

کارسینوماهای نورواندوکرین

بخش ایمونوھیستوشیمی انسیتوکانسر (۱۳۷۵-۷۹)

دکتر فرج نیرگری (دانشیار)، دکتر عیسی جهانزاد (استادیار)، دکتر فرزاد یزدانی (دستیار)
گروه آسیب‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، بیمارستان امام حمینی (ره)

چکیده

مقدمه: سیستم نورواندوکرین پراکنده (D.N.S = Dispersed Neuroendocrine System) شامل طف وسیعی از سلولهای است که در سیستم عصبی مرکزی و محیطی و در تعداد زیادی از ارگانهای اندوکرین کلاسیک و بافت‌های مختلف از جمله دستگاه گوارش و تنفس و پوست و پروستات و پستان یافت می‌شوند و نشوپلاسم‌های مشتق از آنها نیز اشکالی از تمایز نورواندوکرین را توسط میکروسکوپ الکترونی یا ایمونوھیستوشیمی یا تکنیک‌های بیوشیمیابی نشان می‌دهند.

مواد و روشها: مطالعه حاضر به روش case-series به منظور بررسی ویژگی‌های انواع کارسینوماهای نورواندوکرین در نقاط آناتومیک مختلف در یک مقطع زمانی ۵ ساله (۱۳۷۵-۷۹) در بخش ایمونوھیستوشیمی انسیتوکانسر صورت گرفت. در این مطالعه ۱۰۹ مورد از نوع کارسینوماهای نورواندوکرین مشتمل بر تشخیص‌های کارسینوم نورواندوکرین، کارسینوم سلول کوچک، کارسینوم مدولاری تیروئید، تومور کارسینوتیڈ و کارسینوم سلول مرکل مورد تایید قرار گرفتند.

یافته‌ها: مابین موارد مطالعه شده، بیشترین فراوانی مربوط به تشخیص کارسینوم نورواندوکرین (۵۰/۵ درصد) بود. به علاوه حداقل موارد در گروه سنی ۴۰-۴۹ سال قرار داشتند و ۵۶ درصد کل موارد را مردان و ۴۴ درصد را زنان تشکیل می‌دادند. از نظر توزیع آناتومیک تومور، در حدود ۳۰ درصد موارد کارسینوم متاستاتیک و ۳۰ درصد موارد در تیروئید و دستگاه تنفس و ناحیه سر و گردن و مابقی در ارگانهای مختلف گسترده بودند. در بیش از ۵۰ درصد موارد یکی از انواع الگوهای اندوکرینوتیڈ به صورت ترابکولار، ارگانوتیڈ و یا ترکیبی از این دو دیده شد. از نظر مارکرهای ایمونوھیستوشیمی نیز N.S.E با ۹۶ درصد واکنش مثبت حساسیت بالایی نشان می‌داد و مارکرهای نورواندوکرین اختصاصی‌تر کروموجرانین ۸ در ۸۰ درصد موارد و سیناپتوفیزین به دلیل استفاده کمتر در ۲۴ درصد موارد واکنش مثبت داشتند. مارکرهای اپیتلیالی سیتوکراتین (19, 19, 17, 6, 8, CK5, E.M.A) و نیز به CK5, 6, 8, 17, 19 ترتیب در ۷۶ درصد و ۶۹ درصد کل موارد مثبت بودند.

نتیجه گیری و توصیه ها: وضعیت بقای ۵ ساله بیماران نشان می‌دهد که میزان بقای متوسط کل موارد کارسینوم‌های نورواندوکرین به ۴/۸ سال می‌رسد و همانطور که انتظار می‌رفت کمترین زمان بقا در بین بیماران کارسینوم سلول کوچک با ۴/۳ سال و طولانی‌ترین بقا در کارسینوم سلول مرکل می‌باشد.

