

گزارش یک مورد پلی کیستیک سینوس هر دو کلیه همراه با ادم متناوب مانس پوییس

دکتر علیرضا حاکمی^۱، دکتر مرضیه مهاجری^۲

چکیده

بیماری پلی کیستیک سینوس کلیه نادر، دو طرفه و سیر آن خوش خیم است. معمولاً بعد از دهه پنجم عمر ظاهر می‌شود. در این بیماری کیست ها عمدهاً منشاً لنفاوی دارد. ممکن است این کیست ها همراه با التهاب، سنک یا انسداد باشند. در این بیماری کیست ها بر عکس کلیه مولتی کیستیک و پلی کیستیک که در کورنکس واقع می‌شوند در ناحیه سینوس کلیه قرار دارند. ضرورت گزارش این مورد، نادر بودن آن و قابلیت افتراق آن از سایر ضایعات کیستیک و همچنین همراهی آن با ادم مانس پوییس می‌باشد که در منابع در دسترس ذکری از آن به میان نیامده است. در این مقاله یک مورد کیست های متعدد سینوس هر دو کلیه با ادم متناوب مانس پوییس گزارش می‌شود. بیمار خانمی ۲۴ ساله است که همراه با درد خفیف فلانک ها و ادم متناوب مانس پوییس مراجعه نموده و مورد بررسی اورولوژیک و ژنیکولوژیک قرار گرفته است. پس از بررسی های بعمل آمده در نهایت تشخیص کیست های متعدد سینوس هر دو کلیه داده شده است. بیماری سیر خوش خیمی داشته و بیمار پس از بیوپسی فعلاً تحت نظر می‌باشد.

واژه های کلیدی: کیست کلیه، کیست سینوس کلیه، ادم مانس پوییس

۱- مؤلف مسئول: استادیار اورولوژی دانشکده پزشکی - دانشگاه آزاد اسلامی واحد مشهد

۲- استادیار زنان و زایمان دانشکده پزشکی - دانشگاه آزاد اسلامی واحد مشهد

ویزیت، بیمار با ادم مجدد ناحیه پوییس و درد فلانک‌ها مراجعه نمود. از بیمار آنالیزو کشت ادرار، سونوگرافی کلیه‌ها، مثانه، رحم، تخمدان‌ها درخواست گردید. آزمایشات و سونوگرافی رحم، تخمدان‌ها و مثانه نرمال‌ولی در سونوگرافی کلیه‌ها، کیست‌های متعدد سینوس‌ها دو کلیه و بزرگی دو طرفه کلیه‌ها گزارش IVP گردید. بدنبال آن در آزمایشات کارکرد کلیه و بزرگی کلیه‌ها، کشیدگی و افزایش طول انفاندیبولوم در هر دو کلیه بخصوص سمت چپ مشهود بود.

ترشح کلیه‌ها نرمال و عالیم انسداد و اتساع در کالیس‌ها و لکنچه رؤیت نشد. در سی تی اسکن کلیه‌ها که با تزریق ماده حاجب انجام شد وجود کیست‌های متعدد سینوس‌ها دو کلیه بدون هیچگونه کیستی در پارانشیم کلیه‌ها به تأیید رسید. پارانشیم کلیه‌ها توسط کیست‌های سینوس به سمت کورتکس رانده شده بود (شکل ۱ و ۲).

شکل ۱. تصویر سی تی اسکن شکمی



شکل ۲. تصویر سی تی اسکن شکمی



مقدمه

بیماری پلی کیستیک سینوس کلیه نادر و دو طرفه بوده و سیر آن خوش خیم است. معمولاً بعد از دهه پنجم عمر ظاهر می‌شود. در این بیماری کیست‌ها عمدها منشأ لنفاوی دارد. ممکن است این کیست‌ها همراه با التهاب، سنگ یا انسداد باشند. این بیماری با سایر ضایعات کیستیک قابل افتراق است [۱].

کیست‌های پری پلویک و پاراپلویک را بهتر است به کیست‌های ساده‌ای که دارای منشأ پارانشیمال بوده و در مجاورت سینوس کلیه قرار دارند اطلاق نمود. کیست‌های کورتیکال ممکن است یکطرفه یا دوطرفه باشند و در کورتکس کلیه دیده می‌شوند [۲]. این بیماری را باید از لیپوماتوزیس سینوس کلیه، بیماری توبروس اسکلروز، بیماری Von-Hippel و کیست‌های اکتسابی افتراق داد [۳].

تنها بررسی قابل توجه توسط ولاناواریت^۱ و همکاران در سال ۱۹۸۳ انجام شد که یک گروه ۳۲ نفری از کیست‌های متعدد دو طرفه سینوس کلیه را شامل می‌شد. از این گروه فقط پنج مورد تحت اکسپلوراسیون قرار گرفتند [۴].

