

(گزارش موردی)

گزارش یک مورد تومور کارسینوئید اولیه پستان

ستاره سلطانی^{*} (M.D)^۱، محمد فرانوش^۲

۱- دانشگاه علوم پزشکی سمنان، بیمارستان امیرالمؤمنین (ع)، گروه جراحی

۲- دانشگاه علوم پزشکی سمنان، بیمارستان امیرالمؤمنین (ع)، گروه اطفال

چکیده

تومور کارسینوئید شایع‌ترین نوع تومورهای نورواندوکرین است که عمدتاً سیستم گوارشی یا تنفسی را درگیر می‌کند. تومور کارسینوئید پستان نادر است و ممکن است به صورت اولیه یا متاستاتیک بروز کند. کارسینوئید اولیه پستان کمتر از ۱٪ تومورهای پستان را شامل می‌شود و می‌تواند با سایر کارسینومهای اولیه پستان اشتباہ شود، ایمونوهیستوشیمی به تشخیص آن کمک می‌کند. در این گزارش یک زن ۷۸ ساله که بهدلیل توده پستان بیوپسی شد، معرفی می‌گردد. بررسی‌های مختلف برای یافتن منشاء خارج پستانی تومور با احتمال متاستاتیک بودن تومور انجام شد. نهایتاً بیمار با تشخیص کارسینوئید اولیه پستان تحت عمل جراحی ماستکتومی رادیکال تعديل شده همراه با دیسکسیون غدد لنفاوی آگزیلا قرار گرفت. بعد از عمل جراحی نیز از درمان‌های ادجوانی استفاده نشد.

واژه‌های کلیدی: سرطان پستان، تومور کارسینوئید

دانسته گرد با حدود مشخص دیده می‌شود که بیشتر کیست یا فیبروآدنوم را مطرح می‌کند. برای تشخیص از FNA (آسپیراسیون با سوزن نازک)، بیوپسی سوزنی یا بیوپسی باز استفاده می‌شود [۴] بعد از مشخص شدن تشخیص آسیب‌شناسی تحت عنوان تومور کارسینوئید، با توجه به سیر کند و متاستاز دیررس، باید بررسی کامل برای یافتن منشا اولیه‌ای خارج از پستان انجام گیرد [۳،۴]. به خصوص که درمان کارسینوئید اولیه و متاستاتیک پستان متفاوت است و تشخیص دقیق می‌تواند از ماستکتومی غیر ضروری جلوگیری کند [۳].

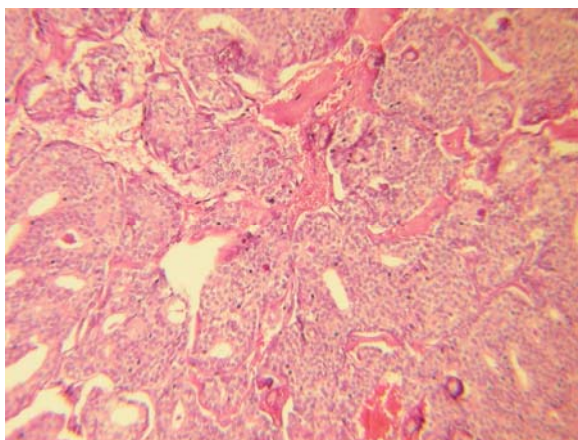
مقدمه

تومور کارسینوئید شایع‌ترین نوع تومورهای نورواندوکرین است که انسیدانس آن ۱/۵ در ۱۰۰۰۰۰ نفر می‌باشد و عمدتاً در سیستم گوارشی یا تنفسی ایجاد می‌شود. تومور کارسینوئید پستان بسیار نادر بوده و ممکن است به صورت اولیه یا متاستاتیک بروز کند [۲،۱]. اغلب کارسینوئیدهای پستان متاستاز تومور کارسینوئید سایر ارگان‌ها هستند [۳]. کارسینوئید اولیه پستان کمتر از ۱٪ سرطان‌های پستان را شامل می‌شود، توموری با رشد کند و متاستاز دیررس است و عمدتاً به صورت یک توده قابل لمس یا یافته غیر طبیعی در ماموگرافی تظاهر می‌کند [۱]. اغلب بیماران فاقد علائم بالینی سندروم کارسینوئید هستند. شیوع موارد دو طرفه بالاست و به علاوه در مردان نیز شیوع بالاتری دارد. در ماموگرافی یک

