

کارسینوم پاپیلری تیروپید مشابه تومور وارتین: گزارش موردی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۰۶/۱۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۷/۲۲

چکیده

زمینه: کارسینوم پاپیلری شبهوارتین نوع نادری از کارسینوم پاپیلری تیروپید است. نمای آن شامل ساختارهای پاپیلری پوشیده از سلول‌های تومورال انکوسیتیک دارای هسته‌های با خصوصیات کارسینوم پاپیلری به همراه ارتشار لنفوپلاسماسیتی در محور فیبرو-همبندی می‌باشد. نام گذاری این تومور ناشی از تشابه آن با تومور وارتین غدد برازی می‌باشد.

معرفی بیمار: در این گزارش موردی از کارسینوم پاپیلری مشابه تومور وارتین را در آفای ۵۴ ساله با توده دو طرفه تیروپید معروفی می‌نماییم. در بررسی هیستوپاتولوژیک پاپیل‌های مفروش از سلول‌های اوزیزوفیلیک با هسته‌های شیشه‌مات و شیاردار به همراه ارتشار لنفوپلاسماسیتی محور فیبرو-همبندی مشاهده گردید.

نتیجه‌گیری: کارسینوم پاپیلری شبه تومور وارتین ممکن است با ضایعات خوش‌خیم مثل تیروپیدیت هاشیموتو، تومور با سلول‌های هرتلی و کارسینوم پاپیلری از نوع سلول بلند اشتباه گردد. پی‌گیری موارد گزارش شده پیشنهادهنه این امر است که این تومورها رفتاری همانند کارسینوم پاپیلری معمولی دارند.

کلمات کلیدی: کارسینوم پاپیلری، تومور شبه وارتین، تیروپید.

هایده حائری^۱

غزاله شاکر^{*}^۱

فهیمه اسدی آملی^۲

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.

*نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، بیمارستان امام
خمینی، پخش پاتولوژی تلفن: ۰۲۱-۶۱۱۹۶۳۰
E-mail: shaker.gh@gmail.com

مقدمه

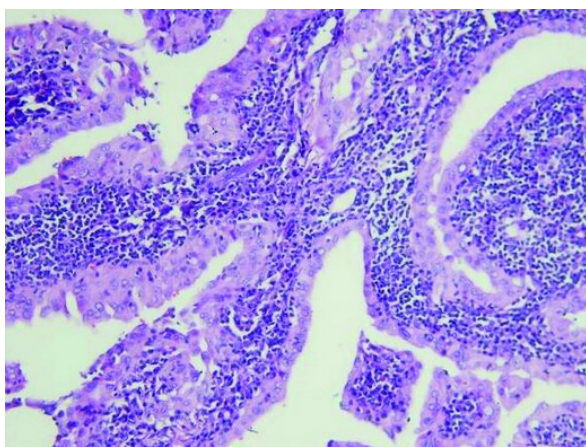
گیرنده تیروزین کیناز (RET) و ژن مرتبط با رشد سلولی (BRAF) یکسان و مشابه بوده و نشان‌گر این مطلب می‌باشد که این تومور از نوع مورفوپاتولوژیک کارسینوم پاپیلری است.^۳

معرفی بیمار

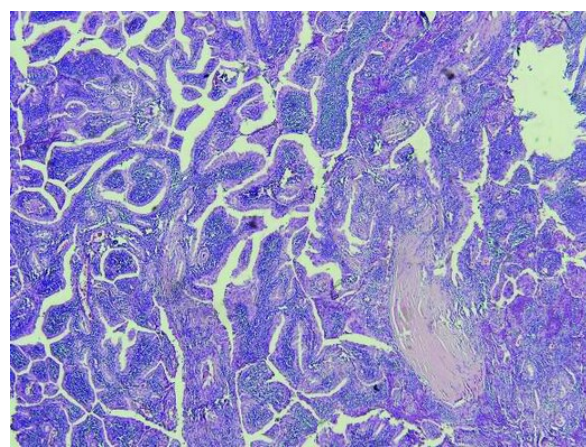
بیمار، آفای ۵۴ ساله‌ای است که با شکایت از توده قدامی گردن که به تدریج طی سه سال رشد کرده، مراجعه کرده است. در بررسی بالینی توده‌های دوطرفه تیروپید به همراه آزمایش‌های عملکردی تیروپیدی (T3, T4, TSH) نرمال یافت شده است. اسکن انجام شده نشان‌گر ندول سرد بوده و نمونه‌برداری با استفاده از سوزن ظریف (Fine Needle Aspiration biopsy, FNA) از تیروپید مطرح کننده

