

متاپلازی سنگفرشی گستردہ در غدہ تیرویید یک عامل گمراہ کننده در تشخیص سیتوولوژی و ہیستوپاتولوژی: گزارش موردی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۱۰/۱۵ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۳/۰۱

چکیده

زمینه: متاپلازی سنگفرشی در غدہ تیرویید یافته ہیستوپاتولوژی ناشایعی بوده و به طور معمول در ہمراہی با ضایعات پاتولوژیک غدہ تیرویید می باشد. اغلب به تعداد کم و به شکل کانونی در اندازه های کوچک دیده شده و تنها در موارد نادری متاپلازی وسیع سنگفرشی در غدہ تیرویید دیده می شود، به نحوی که حتی ممکن است ضایعه اصلی پاتولوژیک را پوشاند و باعث مشکل تشخیصی شود.

معرفی بیمار: بیمار آقای ۵۳ ساله ای است با سابقه چهار ساله هیپوتیروییدی که اکنون با توده سفت و ندولار در ناحیه قدام گردن مراجعه نموده است. بیمار با تشخیص سیتوولوژی مشکوک به بد خیمی تحت توتال تیروییدکتومی قرار گرفت.

نتیجه گیری: متاپلازی وسیع سنگفرشی در غدہ تیرویید می تواند باعث اشتباه تشخیصی و تفسیر نادرست از بررسی ہیستوپاتولوژی و سیتوولوژی گردد.

کلمات کلیدی: سلول سنگفرشی، متاپلازی، تیروییدیت، غدہ تیرویید.

هایده حائری^۱، غزاله شاکر^{*}فهیمه اسدی آملی^۲، مینو احمدی نژاد^۳

۱- گروه پاتولوژی، انتستیتو کانسر بیمارستان امام خمینی (ره)، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۲- گروه پاتولوژی، بیمارستان فارابی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۳- مرکز تحقیقات انتقال خون، موسسه عالی آموزش و پژوهش طب انتقال خون، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، بیمارستان امام خمینی، بخش پاتولوژی تلفن: ۰۲۱-۶۱۱۹۶۳۰
E-mail: shakerg@yahoo.com

مقدمه

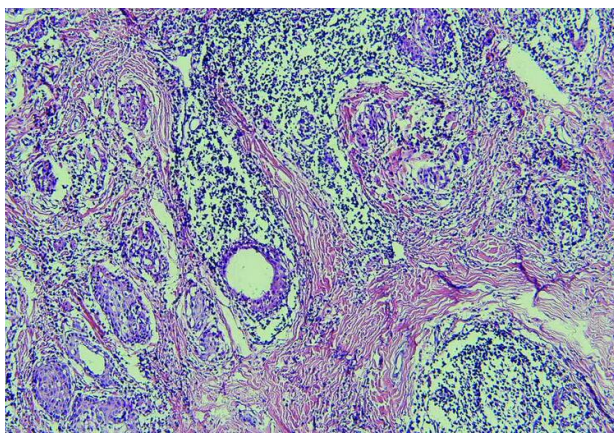
وجود اپیتلیوم اسکواموس اغلب ناشی از متاپلازی سلول های اپیتلیوم فولیکولار می باشد. متاپلازی وسیع سنگفرشی در غدہ تیرویید که گاهی ہمراہ با تغییرات دژنراتیو می باشد اغلب به اشتباه به عنوان بد خیمی در سیتوولوژی و گاهی ہیستوپاتولوژی نمونه غدہ تیرویید تفسیر می شود.

