

تومور نادر نورو فیبروم پلکسی فورم در فضای پارافارنژیال گردن

دکتر محمدحسین برادران فرد، استادیار گوش، حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر فریبا بینش، استادیار گروه پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

دکتر سیدمحسن فانی، دستیار گوش، حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

Plexiform Neurofibroma Tumor in The Parapharyngeal Neck Space ABSTRACT

A 4.5 years old boy with left postero superior lateral neck mass admitted to Shahid Rahnemoon hospital in Yazd. The mass had been noticed 2 years ago and there was no improvement after three times antibiotic therapy. On physical examination there were two masses on the neck. One of them was approximately 3×4 cm and the other was 2×2 cm. One of the masses was located in the left posterior auricular area and the other one in anterosuperior border of SCM. Both masses were mobile, non adhesive, with slight tenderness and without inflammatory signs (ie, redness, warmth etc). In surgery, the parapharyngeal deep neck space was filled by the yellowish-white color tumor with it's «worm-like» projections, extended into the jugular foramen superiorly, lateral oropharyngeal wall medially and supra clavicular area inferiorly.

Total resection of tumor was done. The patient was discharged after 5 days with good general conditions. Pathologic report was «Plexiform neurofibroma».

Key Words: Von Recklinghausen, Neurofibromatosis, Plexiform

چکیده

یک تومور به رنگ سفید مایل به زرد همراه با زوائد کرمی شکل متعدد در جهات مختلف پر شده است که بصورت توده‌های متعدد ظاهر شده بود. نتیجه پاتولوژیک این تومور نورو فیبروم پلکسی فورم بود.

مقدمه

نورو فیبروم ها تومورهایی با منشأ سلول های عصبی هستند که در سنین جوانی ($20-40$ سالگی) و با شیوع مساوی در هر دو جنس بروز می نمایند. فضای پارافارنژیال یک فضای هرمی شکل می باشد که رأس هرم در قسمت تحتانی روی

نورو فیبروم پلکسی فورم تومور بسیار نادری است که عموماً بصورت توده‌ای با زوائد کرمی شکل «Worm like» به چشم می خورد. این نوع تومور عموماً از تنہ‌های عصبی بزرگ از قبیل تنہ واگ منشأ می گیرد. وجود این نوع فیبروم ملاکی برای بیماری فون رکلین‌هاوزن بشمار می‌رود. نورو فیبرومای پلکسی فورم اساساً در دوران کودکی خود را نشان می دهد و اغلب قبل از نورو فیبروم های پوسٹی ایجاد می گردد.

نمونه‌ای که ارائه می گردد یک پسر $4/5$ ساله است که با شکایت توده‌های گردنی در قسمت خلفی فوقارانی سطح لاترال گردن مراجعه و تحت رزکسیون توده‌ها قرار گرفت. هنگام عمل جراحی مشخص گردید که کل فضای پارافارنژیال گردن با

سانتی متر و دیگری به ابعاد $2 \times 2 \times 2$ سانتی متر به ترتیب در بوردر قدامی عضله استرنوکلیدوماستوئید در سمت چپ و دیگری در ناحیه پشت اوریکول در قسمت خلفی فوقانی گردن، همراه با تندرنس مختصر، بدون چسبندگی به اطراف مشاهده و لمس گردید. توده‌ها علایم التهابی از جمله تندرنس شدید، اریتم و گرمی نداشته و mobile بودند. از بیمار آزمایشات روتین به عمل آمد که همگی در حد نرمال بودند. از توده‌ها FNA تهیه شد که نتیجه آن عدم وجود malignancy بود. هنگام عمل جراحی بعد از اقدامات اولیه تحت بیهوشی عمومی ابتدا انسیزیونی در قسمت لاترال و چپ گردن از تیپ ماستوئید تا استخوان هیوئید داده شد. لایه‌های پوست، زیر جلد، فاشیای سطحی و عضله پلاتیسما آزاد گردید و سپس بعد از بز شدن فاشیای عمقی، فضای پارافارنژیال expose گردید.

سه عنصر آناتومیک شریان کاروتید خارجی، ورید ژوگولر و عصب زوج ۱۰ مشخص گردیدند که به قسمت مدیال شافت شده بود (تصویر ۱).

تومور واضحی بصورت توده‌ای بزرگ، به رنگ سفید مایل به زرد با قوام الاستیک همراه با زوائدی دوکی شکل و طویل که از تومور اصلی به طرف دیواره‌های لاترال، قسمت تحتانی تا ناحیه سوپراکلاویکولار و از بالا تا فورامن ژوگولر و از قسمت مدیال تا دیواره لاترال اوروفارنکس پیشرفت بود مشاهده گردید (تصویر ۲).

