

فراوانی تومور های غدد بزاقی در دو مرکز ارجاع شهر قزوین طی سالهای ۱۳۷۸-۱۳۸۸

دکتر صدیقه رهرو تابان[#] دکتر پوپک معصومی^۱ میثم مرادی^۲ دکتر شاپور شریف پور واجاری^۳

- استادیار گروه پاتولوژی دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی قزوین

- دانشجوی رشته دندانپزشکی

- دانش آموخته دکترا دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی قزوین

خلاصه:

سابقه و هدف: تومورهای غدد بزاقی، گروه مهمی از ضایعات پاتولوژیک ناحیه سر و گردن را شامل شده و اغلب در بزرگسالان دیده می شوند. از لحاظ کلینیکی تومورهای بزاقی اغلب فاقد علامت هستند و ممکن است پس از گذشت زمان آشکار شوند با توجه به خلا اطلاعاتی در رابطه با میزان فراوانی تومورهای غدد بزاقی در شهرستان قزوین این مطالعه با هدف تعیین فراوانی تومورهای غدد بزاقی در آرشیو بخش پاتولوژی دانشکده دندانپزشکی قزوین و بیمارستان قدس بین سالهای ۱۳۷۸ تا ۱۳۸۸ انجام شد.

مواد و روش‌ها: این مطالعه به صورت توصیفی و با استفاده از داده‌های موجود انجام شد. پرونده تمام بیماران مبتلا به تومورهای غدد بزاقی بین سال های ۱۳۷۸-۱۳۸۸ از بخش پاتولوژی دانشکده دندانپزشکی قزوین و بیمارستان قدس قزوین به عنوان مرکز جراحی سر و گردن استخراج شد و مورد بازبینی قرار گرفت. اطلاعات به دست آمده از پرونده بیماران شامل سن، جنس، محل و نوع هیستولوژیک ضایعه سپس اطلاعات بدست آمده با استفاده از برنامه SPSS به صورت درصد فراوانی ذکر شد.

یافته‌ها: از میان ۹۷۶۱ پرونده بررسی شده، ۶۴ فرد مبتلا به تومورهای غدد بزاقی شامل ۳۲ زن (۵۰ درصد) و ۳۲ مرد (۵۰ درصد) استخراج شد. از این میان ۶۷/۱ درصد در غدد اصلی و ۳۲/۹ درصد در غدد بزاقی فرعی واقع شدند که کلا ۸۱/۲ درصد تومور خوش خیم و ۱۸/۸ درصد بدخیمی غدد بزاقی به ترتیب با میانگین سنی ۳۸/۶±۱۶/۱ سال و ۱۸/۳±۴۵/۸±۴۵ سال بودند. شایع ترین تومور خوش خیم بزاقی پلئومورفیک آدنوما (۳/۰۰ درصد) و موکوپیدرومیوئید کارسینوما (۹/۰۰ درصد) فراوان ترین تومور بد خیم بود. غده پاروتید شایع ترین محل درگیری تومورهای بزاقی بود.

نتیجه‌گیری: در این مطالعه توصیفی که به صورت بررسی داده‌های موجود انجام شد، در طی ۱۱ سال تومورهای غدد بزاقی ۰/۶۵٪ از نمونه های پاتولوژی را تشکیل داده و پلئومورفیک آدنوما و موکوپیدرومیوئید کارسینوما به ترتیب شایع ترین تومورهای خوش خیم و بد خیم بودند.

کلودواژه‌ها: تومورهای غدد بزاقی، فراوانی، اپیدمیولوژی

وصول مقاله: ۸۹/۶/۱۰ اصلاح نهایی: ۸۹/۴/۱۳ پذیرش مقاله: ۸۹/۲/۳۰

مقدمه:

اغلب به نئوپلاسم تومور اطلاق شده، و نئوپلاسم‌ها به مقوله های خوش خیم و بد خیم تقسیم می شوند.^(۱) ضایعات بدخیم دهان علی رغم در برداشتن درصد کمی از ضایعات بدن (۲ تا ۳ درصد) قادرند سلامت بیمار را به طور جدی به مخاطره انداخته و چه بسا موجب مرگ وی گرددن (۲ و ۳) تومورهای غدد بزاقی، تومورهای غیر شایعی هستند که حدود ۱۰ - ۳ درصد

