

Affections non-directement attribuables à la sclérodermie systémique (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un centre de compétence: à propos d'une cohorte de 200 patients

C Lepart, S Ardois, M Bismut, A Ballerie, C Cazalets, G Coiffier, P Jego, N Belhomme, A Lescoat

▶ To cite this version:

C Lepart, S Ardois, M Bismut, A Ballerie, C Cazalets, et al.. Affections non-directement attribuables à la sclérodermie systémique (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un centre de compétence: à propos d'une cohorte de 200 patients. La Revue de Médecine Interne, 2020, 41 (8), pp.517-522. 10.1016/j.revmed.2020.03.001. hal-02563467

HAL Id: hal-02563467 https://univ-rennes.hal.science/hal-02563467

Submitted on 20 May 2020

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

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

Titre/Auteur/coordonnees

Affections non-directement attribuables à la sclérodermie systémique (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un centre de compétence : À propos d'une cohorte de 200 patients.

Illnesses unrelated to systemic sclerosis (IUSS) diagnosed throughout the patient's follow-up in a referral center: a cohort of 200 patients.

C Lepart¹ MD, S Ardois¹ MD, M Bismut² MD, A Ballerie^{1,3} MD, C Cazalets¹ MD, G Coiffier² MD, P Jego^{1,3} MD PhD, N Belhomme⁰¹ MD*, A Lescoat^{1,3} MD*.

 θ Auteur correspondant

*Égale contribution

¹ Service de Médecine Interne, CHU Hôpital Sud, Rennes, France. Université Rennes 1

²Service de Médecine Interne, CHU Strasbourg, France.

³ Inserm, EHESP, Irset (Institut de recherche en santé, environnement et travail) – UMR_S 1085, F-35000 Rennes, France

⁴Service de Rhumatologie, CHU Hôpital Sud, Rennes, France. Université Rennes 1

Correspondance:

DrNicolas Belhomme

Service de Médecine Interne, CHU Hôpital Sud 16, boulevard de Bulgarie, 35200 Rennes

⁵ Inserm U 1241, Univ Rennes, France

Affections non-directement attribuables à la sclérodermie systémique (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un centre de compétence : à propos d'une cohorte de 200 patients.

Illnesses unrelated to systemic sclerosis (IUSS) diagnosed throughout the patient's follow-up in a referral center: a cohort of 200 patients.

Introduction. L'objectif de notre travail était d'étudier les affections non-directement attribuables à la sclérodermie (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un service de médecine interne d'un centre de compétence.

Méthodes. Nous avons inclus tous les patients atteints de sclérodermie systémique (ScS) suivis dans le service d'hôpital de jour de médecine interne du CHU entre octobre 2014 et décembre 2015. Les dossiers des patients pour lesquels une affection qui ne correspondait pas à une complication ou une manifestation clinique classiquement décrite dans la ScS ont été étudiés.

Résultats. Parmi les 200 patients inclus, 38 diagnostics d'ANDAS ont été posés chez 31 patients (16%) au cours d'un suivi médian de 4 ans. Les diagnostics d'ANDAS se répartissaient en pathologies vasculaires (26%), cardiaques (21%), néoplasiques (8%), infectieuses (6%), auto-immunes (5%), endocriniennes (5%) et autres (24%). La durée médiane de suivi avant le diagnostic d'ANDAS était égale à deux ans. Dix-sept de ces diagnostics (45%) avaient été évoqués sur un point d'appel clinique, et un traitement avait été nécessaire dans 25 cas (66%). Une dyslipidémie était plus fréquente dans le groupe avec diagnostic d'ANDAS que dans le reste de la cohorte (OR 2,6 [1,1 – 1,5] ; p=0,014). Il n'y avait pas d'association significative entre les différents sous-types d'anticorps et la survenue d'une ANDAS.

Conclusion. Cette étude centrée sur les diagnostics d'ANDAS au cours du suivi des patients atteints de ScS met en avant l'intérêt d'un regard clinique et polyvalent dans le suivi de ces patients.

Mots-clés : sclérodermie systémique, suivi, diagnostic, affection non-directement attribuable à la sclérodermie systémique

Introduction. Our work aimed to investigate the illnesses unrelated to systemic sclerosis (IUSS), diagnosed among patients with systemic sclerosis (SSc) throughout their follow-up in a referral tertiary care center.

Methods. All the patients with SSc followed in the Internal Medicine Department of the University Hospital between October, 2014 and December, 2015, were included. We specifically reviewed the medical records of the patients who exhibited IUSS, defined as an illness that could not be considered as a typical clinical manifestation or as a usual complication of the disease.

