

کندروسارکوم سپتوم بینی و معرفی دو مورد آن در بخش گوش و گلو و بینی

بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)

چکیده

کندروسارکوم از تومورهای نادر سر و گردن است که در این مقاله ۲ مورد از کندروسارکوم سپتوم بینی که به بخش گوش و گلو و بینی بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) مراجعه نموده بودند، معرفی می‌شوند. در هر دو بیمار، کندروسارکوم نواحی بینی، سلولهای اتموئید خلفی و قدامی، سینوس اسفنجی و اینتراکرaniال را درگیر کرده بود. بنابراین رزکسیون کامل تومور مشکل بود. در مورد هر دو بیمار تأخیر در مراجعه یا تشخیص وجود داشت. علائم اصلی تومور انسداد بینی و خونریزی است و درمان انتخابی آن عمل جراحی و رزکسیون کامل تومور می‌باشد.

دکتر احمد دانشی I

***دکتر مرتضی جوادی II**

دکتر محمد محسنی III

کلیدواژه‌ها: ۱- کندروسارکوم ۲- اینتراکرaniال ۳- ماگزیلوفاسیال

مقدمه

بطور کلی می‌توان گفت MRI همراه با اسکن CT تشخیص نهایی این بیماری ضروری است^(۶) و درمان انتخابی این بیماری رزکسیون کامل تومور می‌باشد^(۴). در صورت رزکسیون ناکامل عود، قطعی خواهد بود از نظر تکنیکهای جراحی بهترین آنها تکنیک کرانیوفاسیال می‌باشد اما در بعضی از مقالات رینوتومی لاترال نیز توصیه شده است^{(۳) و (۷)}. یک مورد نیز عمل با اندوسکوپ انجام گردیده است^(۸). در رابطه با رادیوتراپی در این بیماری، مقالات و کتابهای قدیمی رادیوتراپی را بی‌فایده ذکر می‌کنند اما در بعضی از موارد رادیوتراپی توصیه می‌شود^(۹) که این موارد عبارتند از: ۱- عود موضعی غیر قابل جراحی، ۲- باقیمانده واضح حین جراحی (غیر قابل عمل)، ۳- مارژین مثبت هیستوپاتولوژیک که در این رابطه رادیوتراپی توسعه می‌شود اگر چه اثرات آن هنوز مشخص نیست^(۳، ۶ و ۷). مرگ در این بیماری به علت گسترش موضعی بیماری بویژه به داخل مغز رخ می‌دهد.

کندروسارکوم یک تومور بدخیم و نادر سر و گردن می‌باشد که بخصوص در سپتوم بینی بسیار نادر است و تنها ۳۰ مورد آن در کتابهای انگلیسی گزارش شده است^{(۱) و (۲)}. این تومور از نظر بافت‌شناسی Low grade است و تشخیص پاتولوژیک آن از کندروم بسیار مشکل می‌باشد شایعترین علائم بالینی شامل گرفتگی بینی، خونریزی و ترشح بوده و شایعترین یافته در معاینه کلینیکی توده بزرگ انسدادی pale و براق درخشنان است^(۳). این تومور رشد بسیار کند دارد، خیلی دیر متاستاز می‌دهد^(۴) و شایعترین محل بروز آن نیز قسمت خلفی سپتوم است^{(۴) و (۵)}. از نظر imaging، در اسکن کلیسیفیکاسیونهای ندولر یا پلاک مانند در ۸۹٪ بیماران دیده می‌شود^{(۲) و (۶)}. در MRI بويژه در T2 تومور به صورت high signal مشاهده می‌گردد. با تزریق گادوئنیوم در T1 enhancement در محیط تومور دیده می‌شود اما در مرکز تومور این نما وجود ندارد که این مطلب بستگی به عروق تومور دارد^(۶).

(I) دانشیار گروه گوش و گلو و بینی، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، ستارخان، خیابان نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران.

(II) استادیار گروه گوش و گلو و بینی، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، ستارخان، خیابان نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران. (*مولف مسئول)

(III) متخصص گوش و گلو و بینی.

