

تومور فیلودس پستان: گزارش موارد و مرواری بر متون

هدی تفضلی هرنده: گروه پژوهشی بیماری‌های پستان، مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران
آسیه الفت بخش*: گروه پژوهشی بیماری‌های پستان، مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران
پریسا حسین‌پور: مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران
تکتم بهشتیان: گروه پژوهشی بیماری‌های پستان، مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران
رباب انیبایی: مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران
عصم‌السادات هاشمی: گروه پژوهشی بیماری‌های پستان، مرکز تحقیقات سرطان پستان، جهاد دانشگاهی، تهران، ایران

چکیده

مقدمه: تومورهای فیلودس پستان تومورهایی از جنس بافت فیبروایتیلیال هستند و کمتر از ۱٪ کل تومورهای پستان را تشکیل می‌دهند. مشخصه تومور فیلودس پستان توده قابل لمس، رشد سریع تومور و سایز بزرگتر از ۲ سانتی‌متر است. هیستولوژی این تومور می‌تواند از تومور خوش‌خیم تا سارکوم بدخیم متفاوت باشد. به دلیل موارد اندک این نوع تومور، مطالعات محدود در زمینه مشخصات کلینیکوپاتولوژیک آن وجود دارد. هدف از این مطالعه گزارش موارد تشخیص داده شده تومور فیلودس در پژوهشکده سرطان پستان و مرواری بر متون در زمینه روش‌های تشخیص و درمان آن بود.

روش بررسی: در این مطالعه گذشته‌نگر، اطلاعات مربوط به بیماران از داده‌های موجود در آزمایشگاه پاتولوژی پژوهشکده سرطان پستان استخراج گردید. بیماران با پاتولوژی تومور فیلودس مورد بررسی قرار گرفتند. این بیماران از نظر مشخصات دموگرافیک، بالینی، هیستوپاتولوژیک و درمانی ارزیابی شدند. داده‌ها با استفاده از آمار توصیفی (میانگین و انحراف معیار) و توسط نرم‌افزار SPSS 19 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها: در فاصله سال‌های ۱۳۹۰ تا ۱۳۹۴ مجموعاً ۱۶ بیمار در پژوهشکده سرطان پستان با تشخیص تومور فیلودس تحت درمان قرار گرفتند. میانگین سنی بیماران ۴۲±۱۰/۷۸ سال بود (دامنه ۵۸-۲۱) و جنسیت همه بیماران مونث بود. شکایت اصلی ۱۲ بیمار (۷۵٪) احساس توده، ۲ بیمار (۱۲/۵٪) احساس درد و ۲ بیمار (۱۲/۵٪) هم‌زمان احساس توده و درد بود. در ۱۲ بیمار (۷۵٪) توده در پستان راست و در ۴ بیمار (۲۵٪) توده در پستان چپ بود. میانگین سایز تومور ۴/۷ سانتی‌متر بود (دامنه ۱ تا ۱۰/۵ سانتی‌متر). پاتولوژی پس از جراحی در ۵ بیمار (۳۳/۳٪) فیبروآدنوما فیلودس، در ۵ بیمار (۳۳/۳٪) فیلودس خوش‌خیم، در ۳ بیمار (۲۰٪) فیلودس بدخیم، در ۱ بیمار (۶/۷٪) فیبروآدنوما و در ۱ بیمار (۶/۷٪) کارسینوم دیسپلاستیک بود. پرتدرمانی پس از جراحی در ۴ بیمار انجام شده بود. میانگین زمان پیگیری بیماران ۱۳ ماه بود.

نتیجه‌گیری: تومورهای فیلودس، توده‌هایی نادر هستند که طیفی از خوش‌خیم تا بدخیم داشته و به طور بالقوه مهاجم هستند. اکسیزیون موضعی وسیع با حاشیه حداقل ۱ سانتی‌متر درمان ارجح است. پرتدرمانی می‌تواند از عود بیماری جلوگیری کند.

واژه‌های کلیدی: تومور فیلودس، سیستو سارکوما، پستان.