Results. Two hundred patients were included, and 38 IUSS were diagnosed among 31 SSc patients, over a 4 years median follow-up period. These diagnoses included vascular diseases (26%), heart diseases (21%), neoplasia (8%), infectious diseases (6%), autoimmune diseases (5%), endocrinopathies (5%), and others (24%). The median follow-up time before IUSS diagnosis was two years. Seventeen (45%) of these diagnoses were considered in patients showing suggestive clinical signs. A specific therapy was delivered in 25 cases (66%). Group comparisons revealed that dyslipidemia was more frequent in patients with IUSS (OR=2,6) [1.1 - 1.5]; p=0,014), while no differences were found for the other characteristics. Especially, no association between auto-antibodies specificity and the occurrence of IUSS was found.

Conclusion. This study focused on IUSS in SSc patients and highlights the need for a polyvalent clinical approach all along the follow up of SSc patients.

Keywords: systemic sclerosis, follow-up, diagnosis, illnesses unrelated to systemic sclerosis

Introduction

La sclérodermie systémique (ScS) est une maladie auto-immune rare caractérisée par une fibrose tissulaire associée à une atteinte microvasculaire oblitérante et proliférative [1]. Les manifestations classiquement rencontrées sont multiples : phénomène de Raynaud, fibrose cutanée, calcinoses, télangiectasies, crise rénale sclérodermique, pneumopathie interstitielle diffuse, hypertension artérielle pulmonaire, atteinte myocardique et péricardique, troubles du rythme et de conduction, atteintes à tous les niveaux du tube digestif, atteintes articulaires et périarticulaires et enfin atteintes osseuses. Il s'agit d'une maladie grave dont le pronostic est en grande partie conditionné par l'atteinte cardio-pulmonaire. Ainsi, dans une méta-analyse, Ehlai et al. mettaient en évidence un rapport standardisé de mortalité égal à 3,53 [3,03 - 4,11] (p<0,0001) par rapport à la population générale [2]. Malgré les avancées thérapeutiques, la mortalité dans la ScS est restée la même depuis 40 ans [3]. Ainsi, le diagnostic doit être le plus précoce possible, afin de dépister les atteintes d'organes qui peuvent survenir très tôt dans l'histoire de la maladie, et de mettre en place les traitements appropriés [4].

Par ailleurs, dans la cohorte EUSTAR (European Scleroderma Trial and Research), 41% des décès étaient liés à une étiologie non-attribuable directement à la ScS [5].

Un suivi régulier, adapté selon la gravité de la maladie, est recommandé auprès d'un médecin spécialisé au sein d'un centre expert dans le récent plan national de diagnostic et de soins PNDS [6]. Ce suivi a pour objectif notamment de rechercher d'éventuelles comorbidités.

L'objectif de cette étude observationnelle descriptive est de caractériser les affections nondirectement attribuables à la sclérodermie (ANDAS) diagnostiquées au cours du suivi dans un service de médecine interne d'un centre de compétence.

Matériel et méthode

Patients et diagnostic d'ANDAS

Entre octobre 2014 et décembre 2015, 204 patients ont été inclus dans cette étude observationnelle de « vraie vie ». Les données disponibles dans le dossier depuis la consultation initiale et tout au long du suivi étaient colligées de façon rétrospective à l'occasion d'une consultation en hôpital de jour. Les données épidémiologiques recueillies incluaient l'âge, le sexe, le tabagisme, les comorbidités (hypertension artérielle (HTA), diabète, dyslipidémie). Les données concernant la maladie incluaient la durée du suivi, la présence d'une forme cutanée diffuse, le délai entre l'apparition ou l'aggravation du Raynaud et le diagnostic, le délai entre l'apparition d'un autre symptôme que le Raynaud et le diagnostic, le délai entre le symptôme (Raynaud ou autre) et le diagnostic de ScS, le score de Rodnan modifié à l'inclusion, la présence d'une pneumopathie infiltrante diffuse, d'un antécédent d'ulcère digital, d'une hypertension artérielle pulmonaire pré-capillaire, ou d'un

pyrosis. Les données biologiques incluaient la présence d'anticorps anti-centromères, anti ScL 70, anti ARN polymérase III, ou autre spécificité ou absence d'anticorps. Les données d'imageries étaient recueillies à partir des comptes rendus d'EFR et ETT, réalisés au moins annuellement dans le cadre du suivi spécifique de chaque patient. La réalisation d'un cathétérisme cardiaque droit était retenue en cas d'anomalies échographiques cardiaques évocatrices d'hypertention pulmonaire (HTP). Les données des TDM thoraciques réalisées pour tous les patients au diagnostic afin d'attester de la présence ou non de PID, et répétées durant le suivi chez les patients ayant une indication à une nouvelle imagerie (anomalies aux EFR/DLCO ou radiographique, ou symptomatologie) étaient également recueillies. L'ensemble des patients sclérodermiques suivis dans le service bénéficie d'un passage annuel en hôpital de jour, assurant ainsi de la représentativité de la population étudiée.

Nous avons inclus dans notre étude tous les patients issus de cette cohorte et répondant aux critères de ScS de LeRoy [7] et/ou de l'ACR/EULAR (*American College of Rheumatology/The EUropean League Against Rheumatism*) 2013 [8].