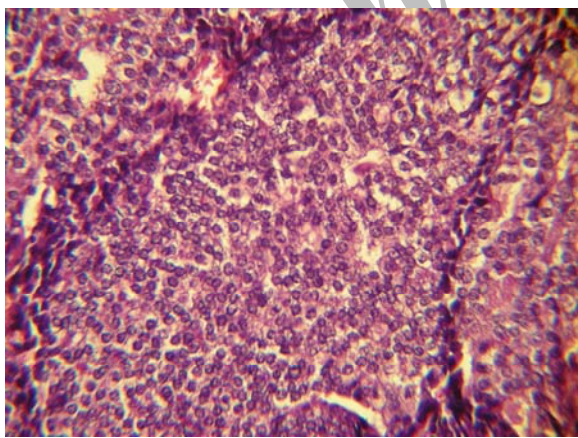
گزارش مورد

بیمار زن ۷۸ ساله‌ای بود که با شکایت توده در پستان

تریکی، اندازه‌گیری 5HIAA و VMA در ادرار و سایر تومور مارکرها، بررسی وضعیت عمل کرد کید و کلیه بود که در هیچ‌کدام یافته قابل توجهی به دست نیامد. لذا بیمار با تشخیص کارسینوئید اولیه پستان، تحت عمل جراحی ماستکتومی رادیکال تعدیل شده همراه با دیسکسیون غدد لنفاوی آنگریلای راست قرار گرفت. در گزارش آسیب‌شناسی شواهدی از درگیری غدد لنفاوی و باقیماندن کانون تومورال وجود نداشت. بیمار بعد از عمل جراحی شیمی درمانی نشد و تحت رادیوتراپی نیز قرار نگرفت.



شکل ۱. نمای میکروسکوپی مشکل از صفحات سلولی و در بعضی مناطق ساختمان‌های توبولار و غددی



شکل ۲. سلول‌های تومورال با هسته‌های یک شکل گرد تا بیضی با سیتوپلاسم متوسط

راست مراجعه کرده بود. در معاينه توده‌ای متحرک، گرد و سفت با حدود مشخص لمس شد. ماموگرافی و سونوگرافی توده توپر واقع در ربع فوقانی خارجی پستان راست را نشان دادند. به روش بیوپسی باز، توده‌ای بیضی شکل، در بعضی نقاط خاکستری رنگ و با حدود کاملًا مشخص از بقیه نسج پستان، خارج گردید. گزارش آسیب‌شناسی مشتمل بر توده‌ای به ابعاد $1/9 \times 2 \times 2/6$ سانتی‌متری بود که سطح مقطع غیر یکنواخت و به رنگ کرم قهوه‌ای داشت. در بررسی میکروسکوپی تومور دارای کپسول مشخص بوده و عمدتاً از صفحات سلولی و در بعضی مناطق ساختمان‌های توبولار و غددی تشکیل شده بود (تصویر ۱). سلول‌های تومورال هسته‌های یک شکل گرد تا بیضی با سیتوپلاسم متوسط داشتند که پلئومورفیسم یا میتوز قابل توجهی نشان ندادند (تصویر ۲). استرومای تومور اندک و شامل ماده آمورف اوزینوفیل بود. مناطقی مشکوک به تهاجم سلول‌های تومورال به کپسول و عروق دیده می‌شد. در تشخیص اولیه میوآپی‌تلیوما، تومورهای ضمائم پوستی و آدنو کارسینوم پستان مطرح شده و توصیه به بررسی ایمونوھیستوشیمی NSE (Neuron) گردید. در این بررسی، رنگ آمیزی برای Chromogranin (Specific Enolase) و کروموجرانین (Chromogranin) مثبت بود، کمتر از ۵٪ سلول‌های تومورال برای Ki67 رنگ پذیری نشان دادند و SMA (Smooth Muscle Actin) در این سلول‌ها منفی بود. همچنین ER (estrogen receptor) در طور متوسط تا قوی در ۸۰٪ سلول‌های تومورال و Cerb2 در غشاء بیش از ۹۰٪ این سلول‌ها مثبت بود. در نهایت با توجه به نمای میکروسکوپ نوری و بررسی ایمونوھیستوشیمی تومور نورواندوکرین پستان (تومور کارسینوئید) به عنوان تشخیص نهایی مطرح شد.

سپس بررسی‌های مختلف برای یافتن منشا خارج پستانی تومور انجام شد. این بررسی‌ها شامل شرح حال برای سابقه تومور یا جراحی، وجود علائم سندروم کارسینوئید مانند برافروختگی و اسهال، سی‌تی‌اسکن شکم و لگن با ماده حاجب تزریقی و خوراکی، سی‌تی‌اسکن ریه با ماده حاجب

بحث و نتیجه‌گیری

در بین کارسینوم‌های نورواندوکرین، تومورهای کارسینوئید جزء کارسینوم‌های با تمایز خوب

مشکل بوده و حتی بسیاری موقع به ماستکتومی‌های غیرضروری منجر شده است [۱۲، ۱۱، ۱۰، ۳]. همان‌گونه که ذکر شد، در بیمار ما نیز در بررسی آسیب‌شناسی اولیه تشخیص افراقی‌های خوش‌خیمی مانند میوپاپی تلیوما و تومورهای ضمائم پوستی به علت ظاهر نجیب تومور مطرح گردید ولی کماکان به دلیل وجود تهاجم مشکوک به کپسول و عروق، آدنوکارسینوم پستان قابل رد کردن نبود. چنان‌که اشاره گردید روش‌های اختصاصی ایمونو‌هیستوشیمی می‌تواند در افراد و اثبات ماهیت آندوکرین این تومورها استفاده شود [۵، ۱۳].