مقدمه

این مطالعه به صورت غیر احتمالی بود و حجم نمونه بدون احتساب موارد حذف شده به ۱۰۹ مورد رسید. جمع‌آوری اطلاعات اپیدمیولوژیک بیماران و سایر اطلاعات مربوط به تumor از طریق مراجعت به پرونده‌های پزشکی موجود در بایگانی بیمارستان و همینطور اطلاعات موجود در گزارشات بایگانی شده بخش پاتولوژی و ایمونوهیستوشیمی استیتوکانسر صورت گرفت و اطلاعات مربوط به هیستولوژی و ایمونوهیستوشیمی از طبق بازبینی اسلامیدهای رنگ‌آمیزی شده به طریقه H & E و نیز اسلامیدهای مربوط به مارکرهای ایمونوهیستوشیمی آنان بدست آمد. همینطور قسمی از اطلاعات مربوط به میزان بقا از طریق ارتباط با بیماران مربوطه حاصل گردید و در نهایت کلیه اطلاعات مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها

در این مطالعه کل بیماران با کارسینوماهای نورواندوکرین در نقاط آناتومیک مختلف بدن که مورد تایید قرار گرفتند به ۱۰۹ مورد می‌رسید که به ترتیب فراوانی مشتمل بر کارسینوم نورواندوکرین (۵۰/۵ درصد)، کارسینوم سلول کوچک (۱۳/۸ درصد)، کارسینوم مدولاری تیروئید (۱۳/۸ درصد)، تومور کارسینوئید (۱۱/۹ درصد) و کارسینوم سلول مرکل (۱۰/۱ درصد) می‌شدند.

بیشترین موارد کارسینوماهای نورواندوکرین بین گروههای سنی ۴۰-۶۹ سال قرار داشتند که بین آنها نیز گروه سنی ۴۰-۴۹ سال بیشترین فراوانی را در بین انواع کارسینوم‌ها داشت و از نظر توزیع جنسی ۶۱ نفر (۵۶ درصد) کل موارد را مردان و ۴۸ نفر (۴۴ درصد) را زنان تشکیل می‌دادند. بیشترین فراوانی انواع کارسینوماهای نورواندوکرین بر اساس محل آناتومیک را موارد متاستاتیک (۳۳ درصد) تشکیل می‌دادند و بعد از آن بیشترین موارد در نواحی تیروئید (۱۱ درصد) و ریدوپلور (۹/۲ درصد) و سروگردان (۹/۲ درصد) قرار داشتند که به ترتیب بواسطه شیوع بالاتر کارسینوم مدولاری تیروئید و کارسینوم سلول کوچک و کارسینوم سلول مرکل در این نواحی بود و مابقی به طور گسترده در نقاط آناتومیک مختلف واقع شده بودند. از لحاظ الگوهای

نوپلاسم‌های مشتق از سلولهای نورواندوکرین در هر ارگان از بدن یافت شده و اشکالی از تمایز نورواندوکرین را توسط الکترون میکروسکوپی یا ایمونوهیستوشیمی یا تکنیک‌های بیوشیمیابی نشان می‌دهند و دارای انواع مختلف با پیش‌آگهی‌های متفاوت می‌باشند که متغیر از تومورهای با رشد آهسته و قدرت نهاجی اندک تا تومورهای با رشد سریع و توانایی دست‌اندازی گسترده به مناطق دوردست می‌باشند. وجود اشکال هیستومرفولوژیک به صورت الگوی اندوکرینوئید مشتمل بر نماهای ارگانوئید یا تراپکولات یا رزت‌های واقعی یا دور عروقی سبب تمایز نورواندوکرین به طریقه هیستومرفولوژیک می‌گردد ولی با این وجود شاه علامت تمایز نورواندوکرین ارائه مارکرهای نورواندوکرین اختصاصی و وجود گرانولهای با هسته متراکم نوروسکرتوئی در الکترون میکروسکوپی و ترشح پیتیدهای نوروهورمونال اختصاصی می‌باشد که معمولاً از مارکرهای نورواندوکرین به روش ایمونوهیستوشیمی جهت تایید و تشخیص این تومورها استفاده می‌شود زیرا دارای نتابج قابل پیش‌بینی و تکرارپذیر می‌باشند (۱,۲,۳,۴,۵).

در این روش جهت طبقه‌بندی یک تومور با الگوی اندوکرینوئید با درجات متفاوت تمایز به عنوان یک تومور نورواندوکرین وجود حداقل ۲ مارکر نورواندوکرین با روش ایمونوهیستوشیمی در حداقل ۳۰ درصد سلولهای تومورال الزامی است (۱,۴,۶).

مطالعه حاضر با هدف بررسی انواع کارسینوماهای نورواندوکرین در نقاط آناتومیک مختلف با تأکید بر تفاوت اشکال هیستومرفولوژیک و ایمونوهیستوشیمی آنها انجام شده است.