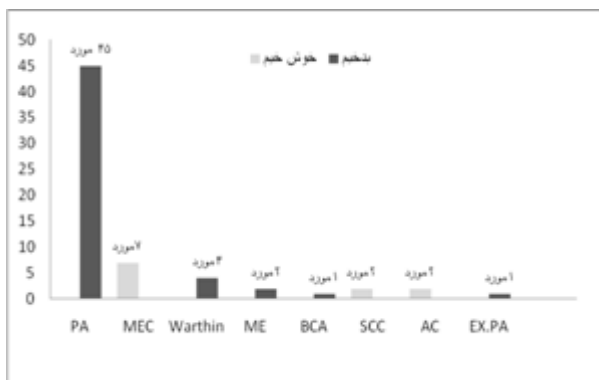
نئوپلاسم عبارت است از رشد غیر طبیعی بافت که ناهمانگ با رشد بافت‌های طبیعی است آنچه اساس خاستگاه همه نئوپلاسم‌ها می باشد از دست دادن پاسخ دهنده سلول‌ها به مهار کننده‌های طبیعی رشد است. در معنی رایج پزشکی

نویسنده مسئول مکاتبات: دکتر صدیقه رهرو تابان، قزوین - دانشگاه علوم پزشکی قزوین، دانشکده دندانپزشکی بخش پاتولوژی. تلفن: ۰۹۱۳۳۷۷۴۶۵

پست الکترونیک: SAVATA5@yahoo.com

درصد بیماران توسط جراح فک و صورت درمان شده اند که بیشتر مبتلا به نوع بد خیم تومور بزاقی و ۷۸/۲ درصد بیماران توسط جراح گوش و حلق و بینی درمان شده اند که بیشتر مبتلا به نوع خوش خیم بودند.

بیماران گروه سنی ۱۲-۲۵ سال همگی دارای تومور خوش خیم بودند و بیمارانیکه تومور بد خیم داشته اند در سنین بالاتر ۳۸/۶ ± ۱۶/۱۰ و در بد خیمی ها ۴۵/۸۳ ± ۱۸/۳۳ سال بود. (توزیع فراوانی تومور های غدد بزاقی خوش و بد خیم به تفکیک نوع میکروسکوپی در نمودار (۱) دیده می شود).



PA: Pleomorphic Adenoma
MEC: Mucoepidermoid Carcinoma
ME : Meyoepithelioma
BCA :Basalcell Adenoma
SCC :Squamous cell carcinoma
AC :Adenocarcinoma
EX .PA :EX –pleomorphic adenoma

نمودار ۱: توزیع فراوانی تومورهای خوش خیم و بد خیم غدد بزاقی در دو مرکز ارجاع شهر قزوین ۱۳۸۷-۸۸

توزیع فراوانی تومور های خوش خیم و بد خیم بزاقی به تفکیک محل وقوع در جدول ۱ دیده می شود.

نئوپلاسم های ناحیه سر و گردن را تشکیل می دهند(۴). با این وجود تومورهای غدد بزاقی بخش مهمی از ضایعات پاتولوژیک این ناحیه هستند که اغلب در بزرگسالان دیده می شوند و تنها حدود ۵٪ موارد، در افراد زیر ۱۶ سال اتفاق می افتدند مثل اکثر تومورها در صورت بد خیمی در سنین بالاتر نسبت به تومورهای خوش خیم بزاقی رخ می دهند(۲).

امروزه در سراسر دنیا مطالعات و تحقیقات بسیاری در خصوص فراوانی تومورها انجام می شود. با توجه به وجود خلا اطلاعاتی مانیز بر آن شدیدم تا فراوانی تومورهای بزاقی را برای اولین بار در دو مرکز ارجاع شهر قزوین ارزیابی کنیم.