معرفی بیمار

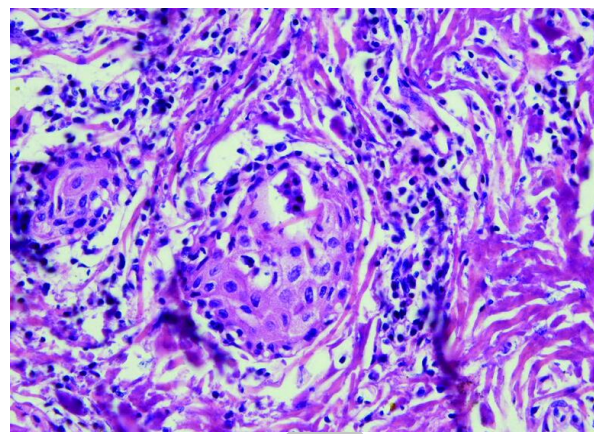
بیمار آقای ۵۳ ساله با سابقه چهار ساله بزرگی تیرویید و تشخیص بالینی گواتر و هیپوتیروییدی که با احساس ناراحتی و لمس توده در ناحیه گردن مراجعه نموده بود. در معاینات بالینی غدہ تیرویید بزرگ و غیر قرینه و سفت بود. بیمار شرح حال سابقه مصرف لووتیروکسین در طی این مدت جهت درمان هیپوتیروییدی با توجه

متاپلازی سنگفرشی در غدہ تیرویید اگرچہ نادر است اما ممکن است در ضایعات غیر نئوپلاستیک و التهابی تا ضایعات نئوپلاستیک بروز نماید. در اکثر موارد میزان آن اندک و کانونی بوده و تنها در موارد نادری متاپلازی وسیع سنگفرشی در غدہ تیرویید دیده می شود که حتی ممکن است ضایعه اصلی پاتولوژیک را پوشاند و مشکل تشخیصی ایجاد نماید.^۱

اگرچہ پاتوژنز آن به خوبی مشخص نشده است، براساس غالب فرضیه ها این نوع اپیتلیوم که به صورت جزایر کوچک در غدہ تیرویید طبیعی دیده می شود، از بقایای جنینی در مجرای تیروگلوبول سال و یا تنه اولتیموبرانکیال (UBB) Ultimobranchial Body منشا گرفته و معمولاً در لوب های طرفی قرار می گیرد.^۲ در حالی که در تیرویید غیر طبیعی



شکل ۲: نمایی از متاپلازی سنگفرشی H&E, ×۴۰۰



شکل ۱: تیرویید جایگزین گشته با بافت فیرو و ارتشاح سلول‌های آماسی تک‌هسته‌ای و نمای سنگفرشی H&E, ×۱۰۰

بحث

سلول‌های سنگفرشی در غده تیرویید می‌تواند نمای بازالویید یا اپیدرمومویید و اسکواموس داشته باشد که در غده تیرویید طبیعی ممکن است دارای منشاًی از بافت تیموس نابه‌جا، بقایای UBB و مجرای تیروگلوسال باشد. به‌طور معمول در این موارد میزان این نواحی با نمای سلول‌های سنگفرشی، کم و ناچیز به صورت جزایر کوچک سلولی است و به‌طور اتفاقی حین بررسی هیستوپاتولوژی یافته می‌شوند.^۳ متاپلازی سنگفرشی در نوپلاسم‌های تیرویید ناشی از متاپلازی سلول‌های فولیکولی غیرنشپلاستیک غده تیرویید است. مواردی که متاپلازی سنگفرشی وسیع بوده و جایگزین سلول‌های فولیکولار در غده تیرویید می‌شوند نادر هستند.^۱ پاتوژن متاپلازی سنگفرشی وسیع هنوز نامشخص است اما بیان پرتوین ۶۳ pM63 نمایانگر بروز تمایز سنگفرشی در سلول‌های غیرتمایزیافته پیش‌ساز در غده تیرویید می‌باشد که خود نیز توسط تحقیقات Bond که زیرگروهی از سلول‌های اپیتلیالی در غده تیرویید را یافتند تایید می‌گردد.^۴ این سلول‌ها مورفولوژی اسکوامومویید داشته و تیروگلوبولین منفی دارند اما واجد فیلامان‌های حد واسط هستند و اگرچه از لحاظ تعداد بسیار کم می‌باشند ولی ظرفیت تکثیری بالایی داشته و در وضعیت‌های خاص مانند التهاب شدید و طول کشیده قادر به تکثیر و جایگزینی سلول‌های فولیکولی تیرویید هستند.^۵ اغلب این نوع متاپلازی ناشی از التهاب شدید و مزمن بوده و باعث