Était considérée comme affection non directement associée à la sclérodermie (ANDAS) toute affection qui ne correspondait pas à une complication ou une manifestation clinique classiquement décrite dans la ScS. Le diagnostic devait avoir été porté par un médecin du service, à la première consultation ou lors du suivi.

L'ensemble des ANDAS relevé au cours de l'examen des données-patients a été colligé dans cette étude, sans liste limitative.

Analyse statistique

La normalité de la distribution des variables quantitatives a préalablement été vérifiée par le coefficient de Kurtosis et le test de Kolmogorov-Smirnov. Aucune variable ne satisfaisait une distribution gaussienne. Les variables quantitatives ont donc été exprimées par la valeur médiane et les quartiles [Q1-Q3] et comparées par le test non paramétrique de Mann-Whitney. Les associations entre variables qualitatives ont été testées par la méthode du Chi2 ou pa le test exact de Fisher. Les tests ont été réalisés au seuil de significativité p<0,05. Les analyses ont été réalisées à l'aide du logiciel SPSS 20.0 (IBM, Armonk, N, USA.)

Éthique

Cette étude a été autorisée par la CNIL (autorisation N° 1980161 v 0) et le comité de Bioéthique du CHU de Rennes (avis $n^\circ 14$ 53).

Résultats

Caractéristiques des patients à l'inclusion

Parmi les 204 patients de la cohorte, 200 patients présentant une ScS et répondant aux critères de l'ACR/EULAR 2013 et/ou de LeRoy et al ont été inclus. Leurs caractéristiques sont présentées dans le tableau 1.

ANDAS

Au cours du suivi, 38 diagnostics d'ANDAS ont été posés chez 31 patients (16%). Un patient présentait deux diagnostics d'ANDAS et deux patients respectivement trois et quatre diagnostics. Les diagnostics d'ANDAS se répartissaient en pathologies vasculaires (10 diagnostics 26,3%), cardiaques (8 diagnostics 21%), néoplasiques (4 diagnostics 8%), infectieuses (3 diagnostics 6%), auto-immunes (2 diagnostics 5%), endocrinopathies (2 diagnostics 5%) et pathologies autres (9 diagnostics 24%). Ces diagnostics sont présentés dans le tableau 2. Treize diagnostics d'ANDAS (34%) étaient liés à une atteinte macrovasculaire (4 diagnostics d'artériopathie oblitérante des membres inférieurs, 4 diagnostics de cardiopathie ischémique, 3 diagnostics de sténose carotidienne, 1 diagnostic de thrombose asymptomatique de la carotide et 1 diagnostic de dilatation de l'aorte ascendante). L'artériopathie oblitérante des membres inférieurs ainsi que la sténose carotidienne avaient été évoquées sur la présence d'un souffle vasculaire dans cinq cas, d'une claudication intermittente dans un cas et d'un ulcère cutané dans un cas, et avaient été confirmées par l'écho-doppler artériel. Les diagnostics de cardiopathie ischémique avaient été documentés dans tous les cas par une épreuve d'effort, une échographie de stress ou un coroscanner. Ils avaient été évoqués pour quatre patients devant des anomalies à l'électrocardiogramme réalisé dans le cadre de la stratégie de suivi systématique et pour un patient devant une symptomatologie d'angor. Concernant les quatre diagnostics de néoplasies, un patient présentait des anticorps anti-ARN polymérase III, et tous les diagnostics avaient été faits à partir d'un point d'appel clinique.

L'âge médian au diagnostic d'ANDAS était égal à 68,5 ans avec un sexe ratio à 0,26. Neuf diagnostics (24%) avaient été posés à la consultation initiale et 29 (76%) au cours du suivi ultérieur. Dix-sept diagnostics (45%) avaient été évoqués sur un point d'appel clinique. Un examen complémentaire réalisé dans le cadre de la stratégie de suivi systématique avait permis d'évoquer 21 des 38 diagnostics (55%). Cet examen paraclinique était une échographie cardiaque trans-thoracique, un scanner thoracique, des explorations fonctionnelles respiratoires, une bandelette urinaire, un électrocardiogramme ou un bilan biologique (TSH, électrophorèse des protéines plasmatiques, créatininémie, NFS). Un traitement avait été nécessaire pour 25 diagnostics (66%) et une surveillance seule pour 13

diagnostics (34%). La durée médiane de suivi au diagnostic d'ANDAS était égale à 2 ans [0,25 – 5,5]. Les caractéristiques de la population pour laquelle un diagnostic d'ANDAS avait été porté sont résumées dans le tableau 3.

