

گزارش کوتاه (Brief Report)

تومورهای کلیه در کودکان

بررسی بالینی و آسیب‌شناسی ۱۵ ساله در دو مرکز آسیب‌شناسی بیمارستان کودکان دکتر شیخ و امام رضا(ع) مشهد

چکیده

ذمته و هدف: تومورهای کلیه حدود ۷درصد از تومورهای بدخیم کودکان را شامل می‌شود و کاملاً از انواع آن در بالغین متفاوت است. هدف این مطالعه بررسی ویژگی‌های بالینی و آسیب‌شناسی تومورهای بدخیم کودکان در بیمارستان کودکان دکتر شیخ و امام رضا(ع) مشهد طی سال‌های ۱۳۷۰-۸۵ بود.

روش بررسی: در این مطالعه توصیفی ۵۲ کودک شامل ۲۷ پسر و ۲۵ دختر با تشخیص تومور کلیه در مراکز پاتولوژی بیمارستان‌های کودکان دکتر شیخ و امام رضا(ع) مشهد طی سال‌های ۱۳۷۰-۸۵ مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: ابتلا کلیه هر طرف در ۲۴ نفر (۴۵/۳ درصد) و دو طرفه در ۵ مورد (۹/۴ درصد) مشاهده شد. توده شکمی شایع‌ترین شکایت و نشانه بالینی بود. تاهنجاری‌های مادرزادی در ۶ بیمار (۱۴/۶ درصد) مشاهده گردید. در بررسی هیستوپاتولوژیک ۴۶ مورد (۸۶/۸ درصد) تومور ویلمز، ۲ مورد (۳/۸ درصد) نفروبلاستوم کیستیک با تمايز نسبی، ۲ مورد (۳/۸ درصد) نفروم مزوپلاستیک، ۱ مورد (۱/۹ درصد) تومور رابیدوئید کلیه، ۱ مورد (۱/۹ درصد) آدنوم متابفریک با کارسینوم توبولوپاپیلری گردید پائین و ۱ مورد سارکوم با سلول روشن کلیه (۱/۹ درصد) داشتند. در هنگام مراجعته ۱۱ مورد (۲۰/۸ درصد) در مرحله یک، ۱۶ مورد (۳۰/۲ درصد) در مرحله دو، ۱۳ مورد (۲۴/۵ درصد) در مرحله سه، ۱ مورد (۱۵/۱ درصد) در مرحله چهار و ۵ مورد (۹/۴ درصد) در مرحله پنجم بودند.

نتیجه‌گیری: اگرچه تومور ویلمز شایع‌ترین تومور کلیه در دوران کودکی است، اما موارد اخیر توصیف شده‌ای نظیر تومورهای متابفریک و کارسینوم‌های کلیه کودکان نیز می‌باشد در بررسی هیستوپاتولوژیک مدنظر قرار گیرند. نقش روش‌های مولکولی و سیتوژنتیک برای تقسیم‌بندی و درمان تومورهای کلیه کودکان رو به افزایش می‌باشد.