مواد و روش ها:

مطالعه ما به صورت توصیفی- مقطعی با استفاده از پرونده های بخش پاتولوژی دانشکده دندان پزشکی و بیمارستان قدس دانشگاه علوم پزشکی قزوین انجام پذیرفت . در این بررسی با مراجعه به بایگانی دانشکده دندان پزشکی و بیمارستان قدس علوم پزشکی قزوین، تومورهای غدد بزاقی بین سال های ۱۳۷۸-۸۸ لیست برداری و طبق تقسیم بندی تومورهای غدد بزاقی کتاب نویل (۳)، طبقه بندی و اطلاعات مربوط به بیماران مبتلا از نظر بروز در محل های مختلف آناتومیک و سن، جنس و نوع تخصص جراح ثبت شد. محل تومور به صورت غدد اصلی شامل غده پاروتید، غده تحت فکی، غده زیر زبانی و غدد فرعی شامل غدد کامی، لب بالا، رترومولرید و لب پایین دسته بندی گردید. اطلاعات بدست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS و به صورت درصد فراوانی توصیف شدند.

یافته ها:

در این تحقیق پس از بررسی ۹۷۶ پرونده بخش های پاتولوژی دانشکده دندانپزشکی قزوین در بیمارستان قدس دانشگاه علوم پزشکی قزوین، ۶۴ مورد (۰/۶۵ درصد) تومور بزاقی ثبت شد. کل نمونه ها شامل ۵۲ تومور خوش خیم ۸۱/۲ درصد) و ۱۲ تومور بد خیم (۱۸/۸ درصد) بود همچنین توزیع نوع تومورها در دو جنس مذکور و مونث یکسان و از لحاظ سن بین ۱۲ تا ۹۰ سال با میانگین ۱۶/۶۴ ± ۴۰ بود.

(حدود ۶۵ درصد) و بین تومور های بد خیم بزاقی شایع ترین موکاپیدرمولئید کارسینوما (حدود ۱۰ درصد) بوده است. در مطالعه ما هم پلثومورفیک آدنوما شایع ترین تومور خوش خیم (۷۰/۳ درصد) و موکاپیدرمولئید کارسینوما شایع ترین تومور بد خیم (۱۰/۹ درصد) گزارش شد. تفاوت شیوع از لحاظ عددی می تواند به علت بررسی کوتاه مدت تر مطالعه حاضر از لحاظ زمانی و حجم نمونه کمتر به دست آمده باشد. (۸)

در مطالعه P.Jansisyanont و همکارانش در سال ۲۰۰۲ که در دانشگاه مریلین انجام گرفته بود از لحاظ شیوع جنسی در مورد تومور های بد خیم نسبت زن به مرد ۱/۹ و در مورد تومور های خوش خیم این نسبت ۱/۱ بوده است. (۹)

اما در بررسی ما این نسبت ۱:۱ بوده این امر می تواند ناشی از تعداد کم نم و نه های مورد مطالعه ما و یا اختلافات جغرافیایی و نژادی در فراوانی تومورها باشد. (۲-۴)

در مطالعه Vargas PA و همکارانش در سال ۲۰۰۲ در مبتلایان به تومور غدد بزاقی در برزیل میانگین سنی مبتلایان به تومور های خوش خیم و بد خیم به ترتیب ۴۷/۷ و ۴۸/۸ سال بوده است. (۴) در حالیکه در مطالعه کنونی متوسط سنی بروز تومورهای خوش خیم بزاقی حدود یک دهه کمتر بوده است. در مطالعه اپیدمیولوژی توسط انصاری تومور های بزاقی طی سال های (۱۹۸۴-۲۰۰۳)، متوسط سنی افراد مبتلا به تومور های خوش خیم و بد خیم به ترتیب ۴۱/۳ و ۴۷ سال بوده است و در مطالعه ما میانگین سنی تومورهای خوش خیم و بد خیم ۳۸/۶ و ۴۵/۸۳ سال بوده است. به نظر می رسد با گذشت زمان، شاهد کاهش سن بروز تومورهای غدد بزاقی هستیم. (۸) در مطالعه Lopes و همکارانش در سال ۱۹۹۹ در برزیل، طی ۴۰ سال ۱۹۶ مورد تومور غدد بزاقی فرعی، ۱۲۸ مورد تومور بد خیم و ۶۸ مورد تومور خوش خیم بوده است.

میزان شیوع بد خیمی بیشتر از تومور خوش خیم می باشد. (۱۰). در حالیکه در مطالعه Rivera و همکارانش در سال ۱۹۹۶ در ونزوئلا ۶۲ مورد تومورهای غدد بزاقی فرعی، ۳۴ مورد آن تومور خوش خیم و ۲۸ مورد آن بد خیم بوده است. (۵).

