

همی آذنی تیروئید همراه با کارسینوم پاپیلری تیروئید: گزارش یک مورد

دکتر محمد تقی صالحیان^{*}، دکتر مجتبی ملک، دکتر فربیدون عزیزی^{**}

* گروه جراحی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

** مرکز تحقیقات غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

چکیده

همی آذنی تیروئید یا عدم تشکیل یک لوب تیروئید با یا بدون وجود ایسموس یک اختلال مادرزادی نادر است. وجود کارسینوم پاپیلری تیروئید در بیمار با همی آذنی تیروئید بسیار نادر است. در این مطالعه خانم ۴۲ ساله معرفی می شود که با شکایت توده در گردن از ۱/۵ ماه پیش، مراجعه کرده است. در معاینه یک ندول $1/5 \times 1/5$ سانتیمتر در لوب راست تیروئید داشت. در آسپیراسیون ندول تیروئید (FNA) کارسینوم پاپیلری تیروئید گزارش گردید. بیمار تحت عمل جراحی قرار گرفت. در حین عمل لوب راست تیروئید بیمار خارج، آنگاه طرف چپ گردن در محل طبیعی تیروئید باز شد که اثری از لوب چپ تیروئید وجود نداشت و ایسموس نیز روی تراشه یافت نشد. در اسکن با بد رادیوакتیو یک ماه بعد از عمل جراحی جذب ید تنها در بستر لوب راست تیروئید مشاهده گردید و در سایر نواحی هیچ اثری از وجود بافت تیروئید یافت نشد. لذا تشخیص همی آذنی لوب چپ تیروئید و ایسموس ثابت گردید. گزارش نهایی پاتولوژی نیز پاپیلری کارسینوما بود. گزارش فوق یک مورد نادر کارسینوم پاپیلری تیروئید در زمینه همی آذنی تیروئید بود که معمولاً به طور اتفاقی کشف می شود.

وازن کلیدی: کارسینوم پاپیلری تیروئید، همی آذنی تیروئید، ندول تیروئید.

همی آذنی تیروئید بسیار نادر است و موارد محدودی گزارش شده است (۵-۷،۲).

در اینجا ما یک مورد نادر همی آذنی تیروئید همراه با کارسینومای پاپیلری تیروئید را گزارش می کنیم.

مقدمه

همی آذنی تیروئید یا عدم تشکیل یک لوب تیروئید با یا بدون وجود ایسموس یک اختلال مادرزادی نادر است. همی آذنی لوب چپ ۴ برابر نسبت به طرف راست شایعتر است (۴-۱) و ایسموس در ۵۰٪ موارد دیده نمی شود (۴). زنان سه برابر مردان بیشتر به این نقص مبتلا می شوند (۱،۲،۵). افراد یوتیروئید معمولاً علامتی ندارند. شایعترین پاتولوژی مشاهده شده در همی آذنی، پرکاری تیروئید می باشد (۲،۵) ولی بیماریهای دیگر تیروئید، مثل آدنوم خوش خیم، گواتر مولتی ندولر، تیروئیدیت مزمун نیز دیده می شود (۵). وجود کارسینوم پاپیلری تیروئید در بیمار با

گزارش مورد

خانم ۴۲ ساله‌ای با شکایت توده‌ای در گردن، که از ۱/۵ ماه قبل متوجه آن شده، به درمانگاه مراجعه نمود. بیمار شکایت دیگری نداشت. در معاینه یک ندول $1/5 \times 1/5$ سانتیمتر در لوب راست تیروئید لمس شد. لوب چپ تیروئید لمس نشد. هیچگونه لنفاادنوباتی گردنی نداشت. معاینات عمومی دیگر شامل معاینه قلب و عروق، ریه، شکم و اندامها طبیعی بود. برای بیمار آسپیراسیون از ندول تیروئید (FNA) انجام شد که نتیجه آن کارسینوم پاپیلری تیروئید گزارش گردید. بیمار سه هفته در سرویس جراحی بستری شد. در بررسی آزمایشگاهی قبل از جراحی T3, T4, TSH, T3RU بترتیب ۹،