مواد و روشها

در این مطالعه کلیه بیمارانی که در فاصله سالهای ۱۳۷۵ تا ۱۳۷۹ با تشخیص انواع کارسینوماهای نورواندوکرین به بخش ایمونوهیستوشیمی استیتوکانسر ارجاع شده یا نیاز به تایید تشخیص داشتند مورد بررسی قرار گرفتند. روش نمونه‌گیری در

درصد بین ۴/۳ تا ۵/۳ سال بود که کمترین میزان در کارسینوم سلول کوچک با ۴/۳ سال و CI ۹۵ درصد بین ۲/۵ تا ۵/۲ سال و بیشترین میزان در کارسینوم سلول مرکل با ۵/۵ سال و CI ۹۵ بین ۴/۵ تا ۷/۵ سال مشاهده شد.

بحث

در این مطالعه بیشترین فراوانی مربوط به تشخیص کارسینوم نورواندوکرین بود و بر خلاف انتظار شیوع کارسینوم سلول کوچک در رده دوم به لحاظ فراوانی قرار داشت که احتمالاً علت آن این است که تشخیص کارسینوم سلول کوچک در موارد بیشتری بر اساس مرفولوزی صورت می‌گیرد و نسبت کمتری جهت تایید تشخیص به ایمونوهیستوشیمی فرستاده می‌شوند و این حالت در مورد کارسینوئیدهای تیپیک نیز می‌تواند صادق باشد ولی در مورد سایر انواع "حتماً" نیاز به تایید تشخیص نوسط ایمونوهیستوشیمی وجود دارد و بنابراین فراوانی نسبی آنها در مطالعه با شیوع واقعی آنها مطابقت بیشتری دارد.

هیستولوژیک نیز آرایش ترابکولار (۲۵/۷ درصد) بیشترین موارد را در کل تشکیل می‌دادند و الگوهای اندوکرینوئید ترابکولار و انسولار و ترکیب این دو نزدیک به نیمی از موارد بودند.

از نظر وضعیت مارکرهای ایمونوهیستوشیمی در مجموع N.S.E به علت حساسیت بالاتر در ۹۶/۳ درصد موارد مثبت بود و به علت اینکه مارکرهای کروموجرانین A و سیناپتوفیزین به عنوان مارکرهای تایید کننده دوم و سوم مورد استفاده قرار گرفته بودند و کلسیتونین نیز در تمام موارد کارسینوم مدولاری تیروئید مثبت بود. مارکرهای تمايز اپیتلیال ستیوکرانین (CK) و EMA نیز به ترتیب در ۷۴/۳ و ۷۸/۸ درصد کل موارد مثبت بودند. میزان بقای متوسط در کل موارد کارسینوماهای نورواندوکرین ۴/۸ سال با (CI ۹۵)