کلید واژه‌ها: تومورهای کلیه کودکان - کلیه - تومورهای کلیه کودکان

دکتر ننا زابلی نژاد

استادیار گروه آسیب‌شناسی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

دکتر سعادت میرصدراوی

استاد گروه آسیب‌شناسی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

دکتر ههان هیرواده

استادیار گروه جراحی اطفال دانشگاه علوم پزشکی مشهد

دکتر زهرا بدیعی

استادیار گروه اطفال دانشگاه علوم پزشکی مشهد

دکتر امیر مریخی اردبیلی

پژوهش عمومی

نویسنده مسئول: دکتر ننا زابلی نژاد

پست الکترونیکی: nonazabolinejad@yahoo.com

نشانی: مشهد، خیابان طاهری، بیمارستان کودکان دکتر شیخ

بخش آسیب‌شناسی

تلفن: ۰۵۱-۷۲۶۹۰۲۱-۵

نمبر: ۷۲۷۷۴۷۰

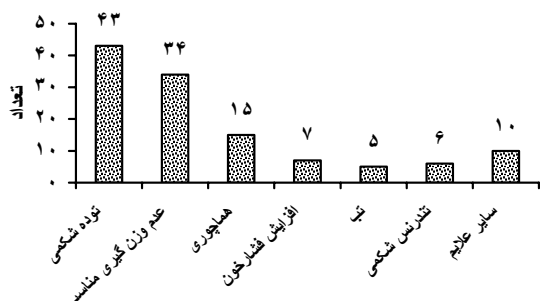
وصول مقاله: ۸۵/۹/۱۲

اصلاح نهایی: ۸۶/۲/۳۱

پذیرش مقاله: ۸۶/۴/۲

مقدمه

ذکر است که وقوع نفروblastوم کیستیک با تمایز نسبی در یکی از بیماران با سابقه قبلی تومور ویلمز دو طرفه و پس از انجام ۶ماه شیمی درمانی، در نمونه نفر کتومی مشاهده شد. از مجموع ۵۲ بیمار مبتلا به تومور کلیه ۲۷ نفر مذکر و ۲۵ نفر موئیت بودند (نسبت مذکر به موئیت ۱/۰۸). دامنه سن بیماران از ۵ روز تا ۱۰ سال (میانگین سنی بیماران ۴۰/۶۳ماه) متغیر بود. در گیری کلیه ها در هر طرف ۲۴ مورد (۴۵/۳درصد) و در ۵ مورد (۹/۴درصد) دو طرفه بود. شایع ترین شکایت بیماران در زمان مراجعته توده شکمی و در مرحله بعد بی اشتہایی و شایع ترین علائم بالینی بیماران توده شکمی و در مرحله بعد عدم وزن گیری مناسب بود (نمودار ۱).



نمودار ۱: فراوانی نسبی علایم بالینی بیماران مبتلا به انواع تومورهای کلیه

در ۶ بیماری (۱۴/۶درصد) که مبتلا به تومور ویلمز بودند، آنومالی های مادرزادی شامل کلیه نعل اسیبی در ۲ مورد، حالت مضاعف، کریپتوور کیدیسم، تترالوژی فالوت و عقب ماندگی ذهنی هر کدام در ۱ مورد مشاهده شد.

نمونه های ارسالی حاصل نفر کتومی رادیکال در ۴۱ مورد (۷۷/۴درصد)، بیوپسی جراحی ۱۰ مورد (۱۸/۹درصد)، نفر کتومی پارسیل ۱ مورد (۱/۹درصد) و بیوپسی سوزنی ۱ مورد (۱/۹درصد) بود. در بررسی مشخصات ماکروسکوپی تومورهای کلیه، حداکثر وزن ۲۳۰۰ گرم و حداقل وزن ۱۲۷ گرم (میانگین وزن ۶۴۱ گرم)، حداقل قطر تومور ۳ سانتی متر و حداکثر قطر آن ۲۵ سانتی متر (میانگین قطر تومور ۱۰/۵ سانتی متر) بود.

از مجموع ۵۳ تومور مورد بررسی ۱۱ مورد (۲۰/۸درصد) در مرحله یک، ۱۶ مورد (۳۰/۲درصد) در مرحله دو، ۱۳ مورد

تومورهای کلیه حدود ۷درصد از کل تومورهای بد خیم کودکان را شامل می شود. تنوع هیستولوژیک این تومورها و شیوع کمتر آنها که شانس برخورد پاتولوژیست و بالطبع آشنایی با این گروه از تومورها را کاهش می دهد، زمینه ساز بروز بسیاری از خطاهای تشخیصی شده است (۱و۲). به علاوه امروزه تقسیم بندهی تومورهای کلیه براساس یافته های مورفولوژیک و نیز ویژگی های ایمنو هیستوشیمی، مولکولی و سیتوژنتیک صورت می گیرد که ما را ناگزیر به استفاده از این روش ها در دستیابی به تشخیص صحیح و انتخاب پروتکل درمانی مناسب می سازد (۳و۴).

پژوهش حاضر شامل بررسی ۱۵ ساله تومورهای کلیه در گروه سنی اطفال از دو بخش آسیب شناسی بیمارستان امام رضا (ع) و دکتر شیخ مشهد با ارائه آماری از فراوانی و ویژگی های کلینیکو پاتولوژیک این گروه از تومورها بود.

