

بررسی مقایسه‌ای نتایج سل بلک و سیتولوژی در مایعات ارسالی به بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) در سال ۱۳۸۲

چکیده

زمینه و هدف: امروزه اهمیت تشخیص صحیح و زودهنگام بیماری‌ها و پیشگیری از حوادث ناشی از امراض، بر کسی پوشیده نیست. یکی از راه‌های صحیح پیشگیری، تشخیص زودرس بیماری‌ها است. در میان روشهای موثر و اقدامات صدرصد مفید، بررسی‌های سیتولوژیک قرار دارد. با آشنایی با تغییرات اولیه خصوصیات ریختشناسی سلولها شاید بتوان قبل از آنکه بیماری اشکال بالینی خود را نشان دهد، آن را تشخیص داد و به درمان موثر اقدام نمود. در این مطالعه نتایج نمونه‌های سیتولوژی مایعات با نتایج سل بلک آنها مقایسه شد تا مشخص گردد نمونه‌های سل بلک تا چه حدی می‌توانند تکمیل کنند نتایج نمونه‌های سیتولوژی باشند.

*دکتر ماندانه دولتی I

دکتر مریم کدیور II

روش بررسی: در ۲۰۰ بیمار که در سال ۱۳۸۲ به یک بیمارستان تهران مراجعه کرده و تحت آسپیراسیون و یا لاواز قرار گرفته بودند، بررسی انجام شد. از نمونه‌های این بیماران، لامهای سیتولوژی و سل بلک تهیه شد و نتایج در گروه‌ها به هم مقایسه شدند. سیس نمونه‌ها به ۵ دسته عمدۀ تقسیم شدند: ۱- تغییرات التهابی -۲- تغییرات بدخیم -۳- تغییرات مشکوک(suspicious) -۴- منفی از نظر بدخیمی Lymphocytic rich -۵ (negative for malignancy)

یافته‌ها: نمونه‌های سیتولوژی و سل بلک مایعات مختلف بدن با هم مقایسه شدند. بیشترین نمونه‌های دریافتی، شامل مایع پلور و پریتوئن بود. در درجه بعد شایع‌ترین نمونه‌های دریافتی، بروونکو-آلتوئلار لاواز و آسپیراسیون تیروبید بودند. ۵۳٪ از جوابهای سیتولوژی و ۵۴٪ از جوابهای سل بلک، از نظر بدخیمی، منفی بودند. ۳۱٪ از جوابهای سیتولوژی و ۲۱٪ از جوابهای سل بلک، نشان دهنده التهاب مزمن بودند. درصد جوابهای مشکوک(suspicious) در سیتولوژی، ۳٪ و در سل بلک، ۲٪ بوده است. درصد جوابهای بدخیمی(malignancy) در سیتولوژی و سل بلک، ۴٪ بوده است. ماتقی مربوط به جوابهای unsatisfactory و bloody بود که در شمارش محسوب نگردید. در ضمن در مورد جوابهای بدخیمی، به عنوان gold-standard، از جواب بیوپسی استفاده شد که در مورد سیتولوژی، حساسیت، ۵۴٪ و ویژگی آن $PV = 0.00/0.98$ در مورد سل بلک، حساسیت، ۷۰٪ و ویژگی آن $PV = 0.97/0.98$ بود. ارزش پیشگویی مثبت در سیتولوژی (positive predictive value=PPV)، ۶۰٪ و ارزش پیشگویی منفی(Negative predictive value=NPV)، ۹۸٪ بود. ارزش پیشگویی مثبت در سل بلک، ۹۹٪ و حساسیت(sensitivity)، ۳۲٪ بوده است و مربوط به آن $Pvalue = 0.00/0.00$. بوده است. در مورد جوابهای بدخیمی در سل بلک، در پلورال افیوژن، حساسیت و ویژگی 100% بوده است و $Pvalue$ آن $0.00/0.00$ بوده است. ارزش پیشگویی مثبت و منفی در مورد سیتولوژی پلورال افیوژن به ترتیب 50% و 98% بوده و در مورد جواب سل بلک، 40% و 100% بوده است. جوابهای مایع آسیت با جوابهای بیوپسی آنها مقایسه شد که در مورد سیتولوژی، حساسیت، $71/4\%$ و ویژگی، $98/9\%$ بود. ارزش pvalue $0.00/0.00$ بوده است. PV در مورد سیتولوژی آسیت به ترتیب $82/3\%$ و $97/9\%$ بوده است. در نهایت برای پی بردن به توافق سیتولوژی و سل بلک از test of agreement استفاده شد و کاپای آن $977/900$. محاسبه شد که نشانگر توافق مناسب است ($PV = 0.00/0.00$).