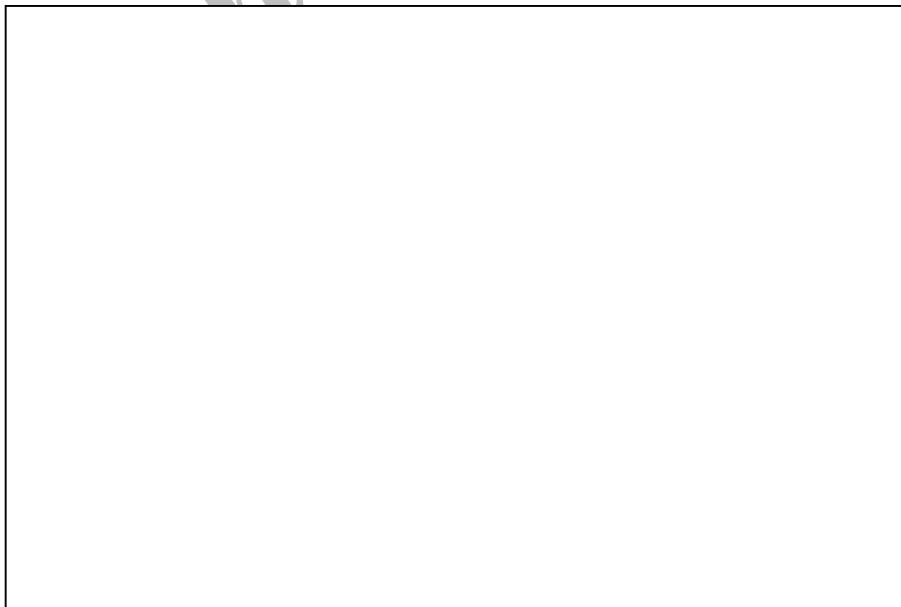
تحت بیوپسی قرار گرفت و با تشخیص کندروسارکوم به این مرکز معرفی شد. در معاینه توده‌ای براق با سطح صاف در قسمت خلفی سپتوم مشاهده گردید. در CT اسکن (تصویرهای شماره ۱ و ۲) توده‌ای غیر هموژن با لکسیفیکاسیون نقطه‌ای درون آن دیده شد که به درون سینوس اسفنوئید و با تخریب سقف آن به درون کرaniوم گسترش یافته بود. در بررسی توسط MRI توده اکسکرادرال (تصویرهای شماره ۳ و ۴) بدون گسترش به اربیت دیده شد.

معرفی بیماران

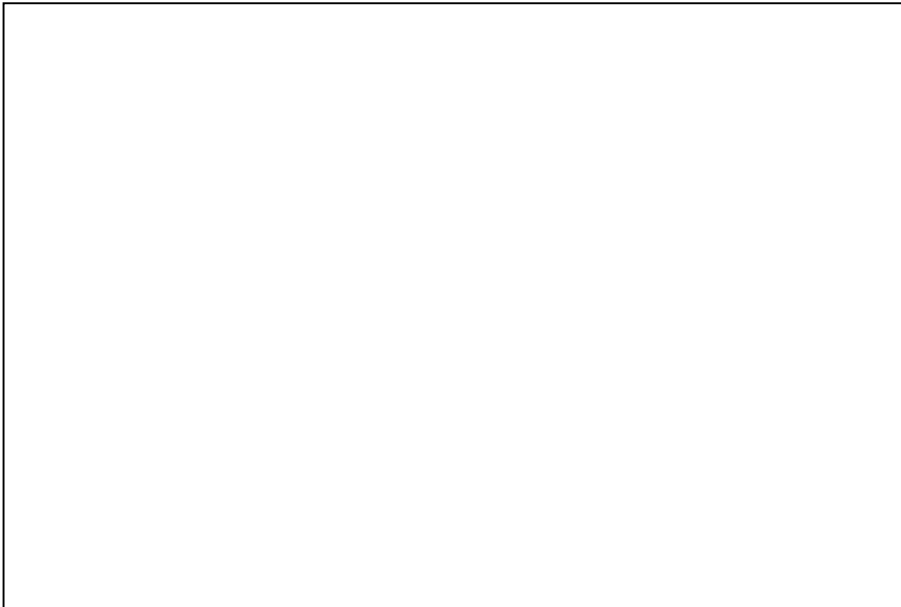
بیمار اول خانم ج - ز خانمی ۴۸ ساله و اهل آمل بود که گرفتگی پیشروندۀ بینی و چندین بار خونریزی خفیف را از ۲ سال قبل ذکر می‌کرد. همچنین بیمار از ترشح شدید چرکی، خرخر شبانه، گرفتگی گوش و کاهش بویایی شکایت داشت. بیمار با تشخیص سینوزیت چند دوره تحت درمان آنتی‌بیوتیکی مختلف قرار گرفته بود اما بهبودی واضحی نداشت. در نهایت با تشخیص توده بینی ۲ ماه قبل