اخباری مثبت دارد و لذا فقط بررسی هیستوپاتولوژیک کل توده از نظر افتراق تومور فیلوبید از فیبرآدنوم قابل اعتماد است.

شانس عود موضعی در تومور فیلوبید ۲۰٪ است و معمولاً در ۲ سال اول اتفاق می‌افتد. جراحی با حاشیه کافی مهمترین عامل پیشگیری کننده از عود است زیرا تومور عودکننده گرید بالاتری نسبت به تومور اولیه دارد. در مطالعه Chen و همکاران در بیماران با حاشیه مثبت ۴۶٪ در مقابل ۸٪ برای حاشیه منفی شانس عود وجود داشت. همچنین نماهای هیستوپاتولوژیک مانند سلولاریته استروم، رشد زیاده از حد استروم، آتبیپی استروم میزان میتوز با متاستاز ارتباط دارد (۸). متاستاز به غدد لنفاوی تنها در ۱۰٪ موارد اتفاق می‌افتد و تنها در این مورد اندیکاسیون لنفذانکتومی وجود دارد (۷).

به دلیل موارد اندک این نوع تومور، مطالعات محدود در زمینه مشخصات کلینیکوپاتولوژیک تومور فیلودس وجود دارد. لذا هدف از این مطالعه گزارش موارد تشخیص داده شده تومور فیلودس در پژوهشکده سرطان پستان و مرور خصوصیات روش‌های تشخیصی و درمانی این تومورها بود.

مواد و روش‌ها

در یک مطالعه گذشته‌نگر، اطلاعات مربوط به بیماران از داده‌های موجود در آزمایشگاه پاتولوژی پژوهشکده سرطان پستان استخراج گردید. بیماران با پاتولوژی فیلودس مورد بررسی قرار گرفتند. این بیماران از نظر مشخصات دموگرافیک، بالینی، هیستوپاتولوژیک و درمانی ارزیابی شدند.

داده‌ها با استفاده از آمار توصیفی (میانگین و انحراف معیار) توسط نرم افزار SPSS 19 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها

در فاصله سال‌های ۱۳۹۰ تا ۱۳۹۴ مجموعاً ۱۶ بیمار در پژوهشکده سرطان پستان با تشخیص اولیه تومور فیلودس تحت درمان قرار گرفتند. میانگین سنی بیماران $43 \pm 10/78$ سال بود (دامنه ۵۸-۲۱) و جنسیت همه بیماران مونث بود. شکایت اصلی ۱۲ بیمار (۷۵٪) احساس توده، ۲ بیمار (۱۲٪) احساس درد و ۲ بیمار (۱۲٪) هم‌زمان احساس توده و درد داشتند. در ۱۲ بیمار (۷۵٪)

مقدمه

تومورهای فیلودس ۳-۲٪ از تومورهای فیبروپیتیالیا پستان و کمتر از ۱٪ از کل تومورهای پستان را تشکیل می‌دهند. میانه سنی زنان مبتلا ۴۹-۴۵ سال است (۲،۱). انسیدانس سالانه این تومور در ایالات متحده، ۲/۱ مورد به ازای هر یک میلیون زن گزارش شده است. این تومورها در نزاد سفید آمریکای لاتین نسبت به نزاد آسیایی و آفریقایی شیوع بیشتر دارند (۳). تفاوت این تومورها با فیبروآدنوم بر مبنای بیشتر بودن میتوز و سلولاریته استروم، پلکومورفیسم بیشتر سلول‌ها و حاشیه تراوشی آنها می‌باشد (۲). این تومورها در تعداد بسیار کمی از مردان که دارای زمینه ژنیکوماستی هستند نیز ممکن است دیده شوند (۴). در سال ۱۸۳۸ این تومورها برای اولین بار توسط ژوهانسون مولر به نام تومورهای سیستوسارکوما نام‌گذاری شد که همین نام موجب گمراх کردن سایرین از نظر ویژگی‌های هیستوپاتولوژیک این تومور گردید، زیرا همه تومورهای فیلودس سارکوم نیستند (۵).