کارسینوم پاپیلری شبه وارتین (Warthin-like papillary thyroid carcinoma) برای اولین بار توسط Apel گزارش شد که نوع نادری از کارسینوم پاپیلری تیروپید می‌باشد.^۱ اگرچه ارتباط وجود ارتشار شدید لنفوپلاسم این نوع نامشخص است ولی وجود اتفیلت‌اسیون شدید لنفوپلاسمیک در این تومور پیشنهاد دهنده احتمال نقش ایمنولوژیک در پاتولوژی این نوع تومور می‌باشد.^۲

مهم‌ترین چالش تشخیص در نمونه آسپیراسیون و هیستولوژی این تومور، تیروپیدیت‌ها، باندل‌های هرتلی و نوپلاسم هرتلی می‌باشند. مطالعات بیولوژیکی مولکولی این تومورها با نوع معمول کارسینوم پاپیلری از نظر وجود موتاسیون‌های پروتوانکوژن سازنده



شکل ۲: پاپیل‌های مفروش از سلول‌های اوزینوفیلیک با ارتashان سلول‌های
لنفوپلاسماسیتی در پایه فیبرو-همبندی H&E، $\times 400$



شکل ۱: ساختارهای پاپیلری با ارتashان لنفوپلاسماسیتی H&E، $\times 80$

نشان داده که به دلیل وجود ارتashان لنفاوی احتمال تهاجم به بافت اطراف و متاستاز به غدد لنفاوی کمتر می‌گردد^۱ ولی مطالعاتی که در بی‌گیری این بیماران انجام شده تفاوتی از لحاظ احتمال متاستاز لنفاوی و سیر بیماری یا کارسینوم پاپیلری معمول نشان نداده است.^۲ تشخیص‌های افتراقی مطرح برای این تومور در بررسی سیتو‌لوزی گرچه ضایعات تیرویید همراه با ارتashان قابل ملاحظه لنفوسيتی و تغییرات هرتلی می‌باشد ولی وجود خصوصیات هسته‌ای کارسینوم پاپیلری از جمله وجود شکاف هسته‌ای، انکلوزیون‌های داخل هسته‌ای منجر به تشخیص این نوع تومور می‌گردد.^۳ از لحاظ هیستوپاتولوژیک مهم‌ترین مواردی که در تشخیص افتراقی این تومور قرار می‌گیرند بیماری هاشیمیتو و نئوپلاسم‌های هرتلی و با احتمال کمتر، کارسینوم پاپیلری با سلول بلند و ضایعات لنفوپرولیفراتیو می‌باشند.

در بررسی هیستوپاتولوژیک، وجود نما و خصوصیات مشخصه کارسینوم پاپیلری در افتراق کمک‌کننده است. در ضمن، سلول بلند کارسینوم پاپیلری معمولی در افراد مسن‌تر ایجاد شده و تهاجم بافتی و عروقی در آن شایع‌تر است و از طرفی به نظر می‌رسد بروز مارکر مونوکسیت/گرانولوسیت (Leu M1) در نوع با سلول بلند کارسینوم پاپیلری شایع‌تر باشد.^۵ مواردی از کارسینوم پاپیلری مشابه تومور وارتین با مناطق عدم تمایز (Dedifferentiated) نیز گزارش گردیده

نئوپلاسم پاپیلری بود. بیمار تحت تیروییدکتومی توtal همراه با برداشت غدد لنفاوی مرکزی گردن قرار گرفت. در بررسی ماکروسکوپی دو توده با حدود مشخص در هر کدام از لوپ‌های تیرویید وجود داشت. در بررسی میکروسکوپی ساختار پاپیلری پوشیده از سلول‌ها با هسته‌های با نمای شیشه مات به همراه سیتوپلاسم اوزینوفیلیک گرانولار دیده شده که در پایه فیبرو-همبندی آن ارتashان سلول‌های لنفوپلاسماسیتی وجود داشت (شکل ۱ و ۲).

