

لیومیوماتوزیس مری در مرد ۷۰ ساله: گزارش موردی

چکیده

زمینه و هدف: تومورهای استرومایی دستگاه گوارش نادر و از سلول‌های عضلانی منشأ گرفته، منشأ مزانشیمال داشته و تحت عنوان کلی تومورهای استرومایی دستگاه گوارش Gastrointestinal stromal tumors نام‌گذاری شده‌اند. هدف از این مطالعه معرفی یک بیمار با لیومیوماتوزیس مری است که با ازوفارکتومی درمان گردید. **معرفی بیمار:** مرد ۷۰ ساله به علت اختلال در بلع، دیسپاژی، آروغ زدن و حالت تهوع بعد از غذا مراجعه کرد. در بررسی‌های به عمل آمده، در بلع باریوم به جز اتساع مری و حالت انباره‌ای (تجمع مواد غذایی و براق) در مری نکته خاص دیگری نداشته و در سی‌تی اسکن اتساع مری توراسیک به طول ۱۰ سانتی‌متر مشهود بود. آندوسکوپی دستگاه گوارش فوکانی نرم‌مال بوده است. بیمار تحت ترانس ازوفارژیال اولتراسوند قرار گرفت که در فاصله ۲۰ تا ۳۰ سانتی‌متری از دندان پیشین افزایش ضخامت جداره عضلانی مری مشهود بود. با تشخیص تومور استرومایی دستگاه گوارش جهت جراح ارجاع گردید و تحت عمل جراحی ترانس هیاتال ازوفارکتومی قرار گرفت و با حال عمومی خوب از بیمارستان مرخص شد و تاکتون (یک سال بعد از عمل) مشکلی نداشته است.

کلمات کلیدی: تومورهای استرومایی، دستگاه گوارش، مری

عباس عبدالله^۱، رضا باقری^{۲*}، قدرت امدادح^۳، محمد تقی رجبی مشهدی^۴

۱- گروه جراحی عمومی

۲- گروه جراحی توراکس و عضو مرکز تحقیقات سلطان

۳- گروه جراحی عمومی و عضو مرکز تحقیقات سلطان

۴- گروه جراحی عمومی و عضو مرکز تحقیقات سلطان

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

* نویسنده مسئول: مشهد، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، بیمارستان قائم (عج)، دفتر گروه جراحی قلب و توراکس

تلفن: ۰۵۱-۸۰۱۲۸۴۰

email: BagheriR@mums.ac.ir

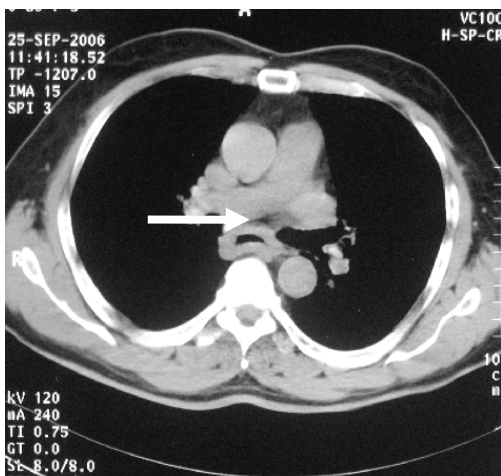
مقدمه

آروغ زدن و حالت تهوع بعد از صرف غذا مراجعه کرده بود، نامبرده کاهش وزن نیز داشته است. بیمار سابقه‌ای از گیرکردن غذا یا استفراغ را نمی‌دهد. در بررسی‌های به عمل آمده در بلع باریوم به جز اتساع مری و حالت انباره‌ای در مری که شامل مواد غذایی و براق بود یافته دیگری پیدا نشد و مخاط مری به نظر نرم‌مال بود و دیستال مری تنگی واضحی نداشت. در سی‌تی اسکن توراکس، مری توراسیک به طول ۱۰ سانتی‌متر اتساع داشت و جدار مری ضخیم‌تر از حد معمول دیده شد، لنفادنوفاتی توراسیک نداشت. بیمار تحت آندوسکوپی فوکانی GI قرار گرفت که گزارش آن نیز شامل استاز محتویات غذایی در مری بدون تنگی واضح دیستال و مخاط مری نیز نرم‌مال گزارش شده است. بیمار از نظر GERD (رفلاکس معده-مروى) نیز بررسی شد، PH مری ۲۴ ساعته نرم‌مال گزارش شد و مانومتری مری نیز انجام شد که تنه مری نرم‌مال بود و تنها مختصراً اختلال حرکتی دیستال مری گزارش شد. اولتراسونوگرافی آندوسکوپیک نیز انجام شد که در فاصله ۲۰ تا ۳۰

