

هرنی اینگوینال تظاهری از سارکوم اپیتلیوئید: گزارش موردی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۰۲/۱۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۰۵/۲۳

چکیده

زمینه و هدف: سارکوم اپیتلیوئید از جمله تومورهای نسج نرم بدون طبقه‌بندی مشخص است که با مورفولوژی خاص به‌طور شایع در بالغین جوان رخ می‌دهد. محل شایع درگیری دیستال اندام‌هاست به طوری که شایع‌ترین سارکوم نسج نرم در دست و مچ می‌باشد. **گزارش مورد:** این گزارش موردی در رابطه با وجود تومور پس از عمل جراحی هرنی اینگوینال در مرد ۳۲ ساله می‌باشد که در ابتدا به‌علت محل نامعمول و تظاهرات گمراه‌کننده سایر تشخیص‌های افرادی از جمله آبسه بدخیمی‌های دستگاه گوارش مطرح شد. در ادامه بررسی‌های تکمیلی از جمله نمونه‌برداری از زخم تشخیص یک موتور متمايز نیافته با درجه بالا و با احتمال زیاد سارکوم اپیتلیوئید مطرح گردید که در یافته‌های ایمونوهیستوتیپی از جمله CD₃₄ و سیتوکراتین تشخیص مربوطه با احتمال بالاتر تأیید شد. **نتیجه‌گیری:** به‌علت ماهیت بدخیم و تهاجمی تومور و میزان عود بالا و نامشخص بودن اثر شیمی درمانی و رادیوتراپی در این مورد، رزکسیون وسیع تومور و هپاتکтомی گزینه مناسب جهت دست یافتن به بقاء طولانی مدت می‌باشد.

كلمات کلیدی: تومور نسج نرم، سارکوم اپیتلیوئید، هرنی اینگوینال.

سید علی جلالی
امیر رضا معتبر*

گروه جراحی، بیمارستان فیروزگر
دانشگاه علوم پزشکی تهران

*نویسنده مسئول: تهران، خیابان کریم خان، خیابان بهآفرین، بیمارستان فیروزگر، گروه جراحی
email: amotabar@yahoo.com

مقدمه

با مش قرار می‌گیرد آن‌طور که در پرونده پزشک بیمار ذکر شده است به‌طور همزمان عمل جراحی واریکوسل نیز انجام می‌شود و پس از چهار روز پستری بیمار با حال عمومی خوب ترخیص می‌گردد. یک هفته پس از ترخیص بیمار با ضعف، تب، اریتم و ترشح انسیزیون جراحی با تشخیص احتمالی آبسه لگنی تحت اکسپلوراسیون محل جراحی قبلی قرار می‌گیرد که مقداری ترشح چرک خارج شده و درن گذاشته می‌شود و پس از قطع ترشحات درن خارج و با حال عمومی خوب از بیمارستان مرخص می‌شود. حدود سه هفته بعد مجدداً با شکایت درد ناگهانی منتشر شکم با کیفیت فشارنده که ماهیت کولیکی داشته است همراه با عدم دفع گاز و مدفوع با تشخیص انسداد روده کوچک بستری و تحت درمان حمایتی قرار می‌گیرد. به‌علت عدم بهبود علائم و اضافه شدن درد رادیکولر اندام تحتانی چپ به شکایت‌های بیمار جهت ادامه درمان به مرکز دیگری منتقل می‌گردد. در زمان بستری بیمار از ضعف، تب و کاهش وزن حدود ۲۰ kg از زمان آغاز علائم شکایت داشت. در سابقه خود غیر از مشکلات ریوی به‌علت تماس با مواد شیمیایی زراعی در ۱۶ سالگی مشکل

