



## گزارش یک مورد آدنوم متابفریک در یک خانم ۳۲ ساله

رضا مهدوی<sup>۱\*</sup>، زیلا شیخی<sup>۲</sup>

### چکیده

آدنوم متابفریک یک تومور خوش خیم کلیوی نادر بوده که نمای بالینی و رادیولوژی آن مشابه توده‌های بدخیم می‌باشد و تشخیص آن بصورت آسیب‌شناختی و بعد از عمل جراحی می‌باشد. این تومور که اغلب در زنان میانسال دیده می‌شود، سیر درمانی و زندگانی خوبی دارد. ما یک مورد آدنوم متابفریک را در یک خانم ۳۲ ساله که با درد و توده شکمی مراجعه کرده و تحت عمل جراحی رادیکال نفرکتومی قرار گرفته گزارش کردیم.

**واژه‌های کلیدی:** آدنوم متابفریک، تومور کلیه، رادیکال نفرکتومی

۱- استاد اورولوژی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، بخش اورولوژی، بیمارستان امام رضا (ع)

۲- دستیار تخصصی اورولوژی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، بخش اورولوژی، بیمارستان امام رضا (ع)

\* نویسنده مسئول: مشهد، بیمارستان امام رضا (ع)، بخش اورولوژی

تلفن ۰۵۱۱-۷۲۴۹۴۰۳ پست الکترونیک: drrezamahdavi@yahoo.com

توبول گرد تا بیضی برخی شبیه روزت و ایجاد ساختمانهای میکروپاپیلر و گلومرولوئید مفروش از یک ردیف سلولهای مکعبی تا استوانه‌ای با هسته‌های بیضی منومورف برخی شکافدار بدون میتوز و پلئومورفیسم قابل توجه و در حد فاصل تجمعات فوق استرومای فیبرومیگروئید همراه با کانونهای نکروز ایسکمیک مشهود بود. تهاجم به کپسول و ابتلا پارانشیم کلیه در هیچ کدام از برداشتها مشاهده نشد. در بافت چربی اطراف گرهای لنفی با تغییرات راکتیو مشهود بود. که تشخیص متابنفریک آدنوما است.

### بحث

آدنوم متابنفریک تومور خوش خیم بوده و اغلب بعد از مرگ (۷ تا ۲۲ درصد اتوپسی‌ها) دیده می‌شود که منشاء آن از توبول دیستال می‌باشد. این تومور اغلب کوچک و کمتر از ۱ سانتیمتر بوده و در کوتکس کلیه دیده می‌شود که بدون علامت بالینی است. اتیولوژی آن ناشناخته بوده و ممکن است با سیگار و نفرواسکروز توبولار و دیالیز ارتباط داشته باشد.<sup>(۳)</sup> قابل ذکر است که موارد زمینه‌ای فوق در بیمار ما وجود نداشت.

پلی سیستمی و هیپرکلسمی با متابنفریک آدنوما ممکن است همراه باشد که در بیمار ما این دو مورد وجود نداشت. درد شکمی، هماچوری و فشار خون نادرتر می‌باشد.<sup>(۳)</sup> در مقاله دیگر که ۹ مورد گزارش آدنوم متابنفریک را داده بود ۶ بیمار به طور اتفاقی تشخیص داده شدند و ۳ نفر دیگر علائم داشتند<sup>(۲)</sup> بیمار هماچوری و ۱ بیمار پلی سیستمی.<sup>(۶)</sup> البته در این بیمار درد شکم از شکایت‌های عمده بیمار بود. آدنوم متابنفریک با رشد آهسته و یک تومور بدون متاستاز و با پیش آگهی خوب است.<sup>(۵,۴)</sup>

آدنوم متابنفریک عمدتاً در زنان جوان و میانسال گزارش شده<sup>(۶)</sup> و نسبت زن به مرد ۲ به ۱ می‌باشد.<sup>(۳)</sup> و همانطور که در معرفی بیمار گزارش شده بیمار خانم ۳۲ ساله بدون سابقه بیماری خاص می‌باشد.

یافته‌های رادیولوژیک بصورت یک توده Solid و حاشیه مشخص و هایپو و اسکولر که اغلب دارای کلسفیکاسیون است، می‌باشد.<sup>(۶)</sup> اغلب افتراق از کارسینوم کلیوی (RCC) و نفروبلاستوما در قبل از جراحی مشکل است<sup>(۷)</sup> و در این بیمار هم افتراق آن قبل از جراحی امکان‌پذیر نبوده است و رادیولوژیست آن را یک توده سولید بدخیم (RCC) (سونوگرافی و CT Scan) گزارش کرده بود.