Caractéristiques des patients présentant un diagnostic d'ANDAS par rapport au reste de la population de l'étude

Nous avons comparé la population pour laquelle un diagnostic d'ANDAS avait été posé au reste de la cohorte. Seule la présence d'une dyslipidémie était plus fréquente dans le groupe chez qui une ANDAS avait été diagnostiquée (OR 2,6 [1,1-5,9]; p=0,014). Il n'y avait pas de différence significative selon l'âge, le sexe et les autres facteurs de risques cardiovasculaires. Le diagnostic d'une forme diffuse, la présence d'une complication cardiopulmonaire liée à la ScS ainsi que l'antécédent de traitement immunosuppresseur n'étaient pas différents entre les deux groupes. La médiane de suivi était égale à 5 ans [1-9] dans le groupe diagnostic d'ANDAS contre 4 ans [2 - 8.5] dans le reste de la cohorte sans différence significative (p=0,69). Le délai entre l'apparition du premier symptôme et le diagnostic de ScS était égal à 4 ans [1 - 8] dans le groupe diagnostic d'ANDAS réalisé contre 2 ans [1 - 8]dans le reste de la cohorte sans toutefois de différence statistiquement significative (p=0,61). Au plan immunologique, il n'y avait pas d'association significative entre la survenue d'une ANDAS et un sous type d'anticorps particulier. Néanmoins, les deux patients appartenant au groupe ANDAS et porteurs d'Ac anti ARN polymérase III avaient une histoire d'affection néoplasique, avec un antécédent d'hémopathie chez l'un d'entre eux, et la découverte d'un adénocarcinome mammaire d'emblée métastatique correspondant à l'ANDAS de la deuxième patiente. Les résultats sont présentés dans le tableau 4.

Discussion

Au cours d'une durée médiane de suivi de 4 ans, nous avons répertorié 38 diagnostics d'ANDAS chez 31 (16%) patients, au sein d'une population de 200 patients suivis pour une ScS et ayant consulté en hôpital de jour dans le cadre de la stratégie de suivi systématique de leur maladie systémique.

Alors que l'on aurait pu penser que les diagnostics auraient été faits en majorité au moment du bilan initial de la maladie, les diagnostics d'ANDAS (76%) étaient pour la plupart posés au cours du suivi avec une durée médiane de suivi au diagnostic égale à 2 ans, renforçant la pertinence d'un suivi régulier et prolongé des patients sclérodermiques, au-delà du dépistage des atteintes viscérales de la maladie. La durée médiane de suivi n'était pas significativement différente entre le groupe avec un diagnostic d'ANDAS posé et le reste de la cohorte. Il apparaît donc nécessaire de rester vigilant sur une potentielle ANDAS à tout moment du suivi. Un traitement était nécessaire pour 66% des ANDAS mises en évidence soulignant d'autant plus l'importance de leur diagnostic. On note que 45% de ces diagnostics étaient

réalisés à partir d'une présomption clinique rappelant l'intérêt d'un interrogatoire et d'un examen physique appliqué associé au bilan paraclinique systématique préconisé par le PNDS 2017 [6].

Dans notre étude, les atteintes macrovasculaires représentaient 34% des diagnostics d'ANDAS. Plusieurs études suggèrent que la prévalence des facteurs de risque cardiovasculaires chez les patients sclérodermiques ne serait pas différente de celle de la population générale [9,10]. Alors que l'augmentation du risque cardio-vasculaire est admise pour d'autres pathologies auto-immunes, telles que la polyarthrite rhumatoïde [11], le lien entre ScS et atteintes macrovasculaires reste débattu, en particulier concernant le risque d'artériosclérose précoce [12-14]. Il parait important de rester à l'écoute d'une symptomatologie pouvant orienter vers une atteinte macrovasculaire d'autant qu'il n'est actuellement pas préconisé de dépistage systématique.

Parmi les diagnostics d'ANDAS réalisés, trois étaient des néoplasies et un diagnostic était un nodule mammaire ACR3. La littérature actuelle s'accorde pour dire qu'il existe une augmentation du risque de néoplasie chez les patients présentant une ScS porteurs d'anticorps anti ARN polymérase III [15,16]; dans notre étude, les deux patients du groupe ANDAS porteurs de cet anticorps avaient une histoire de néoplasie. Le schéma de notre étude ne permettait pas de mettre en évidence un éventuel surcroît de risque de cancers chez les patients porteur d'anti-ARN polymérase de type III par rapport à la population générale et permettait seulement d'évaluer le risque de cancer dans ce sous-groupe de sclérodermiques par rapport aux autres patients sclérodermiques. Notre étude ne démontre pas d'association statistique entre ARN polymérase III et néoplasie, en comparaison aux patients présentant un autre anticorps, possiblement du fait d'un manque de puissance puisque seulement 7 patients étaient porteurs de cet anticorps (OR=2,262 [0,42 - 12,22]; p=0,297). Dans la littérature, cette augmentation de risque concerne des types de cancer différents selon les études : augmentation de fréquence des cancers pulmonaires, hépatiques, hématologiques et vésicaux pour Onishi et al. [16], œsophagiens et oropharyngés pour Derk et al. [15] ou encore des cancers du sein et mélanomes pour Szekanecz et al. [17]. Notre travail rappelle donc l'intérêt d'intégrer la recherche de néoplasie à l'examen clinique de suivi des patients ainsi que de s'assurer l'observance des dépistages organisés préconisés. Ceci est en particulier vrai au début de la maladie, chez les patients porteurs d'anticorps anti ARN polymérase III dont le risque de cancer synchrone de la ScS est maintenant démontré [18]. L'association de la survenue de cancers synchrones à la ScS chez des patients porteurs d'autres auto-anticorps reste à établir.