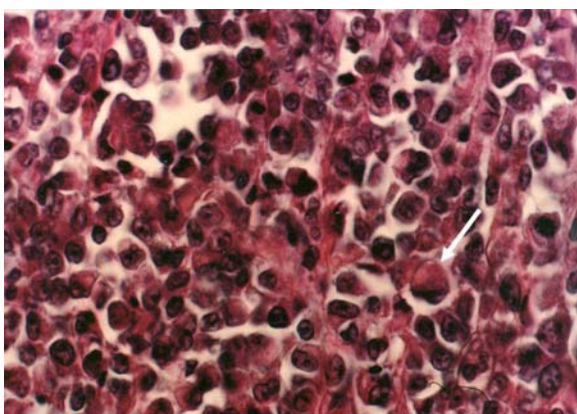
روش بررسی

این مطالعه توصیفی در طی سال های ۱۳۷۰-۸۵ در بخش های آسیب شناسی بیمارستان امام رضا (ع) و دکتر شیخ مشهد انجام شد. ۵۲ بیمار مبتلا به تومور اولیه کلیه مورد بررسی قرار گرفتند. اطلاعات مورد نیاز در ۷ بخش جداگانه شامل مشخصات کلی (سن، جنس، طرف ابتلا و تشخیص)، شکایات بالینی (Symptoms)، علائم بالینی (Signs)، ناهنجاری های مادرزادی همراه، مشخصات ماکروسکوپی، معیارهای میکروسکوپی و مرحله بالینی (Stage) براساس مطالعه پرونده بیماران، گزارش آسیب شناسی و بازبینی مجدد کلیه اسلامیدها توسط دو پاتولوژیست مشخص گردید.

تعیین معیارهای فوق براساس پروتکل NWTS-5 انجام شد. برای تجزیه و تحلیل داده ها از فرمول های رایج آمار توصیفی و نرم افزار SPSS-13 استفاده گردید.

یافته ها

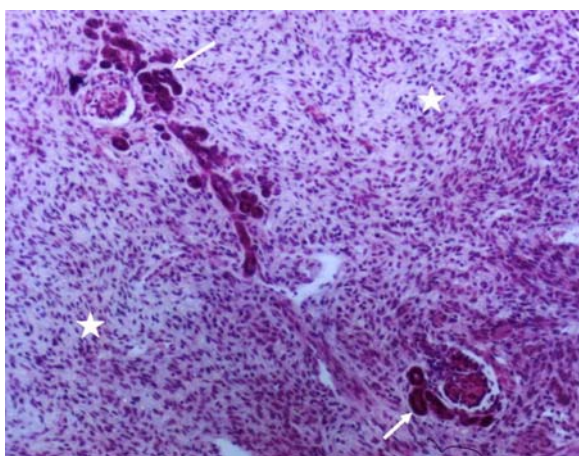
در این مطالعه از مجموع ۵۲ بیمار مبتلا به تومور اولیه کلیه، ۴۶ مورد تومور ویلمز، ۲ مورد نفروblastوم کیستیک با تمایز نسبی، ۲ مورد نفروم مزوبلاستیک، ۱ مورد تومور رابدوئید کلیه، ۱ مورد آدنوم متابنفریک همراه با کارسینوم توبلوپاپیلری و ۱ مورد سارکوم با سلول روشن کلیه گزارش گردید. لازم به



شکل ۳: تومور رابدوبئید کلیه، هسته‌های درشت وزیکوله و نوکلنولدار همراه با انکلوزیون‌های اسیدوفیل سیتوپلاسمیک (شماره بیوپسی ۱۰۳۰، ۱۰×۱۰، H&E)

هنگام مراجعة در ۹ مورد (۱۹/۶ درصد) یک، ۱۳ مورد (۲۸/۳ درصد) دو، ۱۱ مورد (۲۳/۹ درصد) سه، ۸ مورد (۱۷/۴ درصد) چهار و ۵ مورد (۱۰/۹ درصد) پنج بود.