جدول ۱ توزیع فراوانی تومورهای غدد بزاقی خوش خیم و بد خیم در ۲ مرکز ارجاع شهر قزوین به تفکیک محل وقوع در طی سالهای ۱۳۷۸-۸۸

نوع تومور	جمع				غدد	
	خوش خیم		بد خیم		تعداد درصد	تعداد درصد
	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد		
پاروتید	۹۵	۳۸	۳۸	۱۰۰	۴۰	۵
تحت فکی	۶۶/۷	۲	۲	۱۰۰	۳	۳۳/۳
جمع	۹۳	۴۰	۴۰	۱۰۰	۴۳	۷
کامی	۶۴/۷	۱۱	۱۱	۱۰۰	۱۷	۲۵/۳
لب بالا	۱۰۰	۱	۱	۱۰۰	۱	۰
رترومولر	۰	۰	۰	۱۰۰	۳	۱۰۰
پد	۵۷/۱	۱۲	۱۲	۱۰۰	۲۱	۴۲/۹

بحث:

در این مطالعه ۵/۶۵٪ کل نمونه های بیوپسی شده در ۲ مرکز ارجاع شهر قزوین به نمونه های غدد بزاقی مربوط می شد که مشابه تعدادی از مطالعات است. (۲-۵)

در مطالعه مشرف که طی ۸ سال در سه مرکز بهداشت شهر تهران و مطالعه ستاری که طی ۱۲ سال در هفت مرکز پاتولوژی شهر همدان انجام شد فراوانی تومورهای غدد بزاقی به ترتیب ۹/۸ درصد و ۲۷/۹ درصد گزارش شد که در مقایسه با مطالعه حاضر بسیار چشمگیر است و شاید این مسئله بدليل ارجاع بسیاری از بیماران شهر قزوین برای درمان به شهر تهران به دلیل مسافت کم باشد. (۶، ۷)

در مطالعه Vargas و همکارانش که در سال ۲۰۰۲ در مورد تومورهای غدد بزاقی در جمعیت برزیل انجام شد ۹۹ مورد تومور بزاقی خوش خیم (۸۰ درصد) و ۲۵ مورد بد خیم (۲۰ درصد) گزارش شد. (۴) در بررسی ما ۵۲ مورد ۸۱/۲ درصد تومور خوش خیم و ۱۲ مورد ۱۸/۸ درصد تومور بد خیم گزارش شد که مشابه می باشند.

در مطالعه انصاری در سال های (۱۹۸۴-۲۰۰۳)، از بین ۱۳۰ مورد تومورهای بزاقی، شایع ترین آنها پلثومورفیک آدنوما

بزاقی اصلی و غده پاروتید بیشتر دیده شد همچنین از لحاظ نوع تومور، پلئومورفیک آدنوما و موكو اپیدرمولید کارسینوما شایع ترین خوش خیمی و بد خیمی بزاقی بودند.^(۱۳)

نتیجه گیری :

در این مطالعه توصیفی که به صورت بررسی داده های موجود انجام شد، در طی ۱۱ سال تومورهای غدد بزاقی از نمونه های پاتولوژی را تشکیل داده و پلئومورفیک آدنوما و موكو اپیدرمولید کارسینوما به ترتیب شایع ترین تومورهای خوش خیم و بد خیم بودند.

نتایج مطالعه ما موافق با مطالعه Rivera و بر خلاف مطالعه Lopes است به نظر می رسد این تفاوت مربوط به اختلاف مناطق جغرافیایی و نژادی می باشد.^(۱۰) همچنین در مطالعه Jansisyanont در سال ۲۰۰۲ در دانشگاه مرلین در طی ده سال تعداد ۸۰ تومور مورد مطالعه قرار گرفته است و همچنین در مطالعه Vuhahala ، سال ۲۰۰۴ در اوگاندا به بررسی ۲۶۸ مورد تومور غده بزاقی در طی مدت ۱۰ سال پرداختند. در حالیکه در مطالعه ما طی ۱۰ سال، ۶۴ مورد تومور بزاقی ثبت شد. به نظر می رسد تفاوت تعداد نمونه ها در مطالعات با مسائل زننیک و نژادی و عادات خاص مرتبط است.^(۱۱-۹)