به میزان T3 و T4 پایین و TSH بالا را داد. آزمایشات سرمی از لحاظ هورمون‌های تیروییدی در زمان مراجعه در حد نرمال بودند. بیمار سابقه‌ای از بیماری اتوایمیون را در خود و خانواده نداشت. سونوگرافی تیرویید نشانگر بزرگی هر دو لوب تیرویید با نواحی هتروژن و ندولار و ندول کلسيفيه در لوب چپ تیرویید بود. نمونه آسپيراسيون سوزنی مشکوک به بدخيمي گزارش شده بود. لذا بیمار کاندید عمل جراحی تیرویید بود.

در بررسی ماکروسکوپی غده تیرویید به وزن ۳۰ گرم بوده و لوب راست و لوب چپ و ايسموس به ترتیب به ابعاد ۵×۳×۲ cm، ۴×۳×۳ cm، ۱/۵×۰/۵×۰/۵ cm می‌باشد که در برش قوام سفت و سطح مقطع توپر و کرم سفیدرنگ یکنواخت مشاهده شد. در بررسی میکروسکوپی اسمیرهای سیتولوژی از لوب چپ تیرویید سلولاریته متوسط با دستجات سلولی اپیتلیالی با پلثومورفیسم هسته‌ای و کروماتین ظریف و به ندرت شکاف هسته‌ای در زمینه خونی و نفوییدی دیده شد.

در بررسی میکروسکوپی پارانشیم غده تیرویید توسط بافت فیرو و هیپوسلولار با ارتشاح سلول‌های آماسی تک‌هسته‌ای و گاهی فولکولولهای لنفاوی جایگزین شده بود و غالباً سلول‌های اپیتلیالی باقی‌مانده نمای سنگفرشی را نشان می‌دادند (شکل‌های ۱ و ۲).

بقایای UBB باشد. از زیرگروههای این تومور کارسینوم موکوپیدرموبید اسکلروزان با اوزینوفیلی شرح داده شده است که در بررسی میکروسکوپی مشکل از دسته‌های سلول‌های سنگفرشی با تجمعات کوچک مواد موسینی و استرومای اسکلروتیک با ارتasher سلول‌های التهابی اوزینوفیل قابل توجه است.

افتراق این نئوپلاسم از متاپلازی سنگفرشی با وجود ارتasher سلول‌های التهابی اوزینوفیل، وجود مواد موسینی که با رنگ‌آمیزی اختصاصی قابل تایید بوده و در نهایت وجود خصوصیات تهاجمی تومور در این مورد می‌باشد.¹ کارسینوم سلول سنگفرشی مورد دیگری است که از لحاظ هیستوپاتولوژی در تشخیص افتراقی متاپلازی سنگفرشی گسترده و وسیع در غده تیروپید قرار می‌گیرد.

این کارسینوم به طور اولیه در تیروپید نادر بوده⁴ و اکثرا ناشی از تهاجم مستقیم و یا متاباستاز از کارسینوم سنگفرشی از ارگان‌های دیگر می‌باشد⁹ و به ندرت از بقایای مجرایی تیروگلوسال منشا می‌گیرد. مهم‌ترین نکته در افتراق آن از متاپلازی سنگفرشی، عدم وجود شواهد بدخیمی سلولی از جمله آتی پی هسته‌ای، پائومورفیسم سلولی، میتوز آتیپیک و نکروز در متاپلازی سنگفرشی می‌باشد.¹⁰

