

تومورهای آنдрوروژن‌ساز آدرنال (معرفی سه بیمار)

دکتر حاجیه بی‌بی شهبازیان، دکتر مهرنوش ذاکر کیش، دکتر ناهید شهبازیان

بیمارستان گلستان، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی جندی‌شاپور اهواز، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: اهواز، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی جندی‌شاپور اهواز، بیمارستان گلستان، گروه داخلی،
دکتر حاجیه بی‌بی شهبازیان، e-mail: hjb_shahbazian@yahoo.com

چکیده

تومورهای آندروروژن‌ساز آدرنال تومورهای نادری هستند. این تومورها می‌توانند به صورت آدنوما یا کارسینوما باشند. در مقاله‌ی حاضر سه بیمار معرفی می‌شوند که یکی از آن‌ها دختر ۱۴ سال‌های است که با هیرسوتیسم و ویریلیسم و آمنوره‌ی اولیه مراجعه نمود و در بررسی یک آدنوم آندروروژن‌ساز آدرنال در وی تشخیص داده شد. سطح تستوسترون و دهیدروآپی‌آندرسترون سولفات در این بیمار بسیار بالا ولی سایر هورمون‌های آدرنال طبیعی بود. بیمار دوم دختر بچه‌ی هفت سال‌های است که با هیرسوتیسم، ویریلیسم، چهره‌ی کوشینگوئید، آکنه، افزایش وزن و توهدی بزرگ شکمی مراجعه نمود و در بررسی‌های انجام شده کارسینومای آدرنال مولد کورتیزول، تستوسترون و دهیدروآپی‌آندرسترون سولفات برای وی تشخیص داده شد. بیمار سوم پسر بچه‌ی ۱۰ ماهه‌ای است که به علت افزایش وزن شدید، چهره‌ی کوشینگوئید، آکنه و رویش موهای زهار مراجعه کرد و در بررسی انجام شده سطح DHEAS، تستوسترون و کورتیزول بالا ناشی از کارسینوم قشر آدرنال تشخیص داده شد. در این مقاله راجع به علایم، روش‌های تشخیص، درمان و پیش‌آگهی این تومورها بحث شده است.

واژگان کلیدی: آندروروژن، تومور آدرنال، آدنوما، کارسینوما

دریافت مقاله: ۸۵/۷/۲۵ – دریافت اصلاحیه: ۸۶/۲/۲۰ – پذیرش مقاله: ۸۶/۲/۲۵

آمنوره تظاهر می‌نماید. ۸۰٪ این بیماران کلیتورومگالی دارند.^۱ کارسینومهای آدرنال فوق‌العاده نادر هستند و انسیدانس آن‌ها ۱ در یک میلیون نفر در یک‌سال می‌باشد و نسبت زن به مرد ۲۵/۱ است. ۸۰٪ کارسینومهای آدرنال فانکشنال هستند.^۲ ۴۵٪ آن‌ها فقط کورتیزول، کورتیزون و آندروروژن و ۱۰٪ آن‌ها فقط آندروروژن تولید می‌کنند. کمتر از ۱٪ آن‌ها آلدوسترون تولید می‌کنند.^{۳-۶}

در مقاله‌ی حاضر سه بیمار با تومور مولد آندروروژن آدرنال معرفی می‌شوند.

بیمار اول:

خانم ز-م ۱۴ ساله اهل و ساکن اهواز است که در اواخر سال ۸۴ با شکایت رشد سریع موهای زاید بدن در یک‌سال گذشته مراجعه کرد. قاعده‌گی بیمار هنوز شروع نشده بود. بیمار از ریزش مو و کلفت شدن صدا شاکی بود. افزایش

مقدمه

تومورهای آندروروژن‌ساز آدرنال تومورهای نادری هستند.^۱ این تومورها می‌توانند به صورت تومورهای خوش‌خیم (آدنوما) یا بدخیم (کارسینوما) تظاهر نمایند. در بعضی مطالعه‌ها حدود ۵۰٪ تومورهای آدرنال که صرفاً آندروروژن تولید می‌کنند خوش‌خیم و بقیه بدخیم گزارش شده‌اند.^۱

آدنومهای مولد آندروروژن بسیار نادرند و تا به حال فقط حدود ۵۰ مورد در متون پزشکی گزارش شده ایجاد می‌شود. بیشتر این تومورها در زنان ایجاد می‌شود و موارد مرد بیشتر محدود به زمان کودکی بوده که به صورت بلوغ زورس تظاهر نموده است. در زنان بیشتر موارد ابتلاء قبل از زمان یائسگی است و با هیرسوتیسم شدید، کلفتی صدا و