علایم بالینی تومور فیلودس شامل: توده قابل لمس، رشد سریع تومور، سایز بزرگتر از ۲ سانتی‌متر است و سونوگرافی معمولاً نشان‌دهنده توده مشابه فیلوبید حدود مشخص داشته و به شکل گرد و یا لوبوله می‌باشد و بعضی یک علامت هاله در اطراف توده وجود دارد. کلسیفیکاسیون وجود ندارد، علایم ثانویه بدخیمی مانند پری فوکال ادما، ضخامت پوست و رتراسیون نیپل نیز وجود ندارد. در سونوگرافی توده‌های هایپوکاکو با حدود مشخص گرد یا بیضی و یا لوبوله هستند. گاهها تومور با حاشیه اکوژن احاطه می‌شود و اکثرا اکوی توده یک دست در سونوگرافی یکنواخت نیست. علاوه بر این، در اغلب موارد تشدید صوتی خلفی دارند ولی سایه خلفی دیده نمی‌شود. در حال حاضر هیچ معیار بالینی قابل اعتمادی برای تمایز فیبروادنوما از تومورهای فیلودس خوش‌خیم و بدخیم وجود ندارد (۱،۶).

MRI پستان روش مفیدی در تشخیص تومور فیلوبید خوش‌خیم از بدخیم است که هم بر اساس خصوصیات مورفوپاتولوژیک و هم دینامیک توده است. این خصوصیات شامل وجود چربی، خونریزی یا نکروز می‌تواند باشد. آسپیراسیون سوزنی قابل اعتماد نیست و بیوپسی با سوزن ضخیم (CNB) (۷۵٪) ارزش اخباری منفی و ۸۳٪ ارزش

کارسینوم دیسپلاستیک بود. در مجموع ۳ بیمار از ۹ بیمار با پاتولوژی تومور فیلودس، مبتلا به فیلودس بدخیم بودند (۳/۳%). یکی از بیماران با بیوپسی فیلودس خوش‌خیم علی‌رغم توصیه به جراحی از انجام آن امتناع ورزیده بود. پرتودرمانی پس از جراحی در ۴ بیمار انجام شده بود. میانگین زمان پیگیری بیماران تا زمان انجام مطالعه ۱۳ ماه بود. خصوصیات بیماران در جدول شماره ۱ نشان داده شده است.

در جدول شماره ۲ نتایج پاتولوژی بیوپسی و جراحی بیماران به تفکیک نشان داده شده و موارد عود کننده و پرتودرمانی شده نیز مشخص شده‌اند.

توده در پستان راست و در ۴ بیمار (۲۵٪) توده در پستان چپ بود. میانگین سایز تومور ۴/۷ سانتی‌متر بود (دامنه ۱/۰/۵ سانتی‌متر). تشخیص اولیه در ۲ بیمار (۲۲/۲٪) فیبروادنوما یا فیلودس تومور، در ۱ بیمار (۱۱/۱٪) فیلودس خوش‌خیم، در ۳ بیمار (۳۳/۳٪) فیلودس بدخیم و در ۳ بیمار (۳۳/۳٪) فیبروادنوما بود که توسط بیوپسی سوزنی ضخیم بدست آمده بود. اکسیزیون موضعی وسیع در ۸ بیمار (۱۵٪) و ماستکتومی در ۶ بیمار (۴۲/۹٪) انجام شده بود. پاتولوژی پس از جراحی در ۶ بیمار فیبروادنوما فیلودس، در ۵ بیمار تومور فیلودس خوش‌خیم، در ۳ بیمار فیلودس بدخیم و در ۱ بیمار

جدول ۱: خصوصیات بالینی و پاتولوژی بیماران

درصد	تعداد / میانگین و انحراف معیار	بیماران (N=16)
	(۲۱-۵۸) ۴۳±۱۰/۷۸	سن (سال)
%۷۵	۱۲	محل تومور
%۲۵	۴	پستان راست
	(۱-۱۰/۵) ۴/۷	پستان چپ
		سایز توده (سانتی‌متر)
		پاتولوژی CNB
%۱۱/۲	۱	فیبروادنوما فیلودس
%۲۲/۲	۲	فیلودس خوش‌خیم
%۳۲/۳	۳	فیلودس بدخیم
%۳۳/۳	۳	فیبروادنوما
		پاتولوژی پس از جراحی
%۳۳/۳	۵	فیبروادنوما فیلودس
%۴۰	۶	فیلودس خوش‌خیم
۲۰٪	۳	فیلودس بدخیم
%۶/۷	۱	کارسینوم
		دیسپلاستیک