همی آنژی تیروئید

که یک روش ارزان و غیرتهاجمی نسبت به روش‌های دیگر است اثبات گردد (۹). شیوع این نقص مادرزادی دقیقاً مشخص نیست زیرا عمولاً بررسی بیماریهای دیگر تیروئید باعث کشف این نقص می‌گردد (۳). شیوع این نقص از ۰/۰۵ درصد (۳) تا ۰/۲ درصد (۱۰) در منابع مختلف ذکر شده است. در بسیاری از منابع شیوع این نقص را در زنان ۳ برابر مردان گزارش کرده‌اند (۱۱، ۱۲، ۱۵) ولی به نظر می‌رسد این افزایش در زنان ناشی از شیوع بالاتر بیماریهای تیروئیدی در خانمها و در نتیجه کشف اتفاقی موارد بیشتری از موارد همی آنژی تیروئید در زنان باشد. در بررسی سونوگرافیک ۲۴۰۳۲ نفر از دانش‌آموزان سالم، ۱۲ مورد همی آنژی کشف شد که نسبت پسر به دختر در این مطالعه $1/3$ به ۱ بود (۳). علت دقیق این نقص هنوز مشخص نیست ولی یک زمینه ژنتیکی برای این نقص بر اساس مشاهده بیماری در یک دو قلوی مونوزیگوت (۱۲) و اعضای یک خانواده (۱۳) مطرح گردیده است.

افراد با همی آنژی تیروئید با عملکرد طبیعی تیروئید هیچگونه مشکلی ندارند ولی ممکن است انواع بیماریها در لوب باقیمانده تیروئید دیده شود. این بیماریها شامل پرکاری تیروئید (۲، ۵)، ۱۷-۱۴، کمکاری تیروئید (۱۸، ۲۰)، آدنوم (۹، ۲۰)، گواتر مولتی‌ندولر (۲۸)، تیروئیدیت تحت‌حد (۲۰) و تیروئیدیت مزمن (۲) می‌باشند. شایعترین اختلال تیروئید در همی آنژی، پرکاری تیروئید می‌باشد (۲۵).

کارسینوم تیروئید در همی آنژی تیروئید عارضه نادری بوده و در موارد محدودی گزارش شده است (۱۴، ۷، ۵، ۲). گزارش بالا یک مورد نادر کارسینوم پاپیلری تیروئید در زمینه همی آنژی تیروئید بود که به طور اتفاقی کشف شد. این نقص عمولاً در اسکن رادیونوکلوتید به صورت جذب یک طرفه دیده می‌شود که باید با سونوگرافی که یک روش ارزان و غیرتهاجمی نسبت به روش‌های دیگر است، اثبات گردد. در صورت وجود ندول در لوب باقیمانده تیروئید، مانند دیگر موارد باید FNA جهت رد بدحیمی انجام شود.

۶ میکروگرم در دسی لیتر، ۱۱۹ نانوگرم در دسی لیتر، ۰/۲۷٪ و ۳mIU/L (جملگی در محدوده طبیعی) بود. آزمایشات دیگر بیمار شامل سدیم، پتاسیم، اوره، کراتینین، قندخون ناشتا، کلسیم، فسفر، شمارش گلبولهای سفید، هموگلوبین، هماتوکربیت و تستهای انعقادی بیمار نیز در حد طبیعی بود. بیمار دو روز پس از بستری تحت عمل جراحی قرار گرفت. در حین عمل لوب راست تیروئید به طور کامل خارج و در fresh frozen section گزارش کارسینومای تیروئید گزارش گردید. آنگاه طرف چپ گردن در محل طبیعی تیروئید باز شد که اثری از لوب چپ تیروئید وجود نداشت و ایسموس نیز روی تراشه یافت نشد. لذا احتمال آنژی لوب چپ تیروئید و ایسموس برای بیمار مطرح و عمل جراحی بعد از اکسپلور گردن و مدیاستن فوقانی ختم گردید. گزارش نهایی پاتولوژی نیز پاپیلری کارسینوما بود.

در اسکن با ید رادیواکتیو یک ماه بعد از عمل جراحی در حالیکه بیمار لووتیروکسین دریافت نمی‌کرد و TSH برابر ۵۰ mIU/L داشت، مقدار کمی جذب ید تنها در بستر لوب راست تیروئید مشاهده گردید و در سایر نواحی هیچ اثری از وجود بافت تیروئید و متاستاز یافت نشد. لذا تشخیص همی آنژی لوب چپ تیروئید و ایسموس ثابت گردید.