پروگنوز کارسینوئید اولیه پستان مانند سایر کارسینوم‌های اولیه پستان، مرتبط با مرحله، اندازه تومور و وضعیت غدد لنفاوی می‌باشد. البته ذکر شده که این تومور در افراد بالای ۶۵ سال رفتار خوش‌خیمی دارد [۱۴]. شایع‌ترین محل متاستاز کارسینوئید اولیه پستان استخوان، کبد، مغز و ریه است.

در حالی‌که در درمان کارسینوئید متاستاتیک پستان لامپکتومی کافی است [۵، ۱۵]، درمان کارسینوئید اولیه پستان مورد بحث است. گرچه مواردی از درمان آین تومور با لامپکتومی و دیسکسیون غدد لنفاوی برای حفظ پستان گزارش شده [۱۶]، ولی درمان آن مانند سایر کارسینوم‌های اولیه پستان شامل لوپکتومی برای ضایعات کوچک و ماستکتومی رادیکال تعديل شده برای ضایعات بزرگ‌تر است [۱۵، ۵]. در مورد درمان‌های کمکی ذکر شده که VP16 و سیس پلاتین و نیز رادیوتراپی ادجوانت می‌تواند در درمان مفید باشد [۴]. با این‌حال عده‌ای این بیماران را بدون رادیوتراپی ادجوانت یا درمان سیستمیک پیگیری کرده و گزارش داده‌اند که آن‌ها بدون عود و یا متاستاز باقی مانده‌اند [۱۶].

در نهایت به‌نظر می‌رسد، بررسی‌های بیش‌تر روی کارسینوئید اولیه پستان، درمان و پیگیری بیماران لازم می‌باشد [۱۶].

محسوب می‌شوند. این تومورها دارای نمای مورفو‌لوزیک نجیب (Bland morphology) بوده، فقد نکروز می‌باشند و کم‌تر از ۲ میتوز در هر ۱۰ میدان میکروسکوپی دارند. اما کارسینوئیدها تنوبلاسم‌های بالقوه بدخیم بوده و قابلیت متاستاز دارند. خصوصیات مورفو‌لوزیک این تومورها نمی‌تواند پتانسیل متاستاتیک آن‌ها را پیش‌بینی کند. پستان محل شایعی برای متاستاز تومورهای کارسینوئید نیست و البته شایع‌ترین منشا اولیه کارسینوئید متاستاتیک پستان، ایکسوم است [۵]. تومور کارسینوئید اولیه پستان که اولین بار در سال ۱۹۷۷ Woodruff و Cubilla مطرح شد، نادر است [۶]. به‌طوری‌که بر اساس یک مطالعه تا بحال تنها ۲۸ مورد آن گزارش شده است [۴]. هر چند وجود کارسینوئید اولیه پستان مورد اختلاف نظر است و عده‌ای هنوز آن را نپذیرفته‌اند [۱، ۵]، با این‌حال موارد متعددی از این تومور، کماکان معرفی می‌شود [۹، ۸، ۷، ۵، ۴، ۳].

نمای آسیب‌شناسی کارسینوئید پستان، همانند تومور کارسینوئید سایر ارگان‌های است. این تومور از دستجات سلولی (همانند کارسینوم سلول‌های داکتال) تا طناب‌های سلولی (همانند کارسینوم سلول‌های لوبو‌لار) تشکیل شده است و استرومای ظرفیت فیبرو‌واسکولاری این ساختارهای سلولی را از یک‌دیگر جدا می‌کند. از مشخصات این تومور نمای منقوط کروماتین هسته است که به نمای فلفل نمکی معروف می‌باشد. از مشخصات اصلی سلول‌های تومورال وجود گرانول‌های نوروسکرتی (Neurosecretory) با مرکز تیره (Dense core) است که توسط رنگ‌هایی چون کروموجرانین، سیناپتوفیزین و NSE قابل مشاهده می‌باشد. این گرانول‌ها هم‌چنین رنگ‌پذیری مثبت با CD65 را نشان می‌دهند که نشان‌گر ملکول‌های چسبنده عصبی (Neural adhesion molecules) می‌باشد. قابل ذکر است که بسیاری از تومورهای کارسینوئید (مربوط به پستان یا خارج از آن) برای ER و PR نیز رنگ‌آمیزی مثبت نشان می‌دهند [۴]. علی‌رغم موارد ذکر شده، در بسیاری از بیماران افتراق کارسینوئید پستان از کارسینوم داکتال مهاجم و سایر کارسینوم‌های پستان

