

فیبروماتوزیس و سندرم گاردنر: گزارش یک خانواده و مروری بر مقالات

دکتر بیژن روستا*، دکتر آرین رشیدی**

* دانشیار، گروه پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

** دستیار پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

خلاصه

فیبروماتوزیس (دسموئیدتومور) ضایعه‌ای مهاجم، غیرمتاستاز دهنده و متشکل از بافت فیبروز است. شیوع آن در پولیپوز فامیلیال کولون (FAP) ۸۵٪ بار بیشتر دیده می‌شود. فیبروماتوزیس برخلاف موارد تک‌گیر که روند محدودتری دارند، در سندرم گاردنر (مجموعه پولیپوز فامیلیال کولون، استئوم، ضایعات و تومورهای بافت نرم مثل دسموئید) سیری مخرب‌تر، بویژه در محوطه شکم دارد. این عارضه معمولاً بدنبال اعمال جراحی شکمی ایجاد گردیده و برخلاف درمان رایج جراحی در دسموئیدهای محیطی، در این بیماران اکسیزیون نه تنها بطور کامل میسر نیست، بلکه بسرعت عودکننده و حتی مرگبار می‌باشد. در خانواده مورد بحث تمامی فرزندان (۲ نفر) دچار سندرم گاردنر می‌باشند و دختر خانواده بدنبال عمل جراحی کولکتومی، مبتلا به دسموئید تومور منتشر شکمی گردیده است.

اهمیت این موضوع ضمن نادر بودن؛ تظاهر کامل در تمامی فرزندان و عدم پاسخگوئی مناسب دسموئید تومور به جراحی می‌باشد لذا درمان دیگری غیر از جراحی ساده ضایعه دسموئید، بویژه در زنان دچار سندرم گاردنر پیشنهاد می‌شود.

واژگان کلیدی: فیبروماتوزیس، سندرم گاردنر

مقدمه

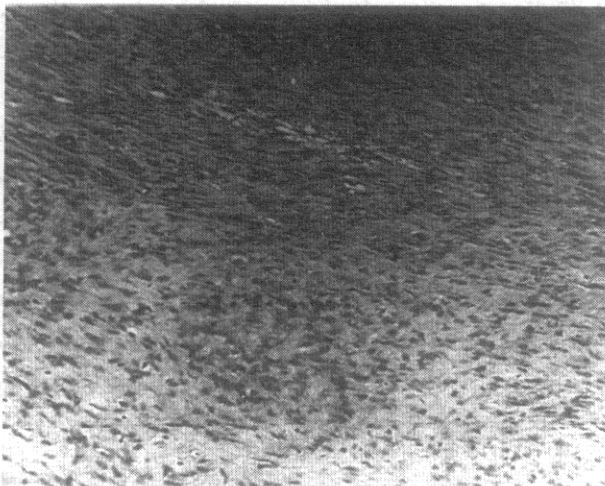
سندرم گاردنر یک عارضه فامیلی اتوزومال غالب بدنبال جهش در کروموزوم است که در آن پولیپهای متعدد آدنوماتوز در روده بزرگ به همراه تعدادی استئوم در سر و فک تحتانی، کیستهای کراتینی در پوست و همچنین ضایعات بافت نرم بخصوص فیبروماتوزیس، دیده می‌شوند (۱،۲). علاوه بر اینها کارسینوم پری آمپولری دئودنوم، پاپیلری کارسینومای تیروئید (۳)، پولیپهای متعدد آدنوماتوز. در روده کوچک، پولیپوز غدد فوندوس معده (۴)، هیپرتروفی مادرزادی در اپی تلیوم پیگمانته شبکیه (۵)، اختلالات دندان از جمله دندان اضافی (۶) و نیز ندرتاً هپاتوسلولار کارسینوما در کودکی و هامارتوم میوایی تلیال در ژنوم (۷) در این بیماران ممکن است دیده شود.

برک و همکاران (۸) در بررسی ۴۹۸ بیمار مبتلا به پولیپوز فامیلیال کولون (FAP) متوجه شدند که ۵۳ نفر (۱۱٪) دچار دسموئید هستند که ۴۰ نفر آنها از نوع مزانتریک می‌باشند و از این تعداد، ۷ نفر (۱۸٪) بخاطر عوارض دسموئید از بین رفتند. برک به این نتیجه رسید که درمان جراحی دسموئید خطرناک و پرعارضه است و تا ۸۵٪ موارد با عود همراه است. یان و همکاران (۹) در بررسی ۳۲۵ بیمار مبتلا به FAP، دسموئید تومور را نزد ۲۹ بیمار (۸/۹٪) یافتند. از نظر جنسیت نسبت زن به مرد ۳ به ۱ و متوسط سنی آنها ۲۹/۸ سال گزارش گردید.