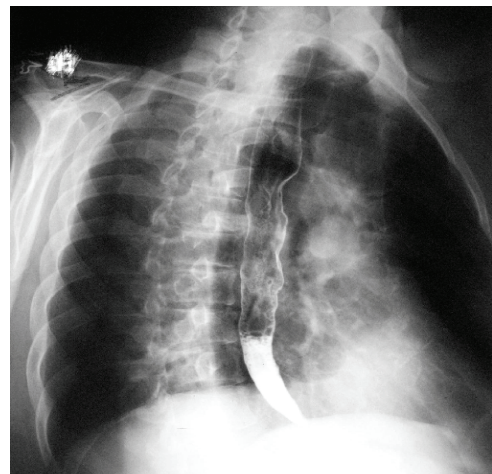
Gastrointestinal Stromal Tumors (GIST) طیف وسیعی از تومورهای استرومایی را شامل می‌گردد که ندرتاً در مری دیده می‌شود. شایع‌ترین تومور از این دسته در مری لیومیوم (Leiomyoma) می‌باشد. لیومیوماتوزیس نیز جزو این طیف از تومورهای مری است که شیوع اندکی داشته و منجر به بروز عوارض در بیمار می‌گردد. شیوع لیومیوم در مردان نسبت به زنان دو برابر بیشتر است. به علت منشأ این تومورها که از عضلات صاف می‌باشد بیشتر از ۹۰٪ موارد تومور محدود به ۲/۳ تحتانی مری است.^۱ لیومیوم معمولاً منفرد است اما گاهی به صورت متعدد و منتشر در طول مری دیده می‌شود. این تومورها محدود به لایه عضلانی بوده و اغلب تهاجم به مخاط یا نسوج اطراف ندارند.^۲

معرفی بیمار

بیمار آقای ۷۰ ساله است که به علت اختلال در بلع و دیسپاژی،



شکل - ۲: در سی تی اسکن بیمار ضخامت جداره مری مشهود است.



شکل - ۱: رادیوگرافی بلع باریوم بیمار

از تومور نیز نادر است بیمار ما نیز هماتومز نداشت. در صورتی که خونریزی به صورت ملنا رخ دهد باید به فکر سایر تشخیص‌ها باشیم هر چند در گزارش‌های Gaiarugi و همکاران یک مورد خونریزی به صورت هماتومز شدید که نیاز به جراحی اورژانس پیدا کرد در کودک ۱۴ ساله گزارش شد و تومور در محل دئودنوم بود اما آندوسکوپی منفی بوده است.^۲ در یک گزارش از Weigner و همکاران که ۲۴ بیمار با تومور استرومایی GI گزارش شده‌اند ۶۵٪ بیماران با خونریزی از دستگاه گوارش مراجعه نموده بودند. هر چند در این گروه از بیماران ۱۵ مورد در معده و تنها یک مورد در مری بوده است.^۳ با توجه به اینکه تومور به داخل لومن گسترش نمی‌یابد لذا علائمی همچون دیسفازی و درد رترواسترنال در مواردی که تومور کوچک باشد رخ نمی‌دهد و تنها در مواردی که اندازه تومور بالای پنج سانتی‌متر باشد ممکن است علائم فوق دیده شود و خیلی اوقات تومور در اتوپسی پیدا شده و بیمار در طول زندگی بدون علامت بوده است.^۳ گاهًا تومور به طور اتفاقی در رادیوگرافی (صدری به صورت توده رترواسترنال ظاهر می‌نماید و یا بیمار به علت درد اپیگاستر آندوسکوپی شده) و توده‌ای در مری بدون ارتباط با علائم بیمار مشاهده می‌گردد.^۳ در آندوسکوپی توده‌ای زیر مخاطی دیده می‌شود که نباید از آن نمونه‌گیری انجام شود چرا که عمل بعدی بیمار به علت چسبندگی ایجاد شده مشکل تر می‌گردد.^۳ در رادیوگرافی بلع باریوم توده‌ای با حدود مشخص و واضح سطحی و صاف دیده می‌شود. توده فقط یک طرف مری را درگیر نموده و به صورت