دیده شد. رویش موهای زهار در حد P5 و در ناحیه‌ی آگزیلا مشهود بود. استریای purpel بر روی شکم و کلیتورومگالی دیده می‌شد. در معاینه‌ی شکم یک توده‌ی بزرگ که تمام سمت چپ شکم را پر کرده و از خط وسط عبور کرده بود لمس شد. فشار خون بیمار $150/100$ mmHg بود. SGPT = 29mg/dL FBS = 89mg/dL P=4.3mg/dL Cr=0.9mg/dL SGOT=60mg/dL Na= 137mg/dL K=4.5mg/dL Ca= 10.1mg/dL آزمون‌های عملکرد تیروئید طبیعی بودند. در آزمون سرکوب شبانه با دگزاماتازون کورتیزول سرم $46\mu\text{g}/\text{dL}$ و در آزمون با دوز کم UFC=171 $\mu\text{g}/\text{dL}$ و UFC=131 $\mu\text{g}/\text{dL}$ بود.

DHEAS > 9000 ng/mL Testosteron=10.3 ng/mL, 17OHP = 22.5 ng/mL و VMA و متانفرین در حد طبیعی بودند. فشارخون بالای بیمار با پرازوسین کنترل شد. در CT اسکن شکم توده بسیار بزرگ نامنظم حاوی کلسفیکاسیون در قسمت فوقانی آن با منشای آدرنال چپ که کبد را به سمت پایین جا به جا کرده ولی به عروق آثورت و IVC یا مزانتریک دست‌اندازی نکرده و از خط وسط عبور کرده است گزارش شد (شکل ۱).

بیمار تحت عمل جراحی قرار گرفت.

توده‌ی بسیار بزرگ در پشت صفاق قرار داشت و کلیه، حالب و شریان کلیوی چپ درگیر شده بود که با تومور خارج شدن. جواب پاتولوژی کورتیکال آدرنال کارسینوما بود.

وزن توده $2/5$ کیلوگرم بود. عالیم کوشینگ و هیرسوتیسم طی ۲ هفته بعد از عمل بهبود نشان داد. بیمار تحت درمان با هیدروکورتیزون 10 mg روزانه قرار گرفت ولی بعد از ترخیص برای پیگیری مجدد مراجعه نکرد.

بیمار سوم:

بیمار سوم، کودک ر- ص ۱۰ ماهه اهل و ساکن اهواز است که در اواخر سال ۸۴ به علت کوتاهی قد، آکنه‌ی شدید در صورت و رویش موهای پوپیس از ۴ ماه قبل مراجعه کرد. خانواده‌ی بیمار افزایش وزن شدید را طی این مدت ذکر می‌کردند. بیمار در معاینه تکامل کافی نداشت و قادر به ایستادن نبود. بیمار ۵ ماهگی گرفته بود. وزن هنگام تولد $2/5$ کیلوگرم و وزن فعلی او 11 کیلوگرم بود (در منحنی 0.5% ولی قد 67 سانتی‌متر (زیرمنحنی 5%) بود. بیمار صورت کوشینگوئید داشت و پلتورا و آکنه‌ی شدید صورت

وزن یا گالاكتوره را ذکر نمی‌کرد. در معاینه هیرسوتیسم درجه‌ی ۲ در چانه، پشت لب، قفسه سینه و شکم و هیرسوتیسم درجه‌ی ۴ در ران‌ها داشت. ریزش موی ناحیه فرونتمال^۱ به طور واضح در بیمار دیده می‌شد. صدا خشن و مردانه شده بود. پستان‌ها کوچک و آتروفیک بود. آکنه دیده نشد. کلیتورومگالی مشهود بود و عالیم کوشینگ در بیمار دیده نمی‌شد. فشارخون $110/60$ mmHg و عالیم حیاتی طبیعی بود. در بررسی انجام شده LFT CBC U/A، Na= ۱۴۴mg/dL Cr=0.9mg/dL FBS= ۸۷mg/dL P=2.5mg/dL Ca=10.4mg/dL K=4.2mg/dL و

پروفایل چربی‌ها طبیعی و TFT طبیعی بود.