- [7] Ogawa H, Nishio A, Satake H, Naganawa S, Imai T, Sawaki M, and et al. Neuroendocrine tumor in the breast. Radiat Med 2008; 26: 28-32.
- [8] Kaneko H, Hojo H, Ishikawa S, Yamanouchi H, Sumida T, and Saito R. Norepinephrine-producing tumors of bilateral breasts: a case report. Cancer 1978; 41: 2002-2007.
- [9] Gupta RK, and Simpson JS. Fine Needle aspiration cytodiagnosis of a carcinoid tumour of the male breast. Cytopathology 1992; 3: 385-389.
- [10] Vergier B, Trojani M, de Mascarel I, Coindre JM, and Le Treut A. Metastases to the breast: Differential diagnosis from primary breast carcinoma. J Surg Oncol 1991; 48: 112-116.
- [11] Imamura M, Yamauchi H, and Namiki T. Resected case of carcinoid tumor of the liver metastatic from the breast. J Gastroenterol 1995; 30: 398-402.
- [12] Hasteh F, Pu R, and Michael CW. A metastatic renal carcinoid tumor presenting as breast mass: a diagnostic dilemma. Diagn Cytopathol 2007; 35: 306-310.
- [13] Cubilla AL, Woodruff JM. Primary carcinoid tumor of the breast: a report of 8 patients. Am J Pathol 1977; 4: 283 - 292
- [14] Hartgrink HH, Lagaay MB, Spaander PJ, Mulder H, and Breasla PJ. A series of carcinoid tumors of the breast. Eur J Surg Oncol 1995; 21: 609-612.
- [15] Chai Chiah-Yang, Chen Soul-Chin, Chen Ching-Shyang, Fang Chia-Lang, Wu Chih-siung. Metastatic carcinoid tumor to breast: a case report. Formosan J Surg 2002; 35: 274-277.
- [16] Jablon LK, Somers RG, and Kim PY. Carcinoid tumor of the breast: Treatment with breast conservation in three patients. Ann Surg Oncol 1998; 5: 261-264.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از همکاری بی دریغ آقایان دکتر جعفر علاؤی طوسی و دکتر وحید سمنانی در گزارش آسیب‌شناسی بیمار مورد بحث تشکر و قدردانی می‌نماییم.

منابع

- [1] Vidulich KA, Donley SE, and Duvic M. Multinodular cutaneous spread in neuroendocrine tumor of the breast: unusual presentation. Am J Clin Dermatol 2007; 8: 379-383.
- [2] Kashlan RB, Powell RW, and Nolting SF. Carcinoid and other tumors metastatic to the breast. J Surg Oncol 1982; 20: 25-30.
- [3] Upalakalin JN, Collins LC, Tawa N, and Parangi S. Carcinoid tumors in the breast. Am J Surg 2006; 191: 799-805.
- [4] Geyer H. Primary breast carcinoid tumour. [Cited 11/30/2008]; Available from: URL: <http://www.mypacs.net/cases>.
- [5] Gupta C, Malani, AK, and Rangineni S. Breast metastasis of ilial carcinoid tumor: Case report and literature review. World J Surg Oncol 2006; 4: 15.
- [6] Mosunjac MB, Kochhar R, Mosunjac MI, and Lau SK. Primary small bowel carcinoid tumor with bilateral breast metastases: report of 2 cases with different clinical presentations. Arch Pathol Lab Med 2004; 128: 292-297.

"Case Report"

A primary carcinoid tumor of the breast

Setare Soltany (M.D)^{1*}, Mohammad Faranoush (M.D)²

1 - Dept. of Surgery, Amiralmomenin Hospital, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran.

2 - Dept. of Pediatric , Amiralmomenin Hospital, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran.

(Received: 15 Dec 2008 Accepted: 3 Feb 2009)

Carcinoids are the most common neuroendocrine tumors, which arise commonly in the gastrointestinal or respiratory tract. Breast carcinoid is rare and may be primary or metastatic. Primary breast carcinoids account for <1% of primary breast cancer and can be mistaken with other primary breast cancer. Immunohistochemical analysis can be useful in diagnosis. Here we reported a 78 years old women with right breast mass. Mass resected and patient worked up for extramammary origin. Finally primary breast carcinoid tumor was diagnosed for the patient and modified radical mastectomy and axillary node dissection performed. No adjuvant therapy was used.

Key words: Breast cancer, Carcinoid tumor, Primary

* Corresponding Author. Fax: +98 0231 4440225; Tel: : 09121316640
setarehsoltany@yahoo.com