

ارزیابی سیتولوژی لاواز بروونکوآلتوئلار در تشخیص بدخیمی ریه

دکتر انسیه شفیق^{۱*}، دکتر سپیده سیاردنی^۱

۱- استادیار گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی بابل

سابقه و هدف: سیتولوژی لاواز بروونکوآلتوئلار (BAL) روش مهمی برای تشخیص بیماری‌های ریوی است که بطور گسترده‌ای مورد استفاده قرار می‌گیرد. از آنجا که تشخیص قطعی بدخیمی (ریه) با مطالعه هیستولوژیک نمونه حاصل از بیوپسی انجام می‌گیرد، در این مطالعه حساسیت و ویژگی سیتولوژی BAL در مقایسه با بیوپسی ریه مورد ارزیابی قرار گرفت.

مواد و روشها: برای تعیین ارزش سیتولوژی BAL در تشخیص بدخیمی ریه مطالعه ای بر روی ۳۴۸ نمونه از ۳۳۱ بیمار که مورد لاواز بروونکوآلتوئلار (BAL) و بیوپسی همزمان قرار گرفته، انجام شد. این نمونه‌ها در طی مدت ۱۲ سال در بخش پاتولوژی بیمارستان شهید بهشتی بابل ثبت شده و بررسی گردیدند.

یافته‌ها: از ۳۳۱ بیمار ۱۱۴ نفر دارای بدخیمی بودند که ۵۷ مورد در هر دو روش، سیتولوژی و بیوپسی از نظر بدخیمی ثبت بودند و ۳۹ مورد فقط توسط بیوپسی و ۱۸ مورد فقط به روش سیتولوژی BAL مشخص گردیدند.

نتیجه‌گیری: حساسیت و ویژگی بدست آمده برای روش سیتولوژی BAL به ترتیب ۶۰٪ و ۹۲٪ است که در مقایسه با آمار ذکر شده در مقالات قابل ارزش و اعتماد است.

واژه‌های کلیدی: سیتولوژی لاواز بروونکوآلتوئلار، بیوپسی برونش، بدخیمی.

450 مقدمه

می‌رود(۱). با این حال حتی در صورت وجود کانسر ریه سیتولوژی خلط ممکن است ثابت نباشد زیرا تومور باید به لومن برونش راه یافته باشد، آنلکتازی در پاراشیم دیستال به برونش مبتلا رخ نداده باشد و راههای هوایی پروگزیمال ناحیه مبتلا مسدود نباشد. همچنین نمونه خلط نباید با بزاق یا ترشحات بینی – حلقی آلوده شود(۲). به همین دلیل روش‌های متعدد تهاجمی بتدریج ابداع شد که شامل بروونکوسکپی (نمونه گیری بیوپسی، Brush یا لاواز از طریق آن) مدیاستینوسکوپی و بیوپسی ریه از طریق پوست میباشد(۱).

روش‌های تشخیص سرطان ریه متعدد بوده و به دو دسته کلی غیرتهاجمی و تهاجمی تقسیم می‌شوند. گرافی ساده و توموگرافی ریه که هر نوع توده غیر عادی را نشان می‌دهند و نیز بررسی سیتولوژی خلط، جزء روش‌های غیرتهاجمی محسوب می‌گردند. سیتولوژی خلط تشخیص قطعی بدخیمی را در بیماران مشکوک یا شناخته شده تومور ریه و بویژه در بیماران بدون علامت بالینی یا حتی گاهی بدون علائم رادیولوژیک تومور ممکنست فراهم نماید و نیز در غربالگری افراد سیگاری قهار بدون علامت بکار

یافته‌ها

در فاصله سالهای ۶۹-۸۰ کلاً ۳۴۸ نمونه بیوپسی برونش و سیتولوژی (BAL) همزمان دریافت شد که مربوط به ۳۳۱ بیمار بود که بعضی از آنها بیش از یکبار مورد آزمایش واقع شدند و کلاً ۱۱۴ مورد مثبت (بدخیم) گزارش شد، یافته‌ها به تفکیک سیتولوژی و بیوپسی در جدول ۱ درج شده است. هم خوانی دو نوع نمونه برای SCC بیش از سایر انواع بدخیمی بوده که شامل ۳۲ مورد می‌باشد. ۱۷ مورد بیوپسی (۴/۹٪) و ۱۶ مورد نمونه سیتولوژی (۴/۶٪) نامناسب بودند که منجر به تکرار نمونه گیری شدند. حساسیت و ویژگی BAL به ترتیب ۶۰ و ۹۲٪ بdst آمد و ppv=٪۷۶ بود. بین روش BAL و بیوپسی همبستگی معنی داری وجود داشت ($p=0.000$).