سارکوم اپیتلیوئید Epithelioid sarcoma از جمله تومورهای بدخیم نسج نرم بدون طبقه‌بندی مشخص می‌باشد که به‌طور مشخص دیستال اندام‌ها را در بالغین جوان درگیر می‌کند.^۱ البته این تومور قادر است به صورت نادر تنه و سر و گردن را درگیر کند.^۲ این تومور عموماً به صورت ندول‌های متعدد یا منفرد در درم رخ می‌دهد. تومور در یک دوره طولانی علائم خود را نشان می‌دهد. عود موضعی شایع و متاستاز خونی و درگیری ریه اغلب وجود دارد. اگرچه درگیری غدد لنفاوی نیز به‌طور نسبی وجود دارد.^۲ بقای پنج ساله نزدیک به ۷۰٪ و در مدت ۱۰ سال به حدود ۵۰٪ کاهش می‌یابد.^۱

معرفی بیمار

مرد ۳۲ ساله با سابقه توده‌ای در ناحیه اینگوینال چپ که از چهارماه قبل متوجه آن شده بود و حین راه رفت و یا بلند کردن اجسام سنگین و سرفه اندازه آن بزرگتر می‌شد با تشخیص فقط اینگوینال مستقیم چپ در بیمارستان بستری می‌گردد و تحت عمل جراحی هرنیورافی

فرستاده شد که جواب آن: تومور با تشکیلات ندولار و مناطقی از نکروز است. سلول‌های شبه اپیتلیال همراه با هسته‌های بزرگ و دارای میتوز فراوان و دارای سیتوپلاسم صورتی رنگ پریده و ائوزینوفیلیک و حاشیه نشیمنی نوتروفیل‌ها پیرامون عروق کوچک مشاهده می‌شود که بیشتر مطرح‌کننده یک تومور اپی‌تیلیال با درجه بالا به‌ویژه اپی‌تیلوبیلید سارکوما بوده که در رنگ‌آمیزی از نظر سیتوکراتین و بررسی IHC از نظر CD 34، که در این بیمار مثبت بود به تأیید تشخیص کمک کرد.

بحث

اپی‌تیلوبیلید سارکوما می‌تواند با شرایط خوش و بد خیم به‌ویژه واکنش گرانولوماتوز، سارکوم سینوپریال و کارسینوم سلول سنگفرشی اولسره اشتباه شود.^۲ محل شایع آن انگشتان دست و ساعد می‌باشد و اغلب گروه‌های سنی به‌ویژه جوانان دیده می‌شود و در مردان شایع‌تر از زنان است. به‌صورت نادر درگیر سر و گردن و تنہ نیز گزارش شده است.^۳ تومور می‌تواند بافت زیر جلدی و نیز نسج عمقی را درگیر نماید و در موارد عمق معمولاً به تاندون یا غلاف‌های تاندونی چسبندگی شدید دارد و تمایل به بزرگ شدن با حدود نامشخص دارد. درد و تندرس به‌طور نادر در موارد درگیری اعصاب وجود دارد. اندازه تومور متغیر و از چند میلیمتر تا حدود ۱۵cm متغیر است تصاویر رادیوگرافیک به‌طور تبییک توده بافت نرم و گاهی با الگوی کلسیفیکاسیون لکه‌ای می‌باشد. نازک شدن کورتکس استخوان مجاور ممکن است وجود داشته باشد اما تهاجم و تخریب استخوانی نادر است. MRI ممکن است در جهت بررسی وسعت تومور ارزشمند باشد. یک یافته شایع میکرو‌سکوپی وجود نکروز می‌باشد که در قسمت مرکزی ندول‌های تشکیل‌دهنده تومور یافت می‌شود و می‌تواند همراه با خونریزی و تغییرات کیستیک باشد. اغلب در اپی‌تلوئید سارکوم رنگ‌آمیزی جهت سیتوکراتین با وزن مولکولی بالا و پایین، آنتی ژن اپی‌تیلیال غشایی و Vimentin صورت می‌گیرد. آنتی پایین، آنتی ژن اپی‌تیلیال غشایی و Protein S100 و پروتئین نوروفیلامانت و آنتی ژن بادی بر ضد VIII Factor related Ag، Carcinoembryonic antigen و CD31 منفی می‌باشد. علت اینکه این تومور به‌طور مکرر با یک فرآیند خوش‌خیم اشتباه می‌شود نتیجه ظاهر فریننده آن در مراحل ابتدایی بیماری است. تومورهای سطحی با الگوی ندولار یا مولتی ندولار با مراحل ابتدایی التهاب به‌ویژه infectious granuloma موجود در دهانه زخم نمونه‌برداری شد و جهت پاتولوژی