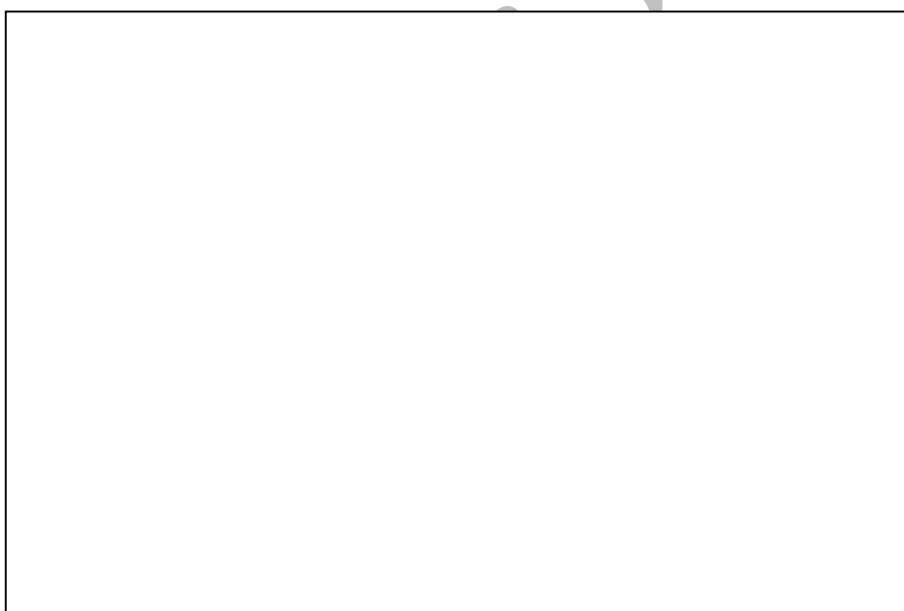
تصویر شماره ۱ Axial CT Scan بینی



تصویر شماره ۲ Cronal CT Scan از قسمت خلفی بینی



تصویر شماره ۳ - axial T1-weighted MRI در مقطع



تصویر شماره ۴ - Axial T2-weighted در مقطع

با توجه به اینتراکرaniال بودن تومور و احتمال مشکوک بودن مارژین آن بخصوص سربرال، بیمار تحت عمل رینوتومی، مدیال رادیوتراپی معرفی شد. نتیجه پاتولوژی توده نیز کندروسارکوم گزارش گردید. بیمار دوم خانم ف - ح خانمی ۲۸ ساله اهل تبریز بود که با مشکل گرفتگی بینی از حدود ۱/۵ سال قبل مراجعه کرده بود.

سایر آزمایش‌های بیمار مانند CXR و تست‌های کبدی طبیعی بودند. بیمار تحت عمل رینوتومی، مدیال ماگزیلکتومی و اسفنوئید و تومی با رزکسیون کامل توده از داخل قاعده جمجمه قرار گرفت و ارتباط جمجمه با سینوس بسته شد. در پیگیری انجام شده CSF Leakage وجود نداشت و در حال حاضر نیز بیمار مشکل خاصی نداشته و علائم عود تومور وجود ندارد.

در MRI توده با enhancement خفیف با گسترش اینتراکرaniال و در ظاهر اینترادورال مشاهده شد. سایر آزمایشها مانند CXR و تستهای کبدی طبیعی بودند. بیمار تحت عمل جراحی رینوتومی، مدیال ماگزیلکتومی و اسفنوئیدکتومی و رزکسیون تومور اینتراکرaniال قرار گرفت سپس محل ارتباط جمجمه با بینی و سینوسها بسته شد. گزارش پاتولوژی کندروسارکوم بود که بیمار جهت رادیوتراپی معرفی گردید.