در بررسی سیتولوژی آسپیراسیون ضایعات همراه با متاپلازی سنگفرشی گسترده غده تیروپید گاهی وجود درجه‌اتی از آتیپی هسته‌ای، نسبت هسته به سیتولوژی بالا و انکلوزیون‌های داخل هسته‌ای منجر به تفسیر نادرست ضایعه تحت عنوان کارسینوم پاپیلری و یا مشکوک به بدخیمی می‌گردد. جهت اجتناب از این موارد CD19 می‌تواند کمک‌کننده باشد زیرا بیانگر وجود متاپلازی سنگفرشی بوده و مانع از تفسیر نادرست نمونه سیتولوژی می‌شود و نیازمند تشخیص بافتی می‌باشد. این رنگ‌آمیزی می‌تواند از جراحی بی‌مورد جلوگیری می‌نماید.

هیپوتیروپیدی شدید می‌گردد. در مورد گزارش حاضر نیز متاپلازی سنگفرشی گسترده و وسیع در غده تیروپید بیمار ناشی از روند التهابی طولانی مدت و مزمن تیروپیدیت هاشیماتو می‌باشد که منجر به هیپوتیروپیدی بیمار نیز گشته است.

در بررسی سیتولوژی و هیستوپاتولوژی، ضایعه متاپلازی اسکواموس در غده تیروپید می‌تواند گمراه‌کننده بوده و منجر به تشخیص نئوپلاسم بدخیم گردد. تمایز کانونی و یا گسترده سنگفرشی ممکن است به ندرت در تومورهای تیروپیدی از جمله در پوپلاسم‌های فولیکولی و کارسینوم مدلولاری تیروپید و با شیوع بیش‌تر در کارسینوم پاپیلری به خصوص نوع متشر اسکلروزان یافته شود. در تشخیص افتراقی متاپلازی گسترده سنگفرشی تیروپید به خصوص سه نئوپلاسم بدخیم تیروپیدی که شامل کارسینوم پاپیلری متشر اسکلروزان، کارسینوم موکوپیدرموبید و کارسینوم سنگفرشی اولیه تیروپید هستند قرار می‌گیرند.⁷

کارسینوم پاپیلری متشر اسکلروزان نوع نادری از کارسینوم پاپیلری است که بیش‌تر در کودکان و بالغین جوان به صورت تورم یک یا دو طرفه تیروپید بروز می‌نماید. این تومور در مقایسه با فرم معمول کارسینوم پاپیلری مهاجم تر بوده و به طور تقریبی در تمامی موارد با متاباستاز به عقده‌های لنفاوی گردن همراه است.⁸

در بررسی میکروسکوپی درگیری متشر غده تیروپید همراه با متاپلازی سنگفرشی گسترده با تعداد زیاد کلسيفيکاسيون پسامومایي و ارتasher قابل توجه سلول‌های التهابی لنفوپلاسماسالی بدون وجود خصوصیات اختصاصی شیشه مات هسته‌ای کارسینوم پاپیلری تیروپید مشاهده می‌شود. بنابراین مهم‌ترین ویژگی که در این نئوپلاسم در تشخیص کمک می‌کند وجود تعداد زیاد کلسيفيکاسيون پسامومایي است.⁸ مورد دیگر کارسینوم موکوپیدرموبید می‌باشد که در غده تیروپید ناشایع بوده و برخی معتقدند که ممکن است منشای آن از

References

- Baloch ZW, Solomon AC, LiVolsi VA. Primary mucoepidermoid carcinoma and sclerosing mucoepidermoid carcinoma with eosinophilia of the thyroid gland: a report of nine cases. *Mod Pathol* 2000;13(7):802-7.
- Kleer CG, Giordano TJ, Merino MJ. Squamous cell carcinoma of the thyroid: an aggressive tumor associated with tall cell variant of papillary thyroid carcinoma. *Mod Pathol* 2000;13(7):742-6.
- Kobayashi T, Okamoto S, Maruyama H, Okamura J, Takai S, Mori T. Squamous metaplasia with Hashimoto's thyroiditis presenting as a thyroid nodule. *J Surg Oncol* 1989;40(2):139-42.
- Ryska A, Ludvíková M, Rydlová M, Cáp J, Zalud R. Massive squamous metaplasia of the thyroid gland: Report of three cases. *Pathol Res Pract* 2006;202(2):99-106.