دیگری نداشت. سابقه مصرف دارو، الكل و سیگار را نمی‌داد. در معاینه بالینی در محل اسکار جراحی یک توده متورم و اریتماتو اگزووفیتیک به‌اندازه 5×5 سانتی‌متر و آغشته به ترشحات چرک مانند وجود داشت. در آزمایشات HB= $8/1\text{ mg/dl}$, WBC= 88000 , PLT= 378000 از کشت ترشحات محل زخم استاف کواگولار منفی رشد نمود. در سونوگرافی شکم (Liver span= 12 cm (N: $8-10\text{ cm}$), CBD= 4 mm , Portal Vein (PV)= 8 mm و اکوی پارانشیمال کبد و کیسه صفرا طبیعی، طحال به ابعاد 16×6 سانتی‌متر کمی بزرگ‌تر از حد طبیعی بود. ابعاد کلیه راست در حد طبیعی بود و در کلیه چپ هیدرو نفروزگرید I وجود داشت ضخامت جداری مثانه طبیعی بوده و یک ناحیه هایپوواکو با حدود نامنظم و هتروژن که عروق ایلیاک را محصور می‌کرد به ابعاد تقریبی $11/6\times 11/3\times 9/2$ سانتی‌متر در ناحیه حفره ایلیاک چپ که مطرح کنند توده یا فلگمون است وجود داشت. بیمار با تشخیص احتمالی آبسه لگن تحت درمان آنتی‌بیوتیک با توجه به حساسیت میکروبی با Ceftriaxon و Vancomycin قرار می‌گردد و کاندید درناز زیر گاید سونوگرافی Peripheral Blood Smear (PBS) لکوسیتوز در حد 80000 و سلول‌های PMN نابالغ همراه با توکسیک گرانولاسیون ائوزینوفیلی شدید در حد 25000 سلول همراه با افزایش باند سل و تعداد پلاکت طبیعی وجود داشت که با یافته‌های فوق و با فرض یک واکنش لوکوموئید بیمار آسپیراسیون و بیوپسی مغز استخوان شد که نمونه پرسلول و رده اریتروئید $\text{Erythroid}=24\%$, پرومیلوسیتی $\text{Promyelocyte}=2\%$, Lym= 23% , PMN= 24% , M/E Ratio= $3/2$, Metamylocyte= 31% , Promylocyte= 2% بود. در رنگ‌آمیزی جهت آهن ذخیره آهن در حد طبیعی بود و شرح فوق تشخیص یک مغز استخوان پرسلول را مطرح می‌نمود. در CT-Scan شکم تصویر یک توده بزرگ و لوبوله با دانسیته نسج نرم و مایع در سمت چپ لگن مشهود بود این توده در قسمت مediال فشار قابل توجه بر روی فوندوس مثانه همراه با چسبندگی داشت. شریان و ورید ایلیاک خارجی توسط توده در بر گرفته شده بود. احتمال وجود آبسه لگنی به‌دبان عمل جراحی به تدریج کاهش یافت و تشخیص‌های دیگری از قبیل لنفوم روده بزرگ، کانسر سیگموئید، تومور نسج نرم و کلا نوعی بد خیمی مطرح شد. برای تشخیص قطعی از بافت موجود در دهانه زخم نمونه‌برداری شد و جهت پاتولوژی