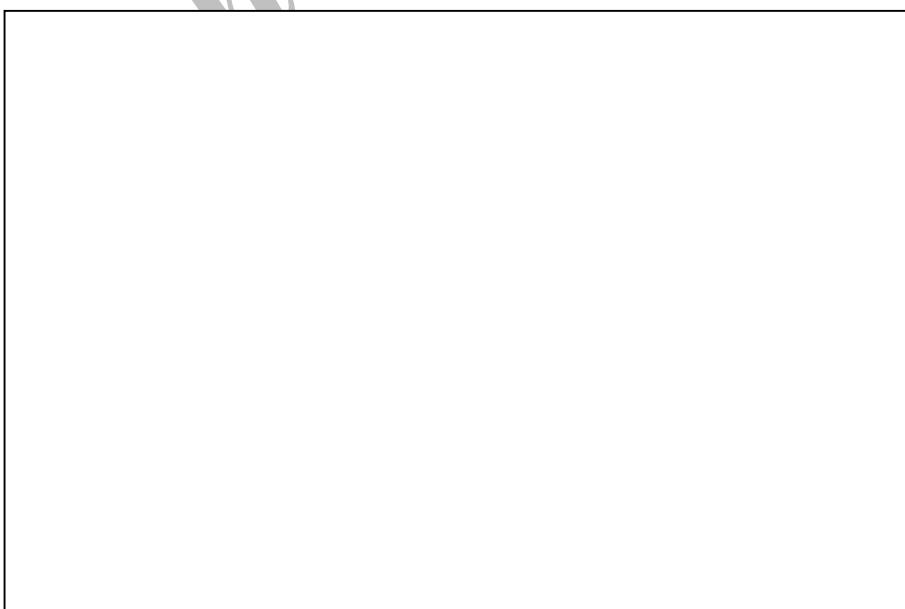
بحث

کندروسارکوم توموری است که رشد بسیار آهسته داشته و به همین دلیل علائم واضح کلینیکی ایجاد نمی‌کند. مگر اینکه فضایی را اشغال کرده یا عوارضی را ایجاد نماید. همچنین توموری است که بندرت متاستاز می‌دهد. به علت رشد آهسته و عدم وجود عوارض و علائم، بیمار دیر مراجعه می‌کند در نتیجه در زمان مراجعة اندازه تومور بزرگ است. رادیوتراپی در این بیماران مؤثر نیست اما با تکنیکهای جدید، در مواردی که مارژین مشکوک داشته باشد باید رادیوتراپی انجام شود. در هر دو مورد بیماران با مرحله پیشرفته بیماری همراه با گسترش اینتراکرaniال تومور مراجعه کرده بودند.

گرفتگی بینی بتدریج افزایش یافته و خونریزی و ترشح و هیپوسミ و خرخر نیز به آن اضافه شده بود.

بیمار با تشخیص انحراف تیغه بینی ۷ ماه قبل تحت عمل جراحی سپتوپلاستی و رینوپلاستی قرار گرفته بود اما نه تنها مشکل گرفتگی برطرف نشد بلکه سردرد هم به مشکلات او اضافه شده بود. این بار بیمار تحت عمل جراحی سینوس قرار گرفت که جراح به علت مشاهده توده داخل بینی از آن نمونه برداری کرد و جواب پاتولوژی گزارش شد اما اقدام خاصی برای وی صورت نگرفت. حدود ۲ ماه قبل بیمار بطور ناگهانی دچار سر درد شدید همراه با تب و لرز شد و به کما رفت که با تشخیص منژیت بستری و تحت درمان قرار گرفت و پس از بهبود منژیت به این مرکز معرفی گردید. در معاینه توده‌ای صاف در قسمت خلفی بینی دیده شد که خونریزی دهنده نبود و قوام سفتی داشت. از نظر ظاهر بیمار پروپتوز داشت اما در مشاوره بینایی حدت و میدان بینایی طبیعی بوده و پروپتوز رد شد.

در CT اسکن (تصویر شماره ۵) توده غیر هموژن با کلیفیکاسیون در خلف سپتوم با گسترش به درون سینوس اسفنوئید و تخریب لامینا پاپیروسه و سقف اسفنوئید و گسترش به درون کرaniوم دیده شد.



