

ΣΩΛΗΝΩΔΕΣ ΑΔΕΝΩΜΑ ΤΗΣ ΧΟΛΗΔΟΧΟΥ ΚΥΣΤΕΩΣ ΤΟΥ ΤΥΠΟΥ ΧΟΛΗΦΟΡΟΥ ΜΕ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΔΥΣΠΛΑΣΙΑ ΣΕ ΑΡΡΕΝ ΚΑΙ ΘΗΛΥ: ΔΥΟ ΣΠΑΝΙΕΣ ΠΕΡΙΠΤΩΣΕΙΣ

¹Γιώργος Χάχαλης, ¹Ευγενία Αγγελίδου, ²Σ. Βλάχος, ²Ν. Νικολούδης

1 Παθολογοανατομικό Εργαστήριο Γενικό Νοσοκομείο Σερρών

2 Χειρουργική Κλινική Γενικό Νοσοκομείο Σερρών

Εισαγωγή: Το σωληνώδες αδένωμα της χοληδόχου κύστεως του τύπου του χοληφόρου με υψηλού βαθμού δυσπλασία (Σ.Α.Χ.Κ.Υ.Β.Δ) είναι σπάνιο. Αντιπροσωπεύει σε ποσοστό περίπου 1-3% τους πολύποδες της Χ.Κ.

Σκοπός: Παρουσίαση δύο σπάνιων περιστατικών Σ.Α.Χ.Κ.Υ.Β.Δ τον ίδιο μήνα σε άρρεν και θήλυ.

Υλικό και Μέθοδοι: Στο νοσοκομείο μας προσήλθε άρρεν 62 ετών και θήλυ ετών 54 ετών. Έγινε ο απαραίτητος κλινικοεργαστηριακός και απεικονιστικός έλεγχος. Από την αξονική τομογραφία και των δύο διαπιστώθηκαν δύο πολύποειδή μορφώματα 0,9 και 0,8 εκ. αντίστοιχα. Πραγματοποιήθηκε λαπαροσκοπική χολοκυστεκτομή και στις δύο περιπτώσεις.

Αποτελέσματα: Στο εργαστηριό μας παραλάβαμε δύο παρασκευάσματα χολοκυστεκτομής. Στον αυλό της χοληδόχου κύστεως (άρρεν) πολυποειδές μόνωμομα μεγαλύτερας διαμέτρου 0,9 εκ. ενώ στην θήλυ πολυποειδές μόνωμομα μεγαλύτερας διαμέτρου 0,8εκ. Έγινε εγκλεισμός όλου του υλικού σε κύβους παραφίνης και στα δύο παρασκευάσματα. Η ιστολογική εξέταση από τα δύο μορφώματα έδειξε αδένες που διατάσσονται ράχη με ράχη σε σωληνώδεις σχηματισμούς σε ηθμοειδές πρότυπο ανάπτυξης και αποτελούνται από κυλινδρικά κύτταρα. Τα κύτταρα αυτά έχουν ηωσινόφιλο κυτταρόπλασμα πολυμορφία των πυρήνων αυξημένη πυρηνοπλάσματική αναλογία με εμφανή πυρήνια. Δεν αναγνωρίζεται ιδιαίτερη μιτωτική δραστηριότητα. Τα χειρουργικά όρια εκτομής των κυστικών πόρων είναι ελεύθερα νεοπλασματικών διηθήσεων. Η Χ.Κ. στο άρρεν παρουσίαζε ευρήματα εστιακά πλακώδους μεταπλασίας ενώ στην θήλυ χολοστερόλωση. Τέθηκε η διάγνωση σωληνώδους αδενώματος της χοληδόχου κύστεως τύπου χοληφόρου με υψηλού βαθμού δυσπλασία.

Συμπεράσματα: Το 5% έως 15% των εξωλεμφαδενικών λεμφωμάτων προέρχονται από τον δακτύλιο Waldeyer, κατά σειρά συχνότητας από τις αμυγδαλές, τον ρινοφάρυγγα και την βάση της γλώσσας. Το πρωτοπαθές HL αμυγδαλής είναι εξαιρετικά σπάνιο. Μόνο περίπου 20 περιπτώσεις περιγράφονται στη διεθνή βιβλιογραφία. Απαιτείται πλήρης ανοσοϊστοχημικός έλεγχος για να τεθεί η σωστή διάγνωση και να λάβει ο ασθενής την ενδεδειγμένη θεραπεία.

