

گزارش یک مورد سندروم میگز

دکتر زهره یوسفی^۱، دکتر عباس طباطبایی^۲

۱- استادیار گروه زنان دانشگاه علوم پزشکی مشهد، بیمارستان قائم - ۲- استادیار گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

مقدمه: به مجموعه آسیت، تومور تخدمان و هیدروتوراکس سندروم میگز اطلاق می‌شود که معمولاً در خانم‌های بعد از سن یائسگی دیده می‌شود. منشاء تومور از بافت مزانشیم تخدمان است. قوام تومور سفت و سطح آن خاکستری است. تومور قادر ترشح هورمونی است. اگر فیبروم هماره آسیت و هیدروتوراکس باشد سندروم میگز ایجاد می‌شود.

معرفی بیمار: بیمار خانم ۶۴ ساله‌ای است که با درد، احسان سنگینی زیر دل و با سابقه نازاشی اولیه و یائسگی به کلینیک زنان بیمارستان قائم مراجعه نموده بود. در معاينه شکم وجود آسیت حدس زده شد و در بررسی تكميلي، تومور تخدمان، آسیت و هیدروتوراکس مشخص شد و با تشخيص سندروم میگز لایپرأتومی انجام شد، در لایپرأتومی توده تخدمان چپ و آسیت وجود داشت. هیسترکتومی و سالپنکواوفورکتومی دو طرفه تخدمان انجام شد. بیوپسی از اومنتوم و پونکسیون مایع آسیت انجام شد، مایع آسیت از نظر بدخیمی منفی بود و پاسخ آسیب‌شناسی فیبروم تخدمان را گزارش کرد. بیمار با این تشخیص مرخص شد و در معاينه شکم و لکن یافته غیر طبیعی وجود نداشت.

واژه‌های کلیدی: تومور تخدمان، هیدروتوراکس، آسیت، سندروم میگز.

معرفی بیمار

بیمار، خانم ۶۴ ساله‌ای است با سابقه نازاشی اولیه و یائسگی از ده سال قبل، که بعلت درد و سنگینی زیر دل از حدود یکسال قبل، به کلینیک زنان مراجعه نموده بود. علائم گوارشی دیگری بجز یبوست را ذکر نمی‌کند. سابقه دیابت را از ۳ سال قبل بیان می‌کند که تحت درمان با گلیلنکلامید می‌باشد. در معاينه شکم، وجود مایع حدس زده شد. در معاينه واژینال، رحم مختصری بزرگتر از طبیعی و توده‌ای کاملاً حجیم با حدود صاف در ناحیه لگن و قسمت تحتانی شکم، شناور در داخل مایع، لمس شد. در سونوگرافی، رحم بزرگتر از حد طبیعی و توده‌ای در

مقدمه

سندروم میگز که عبارت است از آسیت، تومور تخدمان و هیدروتوراکس، اولین بار توسط Lawson Tail گزارش شده است و سپس آقای میگز هم مجدداً این سندروم را معرفی کرده است (۱). تومور تخدمان معمولاً از دسته گونادال استرومال می‌باشد. نمای آسیب‌شناسی تومور بصورت فیبروم است. فقط سی مورد فیبروم تخدمان گزارش شده است (۲) و کمتر از ۳ درصد موارد فیبروم تخدمان بصورت سندروم میگز ظاهر می‌نماید (۳). در این مطالعه یک مورد سندروم میگز که در بخش زنان بستری شده بود معرفی می‌شود.

و سیع بافتی و عروق مویرگی پراکنده مطابق با فیبروتکوما گزارش شد. سیتولوژی مایع آسیت از نظر بدخیمی منفی بود. بیمار با تشخیص سندرم میگر ترخیص شد و در بررسی مجدد ۲-۳ ماه بعد از عمل، بیمار کاملاً سالم بود و هیچگونه مشکلی نداشت.

بحث

فیبروم تخدمدان، از شایعترین تومورهای توپر و خوش خیم تخدمدان است. منشاء تومور از استرومای کورتکس است^(۴). فیبروم تخدمدان در بیماران مبتلا به سندرم بازال سل نووس (nevus) نیز دیده شده است که در این بیماران احتمال کلسیفیکاسیون dura و کیست مزادر و بازال سل کارسینوما وجود دارد. فیبروم تخدمدان معمولاً یکطرفه و مولتی ندولار است. سن ابتلاء بیشتر بین ۴۰-۶۰ سالگی است و کمتر از ۱۰ درصد افراد زیر ۳۰ سال، به این توده مبتلا می‌شوند^(۵). در معاینه ممکن است بعلت وزن توده در لگن، تومور در قسمت‌های مختلف لمس شود^(۶). افزایش وزن توده ممکن است موجب چرخش پدیکول تومور هم بشود^(۵). تولید هورمون از تومور غیر معمول است. اما اگر ترشح هورمونال داشته باشد، استروژن غالب است. در نمای ماکروسکوپی، سطح برش تومور سفت و سخت است و نمای گردبادی دارد^(۶). در صورتی که استروما شدیداً لوئیزیه شود ممکن است شبیه تکوما شود^(۴). فیبروم کلسیفیک ممکن است با استئوم اشتباه شود^(۷).