Prolactin = 380 (76-721)mIU/mL, Testosteron = 4.1 (0.1-0.8)ng/mL, DHEAS > 9000 (820-3380)ng/mL, 17oup= 1.5ng/mL

بود و در آزمون سرکوب شبانه با دگزاماتازون، سطح کورتیزول سرم $2.3\text{ ng}/\text{dL}$ بود. VMA و متانفرین ادرار 24 ساعته در حد طبیعی بود. در CT اسکن شکم یک توده به ابعاد $71\times 68\text{ cm}$ در مجاورت پل فوقانی کلیه‌ی راست و قسمت تحتانی کبد مشهود بود که در درجه‌ی اول مطرح کننده‌ی نئوپلاسم آدرنال بود. اکوی پارانشیم کلیه‌ها طبیعی و مایع آزاد در شکم وجود نداشت. در سونوگرافی لگن، رحم و تحدمان‌ها طبیعی بودند. برای بیمار با تشخیص تومور آندروژن ساز آدرنال عمل جراحی انجام شد که نتیجه‌ی پاتولوژی آدرنوکورتیکال آدنوما گزارش شد. عالیم بالینی بیمار به سرعت طی ۴ ماه پس از عمل بهبودی چشمگیری نشان داد و قاعده‌گی بیمار شروع شد. در بررسی انجام شده سطح هورمون‌های آدرنال و آندروژن‌ها کاملاً طبیعی بود. DHEAS= 206ng/mL و Testosteron= 0.1ng/mL) و (Serum Cortisol= 16.5 $\mu\text{g}/\text{L}$ و ۱۷OHD= 0.8ng/mL

بیمار دوم:

بیمار خانم م - م ۷ ساله اهل و ساکن شوش است که در اوخر سال ۸۴ با شکایت افزایش وزن شدید، پرمومی تمام بدن، بروز جوش‌های بسیار در صورت و تنہ و بزرگی شکم از ۴ ماه قبل مراجعه کرد. در معاینه کوشینگوئید بودن صور^۲، آکنه‌ی شدید، پلتورای صورت و هیرسوتیم درجه‌ی در ناحیه‌ی چانه، پشت لب، بازوها، ران‌ها و سینه به طور واضح دیده شد. بوفالوهامپ و سوپرکلاویکولار fat pad

i- Frontal balding
ii- Moon face

احتمال تومور ویلیز را مطرح کرده بود. لنف نود به ابعاد 15mm در کنار IVC هم دیده شده بود. بیمار تحت عمل جراحی قرار گرفت که در پاتولوژی کورتیکال آدرنال کارسینوما مطرح شد. بیمار با قرص هیدروکورتیزون 7.5mg روزانه مرخص شد. ۴ ماه پس از عمل سطح توسترون و DHEAS و 170Hp طبیعی و کورتیزول پایه 2 μ g/dL بود که هیدروکورتیزون بیمار ادامه یافت. قابل ذکر است عالیم بالینی بیمار بهبود کامل یافت فقط چند عدد موی پوییک هنوز وجود داشت. مشخصات بالینی و آزمایشگاهی بیماران در جدول ۱ خلاصه شده است.

مشهود بود. موهای pubic رشد یافته، در حد P3 بود. بیضه‌ها و Penis در حد طبیعی بود. در بررسی انجام شده، فشارخون mmHg ۱۱۰/۶۰ بود. BS=78mg/dL, Ca= 10.3mg/dL, Na= ۱۳۹mg/dL, .03mg/dL, T4= ۱۱ μ g/mL و LFT طبیعی بود. K= ۴.۱mg/dL, Testosteron=1.6(ng/mL), TSH=1.8 mIU/mL LH= ۳.۹, 170Hp=1.7ng/mL, DHEAS=5800ng/mL و FSH= ۱.۸ و در آزمون سرکوب شبانه با دگزاماتازون، کورتیزول سرم ۱۵ μ g/dL بود. در CT اسکن شکم توده‌ی بافت نرم به ابعاد 60 × 70 روی کلیه‌ی راست که محور کلیه را تغییر داده در نتیجه کلیه به صورت افقی قرار گرفته بود.