معرفی بیمار

بیمار خانم م.م ۲۱ ساله اهل لاهیجان ساکن کرج، خانه‌دار، متأهل و بدون بچه بود. مشکل وی از حدود ۲ سال پیش به

گزارش شد. مادر بیمار نیز سابقه FAP داشته که بدنبال کارسینوم کولورکتال فوت نموده است. معاینه بینایی سنجی طبیعی بود و آزمایشات پاراکلینیک بیمار بعد از عمل طبیعی گزارش گردید. در حال حاضر بیمار با کم‌اشتهایی و کاهش تدریجی وزن روبرو است و به علت بدتر شدن حال عمومی بدنبال اعمال جراحی پی‌درپی (در عمل اول بر اثر برداشتن روده بزرگ دچار اختلال دفعی از جمله اسهال گردید و چند ماه بعد در اثر چسبندگی‌های متعاقب عمل، علائم انسداد روده‌ای بوجود آمد که منجر به عمل جراحی دوم جهت رفع انسداد شد و در نهایت بعد از عمل سوم نیز که به صورت تسکینی انجام یافت، کاهش وزن بیمار ادامه یافت و به حدود ۱۰ کیلوگرم رسید) و درمانهای مختلف، تمایلی از طرف بیمار و اطرافیان به ادامه درمان و از جمله رادیوتراپی نشان داده نمی‌شود.



شکل ۲- فیبروماتوزیس (دسموئید تومور) سلولهای دوکی خوش خیم و رسوب الیاف کلاژن در میان این سلولها

برادر بیمار ۱۹ ساله و در حال گذراندن خدمت سربازی است. چند ماهی است که متوجه دفع خون و ناراحتی گوارشی است، در کولونوسکوپی پولیپ‌های متعدد دیده شد. تاکنون آندوسکوپی دستگاه گوارشی فوقانی انجام نگرفته و در معاینه اولیه اختلال بینایی نداشته است، همچنین بدلیل ضایعات متعدد پوستی و استخوانی در ناحیه صورت، تشخیص اپیدرمال کیست داده شد که هنوز عمل جراحی نشده و جهت اقدامات درمانی لازم معرفی گردیده است.

صورت مشاهده خون روشن در مدفوع و دل‌پیچه شروع شد. طی بررسیهای انجام شده تشخیص پولیپوز فامیلیال کولون داده شد و یکسال پیش تحت عمل جراحی برداشتن کامل کولون قرار گرفت. (شکل ۱)



شکل ۱- پولیپوز آدنوماتوز روده بزرگ

دو ماه بعد از عمل به دلیل درد شکمی و عدم دفع مدفوع از کولوستومی، با تشخیص چسبندگی تحت عمل دوم قرار گرفت. بیمار ۴ ماه بعد متوجه وجود توده شکمی در زیرناف شد، که ابتدا کوچک بوده و بتدریج بزرگ شده است. در سونوگرافی، ارگانهای شکمی طبیعی بودند و توده‌های توپر و جامد در شکم و جدار شکم دیده شد که در شک اولیه، تومورهای سرطانی پیشرفته تخمدان برای وی مطرح شد. در نهایت بیمار با تشخیص توده شکمی تحت لاپاراتومی قرار گرفت. حین عمل توده‌هایی در جدار و داخل شکم با درگیری تمام حفره شکمی و چسبیده به آئورت و عروق مزانترا دیده شد که تشخیص پاتولوژیک فیبروماتوزیس داده شد. برخی از توده‌ها برداشته شد که ابعاد متوسط آنها ۱۳ سانتی‌متر بود و بعضی نیز به دلیل عدم امکان جراحی دست نخورده باقی گذاشته شد. (شکل ۲) با توجه به همراهی با FAP، برای بیمار تشخیص سندرم گاردنر مطرح شد. در سابقه بیمار توده‌های استخوانی در فک تحتانی از ۳ سال پیش وجود داشتند که از ۶ ماه قبل به دلیل تغییر شکل صورت مورد توجه قرار گرفت و در نهایت دو ضایعه استخوانی در دو طرف فک تحتانی به اقطار ۱ و ۳ سانتی‌متر مورد اکسیزیون قرار گرفت و تشخیص پاتولوژیک آن استئوم گزارش گردید. همچنین در آندوسکوپی، در ناحیه آمپول و اثر پولیپ دیده نشد، ولی در ژنوم، ۲ پولیپ آدنوماتوز با دیسپلازی اندک

بحث

یافته‌های انکولوژیک، پاتولوژیک و بالینی سندرم گاردنر و FAP در زمینه اختلالات گوارشی تفاوتی ندارند و فقط یافته‌های خارج از سیستم گوارشی که به آنها اشاره شد، منجر به اختلاف این دو بیماری می‌شوند. اوتسونومیا و همکاران به خانواده‌هایی با جهش کروموزوم ۵ برخورد کردند که در تعدادی از اعضای این خانواده‌ها یافته‌های غیرگوارشی وجود داشت آنها متوجه شدند که استئوم پنهان و غیر آشکار در ۹۴٪ بیماران مبتلا به FAP دیده می‌شود و بنابراین اعلام کردند که FAP و سندرم گاردنر دو طیف یک بیماری بشمار می‌آیند (۱۰).