جدول ۱. مقایسه فراوانی یافته‌های سیتولوژی (BAL) و بیوپسی برونش در کل بیماران

سیتولوژی	بیوپسی	تعداد بیماران
منفی	منفی	۲۱۷
مثبت	مثبت	۵۷
منفی	مثبت	۳۹
مثبت	منفی	۱۸

بحث

در مطالعه ما حساسیت BAL ۶۰٪ بdst آمد که برای کل بدخیمی‌ها بوده است. حساسیت و ویژگی در صورت مهارت متخصص ریه در انجام روش افزایش می‌یابد(۳). با ارائه برونوکسکوپی فیراپتیک در اوخر سالهای ۱۹۶۰ و انجام روش‌های متعدد سیتولوژی به کمک آن بهبود اساسی در نمونه برداری سلولها از دستگاه تنفسی فراهم آمد(۸). BAL از روش‌هایی است که کاربردهای متعدد بالینی و تحقیقاتی دارد. حساسیت آن برای تشخیص بدخیمی از ۷۰-۳۵٪ ذکر شده است(۹،۱۰). حساسیت BAL در برخی مطالعات تا حد ۷۵/۹٪ ذکر شده که این رقم براساس نوع و نحوه رشد تومور متغیر است (برای کارسینوم

سیتولوژی برونکوسکوپیک بدليل اینکه نمونه بطور مستقیم از ضایعه بdst می‌آید و بوسیله بزاق و ترشحات بینی - حلقی آلوده نمی‌گردد، توصیه می‌شود(۲). تشخیص صحیح ضایعات تومورال ریه با معرفی برونوکسکوپی فیراپتیک FOB به طرز چشمگیری افزایش یافته است، ضایعات اندوبرانکیال تا سطح Subsegmental قابل مشاهده و بیوپسی یا Brush می‌باشند. این روش همچنین برای بیمارانی که دارای ضایعات زیرمخاطی یا extrinsic compression می‌باشند مناسب است(۳). ترکیب روش‌های سیتولوژیک و هیستولوژیک به طرز چشمگیری صحت FOB را در تشخیص سلطان ریه افزایش داده است(۴). وقتی توده در FOB مشاهده شود ترکیبی از بیوپسی و سیتولوژی به طریقه brush، مناسبترین روش در تشخیص سلطان ریه را فراهم می‌آورد(۵).

اصولاً تشخیص سلطان ریه به طریقه سیتولوژی بسیار متداول است(۶). با درنظرگرفتن این مسئله که بدخیمی اولیه ریه در منطقه مازندران جزء ده سلطان شایع در هر دو جنس است(۷)، بر آن شدیدم تا نقش BAL و میزان حساسیت و ویژگی آن را نسبت به بیوپسی (تشخیص هیستولوژی روشن قطعی) یا Gold standard می‌باشد) در تشخیص بدخیمی ریه مورد ارزیابی قرار دهیم.

مواد و روشها

با مراجعه به دفاتر ثبت گزارشات پاتولوژی و سیتولوژی بخش پاتولوژی بیمارستان شهید بهشتی بابل، کلیه نمونه‌های سیتولوژی برونش (بdst آمد) به روش BAL و بیوپسی همزمان آنها طی سالهای ۶۹-۸۰ استخراج گردید. این نمونه‌ها به روش معمول سیتوباتولوژی و هیستوباتولوژی ارزیابی شده و در موارد ضروری از رنگ آمیزی اختصاصی PAS و PAS-Dیاستاز استفاده گردید. از کل نمونه‌های استخراج شده (۳۴۸ مورد مربوط به ۳۳۱ بیمار)، ۱۱۴ مورد بدخیمی گزارش شد که بر اساس نوع نمونه (بیوپسی و سیتولوژی BAL و نتیجه بdst آمد) طبقه بندی شده و حساسیت و ویژگی BAL در تشخیص بدخیمی ریه تعیین گردید. برای تحلیل داده‌ها از تست آماری chi-square برای نشان دادن همبستگی بین داده‌ها استفاده شد و $p < 0.05$ معنی دار تلقی شد.

تشخیص افزایش می یابد(۱۷و۱۹). در مطالعه ای نشان داده شد که انجام BAL و بیوپسی روش با ارزش و بی خطری است که در تشخیص بدخیمی محیطی ریه از حساسیت بالائی بویژه برای ضایعات انفیلتاتیو برخوردار است(۲۲و۲۳). بالا بودن نکته است که این روشهای ساده و سریع در تشخیص بدخیمی های ریه قابل اعتماد می باشند(۲۴). انجام BAL که روش ساده ای بوده و به خوبی توسط بیمار تحمل می شود در ارزیابی رایج بیماران برای بدخیمی مفید است(۲۵).