جدول شماره ۱- انواع الگوهای هیستولوژیک کارسینوماهای نورواندوکرین

تumor	نورواندوکرین	کارسینوما	کارسینومایی	سلول کوچکی	مدولاری	کارسینومایی	تیروئید	کارسینوئید	تumor	نورواندوکرین	کارسینوما	کارسینومایی	سلول مرکل	جمع	الگوهای هیستولوژی	تعداد	ترابکولار	ترابکولار + (انسولار)	ارگانوئید (انسولار)	ریزت و پسودریزت	صفحات سلولی	دستجات و جزایر سلولی	مخلط
															*	*	*	*	*	*	*	*	
نورواندوکرین	۵۵	۴۰	۲۲	۱۲/۷	۷	۱۶/۴	۹	۱۷/۴	۶	۱۰/۹	—	—	۴	۷/۳	۷	۱۲/۷	۲۲	۴۰	۵۵	۵۰	۵۰	۵۰	۵۰
کارسینوما	۱۵	۶/۷	۱	۶/۷	۱	۷/۷	۸	۵۳/۳	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۶/۷	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵
کارسینومایی	۱۵	۶/۷	۱	۶/۷	۱	۷/۷	۸	۲۶/۷	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۶/۷	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵
سلول کوچکی	۱۵	۶/۷	۱	۶/۷	۱	۷/۷	۸	۵۳/۳	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۶/۷	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵
مدولاری	۱۵	۶/۷	۱	۶/۷	۱	۷/۷	۸	۲۶/۷	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۶/۷	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵	۱۵
کارسینومایی	۱۳	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۷/۷	۱۳	۱۳	۱۳	۱۳	۱۳
تیروئید	۱۳	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	۱	۷/۷	—	—	—	—	—	—	۱	۷/۷	۱۳	۱۳	۱۳	۱۳	۱۳
کارسینوئید	۱۱	۷/۷	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	—	—	۲	۱۷/۲	—	—	۳	۲۷/۳	۱۱	۱۱	۱۱	۱۱	۱۱
کارسینومایی	۱۱	۷/۷	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	۲	۱۸/۲	—	—	۲	۱۷/۲	—	—	۳	۲۷/۳	۱۱	۱۱	۱۱	۱۱	۱۱
سلول مرکل	۱۰/۹	۲۸	۲۸	۲۵/۷	۱۰/۹	۱۱/۹	۱۴	۱۲/۸	۱	۰/۹	۱۳	۱۱/۹	۱۴	۱۲/۸	۲۸	۲۸	۲۸	۲۵/۷	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹
جمع				۱۵/۶	۲۲	۲۰/۲	۱۴	۱۲/۸	۱	۰/۹	۱۳	۱۱/۹	۱۴	۱۲/۸	۲۸	۲۸	۲۸	۲۵/۷	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹	۱۰/۹

* درصدها از تعداد کل محاسبه شده است.

جدول شماره ۲- مارکرهای ایمونوہیستوشیمی کارسینوماهای نورواندوکرین

S100	Calcitonin	C.K.	E.M.A	Syn.	Chg. A	N.S.E	تعداد کل	مارکرهای IHC	تومور						
									%	%					
۴	V.T	--	--	۴۲	۷۷/۶	۲۷	۶۷/۲	۱۶	۲۹/۱	۴۳	۷۸/۳	۵۵	۱۰۰	۵۵	نورواندوکرین کارسینوما
۲	۱۳/۴	--	--	۹	۶۰	۱۲	۸۰	۳	۲۰	۱۱	۹۳/۳	۱۰	۱۰۰	۱۰	کارسینومای سلول کوچک
--	--	۱۵	۱۰۰	۹	۶۰	۷	۱۷/۷	--	--	۸	۵۳/۳	۱۲	۸۷/۷	۱۵	کارسینومای مدولاری تیروئید
۱	۷/۷	--	--	۱۲	۱۰۰	۱۱	۸۴/۳	۴	۳۰/۸	۱۳	۱۰۰	۱۱	۸۴/۳	۱۳	کارسینولید تومور
--	--	--	--	۸	۷۷/۷	۸	۷۷/۷	۳	۲۷/۳	۹	۸۱/۸	۱۱	۱۰۰	۱۱	کارسینومای سلول مرکل
۷	۷/۴	۱۵	۱۳/۸	۸۱	۷۴/۳	۷۵	۷۶/۸	۲۶	۲۳/۹	۸۷	۷۹/۸	۱۰۵	۹۷/۳	۱۰۹	جمع

* درصدها از تعداد کل محاسبه شده است.

همینطور موارد ارجاعی نیز اکثراً شامل قطعات کوچک یبوسی ریه و مری بود که نمی‌تواند نشان دهنده آرایش در کل بافت مورد نظر باشد که مجموع عوامل فوق الذکر سبب می‌گردد تا این آرایش سلولی را کمتر از حد انتظار مشاهده کنیم. به علاوه الگوی اندوکرینولید غالب در کارسینوم نورواندوکرین و کارسینوم سلول مرکل به صورت آرایش ترابکولار و در کارسینوم مدولاری تیروئید به صورت ارگانولید و در کارسینولید مخلوطی از آرایش‌های ترابکولار و ارگانولید بود و در کارسینوم سلول کوچک هیچیکی از الگوهای اندوکرینولید نمای غالب نبود و بر عکس آرایش غیر اختصاصی به صورت صفحات و جزایر سلولی اکثریت موارد را تشکیل می‌دادند ولی با این وجود به علت ویژگی خاص سیتومرفولوژیک تومور و محل‌های شایع آن می‌توان به ماهیت نورواندوکرین آنها پی برد.