L'étude des causes de mortalité dans la cohorte européenne EUSTAR a révélé, parmi les 41% de décès d'étiologie non-attribuable directement à la sclérodermie, 33% de décès liés à une infection, 31% lié à une néoplasie et 29% lié à une cause cardio-vasculaire [5]. La consultation systématique de suivi est ainsi tout à fait propice au diagnostic de la pathologie

néoplasique ou cardio-vasculaire, et bien qu'elle ne soit pas la plus adaptée au diagnostic de la pathologie infectieuse aigue, elle offre néanmoins l'opportunité de mettre à jour les vaccinations, ainsi que de vérifier le suivi odonto-stomatologique afin de prévenir les portes d'entrées infectieuses orales.

Seule une dyslipidémie était plus fréquente chez les patients pour lequel un diagnostic d'ANDAS avait été posé comparé au reste de la population présentant une ScS. Cela est probablement lié à la fréquence des pathologies cardio-vasculaires (près de la moitié des diagnostics). Toutefois, les autres facteurs de risques cardio-vasculaires étudiés étaient retrouvés de façon égale dans les deux groupes. Il est intéressant de voir par ailleurs que l'âge au diagnostic d'ANDAS n'était pas différent dans les deux groupes, à l'instar des marqueurs potentiels de gravité de la maladie (forme diffuse, atteinte cardio-pulmonaire, traitement immunosuppresseur). Le délai entre la survenue du premier symptôme et le diagnostic de ScS, qui pourrait traduire un suivi médical moins régulier et/ou un patient moins à l'écoute de symptômes éventuels, n'était pas non-plus différent entre les deux groupes.

Le nombre d'ANDAS diagnostiqué au cours du suivi d'un patient présentant une ScS est probablement légèrement sous-estimé dans notre étude du fait d'un biais de sélection, de type patient-survivant. En effet, il s'agit d'une étude avec inclusions transversales et les patients toujours suivis au moment de l'inclusion étaient plus à même de ne pas avoir eu de diagnostic à pronostic grave, notamment cardio-vasculaire ou néoplasique, au cours de leur suivi. Par ailleurs, la proportion relativement faible de patients avec une forme diffuse de la maladie (22,5%) pourrait contribuer à expliquer le nombre limité d'ANDAS observés. Néanmoins ce faible nombre de patients avec atteinte cutanée diffuse peut également être expliqué par un biais de sélection, de type patient-survivant, puisque la mortalité est plus grande dans cette forme de la maladie. Enfin, le faible nombre d'ANDAS diagnostiqués est aussi lié au caractère rétrospectif de notre étude. En effet, les diagnostics d'ANDAS ayant été colligés à partir des éléments du dossier médical, certains diagnostics ont pu ne pas avoir été portés du fait de l'absence de dépistage standardisé, selon un protocole préétabli, de ces différentes affections. Ainsi, nos résultats mériteraient d'être confirmés par une étude de cohorte prospective, dans laquelle serait appliqué un schéma de dépistage systématique des ANDAS observées, à la fois clinique au moyen d'un questionnaire standardisé pré-établi, et éventuellement paraclinique notamment concernant le dépistage de l'atteinte macrovasculaire (doppler des TSA). La notion de diagnostic de pathologie psychiatrique n'a pas été abordée dans ce travail, car une approche rigoureuse pour le diagnostic de ces troubles aurait nécessité un avis spécialisé systématique. Il s'agit d'une des limites de cette étude observationnelle.

Enfin, une difficulté rencontrée lors de cette étude est la définition d'une ANDAS. En effet la ScS est l'archétype de la pathologie systémique. Elle touche de nombreux organes entraînant de façon directe ou indirecte de nombreuses pathologies, ce qui peut rendre difficile le fait de caractériser une affection comme étant « non reliée » à la ScS.

Au final, la variété des manifestations cliniques décrites dans cette étude, comme la diversité des spécialités concernées par les ANDAS rend compte de la nécessité de garder une approche polyvalente dans le suivi des patients.

Conclusion

Il s'agit de la première étude s'intéressant aux diagnostics non-directement attribuables à la ScS posés au cours de la stratégie de suivi systématique des patients sclérodermiques telle que définie par le PNDS. Elle met en avant la complexité d'une consultation de suivi d'un patient porteur d'une ScS, au cours de laquelle l'attention doit être portée à tous les appareils. Elle rappelle aussi l'intérêt de conserver un regard clinique et une approche polyvalente pour le suivi de ces patients.