M76 Ki67 مثبت و ۷٪ بود. اولین عود در سال ۹۱ و عود مجدد در سال ۹۲ اتفاق افتاد که نهایتاً پس از انجام ماستکتومی نتیجه پاتولوژی فیلودس خوش‌خیم گزارش شد. بیمار تحت ۱۰ جلسه پرتودرمانی قرار گرفت و در پیگیری به عمل آمده پس از یک سال، علایم عود گزارش نشد.

مورد ۲:

بیمار خانم ۴۲ ساله مجرد که در سال ۹۲ با شکایت احساس توده در پستان راست مراجعه کرده بود. در

گزارش بیماران عود کرده

مورد ۱:

بیمار خانم ۴۱ ساله با شکایت احساس وجود توده و درد در پستان راست به کلینیک بیماری‌های پستان مراجعه کردند. نتیجه ماموگرافی که در سال ۹۰ انجام داده بود BIRADS:3 و در بیوپسی همان سال تومور فیلودس (مشکوک به بدخیم) گزارش شده بود. پاتولوژی بیوپسی اکسیزیونال تومور فیلودس بدخیم‌گزارش شد و گیرنده استروژن، پروژسترون، P53، CD34، BCL-2، منفی و

جدول ۲: نتایج پاتولوژی بیوپسی و جراحی بیماران به تفکیک

کد	پاتولوژی بیوپسی	پاتولوژی جراحی	پر تودرمانی	عو'd موضعی
۱	فیبروآدنوما	فیبروآدنوما فیلودس	✓	فیبروآدنوما خوش خیم
۲	-	فیلودس خوش خیم		فیلودس خوش خیم
۳	فیبروآدنوما فیلودس	فیبروآدنوما فیلودس		فیبروآدنوما فیلودس
۴	-	فیبروآدنوما فیلودس		فیبروآدنوما فیلودس
۵	-	فیبروآدنوما فیلودس		-
۶	فیلودس خوش خیم	-		-
۷	-	فیبروآدنوما فیلودس	✓	فیبروآدنوما
۸	فیبروآدنوما فیلودس	فیبروآدنوما فیلودس		فیلودس خوش خیم
۹	فیبروآدنوما	فیلودس خوش خیم	✓	فیلودس خوش خیم
۱۰	فیلودس بد خیم	فیلودس خوش خیم		فیلودس خوش خیم
۱۱	فیلودس خوش خیم	فیلودس خوش خیم	✓	کارسینوم دیسپلاستیک
۱۲	فیلودس بد خیم	فیلودس خوش خیم		فیلودس خوش خیم
۱۳	-	فیلودس خوش خیم	✓	فیلودس بد خیم
۱۴	فیبروآدنوما	فیلودس بد خیم		فیلودس بد خیم
۱۵	فیلودس بد خیم	فیلودس بد خیم	✓	فیلودس بد خیم
۱۶	فیلودس بد خیم	فیلودس بد خیم		فیلودس بد خیم

مورد ۳:

بیمار خانم ۴۳ ساله متاهل که با شکایت احساس توده در پستان راست به کلینیک بیماری‌های پستان مراجعه کرده بود. در ماموگرافی انجام شده در سال ۹۰ توده‌های رادیوآپاک با کلسیفیکاسیون خوش خیم 30×18 و 10×8 میلی‌متر مشاهده شد. در معاینه توده متحرک با اندازه بزرگتر از ۵ سانتی‌متر با سطح منظم در نیمه بالایی پستان لمس می‌شد. با تشخیص اولیه فیبروآدنوم توسط جراح دو توده چسبیده به هم اکسیزیون شدند. در بررسی میکروسکوپیک، پرولیفراسیون استرومای بافت پستان با ساختار فشرده محاری، قرارگیری عمودی سلول‌های استروممال نسبت به عناصر اپیتیال و برآمدگی‌های برگی شکل مشاهده شده بود. تشخیص نهایی، فیبروآدنوما-فیلودس بود. ماموگرافی ۳ ماه پس از جراحی BIRADS:3 در سونوگرافی توده‌های متعدد با حدود مشخص به نفع فیبروآدنوما در هر دو پستان و ناحیه هایپو