شش نفر سابقه تروما داشته‌اند^۴ و یک مورد سارکوم اپی‌تليوئید دست در اثر تماس با پلوتونیوم ایجاد شده است. در گزارش Bloostein^۵ تومور از محل اسکار سازارین منشاء گرفته و Puissegur lupo مشاهده کرد که سارکوم اپی‌تليوئید ۱۷ ماه بعد از بافت آمپوتاسیون تروماییک در بافت اسکار موجود رخ داد.^۶ در مطالعه Chase and Enzinger^۷ در مقایسه با مردان ۶۴٪ بوده است.^۸ احتمال متاستاز بقاء در زنان ۷۸٪ در مقایسه با مردان ۶۴٪ بوده است.^۹ به صورت زودرس در مراحل ابتدایی بیماری وجود دارد و قبل از شناسایی تومور اولیه رخ می‌دهد و در مواردی هم سال‌ها پس از تشخیص روی می‌دهد^{۱۰} پیش‌آگهی وابسته به فاکتورهای مختلفی از جمله جنسیت بیمار، محل، سایز و عمق تومور می‌باشد یافته‌های مطرح کننده پیش‌آگهی در مبتلایان به سارکوم اپی‌تليوئید عبارتند از: جنس مذکور، اندازه تومور بیشتر از پنج میلی‌متر، عمق زیاد تومور، اندرکس میتوتیک بالا، خونریزی، نکروز، تهاجم عروقی و اکسزیون ناکافی اولیه. تومورهای با اندازه بزرگ قابلیت تهاجمی بیشتری در مقایسه با تومورهای کوچک دارند در مطالعه Evans^{۱۱} و Baer^{۱۲}، شش بیمار از هفت‌نفر با تومور پنج سانتی‌متری با بزرگتر با متابستاز پیش‌رفته با دو بیمار از ۱۰ بیمار مبتلا به تومور کوچکتر مقایسه شدند. در صورتی که تومور در انگشتان قرار داشته باشد درمان شامل برداشت موضعی زودرس یا آمپوتاسیون انگشت می‌باشد. همچنین در صورت عود موضعی نیز باید آمپوتاسیون را به عنوان درمان قطعی مدنظر داشت اما در موارد متاستاز سودمند نیست.^{۱۳} خارج کردن غدد لنفاوی موضعی Regional Lymph node dissection باید در حین درمان این بیماران صورت گیرد که بعلت درگیری شایع این غدد در حین بیماری می‌باشد.^{۱۴} در تمام بیماران باید درمان جراحی همراه با رادیوتراپی و شیمی‌درمانی چند دارویی در مدت طولانی را در نظر داشت. با این وجود در موارد بدون متاستاز دوردست بقای پنج ساله نزدیک به ۷۰٪ و بقای ده ساله به ۵۰٪ می‌رسد.^{۱۵}

References

نحوه تظاهر	ژورنال	سال	نام نویسنده‌گان
تروما اندام	AMJ Surg Pathol	۱۹۸۵	۴ Chase and Enzinger
دست	Arch Dermatol	۱۹۸۵	۵ Prat
اسکار سازارین	Cancer	۱۹۸۵	۶ Bloostein
بافت اسکار	Arch Dermatol	۱۹۷۶	۷ Puissegur lupo

Epithelioid Malignant Peripheral nerve :
sheat tumor, Malignant Melanoma
در MPNST پروتئین S100 مثبت و سیتو کراتین وجود دارد لیکن آنتی‌ژن اپی‌تليال غشایی در آن مورد مشاهده نمی‌شود. به طور مشابه ملانوم بدخیم در اکثر موارد پروتئین S100 را از خود بروز می‌دهد
ساير تشخيص افتراقی ها آنزیو سارکوم، سارکوم سنیوویال، SCC زخم شده می‌باشد. سارکوم اپی‌تليوئید در خطر بالا از نظر عود موضعی و متاستاز می‌باشد که ممکن است سال‌ها پس از تشخیص اولیه رخ دهد لذا نیازمند پی‌گیری طولانی می‌باشد. در یک مطالعه بر روی ۲۰۲ بیمار مشخص گردید^{۱۶} که ۷۷٪ عود و ۴۵٪ متابستاز و ۳۲٪ مرگ و میر در ارتباط مستقیم با خود تومور بوده است. شایع‌ترین محل متاستاز غدد لنفاوی موضعی ۲۲٪، در ریه ۵۱٪، اسکالپ ۱۳٪، استخوان ۱۳٪، مغز ۱۲٪، کبد ۱۲٪ و ۱۱٪ پلور می‌باشد. فاصله میان اولین جراحی و عود به طور متوسط شش ماه تا یک سال در موارد کشنده بوده است. ترومای بیماران یک فاکتور ایجاد کننده در ایجاد سارکوم اپی‌تليوئید در تعداد زیادی از بیماران گزارش شده است. در مطالعات Chase and Enzinger^۷ سابقه ترومای ۲۰٪ موارد و در مطالعه Prat^۸ از ۲۲ بیمار

