

کیست غیر انگلی غول آسای طحال: یک گزارش موردي

دکتر جعفر مبلغی^۱، دکتر منوچهر مولایی^۲، دکتر آرش پولادی^۳

۱- متخصص جراحی عمومی و عضو هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی گردستان (مؤلف مسئول) jafar.moballeghi@yahoo.com

۲- متخصص رادیولوژی و عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی گردستان

۳- پژوهش عمومی

چکیده

زمینه و هدف: کیست های طحالی بطور کلی موارد غیر معمولی در جراحی های عمومی می باشند. در این میان کیست های اولیه و غیرانگلی طحال نیز جزو بیماری های نادر می باشند که تاکنون تعداد ۱۰۰۰ مورد از این کیست ها در منابع گزارش شده اند. این کیست ها غالباً اپیتیالی هستند و در مواردی نیز اندازه ای بسیار بزرگ می یابند.

معرفی بیمار: موردي که گزارش می گردد، پسر بچه ایست ۱۰ ساله که با شکایت غیر معمول احساس سنگینی و بزرگی سمت چپ شکم و غیر قرینگی آن مراجعه نموده بود، که در بررسی های سونوگرافیک و CT-Scan، توده ای با ماهیت کیستیک (Simple Cyst) و قطری حدود ۲۰ cm گزارش گردید که باعث رانده شدن احتشام مجاور از جمله کلیه چپ به خلف شده بود. این بیمار پس از بررسی از نظر کیست هیداتید، کاندید اسپلکتکتومی شده و پس از جراحی باز شکم با حال مناسبی ترخیص گردید. نتیجه بررسی نمونه پاتولوژی وی تائید کننده Cyst Epithelial بود.

نتیجه گیری: کیست های اپیتیالی در طحال ممکن است بطور اتفاقی کشف شوند. یا بدنیال بزرگی بیش از حد و بروز عوارضی همچون هموراژی و پارگی بروز نمایند و یا همانند بیمار ما با شکایتی غیر معمول مراجعه نمایند. باید توجه داشت که کیست های طحال با قطر بیش از ۵ cm را باید با مداخله جراحی درمان نمود که در صورت بزرگی بیش از حد بدلیل تخریب قسمتها بی از بافت طحال و نیز احتمال خونریزی زیاد نمی توان به صورت پارشیال اقدام به برداشت کیست و طحال نمود. در این موارد برداشت کامل طحال راه حل مناسب درمانی برای بیمار می باشد.

کلید واژه ها: طحال، کیست منفر غیرانگلی، کیست اپیتیال، جراحی

وصول مقاله: ۸۵/۷/۲ اصلاح نهایی: ۸۵/۸/۱۸ پذیرش نهایی: ۸۵/۸/۳۰

مقدمه

می توان به کیست های کاذب و انواع غیر اپیتیالی اشاره نمود (۱). کیست های غیرانگلی طحال بروز نادری دارند که بیشتر آنها نیز اپیتیالی هستند و چون خوش خیم هستند گاهی به اندازه های بسیار بزرگی می رسند (۲). از انواع این کیست ها تاکنون تعداد ۱۰۰۰ مورد در منابع گزارش شده اند (۳). در مورد علت منشاء انواع اپیتیال کیست های طحالی، توافق نظر قاطعی وجود ندارد ولی قابل قبول ترین تئوری در این مورد، تئوری Burrig است

به طور کلی کیست های طحالی، بروز ناشایعی دارند و جزو موارد غیر معمول در جراحی های عمومی هستند، این کیست ها می توانند دارای منشاء انگلی (آلودگی به انگل ایکنوکوکوس گرانلوزوس- کیست هیداتید) و یا غیر انگلی باشند (۴) که انواع غیرانگلی این کیست ها به دو دسته اولیه و ثانویه تقسیم می شوند. انواع اولیه نیز دو نوع دارد: یکسری که دارای پوشش اپیتیالی هستند (مانند همانژیوما و لنفانژیوما). از انواع ثانویه نیز