5. Burstein DE, Nagi C, Wang BY, Unger P. Immunohistochemical detection of p53 homolog p63 in solid cell nests, papillary thyroid carcinoma, and hashimoto's thyroiditis: A stem cell hypothesis of papillary carcinoma oncogenesis. *Hum Pathol* 2004;35(4):465-73.
6. Cameselle-Teijeiro J, Preto A, Soares P, Sobrinho-Simões M. A stem cell role for thyroid solid cell nests. *Hum Pathol* 2005;36(5): 590-1.
7. Scopa CD. Histopathology of thyroid tumors. An overview. *Hormones (Athens)* 2004;3(2):100-10.
8. Chan JKC. Tumors of the thyroid and parathyroid gland. In: Fletcher CDM, editor. Diagnostic Histopathology of Tumors. 3rd ed. London: Churchill-Livingstone; 2007; p. 1008-9.
9. Musso-Lassalle S, Butori C, Bailleux S, Santini J, Franc B, Hofman P. A diagnostic pitfall: nodular tumor-like squamous metaplasia with Hashimoto's thyroiditis mimicking a sclerosing mucoepidermoid carcinoma with eosinophilia. *Pathol Res Pract* 2006;202(5): 379-83.
10. Lam KY, Lo CY, Liu MC. Primary squamous cell carcinoma of the thyroid gland: an entity with aggressive clinical behaviour and distinctive cytokeratin expression profiles. *Histopathology* 2001;39 (3):279-86.

Archive of SID

Squamous metaplasia in thyroid gland as histologic diagnostic pitfall: a case report

Haideh Haeri M.D.¹
Ghazaleh Shaker M.D.^{1*}
Fahimeh Asadi Amoli M.D.²
Minoo Ahmadinejad M.D.³

1- Department of Pathology, Iran Cancer Institute, Imam Khomeini Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
2- Department of Pathology, Farabi Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
3- Iranian Blood Transfusion Organization Research Center, Tehran, Iran

Abstract

Received: January 04, 2013 Accepted: May 22, 2013

Background: It is rare to find squamous metaplasia in the thyroid gland. Its existence is usually seen in association with a pathological lesion such as mucoepidermoid carcinoma, squamous cell carcinoma and diffuse sclerosing variant of papillary thyroid carcinoma. In most cases the squamous cells are few in number and squamous metaplasia is focal and small in size. Extensive squamous metaplasia of the thyroid gland is a very rare finding.

Case Presentation: We report a case of massive squamous metaplasia in Hashimoto thyroiditis in a 53 year-old- male with a four year history of hypothyroidism. Also seen in the history is impaired thyroid function tests of low T3 and T4 levels with rise in TSH. The patient currently presented with neck discomfort and a somewhat firm nodular neck mass. Ultrasonography revealed heterogeneous nodular enlargement of both thyroid lobes and a calcified nodule of the left lobe. Fine needle aspiration of the thyroid nodule was performed which reported findings suspicious for malignancy. Based on these findings the patient underwent total thyroidectomy.

Conclusion: In this article we address the causes and sources of massive squamous metaplasia in the thyroid gland. We also discuss the histopathologic differential diagnostic lesions which could be the cause of potential pitfalls encountered in the interpretation of the cytopathology and histopathology of such lesions arising in this gland.

Keywords: metaplasia, squamous cell, thyroid gland, thyroiditis.

* Corresponding author: Imam Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran. Tel: +98-21-61192630
E-mail: shakerg@yahoo.com