سانسی‌متر از دندان پیشین افزایش ضخامت جداره مری گزارش شد، این افزایش ضخامت منتشر بوده و محدود به قسمت خاصی از مری نبوده است. توده یا لنفادنوپاتی نیز گزارش نشد. با توجه به یافته‌های فوق برای بیمار GIST مطرح شد که نامبرده کاندید عمل جراحی گردید. بیمار تحت ازووفاژکتومی ترانس هیاتال قرار گرفت و مری بسیار متسع دیده شد که تا حد مری توراسیک نیز افزایش ضخامت ادامه داشت. مری حذف گردید و معده جایگزین آن گردید. بیمار با حال عمومی خوب از بخش مخصوص شد. جواب آسیب شناسی نامبرده لیومیوماتوزیس مری بود.

بحث

(تومورهای استرومایی دستگاه گوارش) بسیار ناشایع‌اند و در عین حال لیومیوما بیشتر از ۵۰٪ توموروهای خوش‌خیم را شامل می‌گردد. سن متوسط بیماران ۳۸ سال گزارش شد. که بر خلاف موارد کانسر مری می‌باشد که در آنجا سن بیماران اغلب بالاتر است. این تومور از عضلات صاف منشأ گرفته و در ۰/۶۶ موارد در دیستال مری دیده می‌شود. تومور اغلب منفرد است اما گاهی اوقات منتشر و متعدد می‌باشد که در موارد منتشر لیومیوماتوزیس مری اطلاق می‌شود.^۱ اندازه این تومورها اغلب متغیر و شکل تبیک آن بیضوی است. تومور در طی رشد به اطراف تهاجم پیدا نمی‌کند و حتی به مخاط مری نیز دست‌اندازی نکرده و مخاط همیشه سالم است. (یک علامت مهم در تشخیص کانسر و تومور خوش‌خیم مری).^۳ خونریزی

آنان بسیار اندک است و فرم بدخیم آن به نام لیومیوسارکوما بسیار نادر است. در نتیجه پی گیری این بیماران هم مورد بحث است.^{۱۰} در مواردی که رزکسیون تومور اندیکاسیون داشته باشد در تومورهای ۰/۳۳ میانی مری توراکوتومی راست انتخابی است و در مواردی که تومور محدود به ۰/۳۳ تحتانی باشد توراکوتومی چپ مناسب خواهد بود. درمان انتخابی هر لیومیومای منفرد، خارج‌سازی آن enucleation می‌باشد ولی در مواردی که مری به صورت منتشر درگیر باشد (لیومیوماتوزیس) یا در مواردی که لیومیومای بزرگ داشته باشیم که کارده را نیز درگیر کرده باشد رزکسیون مری باستی انجام شود هر چند در مواردی که لیومیومای متعدد داشته باشیم. امکان انوکلیشن متعدد لیومیوما گزارش شده است.^۹ اکثر مطالعات ریسک بدخیمی بالاتر و عدم توانایی در تفکیک لیومیوماتوزیس مری از فرم‌های بدخیم رزکسیون جراحی مری را در لیومیوماتوزیس مری توصیه می‌کنند.^{۱۰} گزارشات متعددی از جمله Tay و همکاران و seremetis همکاران در مورد Thoracoscopic enucleation و ازوفاژکتومی توراکوکوپیک در درمان لیومیوما و لیومیوماتوزیس مری ارائه شده است.^{۱۰} درمان جراحی این تومورها معادل درمان قطعی (cure) بوده و بیماران نیازی به لنفاڈنکتومی وسیع منطقه‌ای نداشته‌اند زیرا تومور تهاجم لنفاٹیک ندارد. رادیوتراپی و کموتراپی در این بیماران غیر مؤثر است.^{۱۱} GIST مری بسیار ناشایع است و به دلیل اینکه تنها روش تشخیصی قطعی در بیمار اکسیزیون ضایعه است و اینکه در بعضی فرم‌های خوش‌خیم آن (لیومیوماتوزیس) ریسک بدخیمی وجود دارد جراحی بهترین راه درمانی ضایعه است با این حال به علت شیوع کم ضایعه نیاز به بررسی‌های وسیع‌تر در آینده را می‌طلبد.