رانده بود (تصویر ۱). (Abdominal CT-IV-Oral) Scan نیز تودهای Simple cyst را نشان می‌داد که باعث جابجایی احتشای مجاور به داخل و کلیه‌ها به سمت پایین و خلف شده بود. شواهدی از لنفادنوپاتی و یا توده در سایر نقاط نیز دیده نشد (تصویر ۲). این بیمار، پس از بررسی و انجام آزمایش‌های لازم برای بیماری کیست هیداتید، با توجه به بزرگی توده مذکور، کاندید اسپلنکتومی کامل گردید و پس از چند روز بستری با حال عمومی مناسب ترخیص شد. این بیمار قبل از عمل، واکسن پنومواکس دریافت نموده و توصیه به تزریق ماهانه آمپول پنی سیلین تا سن ۱۸-۲۰ سالگی گردید. در بررسی پاتولوژیک، از نظر مایکروسکوپی نسج طحال به ابعاد $11 \times 9 \times 4$ سانتیمتر بود که در سطح زیرین آن کیستی با قطر 20 cm و محتوی مایعی زرد رنگ گزارش گردید و ندولی با قوام طحال به قطر $1/5$ سانتیمتر در ناف طحال دیده می‌شد (درگیری ناف طحال). کیست مذکور از نظر میکروسکوپی توسط یک تا چند ردیف سلولی اپیتلیال با هسته مسطح پوشیده شده بود (تصویر ۳) و در بسیاری از نقاط تحت فشار قرار گرفته و آتروفیه شده بود. در بررسی کامل نمونه در نقاط مختلف آن، شواهدی از بدخیمی وجود نداشته و یافته‌های پاتولوژی در بررسی سلولهای بافتی، در مجموع مؤید Epithelial Cyst در طحال بودند.

که بیانگر منشاء مادرزادی آنها است (۵). این کیست‌های طحالی معمولاً عالیم خاصی ندارند و بطور اتفاقی کشف می‌شوند (۳). برخی از آنها نیز بزرگ‌نده و نیاز به انجام جراحی و برداشت کامل طحال پیدا می‌کنند (۶).

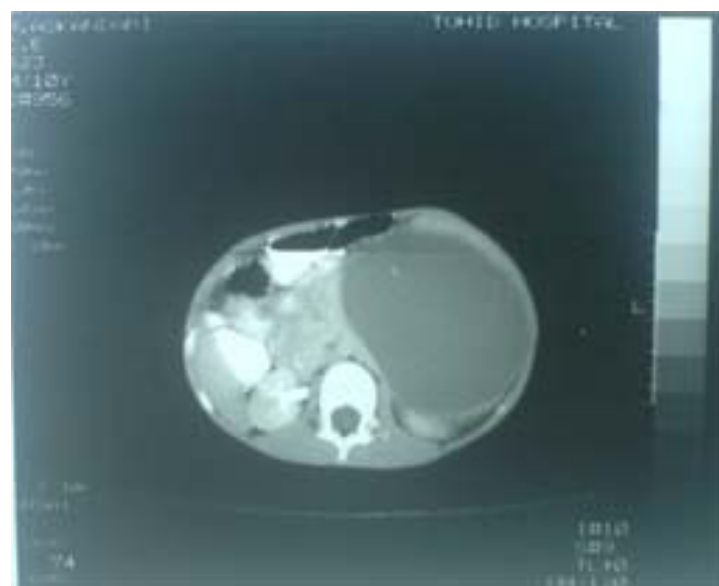
معرفی بیمار

بیمار معرفی شده پسر بچه‌ایست ۱۰ ساله، ساکن شهرستان کامیاران (یکی از شهرهای استان کردستان)، که با عالیم ضعف و بی‌حالی عمومی و نیز بزرگی و احساس سنگینی در سمت چپ شکم مراجعه نموده بود. در بررسی اولیه لاغری و عدم افزایش وزن بدون وجود بی‌اشتهاای را در طی حدود ۳ سال قبل را ذکر نمود ولی در یک ماه اخیر دردهای شکمی متناوب در نیمه چپ شکم داشته، بیمار ظاهری کاشکتیک با وزن 22 kg داشت، در لمس شکم توده‌ای زیر لبه دنده در ناحیه ساب کوستال چپ تا ناحیه خط وسط با تندرنس خفیفی داشته و نکته خاص دیگری در معاینات نداشت. بیمار فاقد سابقه ترومما، بیماری خاص خانوادگی یا ضایعه مشابه در خانواده، سابقه بیماری قبلی و نیز مصرف دارو بود. در آزمایشات وی، تنها نکات مورد توجه آمیلاز 230 ، آثوزینوفیلی 3% و هموگلوبین $11/9$ بودند.

