

مقاله پژوهشی

گزارش تومور شوانومای خوش خیم دو طرفه کلیه

دکتر علی اصغر کتابچی^۱، دکتر محمد احسان^۲ و دکتر نعمت‌الله شهدادی^۱

خلاصه

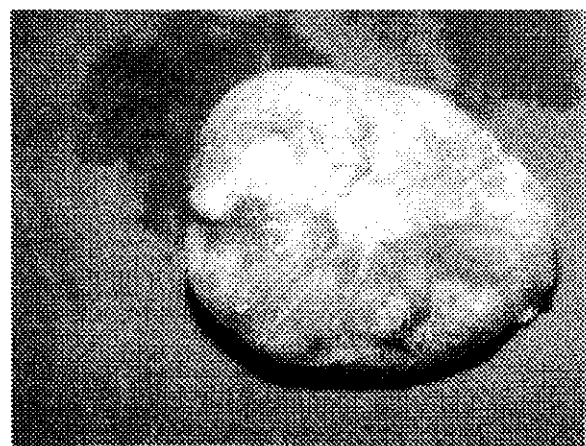
این گزارش، مورد نادری از شوانومای خوش خیم دو طرفه کلیه در یک مرد ۳۶ ساله مبتلا به دیابت نوع دوم است. بررسی‌های رادیوگرافیک پیش از عمل، دو تومور در خلف صنافق و متصل به قطب‌های تحتانی کلیه‌ها را نشان می‌داد و شواهدی از انتشار دور دست آنها وجود نداشت. تشخیص نهایی بعد از خارج نمودن توده‌ها و با بررسی آسیب‌شناسی به دست آمد.

واژه‌های کلیدی: شوانوما، کلیه، خلف صنافق

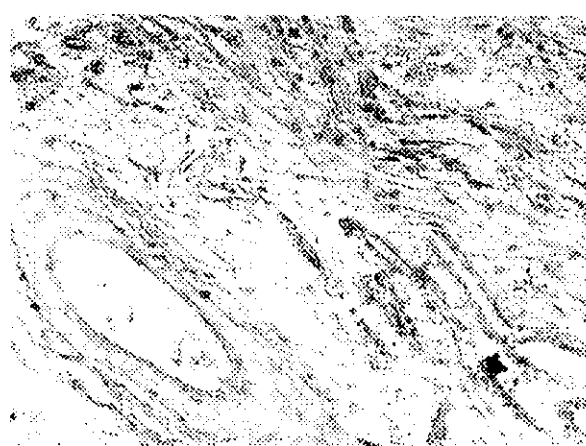
۱- استاد بار اوزن‌لوئیزی، ۲- استاد بار رادیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی کرمان

مقدمه

شکل ۱: سی تی اسکن کلیه ها نشان دهنده دو توده توپر متصل به قطب های تحتانی هر دو کلیه



شکل ۲: تومور شوانومای طرف راست



شکل ۳: نمای میکروسکوپی از تومور شوانومای کلیه ها با طرح آنتونی (B,A)

شوانوما توموری است با منشاً سلول های شوان غلاف اعصاب محیطی و مرکزی (۳) که برای اولین بار در سال ۱۹۱۰ توسط Verocay معرفی شد (۴). ۲۲ سال بعد Masson ماهیت تومور را تشخیص داد و آن را شوانوما نامید در حالی که واژه نوریلومما (neurilemmoma) را برای آن برگزید. در حال حاضر اطلاق هر دو نام در متون مرسوم است (۴).

شوانوما ممکن است در هر جای بدن که اعصاب با غلاف سلول های شوان دارد بوجود آید ولی به صورت شایعتر در سرو گردن گزارش شده است (۵-۶۰ درصد موارد) (۱). شوانوما در خلف صفاق نادر است (۱-۱۰ درصد موارد) (۱,۲). در یک بررسی از ۶۸۸ تومور اولیه خلف صفاقی تنها ۱٪ آنها شوانوما بودند (۷). اکثر این تومورها خوش خیم هستند و تشخیص قبل از جراحی آنها به علت تنواع علایم رادیولوژیکی و فقدان علایم اختصاصی، مشکل می باشد (۱). در گزارش های مختلف این تومور در خلف صفاق با اعمال فشار بر قسمت های مختلف مجاري ادراری موجب بروز علایم غیراختصاصی شده است. علاوه بر این در موارد نادری تومور در نواحی فوق کلیه، پارانشیم کلیه و حتی آلت وجود داشته است (۸). گفته می شود شوانوما تنها در ۳٪ موارد بد خیم بوده (۱) و اغلب با بیماری von Recklinghausen همراه می باشد (۹٪) (۳,۵,۹). از نظر جنسی شیوع آن در هر دو جنس یکسان گزارش شده است (۶). تشخیص نهایی آن عمده از طریق آزمایشات هیستولوژی و ایمunoهیستوشیمیابی (با کشف پروتئین ۱۰۰-۵) صورت می گیرد (۱).