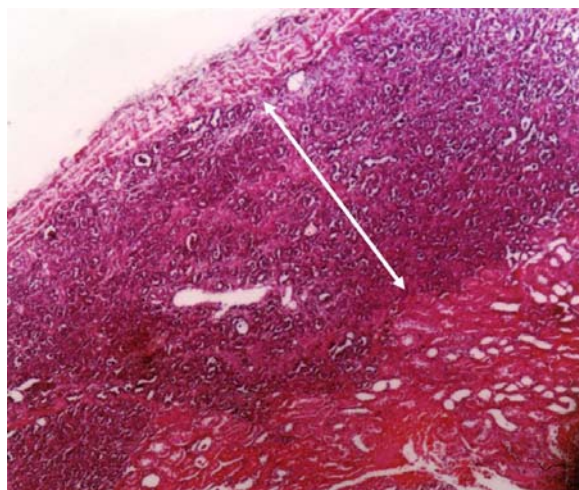
نفروم مزوبلاستیک در ۲ مورد (۳/۸ درصد) شامل یک مورد از نوع سلولار در شیرخوار ۴ ماهه (شکل ۲) و مورد دیگر تیپ کلاسیک در نوزاد ۵ روزه و هر دو با Stage یک هنگام مراجعة مشاهده شد.



شکل ۴-الف: نمای بی‌فازیک آدنوفیبروم متابنفریک شامل ابجی تلیوم امپریونیک و استرومما (شماره بیوپسی ۱۹۱۴، ۱۰×۱۰، H&E)

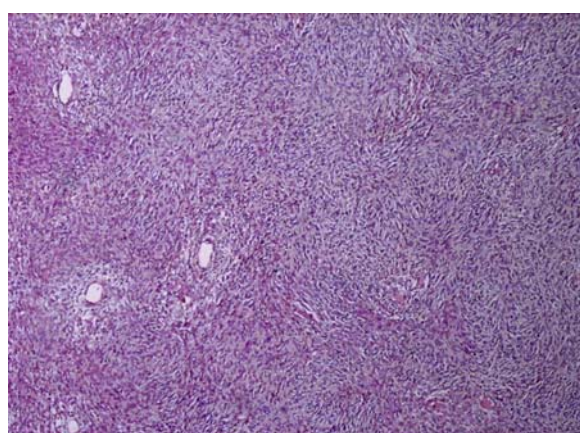
در این مطالعه یک مورد (۱/۹ درصد) تومور رابدوبئید کلیه در شیرخوار دختر ۹ ماهه با ابتلا کلیه راست و Stage سه (شکل ۳)، ۱ مورد (۱/۹ درصد) آدنوفیبروم متابنفریک و کارسینوم توبولوپاپیلر با گرید پایین در دختر ۸ ساله با ابتلا

(۲۴/۵ درصد) در مرحله سه، ۸ مورد (۱۵/۱ درصد) در مرحله چهار و ۵ مورد (۹/۴ درصد) در مرحله پنج بودند.



شکل ۱: وجود بقایای بافت جنبی کلیه در ناحیه سابکپسولر (بقایای نفوژنیک پری‌لویر) (شماره بیوپسی ۳۳۶۳، ۱۰×۱۰، H&E)

در این مطالعه از ۴۶ بیمار (۸۶/۸ درصد) مبتلا به تومور ویلمز ۱۹ نفر مذکور و ۲۷ نفر مونث بودند (نسبت مذکور به مونث ۱/۴). دامنه سنی بیماران از ۳ تا ۱۲۰ ماه متغیر بود. ابتلا کلیه چپ در ۲۱ مورد (۴۵/۷ درصد)، کلیه راست در ۲۰ مورد (۴۳/۵ درصد) و ابتلا دوطرفه در ۵ مورد (۱۰/۹ درصد) وجود داشت. هیستولوژی مطلوب در ۴۳ مورد (۹۷/۷ درصد)، نامطلوب در ۱ مورد (۲/۳ درصد) و بقایای نفوژنیک پری‌لویر در کلیه مبتلا در ۳ مورد (۸/۱ درصد) مشاهده شد (شکل ۱).