جدول ۱- مشخصات بالینی و آزمایشگاهی بیماران

بیماران عالیم بالینی	اول	دوم	سوم
	موی پیشانی	بروزگاری و توodehی شکمی	کوتاهی قد، رویش موهای زهار، چهره‌ی کوشینگوئید، افزایش وزن، آنکه، هیرسوتیسم، فشارخون بالا و کلیتورمگالی، جوش صورت
مدت زمان شروع عالیم	یکسال	۴ ماه	۴ ماه
تسنوسنtron ng/mL	۴/۱	۱۰/۲	۱/۶
DHEAS ng/mL	> ۹۰۰۰	> ۹۰۰۰	۵۸۰۰
17 OHP ng/mL	۱/۵	۲۲/۵	۱/۷
Prolactin miU/L	۲۸۰	-	-
Over night Dex.Sup.Test (serum cortisol) μ g/dL	۲/۳	۴۶	۱۵
Low dose (UFC) μ g/dL	-	۱۷۱	-
UFC μ g/dL	-	۱۳۱	-
VMA	طبيعي	طبيعي	طبيعي
K	۴/۲	۴/۵	۴/۱
(cm) سایز تومور	۷۱×۶۸	-	۷۰×۶۰
(Kg) وزن تومور	-	۲/۵	-
نتیجه‌ی عمل جراحی	کورتیکال آدرنال آدنوم	کورتیکال آدرنال کارسینوما	کورتیکال آدرنال آدنوم
بهبود عالیم بعد عمل	دارد	دارد	دارد
آزمایش‌های بعد عمل	طبیعی	-	طبیعی

بحث

زودرس کاذب در کودکان همراه باشند.^{۱۰} ترشح استروژن از این تومورها می‌تواند باعث ژنیکوماستی و آتروفی بیضه در مردان یا تترنس پستان‌ها و قاعده‌گی نامنظم در زنان شود.^{۱۱} افزایش ترشح آلدوسترون که با هیپوکالمی و فشارخون بالا ظاهر می‌نماید به ندرت در این تومورها گزارش شده است.^{۱۲} در مطالعه‌ای که سال ۲۰۰۵ در ۱۲۵ کودک مبتلا به تومور آدنوفکوتیکال در برزیل گزارش شده سن متوسط این کودکان ۴/۳ سال و شایع‌ترین نمای ظاهر بیماری ویریلیسم در ۵۱/۲٪ بیماران، ویریلیسم و کوشینگ هم‌زمان در (۴/۴٪)، تومور بدون عملکرد در ۴/۸٪ و کوشینگ ایزوله ۱/۶٪ و در یک بیمار (۰/۰۸٪) سندروم Conn بود. ۵۶٪ بیماران فشارخون بالا داشتند. این تومورها در برزیل شیوع ۱۵ برابر نسبت به سایر نقاط جهان دارند.^{۱۳} در مطالعه‌ای که روی چندین خانواده در منطقه‌ی جنوب برزیل انجام شد، موتاسیون R337HP53 دیده شد که با شیوع کارسینوم آدنوفکوتیکال ارتباط داشته و به عنوان یک عامل اتیولوژیک برای این بیماری مطرح است.^{۱۴} با توجه به اینکه این تومورها رده‌های مختلفی از هورمون‌های استروئیدی را ممکن است تولید نمایند برسی‌های هورمونی زیر در بیماران توصیه می‌شود:^{۱۵}

- ۱ ادرار ۲۴ ساعته از نظر بررسی کورتیزول آزاد ادرار و آزمون سرکوب با دوز کم دگزامتازون (در کوشینگ تحت بالینی آزمون CRH هم توصیه شده است).
- ۲ اندازه‌گیری سطح پایه‌ی DHEAS و ۱۷۰HP
- ۳ اندازه‌گیری سطح پایه‌ی تستوسترون و آندروستنديون (در کسانی که عالیم ویریلیسم دارند).
- ۴ اندازه‌گیری سطح ۱۷۰ استرادیول در مردان
- ۵ اندازه‌گیری ۱۷ کتواستروئید ادرار ۲۴ ساعته
- ۶ اندازه‌گیری سطح آلدوسترون و فعالیت رنین پلاسمای در بیمارانی که هیپوکالمی و فشارخون بالا دارند.
- ۷ اندازه‌گیری سطح کاتکول آمین‌ها یا متانفرین ادرار ۲۴ ساعته برای رد فئوکرموسیتوما در تصویربرداری از این تومورها می‌توان از سونوگرافی، سی‌تی اسکن، MRI، اسکن‌های ایزوتوپ و PET استفاده کرد ولی CT اسکن به عنوان اولین روش تصویربرداری در این بیماران پذیرفته شده است.^{۱۶} بهترین