از نظر میکروسکوپی تومور از باندهای کلازن که حاوی سلول‌های دوکی شکل است، تشکیل شده است. از دیگر مشخصات آن، ادم سلولی و هیالینیزیشن است. سیتوپلاسم سلول ممکن است مقادیر کمی چربی داشته باشد که در این صورت تشخیص آن از تکوما مشکل می‌شود^(۸).

کمتر از ده درصد موارد تومور با افزایش فعالیت میتوزی همراه است. اگر کمتر از ۳ میتوز در درشت نمایی

قسمت فوقانی آن، احتمالاً فیبروم گزارش شد. توده دیگری به ابعاد 15×17 سانتی‌متر با اکوی mixed که تمام کاویته لگن و قسمتی از شکم را هم پر کرده بود دیده شد. در ضمن مایع داخل لگن هم گزارش شده بود.

در رادیوگرافی ریه، افیوژن در پلور طرف راست گزارش شد. در آزمایشات بیوشیمیابی و سیتولوژی مایع پلور شواهدی دال بر بدخیمی وجود نداشت. VIP توده‌ای با دانسیته نسج نرم بدون کلسیفیکاسیون با حدود صاف و مشخص در قسمت فوقانی لگن و ناحیه ناف گزارش شد که باعث جابجایی قوس‌های روده به خارج شده است. ترشح کلیه‌ها و سیستم پیلوکالیسیل طبیعی بود. اثر فشاری بر روی مثانه دیده شده است. باریم اینما به علت عدم همکاری بیمار حين انجام روش کمکی نکرد. اندوسکوپی قسمت فوقانی دستگاه گوارش، مری، معده و دئودنوم نرمال گزارش شد.

در CT اسکن توده‌ای در قسمت چپ رحم گزارش شد. با تشخیص تومور تخدمدان لاپاراتومی انجام شد. حدود ۶۰۰۰۰ مایع آسیت ساکشن شد، که نمونه جهت سیتولوژی هم ارسال شد. توده‌ای به ابعاد 20×15 سانتی‌متر کاملاً چسبیده به جدار قدامی شکم و سطح روده‌ها دیده شد. سطح تومور نامنظم و حاوی ندولهای متعدد بود. منشاء توده از تخدمدان چپ بود. بعد از برداشتن توده مزبور، بررسی حفره شکم انجام شد. سطح کبد، کلیه‌ها، روده‌ها، لوله و تخدمدان طرف راست طبیعی بود. رحم ابعاد بزرگتر از حد طبیعی و میوم کوچکی در سطح فوندوس و سرویکس داشت. هیستوتومی و سالپنگراووفرکتومی انجام شد و بیوپسی از اومنتوم برداشته شد. در گزارش آسیب شناسی، رحم بزرگتر از طبیعی و میوم ایترامورال در فوندوس گزارش شد. تخدمدان چپ تومورال به ابعاد 18×13 سانتی‌متر، خاکستری تا زردنگ و با قوام الاستیک بود. در بررسی میکروسکوپی، سلول‌های کشیده استروما با هسته مونومورف و سیتوپلاسم واکوئله، همراه با اسکلروز

پارا اووارین با منشاء پارامزو نفریک بعلت پرولیفیرشن بافت همبند اطراف بقایای سیستم ولغ همراه آسیت و هیدروتوراکس گزارش شده است (۹). در مواردی که سندروم هیپر استیمولیشن وجود دارد هم این سندروم دیده می شود (۷).

بطورکلی در موارد وجود تومور تخدمان بدون امپلانت پریتوئال در C.T اسکن و بدون سلول بد خیم در FNA آسیت، باید حدس سندروم میگز را قبل از جراحی زد (۱). سندروم پسودومیگزوما هم در موارد پسودومیوما، آسیت و هیدروتوراکس دیده می شود (۱۰). این سندروم در موارد ژرمسل تومور هم گزارش شده است. در این سندروم افزایش تیتر CA125 گزارش شده است (۱۱). گرچه در موارد سندروم میگز افزایش CA125 هم دیده می شود (۱۲). در گزارش Dillen droff از شیکاگو در سال ۱۹۱۷، خانم ۳۱ ساله با دیسترس تنفسی شدید و آسیت و هیدروتوراکس و تومور لگنی (پسودولیومیوما) به اورژانس مراجعه کرده بود که ونتیلاسیون مکانیکی صورت گرفت و سپس حذف تومور انجام شد. کلیه علایم بیمار ظرف ۴ هفته بر طرف شد (۱۳).