- Silverberg SC. Principles and Practice of Surgical Pathology and Cytopathology. 3rd ed. New York: Churchill Livingstone; 1997.
- Weiss SW, Goldblum JR. Enzinger and Weiss's Soft Tissue Tumors. 4th ed. St. Louis: Mosby; 2001.
- Kuhel WI, Monhian N, Shanahan EM, Heier LA. Epithelioid sarcoma of the neck: a rare tumor mimicking metastatic carcinoma from an unknown primary. *Otolaryngol Head Neck Surg* 1997; 117: 210-3.
- Chase DR, Enzinger FM. Epithelioid sarcoma. Diagnosis, prognostic indicators, and treatment. *Am J Surg Pathol* 1985; 9: 241-63.
- Puissegur-Lupo ML, Perret WJ, Millikan LE. Epithelioid sarcoma. Report of a case. *Arch Dermatol* 1985; 121: 394-5.
- Bloustein PA, Silverberg SG, Waddell WR. Epithelioid sarcoma: case report with ultrastructural review, histogenetic discussion, and chemotherapeutic data. *Cancer* 1976; 38: 2390-400.
- Puissegur-Lupo ML, Perret WJ, Millikan LE. Epithelioid sarcoma. Report of a case. *Arch Dermatol* 1985; 121: 394-5.
- Sugarbaker PH, Auda S, Webber BL, Triche TJ, Shapiro E, Cook WJ. Early distant metastases from epithelioid sarcoma of the hand. *Cancer* 1981; 48: 852-5.
- Evans HL, Baer SC. Epithelioid sarcoma: a clinicopathologic and prognostic study of 26 cases. *Semin Diagn Pathol* 1993; 10: 286-91.

Inguinal hernia as a manifestation of epithelioid sarcoma: a case report

Jalali S A.
Motabar A R.*

Department of Surgery, Firouzgar
Hospital

Tehran University of Medical
Sciences

Abstract

Received: May 03, 2008 Accepted: August 13, 2008

Background: Epithelioid sarcoma is a malignant soft tissue tumor of uncertain histogenesis, categorized as a morphologically distinct neoplasm that characteristically affects the distal parts of the extremities in young adults. In fact, epithelioid sarcoma is the most common soft tissue sarcoma in the hand and wrist.

Case report: This 32 year-old male presented with an inguinal swelling, for which he underwent surgery with the initial intent of inguinal hernia repair. With this uncommon manifestation and site, among the differential diagnosis were abscess and GI malignancies. However, after a supplementary evaluation that included biopsy of the ulcer margin, the diagnosis focused on undifferentiated high-grade epithelial tumor, highly suggestive of epithelioid sarcoma. Immunohistochemical studies revealed CD34 and cytokeratin positivity, which confirmed this diagnosis.

Conclusion: Due to the malignant nature, invasive behavior and high recurrence rate of this tumor, as well as its unknown response to chemotherapy and radiation, extensive resection and hepatectomy are recommended for treatment.

Keywords: Inguinal Hernia, soft tissue tumor, epithelioid Sarcoma.

* Corresponding author: Dept. of Surgery,
Behafarin Ave., Karimkhan St., Firouzgar
Hospital, Tehran, IRAN
email: amotabar@yahoo.com