در باقی موارد نیز وجود شک بالینی و هیستولوژیک در وضعیتی که کارسینوم دارای درجه تمایز اندک یا بدون تمایز مشخص بوده و فاقد آرایش اندوکرینولید در کل تومور با تنها در بخش کوچکی از برşها می‌باشد منجر به بررسی دقیق از لحاظ ایمونوہیستوشیمی شده و تشخیص صحیح حاصل می‌گردد.

وضعیت مارکرهای ایمونوہیستوشیمی کارسینوم‌های نورواندوکرین نیز وجود واکنش مثبت NSE در ۹۶ درصد موارد را نشان می‌داد که موید حساسیت بالای این مارکر بود. همینطور مشخص گردید که کروموجرانین A به عنوان مارکر نورواندوکرین اختصاصی تاییدکننده دوم در نزدیک به ۸۰ درصد واکنش مثبت نشان

تشخیصی برخوردار می‌باشند (۱۳,۵).

بررسی الگوهای اندوکرینولید در هیستوپاتولوژی می‌تواند در تشخیص کارسینوم‌های نورواندوکرین راهگشا باشد (۳,۵) که در بیش از ۵۰ درصد موارد یکی از انواع الگوهای ترابکولار یا انسولار یا ترکیبی از این دو وجود داشت و تنها اختلاف موجود با منابع در مورد آرایش به صورت رزت و پس دورزت می‌باشد. با توجه به اینکه منابع موجود، این نوع آرایش سلولی را به طور غالب در کارسینوم سلول کوچک ذکر می‌کنند (۳,۷) و اینکه بسیار از موارد کارسینوم سلول کوچک به لحاظ تشخیص هیستومرفولوژیک به ایمونوہیستوشیمی ارجاع نمی‌گردد و

نورواندوکرین به ۴/۸ سال می‌رسد و همانطور که انتظار می‌رفت کمترین زمان بقا در بین بیماران کارسینوم سلول کوچک بود و طولانی‌ترین بقا در کارسینوم سلول مرکل بود که احتمالاً "به خاطر تشخیص زودتر و درمانهای موثرتر آن می‌باشد" (۸) همانطور اختلافات در مورد تومور کارسینوئید نیز که سیر آهسته‌تری نسبت به بقیه انواع دارد چندان زیاد نیست که می‌تواند به عدم دخالت فاکتورهایی مثل stage تومور و نیز اثرات جراحی و رادیاسیون و شیمی درمانی و مسائل مرتبط با عود و متاستاز و عدم پیگیری مربوط شود که در نتیجه نهایی تأثیر گذاشته باشند.

داده بود و در مواردی که یکی از دو مارکر قبلی به طور ضعیف مثبت شده و یا در کمتر از ۳۰ درصد بافت تومورال واکنش نشان داده بود حتماً" با مارکر اختصاصی نورواندوکرین سومی که در بررسی ما سیناپتوفیزین بود مورد تایید قرار گرفته بودند و بدین علت واکنش مثبت برای این مارکر تنها در ۲۴ درصد موارد وجود داشت.

وضعیت بقای ۵ ساله بیماران که به صورت یکی از اهداف فرعی در فاصله ۱ تا ۶/۵ سال بعد از تشخیص صورت گرفت نشان می‌دهد که میزان بقای متوسط کل موارد کارسینوم‌های

منابع

4. Cotran R. Kumar V. Collins T.: Robbin's pathologic basis of disease, Philadelphia, Saunders.1999, p: 747-748, 1244.
5. Damjanov I.: Anderson's pathology. 10 th edition Mosby Inc. 1996, p: 2758-2469.
6. Raab S.: Pathology and Laboratory medicine, Mosby Inc. 2000, p: 54-79.
7. Cagle Ph.: Diagnostic pulmonary pathology, Marcel Dekker Inc. 2000, p: 483-516.
8. Ott-MJ. Tanabe-Kk.: Multimolity management of Merkel cell Ca. Arch-surgical. 1999, AP 134(4): 388-92.
- 1.Sternberg S.: Diagnostic surgical pathology. 3 rd edition, Lipincott Williams and Wilkins. 1999, p: 483-493.
2. Silverberg S.: Principles and Practice of surgical pathology, Churchill livingstone Inc. 1997, p: 1981-1991, 1627.
3. Rosai J.: Ackerman's surgical pathology. St. Louis, Mosby Inc. 1996, p: 1613-1615, 605.