شکل ۲: نفروم مزوبلاستیک سلولر با طرح فاسیکولر دارای سلول‌هایی با هسته‌های گرد یا دوکی شکل (شماره بیوپسی ۳۷۶۱، ۱۰×۱۰، H&E)

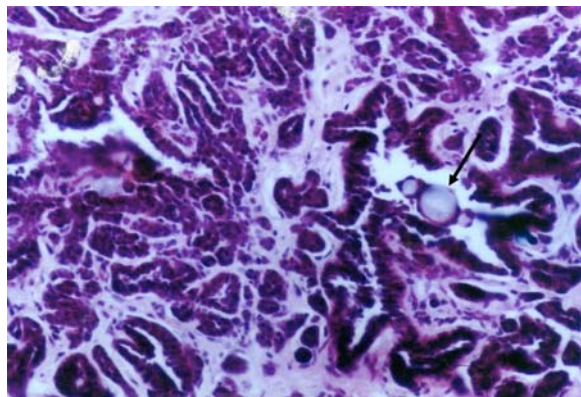
بحث

در مطالعه ما از مجموع ۵۳ مورد تومور کلیه کودکان، تومور ویلمز ۸۶ درصد موارد، نفروبلاستوم کیستیک با تمایز نسبی و نفروم مزوبلاستیک هر یک ۳/۸ درصد و تومورهای رابدوئید کلیه، آدنوم متابفریک با کارسینوم توبولوپاپیلری گردید پائین و سارکوم با سلول روشن کلیه هر یک ۱/۹ درصد موارد را شامل گردیدند. مراحل بالینی هنگام مراجعه نیز به ترتیب شیوع شامل مرحله II ۳۰/۲ درصد، مرحله III ۲۴/۵ درصد، مرحله I ۲۰/۸ درصد، مرحله IV ۱۵/۱ درصد و مرحله V ۹/۴ درصد موارد بود.

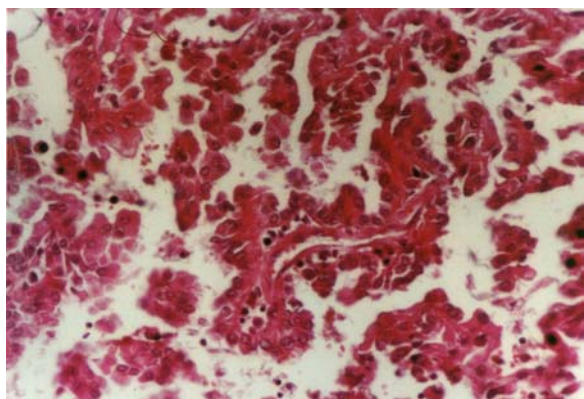
تومورهای کلیه در گروه سنی کودکان با ویژگی‌های کاملاً متفاوت نسبت به انواع این گروه از تومورها در بالغین می‌باشند. طی ۴۰ سال گذشته اقدامات موفقیت‌آمیزی در زمینه درمانی وابسته به هیستولوژی و مرحله بالینی، همچنین روش‌های جراحی این تومورها صورت گرفته است. شاهدی بر این موفقیت، بهبودی فاحش در پیش‌آگهی تومور ویلمز از ۸ درصد در شروع قرن اخیر تا ۵۰ درصد در سال ۱۹۶۰ و بیش از ۹۰ درصد در سال ۲۰۰۰ بوده است (۳). شایع‌ترین تومور اولیه کلیه تومور ویلمز یا نفروبلاستوم (۸۵ درصد موارد) می‌باشد (۵). مهم‌ترین معیار پاسخ به درمان در بیمارانی با تومور ویلمز وجود یا عدم وجود آناپلازی است. تعیین وضعیت کانوئی یا منتشر بودن آناپلازی با توجه به معیارهای موجود مهم‌ترین بخش گزارش آسیب‌شناصی در مورد تومور ویلمز را شامل می‌شود. چرا که وجود آناپلازی کانوئی برخلاف شکل منتشر در صورت حذف کامل هیچ گونه تاثیر منفی در پیش‌آگهی نخواهد داشت (۲). در مطالعه ما تومور ویلمز ۸۶/۸ درصد کل موارد را شامل می‌شد و هیستولوژی نامطلوب تنها در ۲/۳ درصد موارد مشاهده گردید.

