRM Lésion ostéolytique ++	Chirurgie ± radiothérapie ± chimiothérapie
Lésion métastatique : neuroblastome	Tumeur maligne du système nerveux sympathique	Scanner + IRM + scintigraphie à la MIBG	Polychimiothérapie
Lésion métastatique : sarcome d'Ewing	Sarcome osseux	Scanner ± IRM Bilan médullaire Recherche extension métastatique	Polychimiothérapie Traitement local (chirurgie ± radiothérapie)

FO : fond d'œil; IRM : imagerie par résonance magnétique; MIBG : méta-iodo-benzyl-guanidine.