بیماران معرفی شده هر سه دارای تومور مولد آندروژن آدرنال بودند. بیمار اول، آدنومی داشت که فقط صرفاً آندروژن تولید می‌نمود و بیمار فقط با عالیم هیپرآندروژنیسم شامل هیرسوتویسم، آکنه، فرونتال عقب رفتگی موی پیشانی، کلفتی صدا، آتروفی پستان‌ها، آمنوره و کلیتورمگالی مراجعه کرده بود که با برداشت تومور کلیه عالیم به سرعت شروع به بهبودی کرد و قاعده‌گی بیمار شروع شد. تومورهای آدرنال که فقط آندروژن تولید می‌کنند تومورهای فوق‌العاده نادری هستند. در یک بررسی که از سال ۱۹۷۰ تا ۲۰۰۳ در فرانسه انجام شد، ۲۱ مورد از این بیماران گزارش شد که ۱۱ مورد آدنوم و ۱۰ مورد آن کارسینوم بود. میزان ترشح آندروژن و سایز تومور در کارسینوم‌ها به مراتب بالاتر از آدنوم‌ها است (سطح آندروژن ۲/۵ برابر و طول تومور ۱۲/۷ در کارسینوم‌ها در مقابل ۹/۲ سانتی‌متر در آدنوم‌ها بوده است). در همه‌ی بیمارانی که آدنوم داشتند در طول مطالعه عودی دیده نشد.^۷ در بررسی دیگری که از سال ۱۹۴۶ تا ۲۰۰۲ در میوکلینیک آمریکا انجام شد، فقط ۱۱ مورد آدنوم گزارش شد که حدود ۵۰٪ آن‌ها خوش‌خیم بودند و هیچ‌کدام از بیماران دارای آدنوم طی حدود ۱۲ سال پیگیری عودی از تومور نشان ندادند.^۱ به نظر می‌رسد مولد آندروژن صد درصد و بدون عود باشد و بدون عود بیماری خواهد بود. امکان زنده ماندن بیماران دارای آدنوم‌های مولد آندروژن ممکن است هم‌زمان کورتیزول و استروژن هم ترشح نمایند و ترشح آندروژن ممکن است عالیم هیپرکورتیزولیسم و هیپراستروژنیسم را پیشانند موردی از این بیماری در یک دختر ۵/۵ ساله توسط قاضی و همکاران گزارش شده است.^۸ بیماران دوم و سوم معرفی شده هر دو کارسینوم‌ای مولد آندروژن و کورتیزول بودند که با عالیم هیپرآندروژنیسم و سندروم کوشینگ مراجعه نموده بودند. در گزارشی که توسط international pediatric adrenocortical tumor registry در سال ۲۰۰۴ منتشر شد، نتیجه‌ی مطالعه روی ۲۴۵ کودک مبتلا به کارسینوم آدنوفکوتیکال نشان داد که نسبت زن به مرد ۱/۶ و شایع‌ترین شکل ظاهر بالینی (۸۴/۲٪) ویریلیسم است و سندروم کوشینگ بدون ویریلیسم ناشایع است (۵/۵٪).^۹ این تومورها می‌توانند با عالیم ویریلیسم در زنان یا بلوغ

از گسترده شدن تومور است. میتوتان بیش از ۴۰ سال پیش اولین بار در درمان این تومورها به کار رفت.^{۲۳} این دارو که از نظر ساختمانی شبیه حشره‌کش DDT است، می‌تواند اثر آدرنولیتیک به ویژه روی کورتکس آدرنال داشته باشد.^{۲۴} بعضی مطالعه‌ها میتوتان در ۳۴–۳۵٪^{۲۵} بیماران باعث پسرفت تومور شده است.^{۲۶,۲۷}

در بیمارانی که متاستازهای موضعی یا دوردست دارند که با جراحی قابل برداشتن نیست، از شیمی درمانی استفاده می‌شود که بیشترین پاسخ درمانی در ترکیب اتوپوساید، دوکسوروبیسین و سیسپلانین (۰.۵۴٪) و سپس در ترکیب سیسپلانین و اتوپوساید (۰.۴۶٪)^{۲۸,۲۹} دیده شده است.

در تومورهای دارای عملکرد برای جلوگیری از ترشح هورمون، داروهای مهارکننده استروئید و ژنژیس مثل متی‌راپون، کتوکونازول، اتومیدیت و آمینوگلوتاماید^{۳۰} استفاده می‌شود. کتوکونازول شایع‌ترین دارویی است که به این منظور مصرف می‌شود ولی قوی‌ترین مهارکننده‌ی ترشح هورمون اتمودیت داخل وریدی است^{۳۱} که در مواردی که هیپکورتیزولیسم شدید و کشنده وجود دارد درمان انتخابی می‌باشد.