بررسی‌های تصویربرداری در ماموگرافی 0 و BIRADS:0 در سونوگرافی توده هتروژن با حدود مشخص به اندازه 11×10 سانتی‌متر همراه با غدد لنفاوی متعدد زیر بغل مشاهده شد که اندازه یکی از آنها 17×10 میلی‌متر بود. FNA بیمار با ماستیت مطابقت داشت. در معاینه یک توده منفرد با سایز بیش از ۱۰ سانتی‌متر با قوام سفت و سطح منظم همراه با $1-2$ غده لنفاوی در ناحیه زیر بغل لمس شد. تشخیص اولیه جراح تومور فیلودس و یا ماستیت گرانولوماتوز بود. در پاتولوژی CNB فیلودس بد خیم گزارش شد، سپس برای بیمار پارشیل ماستکتومی به روش ما مورد اکشن و بیوپسی غدد لنفاوی زیر بغل انجام شد. گزارش پاتولوژی کارسینوم دیسپلاستیک همراه با غدد لنفاوی منفی بود. بیمار به مدت ۳۰ جلسه تحت پر تودرمانی قرار گرفت و در پیگیری‌های انجام شده پس از ۲ سال علایمی از عود مشاهده نشد.

در ماموگرافی توده بزرگتر از ۱۰ سانتی‌متر و در سونوگرافی یک توده هتروژن به ابعاد تقریبی $64*60*75$ گزارش شد که تا ناحیه زیر بغل گسترش یافته بود. از توده بیمار CNB به عمل آمد که گزارش پاتولوژی آن تومور فیلودس بدخیم بود. به دلیل سایز بزرگ تومور و التهاب روی ضایعه امکان اکسیزیون ضایعه با حاشیه سالم غیر محتمل بود به همین دلیل برای بیمار شیمی‌درمانی نفوادجوانت پیشنهاد شد تا تومور قابل برداشت با حاشیه سالم شود. با توجه به پاسخ قابل قبول بالینی بیمار تحت ماستکتومی رادیکال مديفیه قرار گرفت و گزارش پاتولوژی فیلودس بدخیم به ابعاد $10/5$ سانتی‌متر بود. پس از جراحی بیمار تحت پرتودرمانی قرار گرفت.

اکو میکروبوله $30*9/5$ میلی‌متر در ساعت ۹ پستان راست مشاهده و توصیه به انجام بیوبسی شد. برای بیمار کوادرانکتومی با حاشیه (حداقل ۲ سانتی‌متر از تومور اولیه) انجام شد و جواب پاتولوژی تومور فیلودس خوش‌خیم بود. بیمار به مدت ۲۱ جلسه تحت پرتودرمانی، هم در موضع تومور قبلی و هم در موضع تومور جدید قرار گرفت و سپس با سونوگرافی کنترل هر ۶ ماه پیگیری شد. در پیگیری‌های بعدی به مدت ۳ سال عود موضعی مشاهده نشد.