Conflits d'intérêt : aucun

- 1. Didier K, Robbins A, Antonicelli F, Pham BN, Giusti D, Servettaz A. Actualités dans la physiopathologie de la sclérodermie systémique : vers de nouvelles opportunités thérapeutiques. Rev Med Interne. 2019;40:654-663
- 2. Elhai M, Meune C, Avouac J, Kahan A, Allanore Y. Trends in mortality in patients with systemic sclerosis over 40 years: a systematic review and meta-analysis of cohort studies. Rheumatol (Oxford) 2012;51:1017-26.
- 3. Elhai M, Avouac J, Kahan A, Allanore Y. Systemic sclerosis: Recent insights. Joint Bone Spine 2015;82:148-53.
- 4. Michaud M, Catros F, Ancellin S, Gaches F. Mise au point sur les sclérodermies très précoces et précoces. Rev Med Interne. 2019;40:517-522
- 5. Tyndall AJ, Bannert B, Vonk M, Airò P, Cozzi F, Carreira PE, et al. Causes and risk factors for death in systemic sclerosis: a study from the EULAR Scleroderma Trials and Research (EUSTAR) database. Ann Rheum Dis 2010;69:1809-15.
- 6. Sclérodermie Systémique: Protocole National de Diagnostic et de Soins 2017.

 Consultable à l'adresse: https://www.has-sante.fr/portail/jcms/c_717292/fr/sclerodermie-systemique
- 7. LeRoy EC, Black C, Fleischmajer R, Jablonska S, Krieg T, Medsger TA, et al. Scleroderma (systemic sclerosis): classification, subsets and pathogenesis. J Rheumatol 1988;15:202-5.
- 8. van den Hoogen F, Khanna D, Fransen J, Johnson SR, Baron M, Tyndall A, et al. 2013 classification criteria for systemic sclerosis: an American College of Rheumatology/European League against Rheumatism collaborative initiative. Arthritis Rheum 2013;65:2737-47.
- 9. Ngian G-S, Sahhar J, Wicks IP, Van Doornum S. Cardiovascular disease in systemic sclerosis--an emerging association? Arthritis Res Ther 2011;13:237.
- Dimitroulas T, Giannakoulas G, Karvounis H, Garyfallos A, Settas L, Kitas GD.
 Micro- and macrovascular treatment targets in scleroderma heart disease. Curr Pharm Des 2014;20:536-44.
- 11. Kitas GD, Gabriel SE. Cardiovascular disease in rheumatoid arthritis: state of the art and future perspectives. Ann Rheum Dis 2011;70:8-14.

- 12. Psarras A, Soulaidopoulos S, Garyfallos A, Kitas G, Dimitroulas T. A critical view on cardiovascular risk in systemic sclerosis. Rheumatol Int 2017;37:85-95.
- 13. Nussinovitch U, Shoenfeld Y. Atherosclerosis and macrovascular involvement in systemic sclerosis: myth or reality. Autoimmun Rev 2011;10:259-66.
- 14. Hettema ME, Zhang D, de Leeuw K, Stienstra Y, Smit AJ, Kallenberg CGM, et al. Early atherosclerosis in systemic sclerosis and its relation to disease or traditional risk factors. Arthritis Res Ther 2008;10:R49.
- 15. Derk CT, Rasheed M, Artlett CM, Jimenez SA. A cohort study of cancer incidence in systemic sclerosis. J Rheumatol 2006;33:1113-6.
- Onishi A, Sugiyama D, Kumagai S, Morinobu A. Cancer incidence in systemic sclerosis: meta-analysis of population-based cohort studies. Arthritis Rheum 2013;65:1913-21.
- 17. Szekanecz É, Szamosi S, Horváth Á, Németh Á, Juhász B, Szántó J, et al. Malignancies associated with systemic sclerosis. Autoimmun Rev 2012;11:852-5.
- 18. Igusa T, Hummers LK, Visvanathan K, Richardson C, Wigley FM, Casciola-Rosen, et al. Autoantibodies and scleroderma phenotype define subgroups at high-risk and low-risk for cancer. Ann Rheum Dis 2018;77:1179-1186.

Tableau 1 – Caractéristiques des 200 patients sclérodermiques à l'inclusion

| Caractéristiques ; n=200 patients | Population n (%)/ [Q1-Q3] |
|---|------------------------------|
| Age à l'inclusion (années) | 60 [51 – 70] |
| IMC (kg/m2) | 24,1 [21 – 27] |
| Age au diagnostic de ScS¹ (années) | 54 [44 – 65] |
| Sexe féminin | 150 (75%) |
| Forme cutanée diffuse | 45 (22,5%) |
| Délai entre l'apparition ou l'aggravation du Raynaud et le diagnostic de ScS¹ (années) | 2 [1 - 8] |
| Délai entre l'apparition d'un autre symptôme que le Raynaud et le diagnostic de ScS¹ (années) | 0 [0–1] |
| Délai entre le 1 ^{cr} symptôme (Raynaud ou autre) et le diagnostic de ScS (années) | 2 [1–8] |
| Score de Rodnan modifié à l'inclusion | 4 [2 – 8] |
| Pneumopathie infiltrante diffuse | 70 (35%) |
| Hypertension artérielle pulmonaire pré-capillaire en cathétérisme cardiaque droit | 8 (4%) |
| Antécédent ou présence d'Ulcère digital | 76 (38%) |
| Pyrosis présent à l'inclusion | 92 (46%) |
| Prise d'inhibiteur de pompe à protons | 124 (62%) |
| Hypertension artérielle (HTA) | 46 (23%) |
| Diabète | 12 (6%) |
| Tabagisme : -actif -ancien, sevré au diagnostic | 43 (21,5%) 45 (22,5%) |
| Dyslipidémie | 49 (24,5%) |