در حال حاضر تعیین اینکه کدام فرد مبتلا به FAP دچار سندرم گاردنر می‌شود، امکان‌پذیر نیست ولی مطالعات زیادی در این خصوص صورت گرفته است که عبارتند از: اسکات و همکاران نشان دادند عموماً در خانواده‌هایی که ژن جهش یافته PAC در آنها دچار استیلایون آهسته شده است، تظاهرات خارج روده‌ای دیده می‌شود (۱۱).

نوگنت و همکاران نیز متوجه شدند که تومور دسموئید و سرطانهای خارج روده‌ای در جهش ژن PAC در کدون ۱۳۰۹ بیشتر مشاهده می‌شود (۱۲).

میاکی و همکاران با آنالیز جهش APC در ۸ تومور دسموئید از ۷ بیمار مبتلا به FAP به روش PCR بصورت single strand polymorphism و روش direct sequencing به این نتیجه رسیدند که اغلب جهش ژن‌ها شامل بازهای ۱ تا ۱۹ در اگزون ۱۵ هستند که منجر به ایجاد توقف کدون شده‌اند (۱۳).

با توجه به یافته‌های فوق و مطالعات بیشتر، چشم‌اندازهای مطمئن‌تری در مورد اینکه کدام فرد مبتلا به FAP به دسموئید تومور مبتلا می‌شود، دست‌یافتنی خواهد بود و در این راستا باید تا حد امکان از اعمال جراحی شکمی خودداری کرد.

متأسفانه درمان مطمئنی جهت فیروماتوزیس شکمی برای بیماران مبتلا به سندرم گاردنر یافت نشده است، ولی امیدهایی با تجویز داروهای ضدالتهابی غیر استروئیدی همانند سولینداک و حتی ایندومتاسین به تنهایی و یا به همراه تاموکسیفن (بدلیل شیوع بیشتر تومور در زنان، بزرگ شدن آنها در دوران بارداری و یا در مصرف OCP)، بوجود آمده

است (۱۴). این در حالیست که قضاوت در مورد تأثیر این داروها حداقل شش ماه بعد از تجویز دارو مشخص خواهد شد.

در هیچ یک از مطالعات پیشین از رادیوتراپی بعنوان درمان مؤثر دسموئیدهای شکمی یاد نشده است چرا که رادیوتراپی کامل که کل ضایعه (و بالطبع کل شکم) را در برگیرد، امکان‌پذیر نیست (۱۷-۱۵). این در حالیست که در یک مطالعه با تجویز رژیم دو دارویی (Dacarbazine و Doxorubicin $90\text{mg}/\text{m}^2$) در دوزهای منقسم در ۴ روز در توالی‌های $900\text{mg}/\text{m}^2$) در ۲۸ روزه به نتایج شگرفی رسیده‌اند (۱۶).

جراحی هنوز هم برای تسکین و رفع انسدادهای مختلف (بدلیل اینکه فیروز می‌تواند منجر به انسداد حالب، انسداد روده باریک، اختلالات عروقی و در برخی موارد دست‌اندازی به پوست و فیستول شود) استفاده می‌شود، ولی بعنوان درمان، نتایج خوبی بخصوص در دسموئیدهای مزانتریک (با عود بعد از عمل ۸۴٪) نداشته است. هر چند که در مورد فیروماتوزیس محیطی، درمان جراحی اقدام انتخابی است.

میزیاکوز و همکاران در مواردی که دسموئیدها، انسدادهای متعدد و درگیری در تمام حفره شکمی ایجاد کرده بودند و یا در بیمارانی که بدنبال تغذیه و ریدی طولانی، دچار اختلال کبدی شده بودند، پیوند چند ارگانی (احشایی) انجام دادند. گرچه این بیماران مجدداً دچار عود تومور دسموئید شده بودند، ولی به اکسیزیون دسموئید خیلی خوب جواب دادند (۱۸).