در پیگیری این بیماران استفاده از CT اسکن هر ۳–۴ ماه تا ۲ سال و بعد با فواصل طولانی‌تر توصیه می‌شود. در تومورهای دارای عملکرد بررسی هورمونی می‌تواند قبل از مثبت شدن CT اسکن، عود را نشان دهد.^{۳۲}

شانس زنده ماندن ۵ ساله در stage I (تومور کمتر از ۵ سانتی‌متر و بدون درگیری گره لنفاوی و متاستاز) ۱۰۰٪، در stage II (تومور بیش از ۵ سانتی‌متر بدون درگیری گره لنفاوی و متاستاز) ۸۴٪ در stage III (که دست‌اندازی در محل تومور بدون متاستاز همراه با درگیری لنفنود) ۳۳٪ و در stage 4 (همراه با متاستاز) حدود ۱۲٪ است. بعد از ۵ سال ۱۰۰٪ بیمارانی که امتیاز ویس آن‌ها کمتر یا مساوی ۳ بوده زنده مانده‌اند ولی ۶۱٪ کسانی که امتیاز ویس در آن‌ها ۴–۸ بوده زنده مانده‌اند. در مطالعه‌ای که توسط مرکز ثبت تومور آدرنوفکورتیکال گزارش شده است، در یک پیگیری ۲/۵ ساله در ۲۴۵ بیمار، ۶۱/۴٪ بیماران زنده مانده و ۲/۸٪ فوت کرده‌اند و ۵۴٪ بیماران شانس زنده ماندن ۵ ساله داشته‌اند. بنا بر این عوامل مهم و اصلی در پیش‌آگهی این بیماران نمای مورفولوژیک و تعداد میتوزها، stage تومور، سن بیمار، اختلال‌های اندوکرین، کامل بودن عمل جراحی و خروج کامل تومور می‌باشد.^{۹,۱۴}

معیار برای تشخیص بدخیمی در این تومورها اندازه‌ی تومور است. اگر اندازه‌ی تومور بیش از ۶ سانتی‌متر باشد، احتمال بدخیمی در بیمار ۹۸–۳۵٪ می‌باشد.^۷ معیار دیگر که اخیراً برای تمایز تومورهای خوش‌خیم از بدخیم آدرنال پذیرفته شده واحد هانس‌فیلد (HU)ⁱ است. به طوری که میزان رقت^{۲۲} کمتر از ۱۰ HU در CT هایی که enhance شده یا کمتر از ۳۰ HU در CT هایی که enhance شده‌اند نشان‌های از خوش‌خیمی است.^{۱۶}

حتی پس از برداشتن کامل تومور با عمل جراحی تشخیص خوش‌خیمی و بدخیمی تومور ممکن است مشکل باشد. بالا بودن وزن تومور هم می‌تواند نشان‌های از بدخیمی آن باشد به طوری که بیشتر آدنوم‌ها بین ۲۰–۵۰ گرم هستند در حالی که اکثر تومورهای بدخیم بیش از ۱۰۰ گرم وزن دارند.^{۱۸}

در بررسی هیستوپاتولوژی بالا بودن تعداد میتوزها، میتوزهای آتی‌پیکال، دست‌اندازی به عروق یا کپسول وجود نکروز حاکی از بدخیمی می‌باشد. بررسی هیستولوژیک براساس ۹ نمای میکروسکوپی انجام می‌شود که کرایتیریای ویس نام دارند و شامل نوکلئار grade، میزان میتوز، میتوز آتی‌پیکال، مشخصات سیتوپلاسم و ساختمان سلول تومورال، نکروز و دست‌اندازی به ورید یا سینوزید یا تومور کپسول است که این‌ها هر کدام یک درجه می‌گیرند و جمع درجه‌ها اگر کمتر از ۳ باشد به نفع خوش‌خیمی و بالای ۳ به نفع بدخیمی تومور می‌باشد. جراحی و برداشتن کامل تومور درمان انتخابی این بیماری است^{۱۹} و باید توسط یک جراح ماهر و از طریق شکم یا تراکوابدومینال انجام شود. کپسول تومور نباید پاره شود یا بافت‌های درگیر اطراف مثل کلیه، کبد و پانکراس و گره‌های لنفاوی گرفتا باید به طور کامل خارج شوند.^{۲۰} اگر تومور یا متاستاز آن به طور کامل خارج نشوند، شانس زنده ماندن سروبووال کمتر از ۱۲ ماه است.^{۲۱}