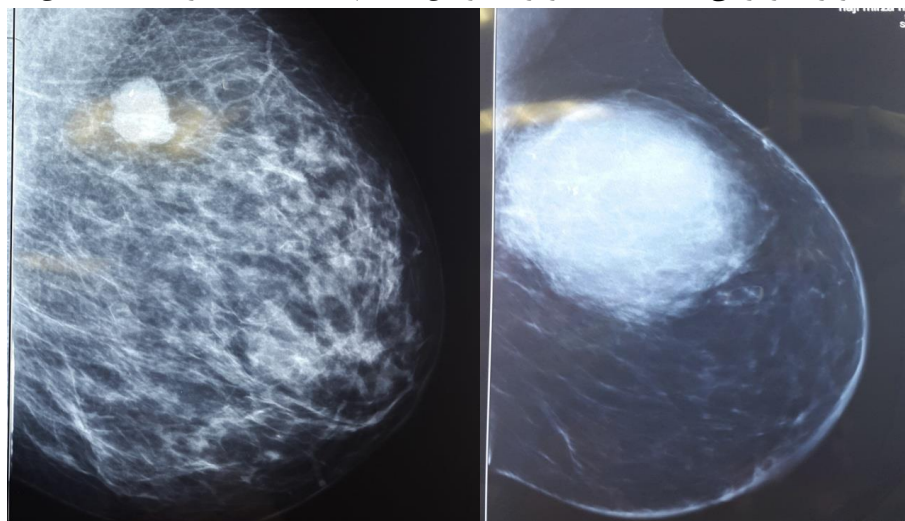
مورد ۴:

بیمار خانم ۵۶ ساله متاهل با شکایت احساس توده در پستان چپ از دو سال قبل مراجعه کرده بود. در معاینه توده با حدود نامشخص، قوام سفت، در ربع فوقانی خارجی و لترال پستان چپ همراه با ارتیتم و ادم پوستی لمس شد.

تصویر ۱: نمایی از تومور فیلودس خوش‌خیم



تصویر ۲: تصویر ماموگرافی بیمار مبتلا به تومور فیلودس بدخیم ۲ سال قبل از مراجعه و در زمان تشخیص



جراحی اکسیزیون موضعی با حاشیه منفی ۱ سانتی‌متر یا بیشتر می‌باشد. لامپکتومی یا پارشیل ماستکتومی درمان جراحی ارجح است. انجام ماستکتومی کامل در صورتی ضروری است که حاشیه منفی جراحی توسط لامپکتومی یا پارشیل ماستکتومی امکان پذیر نباشد. تا هنگامی که تومور فیلودس به لنف نودهای زیر بغل متاستاز نداده باشد مرحله‌بندی آگزیلا یا غدد لنفاوی خارج شده ضروری نیست. معمولاً درمان جراحی به تنها یکی کافی است اما برخی شیمی درمانی و پرتودرمانی در مواردی مانند عود تومور بعد از ماستکتومی و رشد بیش از اندازه استرومای توصیه می‌کنند. از نظر عود بیماری اهمیت زیر گروههای تومور فیلودس کمتر از حاشیه‌های تومور است که توسط جراحی بدست می‌آید (۱۳).

عوامل متعددی را برای عود بعد از جراحی ذکر می‌کنند مانند حاشیه‌های مثبت جراحی، افزایش سلولاریته استرومای، آتیپی استرومای و افزایش فعالیت میتوتیک. در مطالعات مشابه عود موضعی بین ۱۲٪-۳۲٪ و متاستاز در ۱۰٪ بیماران گزارش شده است (۱۶-۱۳). در این مطالعه در ۲ بیمار (۱۳/۴٪) عود موضعی رخ داده بود که پس از انجام پرتودرمانی و با پیگیری ۱۲ ماهه وضعیت بیماران خوب و بدون عود موضعی گزارش شده بود، متاستاز در هیچ یک از بیماران گزارش نشد.

بروز ki67 نقش موثری در افتراق فرم خوش‌خیم و یا بینابینی تومورهای فیلودس و افتراق فرم خوش‌خیم و بدخیم دارد، P53 تنها جهت افتراق فرم خوش‌خیم و بدخیم کاربرد دارد (۲۰-۱۸).

اگرچه محتوای اپیتلیالی اغلب تومورهای فیلودس حاوی گیرنده استروژنی مثبت (۵۸٪) و گیرنده پروژسترونی مثبت (۷۵٪) می‌باشد، اما نقش هورمون درمانی در درمان این تومورها به اثبات نرسیده است. همچنین شواهدی مبنی بر نقش شیمی درمانی در کاهش عود و بهبود بقا بیماران وجود ندارد. در موارد اندکی که عود سیستمیک (معمولاً در ریه) داشته‌اند درمان، مشابه درمان سارکوم بافت نرم می‌باشد (۱۳).