در مطالعه ای که در مدت ۱۰ سال در اوگاندا انجام شد برخلاف نتایج مطالعه انجام شده ما ، تومور بزاقی بیشتر در خانم ها مشاهده شد . میانگین سنی بیماران در مطالعه انجام شده وقتی بزرگتر از ۵۰ سال بود. از لحاظ محل وقوع، غده پاروتید با فراوانی در حدود ۶۲٪ درصد تفاوت چشمگیری را نسبت به ابتلا غده بزاقی تحت فکی نشان داد که این بر خلاف مطالعه مذکور بود. همچنین در مطالعه انجام شده در اوگاندا شایع ترین تومور خوش خیم، پلئومورفیک آدنوما گزارش شده است که مشابه مطالعه انجام شده در قزوین است، ولی بر خلاف مطالعه حاضر که تومور وارتین را در مقام دوم شیوع گزارش شد، میواهی تیلومارا دومین تومور شایع خوش خیم بزاقی بود . بر خلاف نتایج بدست آمده در مطالعه انجام شده در قزوین شایع ترین بد خیمی بزاقی را آدنوئید سیستیک کارسینوما گزارش شد.^(۱۱)

در مطالعه Toido بر روی تومورهای بزاقی غدد فرعی، مشابه مطالعه ما بیشترین فراوانی را تومور های خوش خیم گزارش کردند و بر خلاف مطالعه ما شیوع آدنوئید سیستیک کارسینوما بیشتر از موكو اپیدرمولید کارسینوما بود.^(۱۲)

در مطالعه ۱۶ ساله Otoh EC ۷۹ تومور غده بزاقی گزارش شد که مشابه مطالعه ما، وقوع تومورهای خوش خیم در غدد

References:

1. Akhgari A, Sotoodenia A , Sobhanian Kh. *Basic Pathology* , 4th Edi , Tehran 1385 ,Nasle Farda co,P:173-5
2. Khalili M,Salamat F,Evalution of Adenoid cystic Carcinoma Preralance in Institutue cancer Tehran (1991-2001) [dissertation],No:234,Ghazvin Medical Sciences university.
3. Neville B, Damm , Douglas D., Allen C. *Oral and Maxillofacial pathology*. 3rd ed. Saunders, Elsevier. 2008; chapter 11: 389-410.
4. Vargas PA, Gerhard R, Vergilius J: Salivary gland tumors in a Brazilian population: A retrospective study of 124 cases. *Rev. thos P. Clin. Fac. Med. S. Paulo*,2002 51(6):271-276.
- 5.Rivera- Bastidas H, Ocanto RA, Acevedo AM: Intraoral minor salivary gland tumors. *J Oral Pathol Med* 1996; 25:1-4
6. Moshref M,Hosseini M.Epidemiological evaluation of Biopsies in three referral center in Tehran (1990-96) ,Thesis of Doctora in dentistry , No: 45 ,Shahid Beheshti university of Medical sciences.
- 7.Sattari M, Taghizadeh B,Hesari A:Epidemiological evaluation of oro –maxille facial cases in Pathology centers of Hamedan (1998)No:90,Hamedan university of medical sciences.
8. Ansari MH: Salivary gland tumors in an Iranian population: A Retrospective. study of 130 cases. *J Oral and Maxillofacial Surgery* 2007 nov 65(11): 2187-94.
9. Jansisyanont P, Blanchaert Jr RH, Ord RA: Intraoral minor salivary gland neoplasm: A single institution experience of 80 cases. *Int. J. Oral Maxillofac. Surg.* 2002; 31:257-261.
10. Lopes MA, Kowalski LP, Santos GC, et al: A clinicopathology study of 196 intraoral minor salivary gland tumors. *J Oral pathol Med* 1999; 28:264-7
11. Vuhahula AM, Salivary gland tumors in Uganda: Clinical pathological study. *African Health science*. 2004; 4:15-23.
- 12.Toido M, Shimokawa K, Makita H, et all: Intraoral minor salivary gland tumor: A Clinicopathological study of 82 cases. *Int j. Oral Maxillofac. Surg.* 2005; 34: 528-532.
13. Otoh EC, Johson NW, Olasoji H,et al:Salivary gland neoplasms in Maiduguri , north-eastern Nigeria. *Oral diseases* (2005) 11,386-391.