با روش Blunt dissection این استطلاوهای همراه تومور اصلی از بافت‌های اطراف آزاد و سپس به صورت کامل رزکت (resect) گردید (تصویر ۳).

بعد از حدود دو هفته از عمل جراحی نتیجه پاتولوژیک مؤید Plexiform neurofibroma بود.

نوروفیبروم‌ها به دو فرم دیده می‌شوند:

۱- فرم منفرد که محدود به نواحی سر و گردن بوده و نادر هستند. در پوست نوروفیبروم‌ها معمولاً منفرد هستند.

۲- فرم متعدد که در نواحی دیگر بدن یافت می‌شوند و به آن نوروفیروماتوزیس یا بیماری فونرکلینگ‌هاوزن von Recklinghausen می‌گویند. این بیماری در انسان اتوزومال غالب بوده و شیوع آن یک در هر ۲۵۰۰ تا ۴۳۰۰ مورد می‌باشد. ژن مریبوط به این بیماری نزدیک ساترورمر

شاخ بزرگ استخوان هیوئید قرار گرفته است. در قسمت لاترال، این فضا به راموس صعودی ماندیبیول و عضله مدیال پتریگوئید محدود می‌گردد.

تومورهای نوروژنیک با شیوع ۳۰٪ بعد از تومورهای لوب عمقی پاروتوئید دومین تومور شایع فضای پارافارنژیال محسوب می‌گرددند. بیشتر این تومورهای نوروژنیک در این فضا از عصب واگ منشاً می‌گیرند و از نظر بافت شناسی شامل شوانوم، نوروفیبروم و پاراگانگلیوم هستند (۱ تا ۴).

در تنه‌های عصبی بزرگ مثل تنه واگ، نوروفیبروم‌ها ممکن است تشکیل تومورهای دوکی شکل نامنظمی را بدene که بصورت زواید کرمی شکل Worm-like می‌باشند که به چنین یافته‌های Plexiform neurofibroma اطلاق می‌گردد و ملاکی برای تشخیص بیماری فونرکلینگ‌هاوزن می‌باشد (۵ تا ۸).

در این مقاله یک مورد بیماری که با شکایت توده‌های گردنی از دو سال قبل مراجعه نموده بود معرفی می‌گردد. بعد از اکسیزیون جراحی، توموری همراه با زوائد فراوان مشاهده شد که کل فضای پارافارنژیال گردنی در سمت چپ بیمار را پر کرده بود. نتایج پاتولوژی مؤید نوروفیبروم پلکسی فورم بود.

معرفی بیمار

بیمار پسری ۴/۵ ساله بنام خ - ت که در تاریخ ۷۸/۱۱/۵ به علت توده گردنی (Neck mass) در بخش گوش، حلق و بینی بیمارستان شهید رهنمون یزد بستری گردید. سابقه توده گردنی را از دو سال قبل ذکر می‌نمود. از آن زمان سه مرتبه جهت درمان به پزشک مراجعه و هر بار تحت درمان آنتی‌بیوتیکی قرار گرفته بود اما بهبودی واضحی نداشت، بلکه توده گردنی به تدریج بزرگ شده بود.

سابقه بیماری طبی خاصی در گذشته نداشت. سابقه جراحی هرنیورافی را پنج ماه قبل ذکر می‌نمود.

در معاینه بالینی، کودک ۴/۵ ساله با ظاهری نرمال، علایم حیاتی طبیعی و سطح هوشیاری خوب بود.

در معاینه بالینی، پیگماتاسیون پوست روی توده به چشم می‌خورد اما اولسراسیون خاصی مشاهده نشد. در معاینه گوش و بینی نکته غیرطبیعی وجود نداشت. در معاینه دهان و حلق تورم و Bulging در دیواره‌های لاترال و پوست‌بور حلق نداشت. در معاینه گردن دو توده یکی به ابعاد 4×3

در مراحل اولیه، اعصاب، افزایش ماتریکس اندونوریال نشان داده و این منجر به جدایی فاسیکل‌های کوچک عصبی می‌گردد.

در مراحل نهایی فیبرهای عصبی بوسیله پرولیفراسیون سلولهای شوان آمیخته با کلاژن موج دار ضخیم جایگزین می‌گردد.