بحث

اولین مورد همی آنژی تیروئید در سال ۱۸۶۶ توسط Handfield Jones گزارش شد (۸). این اختلال، نقص مادرزادی نادری است (۱) که عمولاً بصورت اتفاقی در بررسی مشکلات دیگر تیروئید کشف می‌شود. در بررسی تیروئید عمولاً در طرف مبتلا تیروئید لمس نمی‌شود و در اسکن نیز جذب تنها در یک طرف دیده می‌شود. جذب یک طرفه در اسکن تشخیص‌های مختلف شامل آدنوم توکسیک، تیروئیدیت چرکی یک طرفه و سرطان تیروئید را مطرح می‌کند. همی آنژی باید همیشه در تشخیص افتراقی بیماران با جذب یک طرفه در اسکن تیروئید قرار گیرد که باید با سونوگرافی

REFERENCES

- Braverman LE, Utiger RD, editors. The Thyroid; A fundamental and clinical text. Philadelphia, Lippincott, Williams & Wilkins; 2000;p:362.
- Nich JC, Stemkowski PE. Thyroid hemiagenesis (hockey stick sign): a review of the world literature and a report of four cases. J Clin Endocrinol Metab 1981;52:247-51.
- Maiorana R, Carta A, Floriddia G, Leonardi D, Buscema M, Sava L, et al. Thyroid hemiagenesis: prevalence in normal children and effect on thyroid function. J Clin Endocrinol Metab 2003;88:1534-6.
- Bergami G, Barbuti D, Di Mario M. Echographic diagnosis of thyroid hemiagenesis. Minerva Endocrinol 1995;20:195-8.

5. Shahla AR, Gujarati R. Thyroid hemiagenesis. *J Surg Oncol* 1997;65:137-40.
6. Khatri VP, Espinosa MH, Harada WA. Papillary adenocarcinoma in thyroid hemiagenesis. *Head Neck* 1992;14:312-5.
7. Huang SM, Chen HD, Wen TY, Kun MS. Right thyroid hemiagenesis associated with papillary thyroid cancer and an ectopic prelaryngeal thyroid: a case report. *J Formos Med Assoc* 2002;101:368-71.
8. Karabay N, Comlekci A, Canda MS, Bayraktar F, Degirmenci B. Thyroid hemiagenesis with multinodular goiter: a case report and review of the literature. *Endocr J* 2003;50:409-13.
9. Iwata M, Kasagi K, Hatabu H, Misaki T, Iida Y, Fujita T, et al. Causes of appearance of scintigraphic hot areas on thyroid scintigraphy analyzed with clinical features and comparative ultrasonographic findings. *Ann Nucl Med* 2002;16:279-87.
10. Shabana W, Delange F, Freson M, Osteaux M, De Schepper J. Prevalence of thyroid hemiagenesis: ultrasound screening in normal children. *Eur J Pediatr* 2000;159:456-8.
11. Vazquez-Chavez C, Acevedo- Rivera K, Sartorius C, Espinosa-Said L. Thyroid hemiagenesis. Report of 3 cases and review of the literature. *Gac Med Mex* 1989;125:395-9.
12. McLean R, Howard N, Murray IP. Thyroid dysgenesis in monozygotic twins: variants identified by scintigraphy. *Eur J Nucl Med* 1985;10:346-8.
13. Rajmil HO, Rodriguez-Espinosa J, Soldevila J, Ordonez-Llanos J. Thyroid hemiagenesis in two sisters. *J Endocrinol Invest* 1984;7:393-4.
14. McHenry CR, Walfish PG, Rosen IB, Lawrence AM, Paloyan E. Congenital thyroid hemiagenesis. *Am J Surg* 1995;61:634-8.
15. Rashid HI, Yassin J, Owen WJ. A case of Graves's disease in association with hemiagenesis of the thyroid gland. *Int J Clin Pract* 1998;52:515-6.
16. Ozgen AG, Saygili F, Kabalak T. Thyroid hemiagenesis associated with Graves's disease and Graves's ophthalmopathy: case report. *Thyroid* 2004;14:75-7.
17. Letonturier P, Hazard J, Tourneur R, Perlemuter L, Angel R. Thyroid hemiagenesis (single thyroid lobe). *Nouv Presse Med* 1979;1227-9.
18. Kocakusak A, Akinci M, Arikan S, Sunar H, Yucel AF, Senturk O. Left thyroid lobe hemiagenesis with hyperthyroidism: report of a case. *Surg Today* 2004;34:437-9.
19. Acar M, Yucel A, Degirmenci B, Albayrak R. Thyroid hemiagenesis in a patient with hypothyroidism. *Turk J Med Sci* 2004;34:137-39.
20. Shibutani Y, Inoue D, Koshiyama H, Mori T. Thyroid hemiagenesis with subacute thyroiditis. *Thyroid* 1995;5:133-5.