نتیجه‌گیری

تومورهای فیلودس، توده‌هایی خوش‌خیم یا بدخیم بوده و به طور بالقوه مهاجم هستند و در صورت تشخیص باید پیگیری و بررسی دقیق شوند. اکسیزیون موضعی وسیع با

بحث

تومورهای فیلودس نئوپلاسم‌های فیبروپیتیلیال با شیوع کمتر از ۱٪ هستند که میتوانند به طور بالقوه مهاجم باشند. سازمان بهداشت جهانی تومورهای فیلودس را براساس میزان آتیپی سلول استرومای، فعالیت میتوزی، میزان رشد بیش از حد استرومای (۳ معیار اصلی)، نکروز تومور و وضعیت حاشیه‌ها به سه گروه تقسیم کرده است: خوش‌خیم، بینابینی و بدخیم. برخی این تومورها را تنها به دو دسته خوش‌خیم و بدخیم و برخی دیگر گروه بدخیم را به دو دسته گردید پایین و گردید بالا دسته‌بندی می‌کنند (۹-۱۲). برخی از مکاتب نیز ترم فیبرآدنوم- فیلودس را بکار می‌برند که در حقیقت فیبرآدنومی است که هیپوسولولار است ولی زواید برگی شکل مانند فیلودس در داخل آن دیده می‌شود (۲۱). در این مطالعه ۴ بیمار از ۱۶ بیمار (۲۵٪) پاتولوژی نهایی فیبرآدنوم- فیلودس داشتند. این تومورها الاستیک، جدا از بافت اطراف و متحرك بوده و اندازه آنها معمولاً بزرگ و گاهای به بیش از ۳۰-۴۰ سانتی‌متر می‌رسد. تشخیص این تومورها قبل از انجام بیوپسی یا لامپکتومی غیر معمول است. تومورهای فیلودس نسبت به فیبرو ادنوما در سنین بالاتر و لوبولار در سنین پایین تر بروز می‌کنند. این تومورها به سرعت رشد کرده و معمولاً بدون درد هستند. در ۱۵٪ تومورهای فیلودس عود موضعی ممکن است رخ دهد و در مقابل متاستاز به نواحی دوردست کمتر اتفاق می‌افتد (۱۳).

تومورهای فیلودس خوش‌خیم بسیار شبیه به فیبروآدنوما هستند در حالی که در تومور فیلودس بدخیم احتمال عود و متاستاز وجود دارد. تومور فیلودس در تشخیص افتراقی با فیبرآدنوم ژانت یا آتیپیک و تومورهای بدخیم مثل کارسینوم دیسپلاستیک قرار می‌گیرد.

همان‌طور که از اطلاعات جدول شماره ۲ برداشت می‌شود تنها راه تشخیص قطعی این تومورها به علت شباهت عالیم بالینی، تصویربرداری و بافت‌شناسی با تومورهای خوش‌خیم و بدخیم دیگر، اکسیزیون توده و برش کامل تومور است.

الگوهای درمانی متعددی برای درمان این تومورها پیشنهاد شده است. برداشتن کامل تومور به همراه پیگیری مداوم روش پیشنهادی و اصلی می‌باشد (۵). به طور کلی درمان تومورهای فیلودس (خوش‌خیم، حد واسطه، بدخیم)

شیمی درمانی و هورمون درمانی جای تامل دارد.

حاشیه حداقل ۱ سانتی‌متر درمان ارجح است. پرتو درمانی می‌تواند از عواد بیماری جلوگیری کند. اما انجام