متوسط سن ایجاد آدنوکارسینوم کولورکتال در سندرم گاردنر و FAP در صورت عدم کولکتومی، ۳۹ سال است. بیماران بطور متوسط ۳ سال بعد از آن در قید حیات خواهند بود. علیرغم آنکه ۵۰۰۰-۱۰۰۰ پولیپ دیده شده است (در مورد بیمار مورد نظر ما بالاتر از ۳۰۰ عدد پولیپ دیده شد و آن تعداد پولیپ که مورد بررسی پاتولوژیک قرار گرفت، نوع توبولر گزارش گردید و در هیچ یک از موارد کارسینوم دیده نشد)، با این حال از این تعداد پولیپ، حداکثر ۳ عدد به طور همزمان در طول روده بدخیم شده‌اند. در اینجا بزرگی پولیپ‌ها نقش تعیین‌کننده‌ای خواهد داشت. در هر حال تخمین زده می‌شود که ۱۰ تا ۱۵

تومورهای دسموئید یکی از بزرگترین چالشهای درمانی جهت درمان FAP و سندرم گاردنر می‌باشند و این مطلب هنوز به صورت یک سؤال باقی است که در صورت پر بودن روده کوچک از پولیپ چه باید کرد؟

سال بعد از ایجاد پولیپوز، کانسر در روده ایجاد می‌شود. سایر نتایج پلاسماهای دیده شده در سندرم گاردنر پیش‌آگهی مشابه موارد اسپورادیک دارند. با بیان مطالب فوق روشن می‌گردد که با توجه به کولکتومی و پایین آمدن میزان سرطان‌های کولورکتال،

REFERENCES

- 1- Schuchardt W, Ponsky JL. Familial polyposis and Gardner's syndrome. *Surg Gynecol Obstet* 1979; 48: 97-103.
- 2- Gardner EJ. Follow up study of a family group exhibiting dominant inheritance for a syndrome including intestinal polyps, osteomas, fibromas and epidermal cysts. *Am J Hum Genet* 1962; 14: 375-89.
- 3- Hizawa K, Tida M, Aoyagi K, Yao T, Fujishima M. Thyroid neoplasia and familial adenomatous polyposis/Gardner syndrome. *J Gastroentrol* 1997; 32(2): 196-9.
- 4- Hizawa K, Tida M, Milbu R, Aojagi K, Yao T, Fujishima M. Desmoid tumors in familial adenomatous polyposis/Gardner syndrome. *J Clin Gastroentrol*. 1997; 25(1): 333-7.
- 5- Blair NP, Trempe CL. Hypertrophy of retinal pigment epithelium associated with Gardner's syndrome. *Am J Ophthalmol* 1980; 90: 661.
- 6- Carl W, Sullivan MA. Dental abnormalities and bone lesions associated with familial adenomatous polyposis: report of cases. *Am Dent Assoc* 1989; 119: 137-9.
- 7- Gruner Badenapoli TS, Andrews W, Tomlinson G, Bowmant SD. Hepatocellular carcinoma in children associated with Gardner syndrome or familial adenomatous polyposis. *J Pediatr Hematol Oncol* 1998; 20(3): 274-8.
- 8- Berk T, Cohenz Mcleod RS, et al. Management of mesentric desmoid tumors in familial adenomatous polyposis. *Can J Surg* 1992; 35: 393-5.
- 9- Ian T, Victor W, Frank L, David G. Desmoid tumor in familial polyposis coli. *Ann Surg* 1986; 204: 94-7.
- 10- Utsonomiya J, Nakamura T, et al. Osteomatous changes in the mandible in patients with familial polyposis coli. *Br J Surg* 1975; 62: 45-51.
- 11- Scott RJ, Taeschner W, Heinimann, K, Muller H, et al. Association of extracolonic manifestation of familial adenomatous with acetylation phenotype in a large FAP kindred. *Fur J Hum Genet* 1997; 5(1): 43-9.
- 12- Nugent KP, Philips RK, Hodgson Su, et al. Phenotypic expression in familial adenomatous polyposis: partial predictial by mutation analysis. *Gut* 1994; 35: 1622-3.
- 13- Miyak M, Kikuchi Yanoshita R, et al. Coexistence of somatic and gremlin mutation of APC gene in desmoid tumors from patients with familial adenomatous polyposis. *Cancer Res* 1993; 53: 5079-82.
- 14- Mc Adam WAF, Goligher JC. The occurrence of desmoids in patients with familial polyposis coli. *Br J Surg* 1970; 57: 618-31.
- 15- Kiel KD, Suit HD. Radiation therapy in the treatment of aggressive fibromatosis (desmoid tumors). *Cancer* 1984; 54: 475-7.
- 16- Lymch H, Fitzgibbons R. Surgery, desmoid tumors, and familial adenomatous polyposis: Case report literature review. *Am J Gastroenterol* 1996; 91: 2598-601.
- 17- Khossand J, Karakousis CP. Desmoid tumors and their management. *Am J Surg* 1985; 149: 215-8.
- 18- Misiakos Pinna A, Kato T. Recurrence of desmoid tumor in a multivisceral transplant patient with Gardner's Syndrome. *Transplantation* 1999; 67: 1197-9.