تصویر شماره ۵ Cronal CT Scan بینی

6- Lloyd GA., Phelps PD., Michaelsl: The imaging characteristic of nasal-sinus chondrosarcome, clinc Radiol, 1992 Sep, 46(3): 189-92.

7- Kaulman JK., Craniofacial resection of nasoseptal chnodrosarcoma: case report and review of literature, Surg Neural 1999, Sep, 52(3): 285-8.

8- Matthews Bwhang C., Smiths. Endoscopic resection of nasal sarcoma first of a case Ear. No Throat, 2002, may 81(5): 327-9.

9- Bates GJ., Herdman RC., Chondrosarcoma of the sphenoid: a case report, J laryngol Otol, 1988, Aug, 102(8): 727-9.

10- Tachibana E., Saitok, Takahashim, Fukutak, Yoshida., Surgical treatment of a massive chondrosarcoma in the skull base associated with maflucci's syndrome (a case report) surg-Neurol, 2000, Aug 54(2): 165-9.

11- E/Ghazali AM., chondrosarcoma of the paranasal sinuses and nasal septum, J laryngol Otol, 1983 Jun, 97(6): 543-7.

در این موارد معمولاً امکان برداشتن کامل ضایعه وجود ندارد یا بسیار مشکل است. در این موارد در صورت گسترش وسیع ضایعه می‌توان از تکنیک کرانیوفاسیال استفاده کرد(۱۰).

ما با استفاده از عمل رینوتومی وسیع توانستیم در هر دو بیمار تقریباً بطور کامل تومور را خارج کنیم(۱۱). با توجه به مشکوک بودن مارژین تومور بیماران جهت رادیوتراپی معرفی گردیدند(۱۲).

در هر بیمار با علائم انسداد، خونریزی و ترشح بینی باید تومورهای بدخیم را رد کرد زیرا تشخیص دیررس این تومورها، با توجه به نزدیکی بینی به اوربیت و مغز می‌تواند منجر به عوارض جدی برای بیمار و عدم امکان برداشت کامل تومور شود.

از جمله این تومورها کندروسارکوم است که در صورت تشخیص سریع و برداشت کامل آن پیش‌آگهی بسیار عالی می‌باشد.

منابع

1- Avalos E., Martin A., Romero L., Garcia D., Martinez E., and Araujoj ., Paranasal sinus chondrosarcoma. A case report, Actaotorrhinolaryngol ESP., 1998 Apr, 49(3): 245-6.

2- Rassekh CH Pearson BW., Devinck D., Unnikk: Chondrosarcoma of the nasal septom: Skull base imaging and chinicopathologic correlation, otolaryngology Head & Neck surgery, 1996 Jul, 115, 29-37.

3- Coates HL., Pearson BW., Devine KD., Unnikk: Chondrosarcoma of the nasal cavity, paranasal sinuses and nasopharynx, trans Am and ophthalmal otolaryngol, 1977, Sep-Oct, 84(5): ORL 919-26.

4- Charles W., Cummings Jihn M, Fredrickson Lee A., Harker Charles J., Krause Mark A., Richardson David E., Schuller., Otolaryngology head and neck surgery, Mosby baltimore maryland, 4 ed., vol 2, PP: 895, 1998.

5- Ertefai P., Moghimi M., Chondrosarcoma at the nasal septum, Eur Arch otorhinolaryngol, 1997, 254(5): 259-260.

CHONDROSARCOMA OF THE NASAL SEPTUM: 2 CASE REPORTS AND REVIEW OF THE LITERATURE

^I
A. Daneshi, MD ^{II}
***M. Javadi, MD** ^{III}
M. Mohseni, MD

ABSTRACT

Chondrosarcoma of nasal septum is a rare tumor that refer to ENT department of Hazrat Rasool Hospital. We report two cases of chondrosarcoma nasal septum that extensive to ethmoid, Sphenoid sinuses and intracranial cavity. The main symptoms is obstruction of nasal and epistasis. The choice treatment is surgery and total resection of tumors.

Key Words: 1) Chondrosarcoma 2) Intracranial cavity 3) Maxillo facial

I) Associate professor of ENT, Rasool Akram hospital, Niayesh st., Satarkhan Ave., Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran.

II) Assistant professor of ENT, Rasool Akram hospital, Niayesh st., Satarkhan Ave., Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran(*Corresponding author).

III) Otolaryngologist