در گزارش حاضر یک مورد کیست‌های متعدد سینوس‌ها دو کلیه با ادم متناوب مانس پوییس در یک خانم ۲۴ ساله گزارش می‌شود.

گزارش مورد

مورد گزارش شده خانمی است ۲۴ ساله، اهل زاهدان، ساکن مشهد و خانه دار که چهار سال قبل ازدواج نموده است. در اواسط بهمن ماه ۱۳۷۹ با ادم، قرمزی واضح مانس پوییس و درد فلانک‌ها (عمدها در سمت چپ) مراجعه نمود. ادم ناحیه پوییس برای اولین بار دو روز قبل از مراجعت شروع شده ولی درد مبهم و دائمی فلانک‌ها از یک سال قبل وجود داشته است. ضمن تجویز آنتی بیوتیک به متخصص زنان معرفی گردید که معاینه ژنیکولوژیک نرمال گزارش شد. طی سه روز ادم فروکش نموده ولی یک ماه پس از اولین

کیست های کشف شده در کلیه های این بیمار مانند اکثر موارد گزارش شده دو طرفه و متعدد [۲] بود ولی با توجه به بررسی های انجام شده در آنها سنگ گزارش نشده است. کیست های کلیه چپ این بیمار مانند سایر موارد مشخص تر بود. نکته مهم و قابل توجه در این بیمار وجود ادم دوره ای ناجیه سوپرایپیک و مانس پوییس می باشد که در منابع و گزارشات موجود اشاره ای به آن نشده است[۵].

منابع

- 1-Grantham JJ, Nair V, Winklhofer F. Cystic Disease of Kidney. In: The kidney. Brenner BM, editor. 6th ed, 2000: 1724.
- 2-Kavoussi LR, Novick AC, Parting AW, Peters CA. Campbell's Urology. 7th ed. Philadephial: W.B Saunters, 2002: 1937-8.
- 3-Androulakakis PA, Kirayiannis B, Deliveliotis A. The parapelvic renal cyst. A report of 8 cases with parapelvic emphasis on diagnosis and management. Br J Urol. 1980 Oct; 52(5): 342-4.
- 4-Vela-Navarrete R, Garcia Robledo A. Polycystic disease of the renal sinus: structural characteristics. J Urol. 1983 Apr;129(4):700-3.
- 5-Thomsen HS, Levine E, Meilstrup JW, Van Slyke MA, Edgar KA, Barth JC, et al. Renal cystic diseases. Eur Radiol. 1997; 7(8): 1267-75.

بیمار در اوایل اردیبهشت ماه ۱۳۸۰ با ادم شدید ناجیه ژنیتال و سوپرایپیک، درد فلانک ها و آسیت مجدداً مراجعه نمود که در بیمارستان آریای مشهد بستری و از همکاران در رشته های مختلف مشورت بعمل آمد. با احتمال وجود آنومالی های عروقی سونوگرافی دلپلر رنگی کلیه ها انجام شد که نرمال بود. آزمایشگاه مایع آسیت پوئنسیون شده را ترانسودا گزارش نمود. در شهریور ماه ۱۳۸۰ جهت تأیید تشخیص به بیمارستان شیبد لبافی نژاد تهران معرفی گردید. بیمار تحت اکسپلوراسیون و بیوپسی یکطرفه قرار گرفت که نتیجه پاتولوژی انژیوماتوزیس (Angiomatosis) گزارش گردید. در حال حاضر حال عمومی بیمار خوب و آزمایشات کارکرد کلیه ها نرمال و بیمار تحت نظر است.

بحث

بیماری پلی کیستیک سینوس هر دو کلیه نادر و سیر آن خوش خیم است. منشاً اکثر آنها عروق لنفاوی است[۱]. بطوری که در گزارش حاضر نیز وجود ادم دوره ای مانس پوییس و آسیت بر لنفاوی بودن منشاً آن دلالت دارد. گزارش آنژیوماتوزیس در پاتولوژی نیز آن را تایید می کند. انسداد عروق لنفاوی یکی از شروری های ایجاد کننده این کیست ها است و ببودی علایم پس از انجام بیوپسی شاید به علت تخلیه لنفاوی از طرق دیگر (وریدی - لنفاوی) باشد. اتساع عروق لنفاوی در آسیب شناسی تحت عنوان انژیوماتوزیس گزارش می شود [۲]. روش های تصویر برداری نظری سونوگرافی، نفروتوموگرافی، سی تی اسکن، MRI، IVP و اسکن رادیونوکلئید برای نشان دادن کیست های کلیه مغاید هستند. می توان این کیست ها را از لیپوماتوزیس کلیه افتراق داد. ممکن است این بیماری زمینه فامیلی داشته باشد ولی در بیمار گزارش شده سابقه بیماری پلی کیستیک در خانواده وی وجود نداشت. در IVP کشیدگی انفاندیبولوم ها مشاهده گردید که در بیمار گزارش شده نیز این عارضه ایجاد شده بود.