در تحقیق ما ppv به میزان ۷۶٪ بدست آمد که اهمیت و قابل اعتماد بودن این نوع مطالعه را می رساند. با توجه به نتایج بدست آمده (حساسیت ۶۰٪ و ویژگی ۹۲٪ = ۷۶٪) (ppv) برای آزمایش سیتولوژی BAL و مقایسه آن با نتایج مثبت بیوپسی و ضریب همبستگی ($r=+0.489$) و شباهت این نتایج با مطالعات انجام شده توسط دیگر محققان و مراکز مختلف می توان قطعاً گفت که انجام BAL در ارزیابی بیماران مشکوک به بدخیمی مفید و قابل تحمل می باشد و نه تنها به افزایش موارد مثبت تشخیصی کمک می کند بلکه در مواردی نیز بر بیوپسی ارجحیت دارد(۲۰).

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از پرسنل زحمتکش بخش پاتولوژی که در استخراج اطلاعات بیماران از بایگانی بخش همکاری فراوان نموده اند سپاسگزاریم. همچنین باید از همکاران محترم پنومولوژیست آقای دکتر امیر سلطانی ابهری و بویژه مرحوم آقای دکتر خضرالله بیژنی که در تهیه نمونه های مناسب سیتولوژی و بیوپسی زحمات بسیاری را متحمل شده اند تقدیر و تشکر نمائیم.

برونکولوآلتوئولار ۹۳٪ می باشد(۱۱و۱۲). همچنین BAL روش با ارزش در تشخیص لنفوم Lowgrade B-cell از نوع MALT در ریه می باشد. این نوع لنفوم یکی از شایعترین لنفوم های اولیه ریه است(۱۳). در مطالعه حاضر ویژگی بالائی به میزان ۹۲٪ برای روش BAL بدست آمد که نشان دهنده دقیق آن است. در مطالعه ای بر روی ۶۷ بیمار که مشکوک به ابتلا به بدخیمی ریه بر اساس گرافی قفسه سینه بودند و در نهایت ۵۵ نفر از آنها بدخیمی قطعی داشتند ۳۳٪ موارد بدخیم به وسیله BAL مشخص شدند و ۱۱٪ منحصراً در روش BAL بدخیمی را نشان دادند(۱۴). در تحقیق حاضر ۱۸ مورد بدخیمی (۱۵٪) منحصراً توسط BAL تشخیص داده شدند. در (BW) Bronchial Washing, BAL و مطالعه خلط پس از انجام برونوکوسکوپی مقایسه ای انجام شد که به خوبی ارزش سیتولوژی BAL را در تشخیص کانسر بخش محیطی ریه که با برونوکوسکوپی قابل رویت نیست و فلوئوروسکوپی نیز در دسترس نمی باشد روشن نمود. در مطالعه ای که بر روی ۳۹۱ بیمار به مدت ۱۰ سال انجام شد مشخص گردید انجام بیوپسی و روش های سیتولوژی منجر به بهبود میزان تشخیص می شود، بویژه در مورد ضایعاتی که با آندوسکوپی قابل رویت نباشند ارزش سیتولوژی بارز است(۱۵). همچنین در صورت وجود فلوئوروسکوپی و انجام برونوکوسکوپی با راهنمایی آن انجام روشهای سیتولوژی موجب فراهم نمودن بالاترین میزان تشخیص می گردد (۱۶-۱۹). در مواردی که ضایعه در قسمت محیطی ریه قرار دارد و دسترسی FOB به آن میسر نیست، BAL مفید می باشد و حتی عنوان شده است که در تشخیص نوع تومور نیز بر بیوپسی ارجحیت دارد(۲۰) و در ضمن نسبت به بیوپسی نتایج مثبت بیشتری می دهد(۱۸و۲۱). همچنین برای این ضایعات با انجام روش فلوئوروسکوپی صحت

References

- Hasleton PH. Spencer's pathology of the lung, 5th ed, New York, Mc Graw Hill 1996; pp: 1014-15.
- Takahashi M. Color atlas of cancer cytology, 3rd ed, Tokyo, Igaku Shoin Ltd 2000; pp: 165-70.
- Siddiqui MT, Sabborian MH, Gokaslan ST, Lindberg G, Ashfaq R. The utility of transbronchial (Wang) fine needle aspiration in lung cancer diagnosis. Cytopath 2001; 12(1): 7-14.