نکته دیگر توجه به وجود بقایای بافت جنینی کلیه که به طور معمول در بیش از ۳۰ درصد نمونه‌های نفرکتومی به علت تومور ویلمز مشاهده می‌شود، خواهد بود. وجود این بقایای نفروژنیک با احتمال بروز تومور ویلمز در کلیه مقابله همراه بوده و پیگیری طولانی مدت این بیماران پس از عمل توصیه می‌شود (۷). در مطالعه ما بقایای نفروژنیک در ۳ مورد از ۵

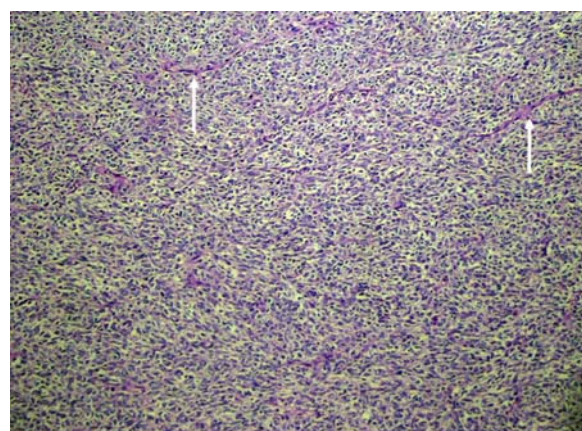
کلیه چپ و Stage دو (شکل ۴) و نیز ۱ مورد (۱/۹ درصد) سارکوم با سلول روشن کلیه در شیرخوار ۴ ماهه و Stage دو هنگام مراجعه مشاهده گردید (شکل ۵).



هسته‌های هیبرکروم بلند با افزایش نسبت هسته به سیتوپلاسم (H&E و ۲۰×۱۰)



شکل ۴-ج: بخش پاپیلری دارای محور همبندی و پوشیده از سلول‌هایی با سیتوپلاسم فراوان اسیدوفیل و هسته درشت وزیکوله (H&E و ۲۰×۱۰)



شکل ۵: سارکوم با سلول روشن کلیه دارای سلول‌هایی با هسته دوکی شکل در سیتوپلاسم روشن یا واکوئله و عروق خونی ظرف و منشعب (شماره بیوپسی ۴۶۵۱، H&E، ۱۰×۱۰)

(متشكل از دو بخش اپی تیال و استرومال) می‌باشند (۱۰). در مطالعه ما چنانچه اشاره شد یک مورد آدنوفیروم متانفریک همراه با کارسینوم توبولوپاپیلری لگنچه مشاهده گردید. تومور رابدوئید کلیه حدود ۲ درصد از تومورهای کلیه را شامل شده که در مطالعه ما نیز یک مورد (۱/۹ درصد) مشاهده گردید. با توجه به شباهت سلول‌های نوپلازیک به سلول‌های Beckwith رابدوموبلاست نخستین بار در سال ۱۹۷۸ به وسیله Palmer تحت این عنوان معرفی گردید. این تومور خاص دوره شیرخوارگی با سیر کشنده و مرحله بالینی پیشرفته حین تشخیص می‌باشد. با توجه به مطالعه‌ای که اخیراً انجام شده، سن به عنوان مهم‌ترین عامل در تعیین پیش‌آگهی (شیرخوارگی بدتر از کودکی) و در درجه بعد مرحله تومور وجود ضایعه سیستم اعصاب مرکزی مبنی بر پیش‌آگهی بد در تومور رابدوئید کلیه می‌باشد (۱۳).

سارکوم با سلول روش از دیگر تومورهای غیرشایع کلیه در گروه سنی کودکان (۳درصد موارد) است. در تحقیق انجام شده روی تعداد قابل توجه از مبتلایان به سارکوم با سلول روش مشخص گردید که درمان با آدریامائین، مرحله بالینی، سن زمان تشخیص وجود نکروز در تومور چهار عامل مستقل در تعیین پیش‌آگهی این بیماران است (۱۴). در مطالعه ما نیز ۱ مورد (۱/۹ درصد) از این تومور با مرحله بالینی ۲، در هنگام مراجعه مشاهده شد.