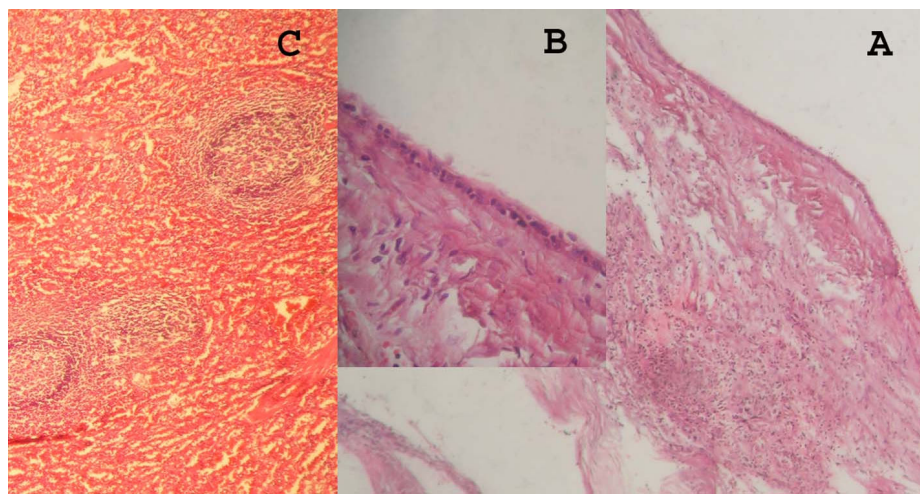
یافته‌های سونوگرافیک نشانگر وجود توده‌ای با ماهیت کیستیک و قطر 20 cm بوده که از ناف طحال آغاز شده بود. این توده قسمت اعظم سمت چپ شکم و ناحیه میانی شکم را در بر گرفته و کلیه چپ را به خلف



تصویر ۱: نمای طحال و کیست طحالی
تصویر فوق نمای کیست طحالی را در قسمت تحتانی پارانشیم طحال با قطر ۲۰ cm نشان می دهد.



تصویر ۲: نمای یک کات از (Abdominal CT-Scan (IV-Oral)
تصویر فوق حدود و موقعیت کیست طحالی را در CT-Scan نشان می دهد.



تصویر ۳: نمای میکروسکوپیک بافت طحال و جدار کیست طحالی

در تصویر فوق حاشیه خارجی بافت کیست طحالی که پوشیده از سلولهای اپیتلیال است نمایش داده شده است. (۴x) & (۴0x) A و در تصویر شماره C نیز با بزرگنمایی ۴x بافت طحالی مشاهده می گردد.

بحث و نتیجه‌گیری

ما نیز علایم تا ۱۰ سالگی، خود را بروز نداده و تنها علایم بعد از بزرگی کیستی در حد ۲۰ cm، احساس سنگینی شکم و علایم عمومی غیراختصاصی بوده است. اولین برخورد با یافته بالینی بزرگی طحال، بررسی بیمار از نظر بیماریهای عفونی و انگلی است. بالاخص که باید علل اصلی اسپلنومگالی رد شوند (۸) در بیمار ما نیز نتایج بررسی خونی و سرولوژیک و آزمایشات عمومی و عکسبرداری از سایر نقاط بدن منفی بودند. با توجه به ماهیت کیستیک توده طحالی، که در سونوگرافی و CT-Scan مشهود بودند، تشخیص‌های افتراقی بیماری تا حدود زیادی محدود گشته و پس از رد یک علت مهم به نام کیست هیداتید، اندیکاسیون رزکسیون و برداشتن توده و طحال، توسط جراحی باز شکمی ضرورت یافت. لاپاراتومی همراه با اسپلنکتومی، روش انتخابی درمانی کیست‌های اولیه طحالی هستند (۹) هر چند امروزه بدلیل جلوگیری از عفونت‌های پس از