4. Gaber KA, Goldman JM, Farrell DJ. Cytological examination of the whole endobronchial brush in bronchoscopic diagnosis of lung cancer. *Respir Med* 2002; 96(4): 259-61.
5. Karahalli E, Yilmaz A, Turker H, Ozvaran K. Usefulness of various diagnostic techniques during fiberoptic bronchoscopy for endoscopically visible lung cancer: Should cytologic examinations be performed routinely? *Respiration* 2001; 68(6): 611-4.
6. Helbich P, Zatloukal P, Mericka O. Cytologic diagnosis of pulmonary cancer in the Czech Republic. *Cas Lek Cesk* 2000; 139(4): 124-6.
۷. یحیی پوری، علیجان تبار لداری ج، چاره جو ۵. مرکز آموزش و تحقیقات بهداشتی بابل. نشریه سال ۱۳۸۰: ۱۶: ۸۱.
8. Fraire AE, McLarty JW, Greenberg SD. Changing utilization of cytopathology versus histopathology in the diagnosis of lung cancer. *Diagn Cytopathol* 1991; 7: 359-62.
9. Rennard SI. Bronchoalveolar lavage in the diagnosis of cancer. *Lung* 1990; 168: 1035-40.
10. Rennard SI. Bronchoalveolar lavage in the assessment of primary and metastatic lung cancer. *Respiration* 1992; 59: (1): 41-3.
11. Semenzato G, Poletti V. Bronchoalveolar lavage in lung cancer. *Respiration* 1992; 59(1): 44-6.
12. Polletti V, Romagna M, Allen KA, Gasponi A, Spiga L. Bronchoalveolar lavage in the diagnosis of disseminated lung tumors. *Acta cytol* 1995; 39(3): 472-7.
13. Polletti V, Romagna M, Gasponi A, Baruzzi G, Allen KA. Bronchoalveolar lavage in the diagnosis of low-grade MALT type B-cell lymphoma in the lung. *Mondaldi Arch chest Dis* 1995; 50(3): 191-4.
14. De Gracia J, Bravo C, Miravitles M, et al. Diagnostic value of Bronchoalveolar lavage in peripheral lung cancer, *Am Rev Respir Dis* 1993; 147(3): 649-52.
15. Obara M, Satoh H, Ishikawa H, et al. Diagnostic procedures in obtaining pathological materials for pulmonary nodules due to primary lung cancer. *Oncol Res* 1998; 5(5): 1237-9.
16. Pipp W, Rauscher H, Ritschka L, Redtenbacher S, Zwick H, Dutz W. Diagnostic sensitivity of different techniques in the diagnosis of lung tumors with the flexible fiberoptic bronchoscope. *Cancer* 1991; 1; 67(1): 72-5.
17. Kvale PA, Bode FR, Kini S. Diagnostic accuracy in lung cancer, comparison of techniques used in association with flexible fiberoptic bronchoscopy. *Chest* 1976; 69(6): 752-7.
18. Chopra SK, Genovsi MG, Simmons DH, Gothe B. Fiberoptic bronchoscopy in the diagnosis of lung cancer, comparison of pre and post bronchoscopy sputa, washing, brushing and biopsies. *Acta Cytol* 1997; 21(4): 524-7.
19. Steffee CH, Segletes LA, Geisinger KR. Changing cytologic and histologic utilization patterns in the diagnosis of 515 primary lung malignancies. *Cancer* 1997; 81(2): 105-15
20. Corrin B. Systemic pathology of the Lung. 1st ed, London, Longman Group, 1990; p: 348.
21. Wongsurakiat P, Wongbunnate S, Dejsomritrutai W, et al. Diagnostic value of bronchoalveolar lavage and post bronchoscopy sputum cytology in peripheral lung cancer. *Respirology* 1998; 3(2): 131-7.

22. Tang CC, Hsiao CJ, Chen H, Wang Ch, Lin HC, Yu CT, Kuo HP. Value of bronchoalveolar lavage combined with transbronchial lung biopsy in the diagnosis of peripheral lung cancer. Chaggeng Yi Xue Za Zhi 2000; 23(11): 695-700.
23. Piaton E, Grillet Ravigneaux MH, Saugier B, Pellet H. Prospective study of combined use of bronchial aspirates and biopsy specimen in diagnosis and typing of centrally located lung tumor. BMJ 1995; 310(6980): 624-7.
24. Fraire AE, Underwood RD, McLarty JW, Greenberg SD. Conventional respiratory cytology versus fine needle aspiration cytology in the diagnosis of lung cancer. Acta Cytol 1991; 35(4): 385-8.
25. Pezza A, De Blasio F, Rennard SI. Bronchoalveolar lavage in the diagnosis of lung cancer. Arch Monaldi Mal Torace 1990; 45(3): 231-40.