تقسیم‌بندی تومورهای کلیه کودکان و معیارهای تشخیصی آن در سال‌های اخیر چار تحولات قابل توجهی شده است. به کارگیری روش‌هایی نظیر ایمنوهیستوشیمی، آنالیز مولکولی و سیتوژنتیک مهم‌ترین عامل در بروز این تحولات و شناخت موارد جدید بوده است.

نکته بسیار مهم در تعیین پروتکل درمانی تومورهای کلیه پس از تشخیص، تعیین دقیق مرحله بالینی تومور است و بهترین نتایج در این بخش با تشریک مساعی پاتولوژیست و جراح به دست خواهد آمد. مواردی نظیر ثبت دقیق مشاهدات حین عمل، ارسال نمونه به طور کامل و پرهیز از هرگونه برش تومور در اتاق عمل، برداشت هر چه بیشتر از بخش‌های محیطی تومور که ارتباط بین تومور و کپسول کلیه، پارانشیم طبیعی و سینوس کلیه را فراهم می‌سازد و نیز ارزیابی دقیق

تومور ویلمز دوطرفه مشاهده گردید.

وجود نواحی کیستیک پراکنده در تومور ویلمز بدون تاثیر در پیش آگهی می‌باشد، اما در برخی موارد تومور تماماً از فضاهای کیستیک با دیواره‌های ظریف تشکیل شده است. در این صورت وجود عناصر امبریونیک در جدار موید نفوپلاستوم کیستیک با تمایز نسبی و عدم وجود عناصر نابالغ موید نفوپلاستوم کیستیک خواهد بود (۲). در بررسی ما مجموعاً دو مورد نفوپلاستوم کیستیک با تمایز نسبی و یک مورد آن در نمونه نفرکتومی بیماری با تشخیص تومور ویلمز و پس از شیمی درمانی مشاهده گردید.

نفوپلاستیک یک سارکوم فیبروپلاستیک با گرید پایین کلیه در دوره شیرخوارگی و شایع ترین تومور کلیه در ۳ ماه اول زندگی است (۸). از نظر ریزینی به انوع کلاسیک (۲۴ درصد موارد)، سلولر (۶۴ درصد) و مختلط (۱۰ درصد) تقسیم می‌شود (۹). پیش‌آگهی به طور معمول خوب است. ۹۵ درصد موارد بدون عود و متاستاز خونی بسیار نادر می‌باشد. به نظر می‌رسد سن زمان تشخیص (نوزادی بهتر از شیرخوارگی و کودکی) و میزان کامل بودن برداشت تومور در تعیین پیش‌آگهی از نمای مورفولوژیک مهم‌تر باشد (۱۰). تومورهای اپی تیال بدخیم کلیه در کودکان حدود ۵ درصد موارد را شامل می‌شوند. این گروه از نظر مورفولوژیک متفاوت از نوع بالغین و کاملاً هتروژن می‌باشد. براساس خصوصیات مورفولوژیک قابل تقسیم به دو زیر گروه اصلی شامل تومورهایی با سلول‌های روشن (شامل انواعی با ترانس لوکاسیون‌های کروموزمی خاص بوده و شایع ترین آنها با ابتلا TFE3 در بازوی کوتاه کروموزوم ۱۱ و ژن PRCC در ژن ۱ است که سبب افزایش بروز TFE3 می‌گردد). و انواع پاپیلری (خصوصیات ژنتیک انواع بالغین را نشان داده و دارای واکنش ایمنوهیستوشیمی مثبت برای سیتوکراتین ۷ هستند)، خواهند بود. علاوه بر این ممکن است در زمینه تومور ویلمز، آدنوفیروم یا آدنوم متانفریک هم دیده شوند (۱۰-۱۲). در مطالعه ما نیز یک مورد از کارسینوم پاپیلری ناحیه لگنچه در زمینه آدنوفیروم متانفریک مشاهده گردید.

تومورهای متانفریک گروه دیگری از تومورهای نفوپلاستیک و شامل تومور استرومال، آدنوم و آدنوفیروم

ضرورت‌های استاندارد در گزارش دهی (نظیر تعین آنالازی در تومور ویلمز) از مهم‌ترین نکات در راهیابی به تشخیص صحیح و انتخاب پروتکل درمانی مناسب خواهد بود.