| Statines | 25 (12,5%) |
|---|------------|
| Corticothérapie | 53 (26,5%) |
| Traitement immunosuppresseurs/modulateurs | 43 (21.5%) |
| dont Cyclophosphamide | 22 (11,0%) |
| Azathioprine | 10 (5,0%) |
| MMF | 4 (2,0%) |
| MTX | 20 (10,0%) |
| IgIV | 6 (3,0%) |
| Rituximab | 5 (2,5%) |
| Durée de suivi dans le service (années) | 4 [2 – 9] |
| Ac Anti Centromère | 112 (56%) |
| Ac Anti Scl70 | 42 (21%) |
| Ac Anti ARN polymérase III | 7 (3,5%) |
| Autre spécificité ou absence d'Ac | 39 (19,5%) |

¹ScS : sclérodermie systémique

La médiane ainsi que les bornes inférieure et supérieure sont représentées pour les variables quantitatives. Pour les variables qualitatives, le nombre absolu est représenté ainsi que le pourcentage de la population générale.

Tableau 2 – Affections non-directement attribuables à la sclérodermie

| Pathologies cardiaques | Cardiopathie ischémique (4) | | | |
|--------------------------|--|--|--|--|
| n=8 | Rétrécissement aortique (1) | | | |
| | Trouble du rythme supra-ventriculaire paroxystique (1) | | | |
| | Syndrome de Wolff Parkinson White (1) | | | |
| | Insuffisance cardiaque gauche (1) | | | |
| | | | | |
| Pathologies vasculaires | Artériopathie oblitérante des membres inférieurs (4) | | | |
| n=10 | Syndrome traversée thoraco-brachiale artérielle (1) | | | |
| | Dilatation aorte ascendante (1) | | | |
| | Thrombose asymptomatique de la carotide (1) | | | |
| | Sténose carotidienne (3) | | | |
| | (*) | | | |
| Endocrinopathie | Hypothyroïdie (2) | | | |
| n=2 | | | | |
| | | | | |
| Pathologies auto-immunes | Vascularite cryoglobulinémique (1) | | | |
| n=2 | Polyarthrite rhumatoïde (1) | | | |
| | | | | |
| Néoplasies | Mélanome (1) | | | |
| n=4 | Maladie de Waldenström (1) | | | |
| | Nodule mammaire ACR 3 (1) | | | |
| | Cancer du sein (1) | | | |
| | | | | |
| Pathologies infectieuses | Pneumocystose (1) | | | |
| n=3 | Toxocarose (1) | | | |
| | Colonisation à pseudomonas aeruginosa (1) | | | |
| | 1. () | | | |
| Autres n=9 | Anémie par carence en vitamine B12 (2) | | | |
| 11-7 | Anémie par carence martiale (2) | | | |
| | Kyste bronchogénique (1) | | | |
| | Insuffisance rénale glomérulaire (1) | | | |
| | Nécrose tubulaire aigue (1) | | | |
| | Maladie de Parkinson (1) | | | |
| | Déficit hétérozygote en alpha-1-antitrypsine (1) | | | |
| | | | | |
| | | | | |

Tableau 3 – Caractéristiques de la population pour laquelle une affection non-directement attribuable à la sclérodermie (ANDAS) a été diagnostiquée au cours du suivi

| Caractéristiques | Population avec diagnostic de ANDAS n (%)/ [Q1-Q3] | | |
|---|--|--|--|
| Age au diagnostic d'ANDAS (années) | 68,5 [49-74] | | |
| Sex ratio | 0,26 | | |
| Diagnostic réalisé après la consultation initiale | 29 (76,3%) | | |
| Diagnostic évoqué sur point d'appel clinique | 17 (44,7%) | | |
| Diagnostic évoqué à la suite d'un examen paraclinique systématique : -échographie trans-thoracique -scanner thoracique -explorations fonctionnelles respiratoires -bandelette urinaire -électrocardiogramme -bilan biologique | 21 (55,3%) 4 3 1 1 3 9 (1 électrophorèse des protéines plasmatiques, 2 TSH, 1 créatininémie, 5 NFS) | | |
| Diagnostic ayant conduit à : -un traitement -une surveillance seule | 25 (65,7%) 13 (34,3%) | | |
| Médiane de suivi au diagnostic d'ANDAS (années) | 2 [0,25-5,5] | | |
| Ac Anti Centromères | 16(51,6%) | | |
| Ac Anti ScL 70 | 6(19,4%) | | |
| Ac Anti ARN polymérase III | 2(6,5%) | | |

La médiane ainsi que les bornes inférieure et supérieure sont représentées pour les variables quantitatives. Pour les variables qualitatives, le nombre absolu est représenté ainsi que le pourcentage de la population générale.