گزارش مورد

بیمار مرد ۳۶ ساله ای بود که به علت درد و احساس سنگینی در پهلوها مراجعه کرده بود. وی سابقه دیابت نوع دوم را از ده سال پیش ذکر می نمود. در معاینه بالینی دو توده سفت، متحرک و بدون درد در دو پهلوی وی لمس می شد و در آزمایشات به عمل آمده به جز بالا بودن قند خون ناشتا نکته غیر طبیعی وجود نداشت. در سونوگرافی بیمار دو توده توپر در خلف صفاق و متصل به کلیه ها تشخیص داده شد. در IVP کلیه ها هم زمان ترشح نموده و از نظر تغییرات ساختمانی به جز پایین افتادگی مختصر در هر دو طرف مسأله دیگری وجود نداشت. در سی تی اسکن دو توده با حاشیه مشخص و متصل به قطب های تحتانی دو کلیه در خلف صفاق گزارش شد (شکل ۱). در غدد لنفاوی پری اورتیک منطقه ای تغییرات پاتولوژیک مشهود نبود. جراحی از راه شکم در یک مرحله برداشتن ساده دو توده متصل به کلیه ها

پوستی سروگردن (۵۰-۴۰٪ موارد) دیده می‌شود و به ندرت در خلف صفاق گزارش گردیده است. تشخیص شوانومادر خلف صفاق به دلیل نادر بودن و نداشتن علایم اختصاصی مشکل می‌باشد. با وجود خصوصیات غیرتهرامی نظری حدود مشخص، بزرگی نسبی و عدم وجود شواهدی از تهاجم منطقه‌ای و لنفاوی می‌توان خوش خیم بودن تومور را مطرح کرد. ولی در حضور علایم بیماری سیستمیک Von Rickling houses باید در فکر نوع بد خیم آن بود. شوانومای گزارش شده در این بیمار به دلیل دو طرفه بودن، بزرگ بودن حجم و محل آن (قارچ‌گرفتن در قطب تحتانی هر دو کلیه) از نادرترین و جالب‌ترین موارد این تومور است و کمتر موردی از آن در متون پزشکی وجود دارد.

انجام شد. توده‌ها به راحتی از کلیه‌ها جدا گشتند. توده طرف راست بزرگ‌تر به ابعاد $10 \times 12 \times 16$ سانتی‌متر و وزن ۲۵۰ گرم (شکل ۲) و توده طرف چپ $4 \times 8 \times 10$ سانتی‌متر با وزن ۱۴۰ گرم بود. در بررسی میکروسکوپی هر دو توده طرح سلولی مرکب آتونی A و آتونی B، بدون فعلیت میتوزی واضح مشاهده شد و نتیجه شوانومای خوش خیم گزارش گردید (شکل ۳). بیمار پس از پنج روز مرخص شد و در پی گیری‌های ۳ و ۶ ماه بعد هیچ‌گونه علایمی از عود تومور مشاهده نشد.

بحث

شوانوما در هر قسمت از بدن که اعصاب با سلول‌های شوان وجود داشته باشد دیده شده است. این تومور عمدتاً در اعصاب

Summary

A Case of Benign Bilateral renal schwannoma

AA. Katabchi MD.¹, M. Ehsan, MD.² and N. Shahdadi, MD.¹

1. Assistant Professor of Urology, 2. Assistant Professor of Radiology, Kerman University of Medical Sciences and Health Services, Kerman, Iran

This is a rare case report of bilateral schwannoma in lower poles of both kidneys in a 36 year old diabetic man. Preoperative radiographic evaluations suggested the presence of two solid retroperitoneal tumors attached to the lower poles of both kidneys without any regional or distant extension. The final diagnosis was confirmed by histological and immunohistological studies.

Journal of Kerman University of Medical Sciences, 2002; 9(1): 56-59

Key words: Schwannoma, Retroperitoneal, Kidney

References:

1. Alvarado-Cabreiro I, Folpe AL, Slgley JR et al. Intrarenal Schwannoma: a report of four cases including three cellular variants. *Mod Pathol* 2000; 13(8): 851-856.
2. Brady KA, McCarron JP, Vaughan ED Jr and Javidian P. Benign schwannoma of the retroperitoneal space: Case report. *J Urol* 1993; 150(1): 179-181.
3. Brian V. Guz David P. Wood JR, James E, Montie and J Edson Pontes: Retroperitoneal neural sheath tumors: Cleveland clinic experience. *J Urol* 1989; 142(6): 1434-1437.
4. Claes H, Oyen R, Stessens R and Vereecken R. Solitary benign schwannoma in the psoas muscle. *J Urol* 1987; 137(4): 753-756.
5. Hurley L, Smith JJ 3rd, Larsen CR and Silverman ML. Multiple retroperitoneal schwannomas: Case report and review of the literature. *J Urol* 1994; 151(2): 413-416.
6. Pantuck AJ, Barone JG, Amenta PS, Smilow PC and Cummings KB. Diagnosis and management of malignant Perirenal

- schwannoma. *Am Surg* 1996; 62(12): 1042-7.
7. Scanan DB. Primary retroperitoneal Tumors. *J Urol* 1959; 81: 740.
8. Suzuki Y, Ishigooka M, Tomaru M, Abe Y, Kubota Y and Nakada T. Schwannoma of the penis: report of a case and review of the literature. *Int Urol Nephrol* 1998; 30(2): 197-202.
9. Val-Bernal JF, Hernando M, Garijo MF and Villa P. Renal Perineurioma in childhood. *Gen Diagn Pathol* 1997; 143(1): 75-81.