References

- Brunicardi FC, Anderson DK. Schwartz's principles of surgery, 8th ed. New York: McGraw-Hill; 2005.
- Chiargi M, Galatioto C, Lippolis P, Zocco G, Seccia M. Gastrointestinal stromal tumour of the duodenum in childhood: a rare case report. *BMC Cancer* 2007; 7: 79.
- Wiener Y, Gold R, Zehavy S, Sandbank J, Halevy A. Primary gastrointestinal stromal tumors. *Harefuah* 200; 140: 377-80.
- Jozeph B, Zwischenberger MD, Clare S, Manoop S. Esophagus. In: Townsend CW, editors. *Sabiston Textbook of Surgery*. 7th ed. Philadelphia: WB Saunders; 2005. p. 1116-7.
- Alvarado C, Vazquez G, Sierra S. Clinicopathologic study of 275 cases of gastrointestinal stromal tumors. *Am J Surg Pathol* 2007; 11: 39-45.
- Miettinen M, Lasota J. Gastrointestinal stromal tumors: definition, clinical, histological, immunohistochemical, and molecular genetic features and differential diagnosis. *Virchows Arch* 2001; 438: 1-12.
- Sugár I, Forgács B, István G, Bognár G, Sápy Z, Ondrejka P. Gastrointestinal stromal tumors (GIST). *Hepatogastroenterology* 2005; 52: 409-13.
- Tay YC, Ng CT, Lomanto D, Ti TK. Leiomyoma of the oesophagus managed by thoracoscopic enucleation. *Singapore Med J* 2006; 47: 901-3.
- Logroño R, Jones DV, Faruqi S, Bhutani MS. Recent advances in cell biology, diagnosis, and therapy of gastrointestinal stromal tumor (GIST). *Cancer Biol Ther* 2004; 3: 251-8.
- Seremetis MG, Lyons WS, deGuzman VC, Peabody JW Jr. Leiomyomatosis of the esophagus. An analysis of 838 cases. *Cancer* 1976; 38: 2166-77.
- DeMatteo RP, Lewis JJ, Leung D, Mudan SS, Woodruff JM, Brennan MF. Two hundred gastrointestinal stromal tumors: recurrence patterns and prognostic factors for survival. *Ann Surg* 2000; 231: 51-8.

Esophageal leiomyomatosis in a 70-year-old man: a case report

Abdollahi A.¹
Bagheri R.^{*2}
Maddah Gh.³
Rajabi Mashhadi M.T.⁴

1-Department of General Surgery
2- Department of Thoracic Surgery,
Member of Cancer Research Center
3- Department of General Surgery,
Member of Cancer Research Center
4- Department of General Surgery,
Mashhad University of Medical Sciences

Abstract

Background: Stromal tumors of the gastrointestinal tract (GISTs) are uncommon and the cell of origin is actually mesenchymal. Stemming from smooth muscle, 90% of GISTs, or leiomyomas, are found in the lower two thirds of the esophagus. Typically solitary, multiple tumors (leiomyomatosis) are occasionally reported. Remaining intramural during their growth, most of their bulk protrudes toward the esophageal outer wall, with a freely-movable, normal-looking overlying mucosa. In this study, we report a rare case of esophageal leiomyomatosis treated by esophagectomy.

Case Report: A 70-year-old man presented with discomfort upon swallowing, dysphagia, nausea, belching and weight loss. After a barium swallow, only dilatation of the esophagus from the retained food and saliva was seen. CT scan revealed a 10-cm dilatation of the thoracic esophagus. An endoscopy and upper GI series was performed, but no pathology was found. Esophageal manometry and pH monitoring for gastroesophageal reflux were normal. Upon endoscopic ultrasonography, a thickening of the esophageal wall was identified 20-30 cm from the dental arch. The patient was diagnosed with a GIST, referred to surgeon and a transhiatal esophagectomy was performed. The patient was discharged from the hospital in good condition and has had no problem during the one-year period of follow up.

Keywords: Stromal tumors, gastrointestinal, esophagus.

* Corresponding author: Ghaem Hospital,
Mashhad University of medical sciences
Tel: +98-0511-8012840
email: BagheriR@mums.ac.ir