بارنگ آمیزی اختصاصی آکسون‌های کوچک را می‌توان در تومور شناسایی نمود. مانند سایر نوروفیبروم‌ها، پلتومورفیسم هسته سلولی راگاهی می‌توان دید ولی مشاهده فعالیت میتوئیک نشانه‌ای از تغییر بدخیمی می‌باشد.

تومورهای فضای پارافارنژیال ممکن است از هر یک از بافت‌های تشکیل‌دهنده این فضا مثل بافت همبند شل، عضله، لفافاتیک‌ها، عروق خونی، اعصاب و غدد بزاویه منشأ بگیرند. تومورهای لوب عمیق پاروتید شایعترین تومورهای اولیه فضای پارافارنژیال محسوب می‌گردند. تومورهای نوروژنیک با شیوع ۳۰٪ دومین تومورهای شایع این فضا می‌باشد. بیشتر این تومورهای نوروژنیک در این فضا از عصب واگ منشأ گرفته و از نظر بافت‌شناسی شامل شوانوم، نوروفیبروم و پاراگانگلیوم هستند.

علاجم تومورهای فضای پارافارنژیال اندک بوده و بیمار غالباً بصورت اتفاقی متوجه وجود تورمی در دیواره لاترال حلق می‌شود که سبب ناراحتی مختصر در هنگام بلع گرددیده یا ایجاد توده‌ای در ناحیه مندبول می‌نماید.

نتیجه‌گیری

در برخورد با تومورهای گردن در سنین کودکی نباید شک به بدخیمی نمود و بیشتر بایستی ضایعات مادرزادی و یا ضایعات اکتسابی خوش‌خیم را در نظر داشت.

از تومورهایی که به طور شایع در فضای پارافارنژیال یافت می‌گردد نوروفیبروم‌ها می‌باشند که بیشتر از عصب واگ منشأ می‌گیرند ولی به طور نادر تومور نوروفیبروم پلکسی فورم ایجاد می‌گردد که بیشتر در دوران کودکی ظاهر شده و به صورت توده‌ای بازوائده کرمی شکل (worm like) ظاهر می‌گردد. درمان این تومورها اکسیزیون کامل جراحی می‌باشد که معمولاً با عود همراه نیست.

کروموزوم ۱۷ قرار دارد.

ظاهر این تومورها متفاوت است. به عنوان یک قانون این تومورها کپسول نداشته و در مقایسه با شوانوم‌ها قوام کمتری دارند.

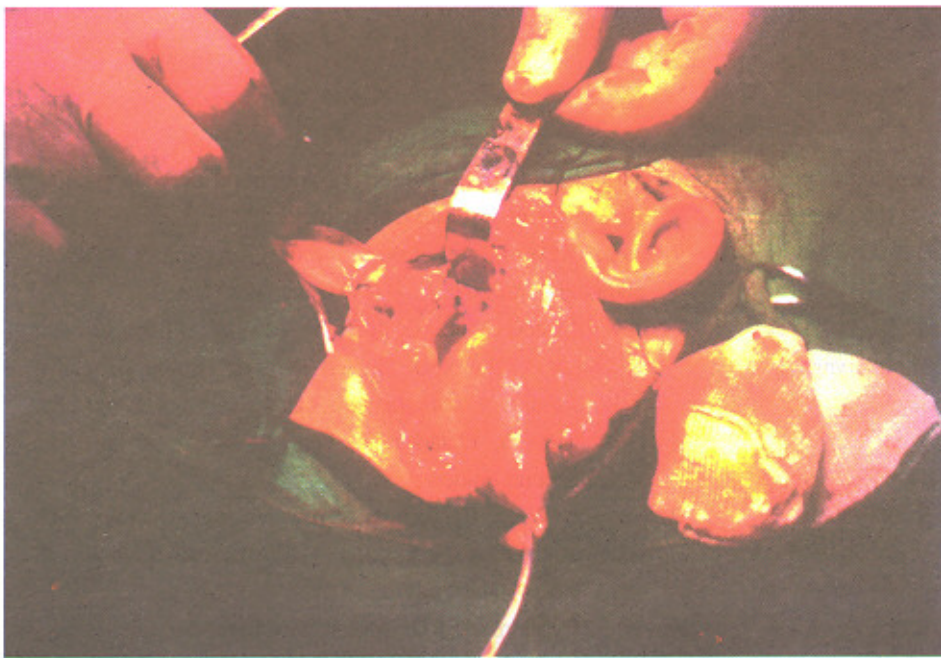
تومورهای سطحی‌تر مثل نوروفیبرومهایی که از بافت‌های زیرجلدی منشأ می‌گیرند بصورت ندول‌های کوچک ۲ تا ۴ سانتی‌متر، نرم و پایدار می‌باشند و از سطح پوست برجسته هستند (molluscum pendulum).