رادیوتراپی در درمان کارسینوم آدرنوفکورتیکال نقش مشخصی ندارد و معمولاً برای درمان متاستازها و به خصوص متاستازهای استخوانی به کار می‌رود. البته رادیوتراپی برای جلوگیری از عود موضعی تومور بعد از عمل جراحی هم به کار می‌رود.^{۲۲,۲۳} درمان دارویی در کارسینوم آدرنال برای کنترل ترشح هورمون‌ها و جلوگیری

i- Hounsfield

ii- Attenuation value

References

1. Cordera F, Grant C, van Heerden J, Thompson G, Young W. Androgen-secreting adrenal tumors. *Surgery* 2003; 134: 874-80.
2. Stewart PM. The adrenal cortex. In: Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS, editors. *Williams textbook endocrinology*. 10th ed. Philadelphia: Saunders 2003. p. 539-40.
3. Gabrilove JL, Seman AT, Sabet R, Mitty HA, Nicolis GL. Virilizing adrenal adenoma with studies on the steroid content of the adrenal venous effluent and a review of the literature. *Endocr Rev* 1981; 2: 462-70.
4. Bertagna C, Orth DN. Clinical and laboratory findings and results of therapy in 58 patients with adrenocortical tumors admitted to a single medical center (1951 to 1978). *Am J Med* 1981; 71: 855-75.
5. Kasperlik-Zaluska AA, Migdalska BM, Zgliczynski S, Makowska AM. Adrenocortical carcinoma. A clinical study and treatment results of 52 patients. *Cancer* 1995; 75: 2587-91.
6. Kasperlik-Zaluska AA, Migdalska BM, Zgliczynski S, Makowska AM. Adrenocortical carcinoma. A clinical study and treatment results of 52 patients. *Cancer* 1995; 75: 2587-91.
7. Moreno S, Montoya G, Armstrong J, Leteurtre E, Aubert S, Vantyghem MC, et al. Profile and outcome of pure androgen-secreting adrenal tumors in women: experience of 21 cases. *Surgery* 2004; 136: 1192-8.
8. Ghazi AA, Mofid D, Rahimi F, Sadeghi-Nejad A. Cortisol and estradiol secretion by a benign virilizing adrenocortical tumor in a prepubertal girl. *J Pediatr Endocrinol Metab* 2004; 17: 235-8.
9. Michalkiewicz E, Sandrini R, Figueiredo B, Miranda EC, Caran E, Oliveira-Filho AG, et al. Clinical and outcome characteristics of children with adrenocortical tumors: a report from the International Pediatric Adrenocortical Tumor Registry. *J Clin Oncol* 2004; 22: 838-45.
10. Ribeiro RC, Sandrini F, Figueiredo B, Zambetti GP, Michalkiewicz E, Lafferty AR, et al. An inherited p53 mutation that contributes in a tissue-specific manner to pediatric adrenal cortical carcinoma. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2001; 98: 9330-5.
11. Schteingart DE, Homan D. Management of adrenal cancer. In: Margioris AN, Chrousos GP, editors. *Adrenal Disorders*. Totowa, New Jersey: Humana Press 2001. p. 231-48.
12. Stewart PM, Walker BR, Holder G, O'Halloran D, Shackleton CH. 11 beta-Hydroxysteroid dehydrogenase activity in Cushing's syndrome: explaining the mineralocorticoid excess state of the ectopic adrenocorticotropin syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1995; 80: 3617-20.
13. Pereira RM, Michalkiewicz E, Sandrini F, Figueiredo BC, Pianovski M, Franca SN, et al. Childhood adrenocortical tumors. *Arq Bras Endocrinol Metabol* 2004; 48: 651-8.
14. Rebierionc-Sandrini F, Figueiredo B, Zambetti GP, Michalkiewicz E, Lafferty AR, et al. An inherited P53 mutation that contributes in a tissue-specific manner to pediatric adrenal cortical carcinoma. *Proc Natl Acad Sci USA*. 2001 Jul 31; 98(16): 9330-5.
15. Allolio B, Hahner S, Weismann D, Fassnacht M. Management of adrenocortical carcinoma. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2004; 60: 273-87.
16. Conton F, Macino B, Mantero F. Adrenal cancer. In: Degroot LJ, Jameson JL, editors. *Endocrinology*. 5th ed. Philadelphia: Saunders 2006. p. 2455-60.
17. Ross NS, Aron DC. Hormonal evaluation of the patient with an incidentally discovered adrenal mass. *N Engl J Med* 1990; 323: 1401-5.