در گزارش آسیب شناسی تومور به صورت یک حاشیه مشخص، با یک بافت فیبروی ضخیم پوشیده و نمای مقطع آن زرد، سفید با حاشیه مشخص پارانشیم کلیه دیده می‌شود.<sup>(۸)</sup> تومور دارای کپسول مشخص می‌باشد و به نسج و ارگانهای مجاور تهاجم ندارد.

### مقدمه

آدنوم متابنفریک (MA) یک تومور کلیوی خوش خیم می‌باشد که تا کنون در بالغین گزارش شده است و پیش آگهی خوبی دارد (۱) و در کتاب اورولوژی کمپل ۷، ۲۰۰۷، ۵۰ مورد آن گزارش شده است. ماهیت تومور خوش خیم و متوسط اندازه سایز تومور ۵/۵ سانتیمتر می‌باشد؛ تشخیص آن فقط بر پایه گزارش آسیب شناسی است و ممکن است تظاهرات آزمایشگاهی آن بصورت پلی سیستمی و هیپرکلسمی باشد.<sup>(۲)</sup> در مقاله دیگری هم از سال ۱۹۹۲ تا ۲۰۰۷ تعداد ۹ مورد گزارش گردیده بود.<sup>(۶)</sup> در این مقاله ما یک مورد متابنفریک آدنوما را در خانمی ۳۲ ساله که با توده شکمی و درد در قسمت فوقانی و راست شکم مراجعه کرده و با تشخیص اولیه رنال سل کارسینوما تحت عمل جراحی رادیکال نفرکتومی قرار گرفته و جواب آسیب شناسی متابنفریک آدنوما بود را گزارش می‌نماییم.

### گزارش مورد

خانمی ۳۲ ساله و روستایی که با احساس توده شکمی در قسمت فوقانی و راست شکم مراجعه کرده بود. بیمار از ۴ - ۳ ماه قبل احساس سوزش سردهل و دیس پیسی و ریفلکس معده داشته و تحت درمان با داروی H2 بلوکر بوده است. که بعد از مدتی متوجه توده شکمی و درد فلانک راست شده که به پزشک مراجعه نموده و پس از انجام سونوگرافی تشخیص Solid Mass به ابعاد  $123 \times 123 \times 120$  میلیمتر در کلیه راست داده شده بود. بیمار سابقه هماچوری و یا علائم ادراری نداشته است. به دنبال آن جهت پیگیری بیمار، CT اسکن شکم و لگن با و بدون ماده حاجب و ریدی انجام گرفت. تصویر توده حجمی مولتی لوبله به ابعاد حداقل  $100 \times 100 \times 100$  میلیمتر در کلیه راست مشاهده گردید. که باعث بهم خوردگی سیستم پیلوکالیسیل راست نیز شده بود. جابجایی ارگان‌های مجاور مثل کبد و کیسه صفراء و کولون و عروق مشهود بود که علائم فوق مطرح کننده توده RCC بود (شکل ۱).

دایلر عروق کلیه هم شواهدی از ترومبوز و ریدهای کلیه راست و IVC را گزارش نکرد. آزمایشات بیمار هم به شرح زیر می‌باشد:

RBC: $4.9 \times 10^6$	Hgb: 13.3	ESR: 5	SGOT: 23
SGPT: 12	ALP: 80	Cr: 1	Ca: 8.9
U/A: NL	U/C: Strill		

سپس بیمار تحت عمل رادیکال نفرکتومی ترانس آبدومینال قرار گرفت. شرح آسیب شناسی به صورت زیر می‌باشد:

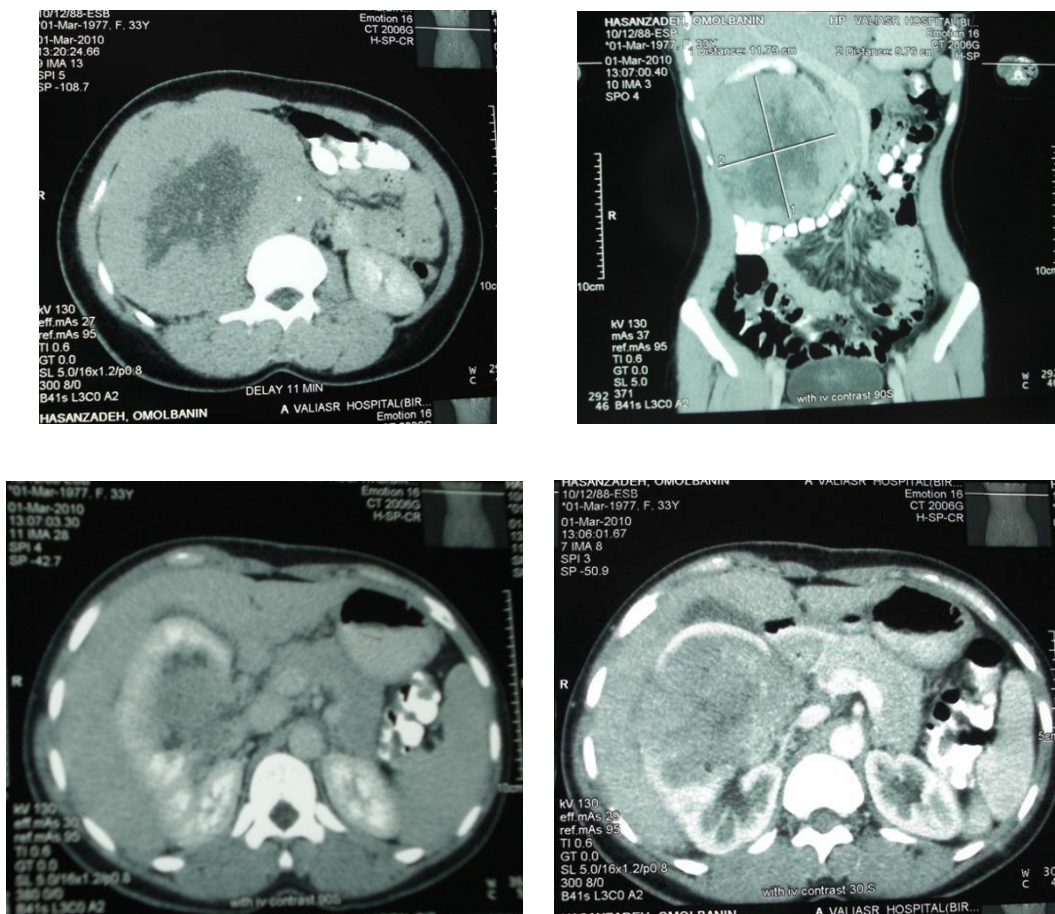
کلیه راست ۹۰۰ گرم و به ابعاد  $10/5 \times 3/5 \times 2$  سانتیمتر دارای ضایعه تومورآل در یک سطح کپسول دار و کروی به قطر ۱۰ سانتیمتر و در برش سالید دارای کانونهای نکروز و دزنسانس میکسوسوئید می‌باشد. در برداشت‌های متعدد از آزارنپولازیک محصور به کپسول تجمعات متراکم ساختمانهای

اغلب بدون علامت است و در موارد کمی بصورت درد و توده شکمی بروز می‌کند. نمای رادیولوژیکال آن بصورت تووده‌های بدخیم کلیوی تظاهر می‌باید و افتراق آن قبل از جراحی از تووده‌های بدخیم کلیوی مشکل است. تشخیص آن بعد از عمل جراحی و پاتولوژیکال می‌باشد. در معاینه بیمار با تظاهر تووده شکمی آدنوم خوش خیم کلیوی باید مد نظر قرار گیرد.

نمای هیستولوژیکال: قطر کوچکتر سلول‌ها با هسته‌های پرکرومیک همراه با عدم فعالیت میتوئیک است (۳). گزارش پاتولوژی در مورد بیمار ما هم به همین صورت می‌باشد. در رنگ آمیزی ایمونوھیستوکمیکال سلولهای تومور برای CD5 و WT-1 مثبت می‌باشند (۷).

### نتیجه گیری

آدنوم متانفریک یک تومور خوش خیم کلیوی بوده که



شکل ۱: مقاطعی ازسی تی اسکن شکم و لگن بیمار معرفی شده

### References

1. Jain M, Rastogi A, Gupta RK, Atypical metanephric adenoma - A case report and review of literature, Int Urol Nephrol 2007;39(1):123-7.
2. Steven C, Andrew N, Ronald M, Bukowsk, Renal tumors, Campbell- Walsh Urology , 9<sup>th</sup> ed 2007; Vol 2 , P : 1576,
3. Longoni E, Berti GL, Paccaduscio A, " et al", Metanephric adenoma: Case report and review of the literature, Arch Ital Urol Androl 2004;76(3):121-3.
4. Schmelz HU, Stoschek M, Schwerer M, " et al", Metanephric adenoma of the kidney: Case report and review of the literature, Int Urol Nephrol 2005;37(2):213-7.
5. Jain M, Rastogi A, Gupta RK, Atypical metanephric adenoma -A case report and review of literature, Int Urol Nephrol 2007;39(1):123-7.
6. Bastide C, Rambeaud JJ, Bach AM, Russo P, Metanephric adenoma of the kidney: Clinical and radiological study of

- nine cases, BJU Int 2009 Jun;103(11):1544-8.
- 7. Terao H, Matsumoto T, Umemoto S, " et al", Metanephric adenoma: Report of two cases, Hinyokika Kiyo 2008;54(9):599-602.
  - 8. Sato H, Miyazawa K, Ikeda R, Suzuki K, Metanephric adenoma in a 59-year-old female: A case report, Hinyokika Kiyo 2004;50(1):41-3.