در ناحیه سر و گردن این تومورها بیشتر در ناحیه سر دیده می‌شوند. در نوروفیبروماتوز متعدد، نوروفیبروم‌ها بیشتر در نواحی اربیتال و قسمت لاترال گردن یافت می‌گردند اما در نواحی متعددی از سر و گردن شامل نازوفارنکس، سینوس‌های پارانازال، کف دهان، عصب واگ، هیپوفارنکس، حنجره، زبان و غده بزاویه نیز یافت می‌شوند. در تنه‌های عصبی بزرگ اعصاب محیطی این تومورها می‌توانند تشکیل تومورهای دوکی شکل نامنظم و پیچ در پیچی بصورت زوائد کرمی شکل Worm-like را بدهدند که به چنین یافته‌ای Plexiform neurofibroma اطلاق می‌گردد. این عارضه، پاتوگنومونیک و ملاکی برای تشخیص بیماری و نرکلینگ‌هاوزن است.

نوروفیبرومهای پلکسی فورم اساساً در دوران کودکی خود را نشان داده و اغلب قبل از بروز نوروفیبروم‌های پوستی بطور کامل تکامل می‌یابند. گرفتاری متشر عصب، رزکسیون کامل تومور را غیرممکن می‌سازد.

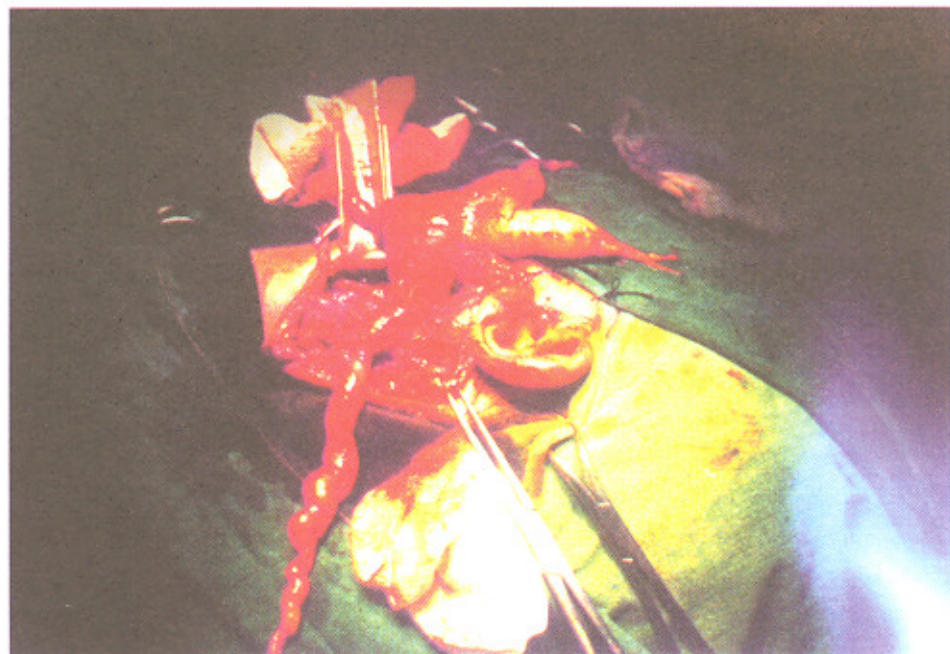
این فرم از نوروفیبروم در اربیت، گردن و پشت و ناحیه اینگوپتانل بیشتر دیده می‌شود. از نظر ماکروسکوپی نوروفیبروم‌های پلکسی فرم ضایعات بزرگی هستند که سگمان وسیعی از عصب را گرفتار کرده و آنرا به کیسه‌ای پر از کرم (bag of worm) مبدل می‌سازد.

این تومورها سطح مقطع سفید مایل به خاکستری داشته و از نظر قوام ممکن است قوام ژلاتینی داشته باشند. از نظر میکروسکوپی ضایعه شامل توده پیچیده از شاخه‌های عصبی بزرگ شده می‌باشد. گاهگاهی سلولها از عصب فراتر رفته و وارد یافت نرم اطراف می‌شوند. در چنین حالتی نوروفیبروم پلکسی فورم در زمینه‌ای از بافت نوروفیبرومی واقع شده است.