18. Saeger W. Histopathological classification of adrenal tumours. *Eur J Clin Invest* 2000; 30 Suppl 3: 58-62.
19. Dackiw AP, Lee JE, Gagel RF, Evans DB. Adrenal cortical carcinoma. *World J Surg* 2001; 25: 914-26.
20. Lee JE, Berger DH, el-Naggar AK, Hickey RC, Vassilopoulou-Sellin R, Gagel RF, et al. Surgical management, DNA content, and patient survival in adrenal cortical carcinoma. *Surgery* 1995; 118: 1090-8.
21. Zografos GC, Driscoll DL, Karakousis CP, Huben RP. Adrenal adenocarcinoma: a review of 53 cases. *J Surg Oncol* 1994; 55: 160-4.
22. Schulick RD, Brennan MF. Long-term survival after complete resection and repeat resection in patients with adrenocortical carcinoma. *Ann Surg Oncol* 1999; 6: 719-26.
23. Didolkar MS, Bescher RA, Elias EG, Moore RH. Natural history of adrenal cortical carcinoma: a clinicopathologic study of 42 patients. *Cancer* 1981; 47: 2153-61.
24. Bergenstal D, Lipsett M, Moy R, Hertz R. Regression of adrenal cancer and suppression of adrenal function in men by o,p'-DDD. *Trans Assoc Am Physicians* 1959; 72: 341.
25. Schteingart DE. Conventional and novel strategies in the treatment of adrenocortical cancer. *Braz J Med Biol Res* 2000; 33: 1197-200.
26. Wooten MD, King DK. Adrenal cortical carcinoma. Epidemiology and treatment with mitotane and a review of the literature. *Cancer* 1993; 72: 3145-55.
27. Hutter AM Jr, Kayhoe DE. Adrenal cortical carcinoma. Results of treatment with o,p'DDD in 138 patients. *Am J Med* 1966; 41: 581-92.
28. Berruti A, Terzolo M, Pia A, Angeli A, Dogliotti L. Mitotane associated with etoposide, doxorubicin, and cisplatin in the treatment of advanced adrenocortical carcinoma. Italian Group for the Study of Adrenal Cancer. *Cancer* 1998; 83: 2194-200.
29. Burgess MA, Legha SS, Sellin, RV. Chemotherapy with cisplatin and etoposide (UP 16) for patients with advanced adrenal cortical carcinoma (ACC). *Proc Ann Soc Clin Oncol* 1993; 12: 188.
30. Feldman D. Ketoconazole and other imidazole derivatives as inhibitors of steroidogenesis. *Endocr Rev*. 1986; 7: 409-20.
31. Allolio B, Schulte HM, Kaulen D, Reincke M, Jaursch-Hancke C, Winkelmann W. Nonhypnotic low-dose etomidate for rapid correction of hypercortisolism in Cushing's syndrome. *Klin Wochenschr* 1988; 66: 361-4.

Case Report**Androgen- Secreting Adrenal Tumors, 3 case reports**

Shahbazian H. Zakerkish M.

Department of Endocrinology, Golestan Hospital, Ahvaz University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran.
e-mail: hjb_shahbazian@yahoo.com

Abstract

Adrenal tumors that secrete androgens are rare; the tumor may be an adenoma or a carcinoma. This paper discusses the signs and symptoms, diagnostic methods, treatment and prognosis of these tumors, witnessed in 3 cases of androgen producing adrenal tumors. The first case was a 14 year old girl presented with hirsutism and virilism and primary amenorrhea. Testosterone and DHEAS showed very high levels while other adrenal hormones were within in normal limits. A pure androgen producing adrenal adenoma was diagnosed in this patient. The second case was a 7 year old girl with hirsutism, virilism and cushingoid facial features, acne and weight gain and a large abdominal mass. An adrenal carcinoma producing cortisol, testosterone, and DHEAS was diagnosed in this patient. The third case was a 10 month old baby with weight gain cushingoid facial features, acne and growth of pubic hair. High level of DHEAS, testosterone and cortisol due to an adrenocortical carcinoma, detected in this patient.

Key words: Androgen, Adrenal Tumor, Adenoma, Carcinoma