بحث

کارسینوم پاپیلری مشابه تومور وارتین نوع نادری از کارسینوم پاپیلری تیرویید می‌باشد. این تومور توسط وجود ساختمان‌های پاپیلری پوشیده شده توسط سلول‌های اونکوستیک با نمای هسته‌ای کارسینوم پاپیلری و ارتashان شدید لنفوسيتی در محور فیبرو-همبندی ساختمان‌های پاپیلری مشخص می‌شود. در اکثر موارد در بافت تیرویید غیرنئوپلاستیک ممکن است تیروییدیت لنفوسيتی وجود داشته باشد.

Apel^۶ به دلیل شباهتی که این تومور به تومور وارتین غله بزاقی داشت این نام را برای این تومور انتخاب نمود. از لحاظ اپیدمیولوژیک و سیر بالینی، این نوع کارسینوم پاپیلری تیرویید مشابه کارسینوم پاپیلری معمول تیرویید می‌باشد.^۱ هر چند برخی مطالعات

تشخیص وجود این نواحی در بررسی هیستوپاتولوژیک ضروری است. مورد گزارش شده حاضر از لحاظ درگیری متشر و وسیع غده تیروبیید، متاستاز به غدد لنفاوی گردنی و عدم وجود زمینه تیروبییدیت لنفوسيتیک با موارد گزارش شده قبلی متفاوت می‌باشد.

که با تغییرات آناپلاستیک و ایجاد سلول‌های دوکی و مناطق نکروز در بررسی میکروسکوپی همراه می‌باشد.^۹ این مطلب نشان می‌دهد که تومور پاپیلری مشابه وارتین نیز می‌تواند مانند موارد دیگر کارسینوم پاپیلری با مناطق عدم تمایز شود، بنابراین تهیه برش‌های متعدد جهت

References

- Apel RL, Asa SL, LiVolsi VA. Papillary Hürthle cell carcinoma with lymphocytic stroma. "Warthin-like tumor" of the thyroid. *Am J Surg Pathol* 1995;19(7):810-4.
- Baloch ZW, LiVolsi VA. Warthin-like papillary carcinoma of the thyroid. *Arch Pathol Lab Med* 2000;124(8):1192-5.
- D'Antonio A, De Chiara A, Santoro M, Chiappetta G, Losito NS. Warthin-like tumour of the thyroid gland: RET/PTC expression indicates it is a variant of papillary carcinoma. *Histopathology* 2000; 36(6):493-8.
- Ozaki O, Ito K, Mimura T, Sugino K, Hosoda Y. Papillary carcinoma of the thyroid. Tall-cell variant with extensive lymphocyte infiltration. *Am J Surg Pathol* 1996;20(6):695-8.
- Ostrowski ML, Merino MJ. Tall cell variant of papillary thyroid carcinoma: a reassessment and immunohistochemical study with comparison to the usual type of papillary carcinoma of the thyroid. *Am J Surg Pathol* 1996;20(8):964-74.
- Lam KY, Lo CY, Wei WI. Warthin tumor-like variant of papillary thyroid carcinoma: a case with dedifferentiation (anaplastic changes) and aggressive biological behavior. *Endocr Pathol* 2005;16(1): 83-9.

Warthin-like papillary thyroid carcinoma: a case report

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

1- Department of Pathology,
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.

Abstract

Received: September 04, 2012 Accepted: October 13, 2012

Background: Warthin tumor- like papillary carcinoma of thyroid is a rare variant of papillary thyroid carcinoma. It is characterized by distinct papillary structures lined by oncocytic tumor cells with nuclear features of papillary carcinoma and marked lymphoplasmocytic infiltrate in the papillary stalks. This tumor derives its name from its resemblance to Warthin tumor of major salivary glands.

Case presentation: We report a 54- year- old man presented with bilateral thyroid masses. Histopathological study showed papillary structures lined by cells with eosinophilic granular cytoplasm and ground- glass nuclei with lymphoplasmacytic infiltration of the stalks.

Conclusion: Warthin tumor-like papillary thyroid carcinoma could be mistaken for benign lymphoepithelial lesions such as Hashimoto thyroiditis, Hurthle cell tumors and tall cell variant of papillary carcinoma. Follow- up information on the previously reported cases has suggested that these tumors behave similarly to usual papillary carcinoma.

Keywords: papillary carcinoma, thyroid, warthin tumor-like.

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