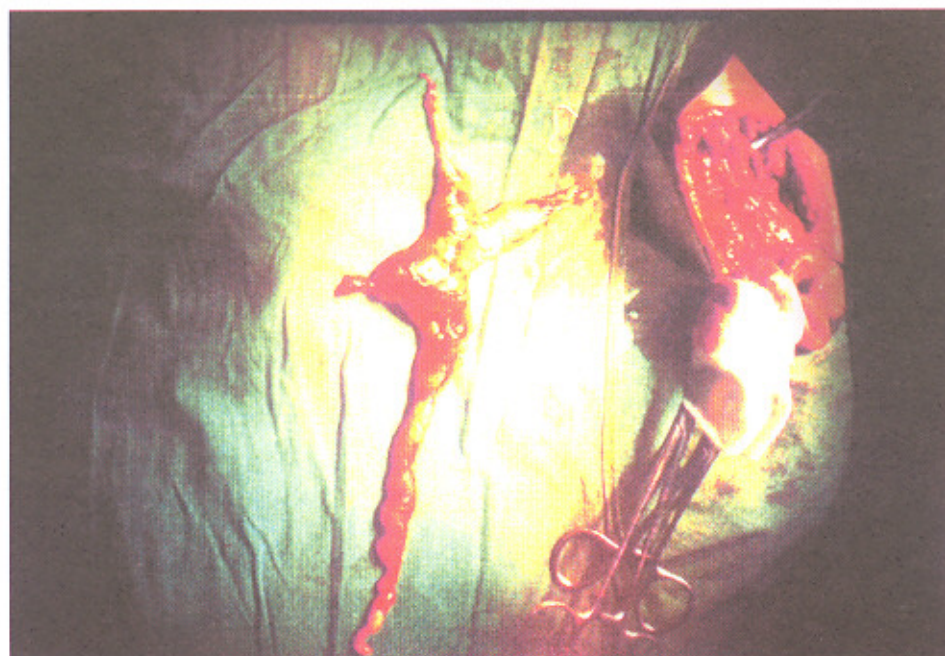
(تصویر شماره ۱)

سه عنصر آناتومیک شریان کار و تید
خارجی، ورید ژوگلر و عصب زوج
۱۰ مشخص گردیدند که به قسمت
مدیال شیفت شده بود.



(تصویر شماره ۲)

تومور واضحی بصورت توده‌ای بزرگ
به رنگ سفید مایل به زرد با
قوام الاستیک همراه با زوائدی
دوکی‌شکل و طویل



(تصویر شماره ۳)

با روش Blunt dissection این
استطلاعهای همراه تومور اصلی
از بافت‌های اطراف آزاد و سپس
به صورت کامل رزکت (resect) گردید.

منابع

- 1- Burger PC, Scheithauer BW, Vogel FC. Peripheral Nerve Sheath Neoplasm; Surgical pathology of the Nervous system and Coverings, New York, Churchill Livingstone, 1991 third edition.
- 2- Close LG, Haddadj. Primary Neoplasms of the Neck, Cummings CW, Fredrichsowjm, Harkerl. A, otolaryngology Head and Neck Surgery, New York, Modby, 1998, Vol 3 third edition.
- 3- Ducatman Bs and others. Malignant periipheral Nerve sheath Tumors a clinico pathologic study of 120 cases, cancer, 1986, 27: 2006.
- 4- Fienman Nh, Yakovac WC. Neurofibromatosis in childhood, Journal of pediatrics 1970, 76: 339.
- 5- Franz M. Enzinger, sharon W. Weiss, soft tissue tumor Benign tumor of peripheral nerve, united States of American, Mosby 1995.
- 6- Harkinjc, Reed Rj. Tumors of peripheral nervous system, Armed forces institute of pathology 1983.
- 7- Juan ROSAI, soft tissue tumor, Ackerman's surgical pathology, washington, D.C, Mosby, 1989 Vol 2.
- 8- Steven M and others. Evaluation and surgical management of Tumors of the Neck: Benign Tumors, Thawly SE, panje WR, Batsakis, Comprehensive management of Head and Neck Tumors, Philadelphia, Pencylvania, saunders 1999. Vol 2 Second edition.
- 9- Symmers W. St. C. Tumors of nervous system, weller R.O systematic pathology London, UK, Churchill Livingstone 1990, Vol. 4, Third edition.
- 10- N. St C. symmers, RO. Wellor, peripheral nervous system, systemic phathology, Churchill livingstone, 1990 Vol 4.