درمان سندروم میگز در افراد جوان، سالپنگاووفرکتومی یا کیستکتومی یک طرفه تخدمان و در بیماران مسن، برداشتن رحم، لوله و تخدمان دوطرف است (۵). بهبودی خودبخودی هیدروتوراکس و آسیت بعد از عمل دیده شده است (۷). عود تومور گزارش نشده است (۱۴).

(H.P.F) داشته باشد تومور را Low-grade می نامند و اگر بیشتر از ۳ میتوز وجود داشته باشد، بعنوان فیبروسارکوم باید در نظر گرفته شود (۶). مجموعه آسیت، هیدروتوراکس و تومور تخدمان را سندروم میگز می نامند. این سندروم در کمتر از ۳ درصد فیبروم ها گزارش شده است (۱). گرچه خود آقای میگز معتقد است که این سندروم قبل از توسيط Lawson Tait Demons فرانسوی و انگلیسی شرح داده شده است. منشاء آسیت می تواند بعلت اگزودای ناشی از تحریک مکانیکی تومور سفت و سخت و متحرک باشد و یا از ترشحات حاصل از دژنرسانس میوم در زیر کپسول تومور باشد (۷). در ناز ناکافی لنفاویک های فیبروم بعلت پایه باریک و پیچ خوردنگی های متعدد آن می تواند موجب Back-Flow مایع به داخل پریتوئن و آسیت شود. تشکیل آسیت به اندازه تومور هم بستگی دارد. در تومور کمتر از ۵ سانتی متر، آسیت نادر است و هیدروتوراکس در موارد آسیت زیاد دیده می شود و علت آن در ناز ترانس لنفاویک دیافراگم است (۴). در بررسی رادیوایزوتوب هم انتقال مایع پریتوئن به حفره پلور از طریق لنفاویک دیده شده است (۷). اشکال آتبیک سندروم میگز در تومور درموئید، استروما اواری و سایر تومورهای لگنی هم دیده می شود و یک مورد هیپرپلازی استروموی آتبیک همراه با آسیت و هیدروتوراکس گزارش شده است (۳). گزارش دیگری، فیبروم لیگامان بزرگ را همراه آسیت و هیدروتوراکس شرح داده است (۸). در یک بررسی دیگر هم، فیبروم

References

- Rouzier R, Berger A. Meigs syndrom is it possible to make a preoperative diagnosis, J Gynecolo Obstet Biol Reprod Paris 1998; 27(5): 517-22.
- Fallahzadeh H, Docktry MB, Lee RA. Leiomyoma of ovary : Report of five cases and Review of the literature , Am J Obstet Gynecol 1976; 113(3): 394,398.

3. Ramondetta LM, Carlson JA, Atypical Meigs syndrom and bilateral ovarian stromal Hyperplasia, A Case Report , J reprod Med 1997; 42(9): 603-5.
4. Beingold Allan B. Pelvic mass, Principles and Practice of Clinical Gynecology. Churchill livingstone. 1990; 545-583.
5. Dennis YI,Shin kuo. Disease of the ovary and fallopian tubes , Danforth's Obstetrics and Gynecology, Lippincott, Willims Wilkins. 1999; 865-909.
6. Laural W. Rice, The ovary, Kistners Gynecology and Women Health, Mosby inc. 1999; 166-191.
7. VR Tindall. Jeffcoate's Principles of Gynecology tumors of the ovary, Butter worth CO,1987;450.
8. Brown RS, Morley JL. Pseudo Meigs syndrom due to Broad ligament leiomyoma, a mimic of metastatic ovarian carcinoma. Clin Oncol R Coll Radiol 1988; 10(3): 198-201.
9. Giannaco poulos K, Giannacopoulou CH. Pseudo Meigs syndrom caused by para ovarian fibroma, Eur J Gyneco Oncol 1998;19(4): 389-90.
10. Dunn JS, Anderson CD. Hydropic degeneration leiomyoma presenting as Pseudo Meigs syndrom with elevated CA 125. Obstet Gynecol 1998; 92(4 pt 2): 648-9.
11. Bridge water JA, Rustin GJ. Pseudo Meigs syndrom secondry to ovarian germ cell tumor. Gynecology Oncol 1997; 66(3): 539-41.
12. Abad A, Cazorla E, Ruiz F. Meigs syndrom with elevated CA125 , Case report and review of the literature, Eur J Obstetric Gyneol Reporod Biol 1999; 82(1): 97-9.
13. Dllen droff At, Keh-P. Leiomyoma causing massive ascites , right pleural effusion and respiratory distress. A Case Report, J Reprod Med 1997; 42(9): 609-12.
14. Kazanov L, Ander DS. Pseudo Meigs syndrom. Am J imi Med 1998; 16(4):404-5.