Tableau 4 – Caractéristiques des patients sclérodermiques avec diagnostic d'affection non-directement attribuable à la sclérodermie (ANDAS) comparés aux patients sclérodermiques sans diagnostic d'ANDAS

| Caractéristiques | Population avec diagnostic d'ANDAS n=31 | Population sans diagnostic d'ANDAS n=169 | OR¹ | p |
|---|---|--|------------------|-------|
| Age au diagnostic de ScS | 60 [47 – 69] | 53 [41.5 – 63] | - | 0,059 |
| IMC | 24,1 [21 –27] | 24,1 [21 –27] | - | 0,242 |
| Sexe féminin | 24 (77,4%) | 135 (79,9%) | 1.1 [0,4 – 2.9] | 0,755 |
| Forme diffuse | 6 (19,4%) | 39 (23,1%) | 0.8 [0,3 – 2] | 0,648 |
| Délai entre l'apparition ou l'aggravation du Raynaud et le diagnostic de SeS (années) | 4 [0 – 8] | 2 [1 – 7.5] | - | 0,665 |
| Délai entre l'apparition d'un autre symptôme que le Raynaud et le diagnostic de ScS (années) | 0 [0 – 1] | 0 [0 – 1] | - | 0,445 |
| Délai entre le 1 ^{er} symptôme (Raynaud ou autre) et le diagnostic de ScS (années) | 4 [1 – 8] | 2 [1 – 8] | - | 0,610 |
| Score de Rodnan au diagnostic | 4 [2 – 9] | 4 [2 – 8] | - | 0,665 |
| Pneumopathie infiltrante diffuse | 12 (38,7%) | 58 (34,3%) | 1,2 [0,5 – 2.6] | 0,638 |
| Hypertension artérielle pulmonaire pré-capillaire | 1 (3,2%) | 7 (4,1%) | 0,7 [0,09 – 6,4] | 1 |
| Ulcère digital | 11 (35,5%) | 65 (38,5%) | 0,8 [0,3 – 1,9] | 0,754 |
| Pyrosis présent à l'inclusion | 15 (48,4%) | 77 (45,6%) | 1.1 [0,5 – 2,4] | 0,772 |
| Hypertension artérielle | 10 (32,3%) | 36 (21,3%) | 1,7 [0,7 – 4] | 0,183 |
| Diabète | 2 (6,5%) | 10 (5,9%) | 1.09 [0,3 – 2,2] | 1 |
| Tabagisme: | | | | |
| -actif | 6 (19.4%) | 37 (21.9%) | 0.8 [0.3 – 2.2] | 0.752 |
| -ancien, sevré au diagnostic | 8 (25.8%) | 34 (20.1%) | 1.3 [0.5 – 3.3] | 0.475 |
| Tabagisme actif ou sevré | 14 (45.2%) | 71 (42%) | 1.1 [0.5 – 2.4] | 0.744 |
| Dyslipidémie | 13 (41,9%) | 36 (21,3%) | 2,6 [1,1 – 5,9] | 0,014 |
| Statines | 7 (22,6%) | 18 (10,7%) | 2,4 [0.9 – 6,5] | 0,078 |
| Traitement immunosuppresseur | 5 (16,1%) | 37 (21,9%) | 0,6 [0,2 – 1,9] | 0,469 |

| Durée médiane de suivi dans le service (années) | 5 [1 – 9] | 4 [2 - 8.5] | - | 0,686 |
|--|-----------|-------------|--------------------|-------|
| Ac Anti Centromères | 16 (5,2%) | 96 (56,8%) | 0,811 [0,38-1,75] | 0,695 |
| Ac Anti ScL70 | 6 (19.4%) | 36 (21.3%) | 0.887 [0.34-2.35] | >0.99 |
| Ac Anti ARN polymérase III | 2 (6.4%) | 5 (3%) | 2.262 [0.42-12.22] | 0.297 |

¹OR : odds ratio

La médiane ainsi que les premier et troisième quartile sont représentés pour les variables quantitatives. Pour les variables qualitatives, le nombre absolu est représenté ainsi que le pourcentage de la population générale.

Camille Lepart a rédigé le manuscrit et a collecté les données

Samuel Ardois et Marie Bismut ont participé à la rédaction et ont collecté les données

Nicolas Belhomme, Alain Lescoat et Patrick Jego ont supervisé le travail et réalisé les analyses

Claire Cazalets, Guillaume Coiffier et Alice Ballerie ont collecté les données et relu le manuscrit en y apportant des modifications substantielles.