تشکر و قدردانی

مقاله حاضر حاصل پایان‌نامه دکترای حرفه‌ای پزشکی به شماره ۵۶۷۵ و با عنوان فوق (بنام آقای امیر مرتضی اردبیلی) از دانشگاه علوم پزشکی مشهد بود.

References

- 1) Weeks DA, Mierau GW. *Renal Tumors of Childhood: A Pragmatic Approach*. Pathology Case Reviews. 2006; 11(4):156-60.
- 2) Beckwith JB, Argani P. Renal neoplasms of childhood. In: Sternberg SS, ed. Diagnostic Surgical Pathology. 4th Ed. Vol 2. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins. 2004; pp:2001-2033.
- 3) Perlman EJ. *Pediatric renal tumors: practical updates for the pathologist*. Pediatr Dev Pathol. 2005;8 (3):320-38.
- 4) Huang CC, Cutcliffe C, Coffin C, Sorensen PH, Beckwith JB, Perlman EJ. *Classification of malignant pediatric renal tumors by gene expression*. Pediatr Blood Cancer. 2006; 46(7):728-38.
- 5) Khouri JD. *Nephroblastic neoplasms*. Clin Lab Med. 2005;25(2):341-61.
- 6) Hartman DJ, MacLennan GT. *Wilms tumor*. J Urol. 2005;173(6):2147.
- 7) Perlman EJ, Faria P, Soares A, Hoffer F, Sredni S, Ritchey M, et al. *Hyperplastic perilobular nephroblastomatosis: long-term survival of 52 patients*. Pediatr Blood Cancer. 2006;46:203-21.
- 8) Glick RD, Hicks MJ, Nuchtern JG, Wesson DE, Olutoye OO, Cass DL. *Renal tumors in infants less than 6 months of age*. J Pediatr Surg. 2004;39(4):522-5.
- 9) Henno S, Loeillet L, Henry C, D'Hervé D, Azzis O, Ferrer J, et al. *Cellular mesoblastic nephroma: morphologic, cytogenetic and molecular links with congenital fibrosarcoma*. Pathol Res Pract. 2003;199(1):35-40.
- 10) Argani P, Ladanyi M. *Recent advances in pediatric renal neoplasia*. Adv Anat Pathol. 2003;10(5):243-60.
- 11) Altinok G, Kattar MM, Mohamed A, Poulik J, Grignon D, Rabah R. *Pediatric renal carcinoma associated with Xp11.2 translocations/TFE3 gene fusions and clinicopathologic associations*. Pediatr Dev Pathol. 2005;8(2):168-80.
- 12) Bruder E, Passera O, Harms D, Leuschner I, Ladanyi M, Argani P, et al. *Morphologic and molecular characterization of renal cell carcinoma in children and young adults*. Am J Surg Pathol. 2004;28(9):1117-32.
- 13) Tomlinson GE, Breslow NE, Dome J, Guthrie KA, Norkool P, Li S, et al. *Rhabdoid tumor of the kidney in the National Wilms' Tumor Study: age at diagnosis as a prognostic factor*. J Clin Oncol. 2005;23(30):7641-5.
- 14) El Kababri M, Khattab M, El Khorassani M, Hessissen L, Kili A, Nacheff MN, et al. *Clear cell sarcoma of the kidney. A study of 13 cases*. Arch Pediatr. 2004;11(7):794-99.
- 15) Qualman SJ, Bowen J, Amin MB, Srigley JR, Grundy PE, Perlman EJ, et al. *Protocol for the examination of specimens from patients with Wilms tumor (nephroblastoma) or other renal tumors of childhood*. Arch Pathol Lab Med. 2003; 127(10):1280-9.

گانگلیون‌های لنفاوی ارسالی از جمله نکاتی هستند که رعایت دقیق آنها الزامی خواهد بود (۱۵۳ و ۲۲).

نتیجه گیری

در این مطالعه طیفی از تومورهای کلیه کودکان ضمن شیوع قابل توجه تومور ویلمز (مطابق با مطالعات مشابه خارج از کشور) مشاهده شد. توجه دقیق به ویژگی‌های هیستوپاتولوژیک این گروه از تومورها ضمن اشراف بر