همانطور که اشاره شد بیشتر کیست‌های طحالی اولیه، بدون علامت بوده و غالباً در طی یک سونوگرافی شکمی یافت می‌شوند و تعدادی نیز با توجه به افزایش موارد استفاده از تکنیک‌های تصویربرداری شکمی در طی این بررسی‌ها تشخیص داده می‌شوند (۷). تشخیص کیست طحالی غیرانگلی واقعی خوش‌خیم از سایر انواع کیست‌ها که دارای منشاء مادرزادی است از نظر بالینی امکان‌پذیر نیست، اما از نظر پاتولوژیک و بافت‌شناسی کیست‌های اپیتلیال با دارا بودن سلولهای اپیتلیال در سطح داخلی خود کاملاً قابل افتراق از کیست‌های کاذب طحالی‌اند که دارای سلولهای بافت همبند در لایه داخلی خود هستند. انواع کاذب کیست غالباً بدنیال ترومایی بلات یا خونریزی پارانشیم طحال و یا بدلیل عفونت بوجود می‌آیند. غالب انواع کیست‌های طحالی علائم خاص و ویژه‌ای ندارند مگر اینکه از نظر اندازه به شکل قابل توجهی بزرگ شوند (۱,۲). در بیمار مورد بررسی

ناف طحال، توده کیستیک داخلی طحال بطوریکه کاملاً توسط پارانشیم طحال احاطه شده باشد و نیز کیستهای متعدد طحالی اشاره نمود (۱، ۲).

در بیمار ما کیست طحالی بسیار بزرگی در قسمت تحتانی طحال بوده درگیری ناف طحال داشته و بافت طحال تنها در بخشی از قسمت فوقانی آن سالم بود و بخشی از بافت طحال بدلیل اثر فشاری آتروفیه شده و یا از بین رفته بود و به همین دلیل برداشت کامل طحال ضرورت یافت.

اسپلنکتومی خصوصاً در کودکان، توصیه به درمانهای احتیاطی و نگهدارنده می‌شود (۴) اما بدلیل افزایش ریسک عوارض برای کیستهای طحالی دارای قطر بیشتر از ۴ تا ۵ سانتیمتر، مداخله جراحی ضروری دانسته شده است (۸). در مورد کیستهای بسیار بزرگ نیز برداشتن کیست یا طحال برداری ناقص بدلیل خطر خونریزی بیش از حد و مشکلات حین و بعد از جراحی، توصیه نمی‌شود. در این موارد برداشتن کامل طحال بهترین تصمیم درمانی است. از سایر موارد توده‌های طحالی لازم برای اسپلنکتومی کامل می‌توان به درگیری

References

1. Avital S, Kashtan H. A large epithelial splenic cyst. *N Engl J Med* 2003; 349: 2173-74.
2. Macheras A, Misiakos EP, Liakakos T, Mpistarakis D, Fotiadis C & Karatzas G. Non- parasitic splenic cysts: A report of three cases. *World J Gastroenterol* 2005; 11(43): 6884-7.
3. Lunca S, Bouras G, Dumitru L. Laparoscopic splenectomy for epithelial cyst of the spleen. *Rev Med Chir Soc Med Nat Iasi* 2005; 109(3): 548- 55.
4. Carlo ID, Fasone MA, Toro A. Epidermoid cyst of the spleen in the laparoscopic era. *Dig Surg* 2005; 22: 53-54.
5. Palmieri I, Natale E, Crafa F, Cavallaro A, Mingazzini PL. Epithelial splenic cysts. *Anticancer Res* 2005; 25 (1B): 515-21.
6. Casaccia M, Saltalamacchia L, Panaro F, Cavaliere D, Ghinolfi D, DiDomenico S and et al. Total splenectomy for a recurrent giant splenic cyst. *G Chir* 2004; 25(11-12): 390-3.
7. Robertson F, Leander P, Ekberg O. Radiology of the spleen. *Eur Radiol* 2001; 11: 80-95.
8. Till H, Schaarschmidt K. Partial laparoscopic decapsulation of congenital splenic cysts. *Surg Endosc* 2004; 18: 626-628.
9. Hansen MB, Moller AC. Splenic cysts. *Surg Laparosc Endosc Percutan Tech* 2004; 14: 316-322.