References

- Korula A, Varghese J, Thomas M, Vyas F, Korula A. Malignant phyllodes tumour with intraductal and invasive carcinoma and lymph node metastasis. Singapore Med J 2008; 49(11): e318 -21.
- Krishnamoorthy R, Savasere T, Prabhuswamy VK, Babu R, Shivaswamy S. Giant Malignant Phyllodes Tumour of Breast. Case Reports in Oncological Medicine 2014; 956856: 5.
- http://www.uptodate.com/contents/phylloides-tumors-of-the-breast?source=search_result&search=phyllodes&selectedTitle=1~8
- Reingold IM, Asecher GS. Cystosarcomaphyllodes in a man with gynecomastia. Am Clin Pathol 1970; 53(6): 852-6.
- Wei J, Tan YT, Cai UC, Yuan ZU, Yang D, Wang SS, Peng RJ, Teng XU, Liu D, Jand, Shi YX. Predictive factors for the local recurrence and distant metastasis of phyllodes tumors of the breast: a retrospective analysis of 192 cases at a single center. Chin J Cancer; 2014; Vol. 33 Issue 1.
- Mishra SP, Twiary SK, Mishra M, Khanna AK. Phyllodes Tumor of Breast: A Review Article. International Scholarly Research Notice 2013; 361469:1-10
- Pachiarotti A, Selman H, Gentile V, Pachiaritti A, Milazzo GN, Lanzilotti G, Lofino S, Frati P. First case of transformation for breast fibroadenoma to high-grade malignant phyllodes tumor in an in vitro fertilization patient: misdiagnosis of recurrence, treatment and review of the literature. Eur Rev Med Pharmacol Sci 2013; 17: 2495-8.
- Singer A, Treseley J, Velazquez-Vega J, Yepes M. Unusual Aggressive Breast Cancer: Metastatic Malignant Phyllodes Tumor. J Radiol Case Rep 2013; 7(2):24-37.
- Christensen L, Nielsen M, Madsen PM. Cystosarcomaphyllodes. A review of 19 cases with emphasis on the occurrence of associated breast carcinoma. Acta Pathol Microbiol Immunol Scand A 1986; 94(1): 35-41.
- Reinfuss M, Mitu J, Duda K, Stelmach A, Rys J, Smolak K. The treatment and prognosis of patients with phyllodes tumour of the breast: an analysis of 170 cases. Cancer 1996; 77:910-6.
- Grabowski J, Saizsteins L, Sadler GR. Malignant phyllodes tumors: a review of 752 cases. Am Surg 2007; 73: 967-9.
- Pacioles T, Seth R, Orellana C, John I, Panuganti V. Malignant phyllodes tumor of the breast presenting with hypoglycemia: a case report and literature review. Cancer Management and Research 2014; 6: 467-73.
- http://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/breast.pdf.version 2.2015.
- Ben HJ, Damak T, Gamoudi A, et al. Phyllodes tumors of the breast: a case series of 106 patients. Am J Surg 2006; 192: 141-7.
- Parker SJ, Harries SA. Phyllodes tumours. Postgrad Med J 2001; 77: 428-35.
- Asoglu O, Ugurlu MM, Blanchard K, et al. Risk factors for recurrence and death after primary surgical treatment of malignant phyllodes tumors. Ann Surg Oncol 2004; 11: 1011-7.
- Tan PH. 2005 Galloway Memorial Lecture: Breast phyllodes-morphology and beyond. Ann Acad Med Singapore 2005; 34: 671-7.
- Neizabitowski A, Lackowska B, Rys J, Kruczak A, Kowalska T, Mitus J, Reinfuss M, Markiewicz D. Prognostic evaluation of proliferative activity and DNA content in the phyllodes tumor of the breast:

- immunohistochemical and flowcytometric study of 118cases. Breast Cancer Res Treat 2001; 65: 77-85.
19. Erhan Y, Zekioglu O, Ersoy O, Tugan D, Aydede H, Sakarya A, Kapkac M, Ozdemir N, Ozbal O, Erhan Y. p53andKi 67 expression as prognostic factors in cysto sarcoma phyllodes. Breast J 2002; 8: 38-44.
20. Papantoniou V, Koutsikos J, Sotiropoulou M, Mainta E, Lazaris D, Tsioris S, Zerva C. Scintimammographic findings of phyllodes tumor of the breast in a double-phase study with Tc-99m (V) DMSA and Tc-99mMIBI: a case report. Jpn J Clin Oncol 2004; 34: 429-31.
21. Tavassoli F. Pathology of the Breast. Second Edition. McGraw-Hill