نتیجه‌گیری: بین جوابهای سیتولوژی و سل بلک همخوانی مناسبی وجود داشت، اما در مورد جوابهای بدخیمی در سیتولوژی، ویژگی از حساسیت بالاتر بود؛ این به این معنا است که با بدست آوردن جواب مثبت در سیتولوژی می‌توان مطمئن بود که جواب بیوپسی، آن را تایید می‌کند ولی حساسیت این روش پایین بود چون بعضی از موارد بدخیمی در سیتولوژی، می‌تواند مورد اغماض قرار گیرد پس به دلیل موارد منفی کاذب بالای جواب سیتولوژی بخصوص در موارد جوابهای بدخیم باید از روشهای کامل‌تری مثل سل بلک استفاده کرد.

کلیدواژه‌ها: ۱- سیتولوژی ۲- سل بلک ۳- بدخیمی ۴- مشکوک

تاریخ دریافت: ۸۳/۱۱/۲۷، تاریخ پذیرش: ۸۴/۴/۱

(I) دستیار پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران(*مؤلف مسؤول).

(II) استادیار و متخصص پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران.

مقدمه

است. این لخته بلافاصله بعد از کشیدن مایع سیتوولوژی تشکیل می‌شود. تشکیل لخته باعث به دام افتادن سلولهای نئوپلاستیک می‌شود و بدین دلیل اسمیرهایی که بعد از تشکیل لخته تهیه می‌شوند ممکن است عاری از سلولهای نئوپلاستیک و دیگر سلولها باشند. در چنین وضعیتی با گرفتن مقاطعی از این لخته یا در اصل تهیه همان نمونه‌های سل بلک، سلولهای نئوپلاستیک، قابل مشاهده خواهند بود؛ به عنوان مثال در یک بررسی، ۸۶۳ نمونه از مایعات سروزی بیماران برای هر دو حالت سیتوولوژی و سل بلک فرستاده شد، استفاده از سل بلک احتمال جوابهای مثبت را تا ۶/۷٪ افزایش داد.

علت عدم توافق جوابهای سیتوولوژی و سل بلک، احتمالاً تشکیل فوری لخته است. علاوه بر موارد بالا، استفاده از سل بلک می‌تواند گرانولیشن تیشو، تیفه کلسترول (Cholesterol cleft) سلولهای اپیتلیال اسکواموس، ماهیچه اسکلتال و غضروف، کلونی‌های میکروارگانیسم‌ها، ساختمان‌های فرعی پوست، مزوتلیال سل هایپرپلاستیک و استرومای کلژنوس را نشان بدهد. بسیاری از این اجزا یا در نمونه‌های سیتوولوژی نیستند و یا قابل تشخیص نمی‌باشند؛ حتی در نمونه پستان می‌توان در صورت نیاز، رنگ‌آمیزی ایمونوپرداکسیداز را روی سل بلک انجام داد.^(۵)

جزئیات هسته (کروماتین هسته، هستک مشخص و غشاء هسته‌ای مشخص) و ویژگی‌های سیتوپلاسم (واکوئیزاسیون، غشاء سیتوپلاسمی آن و کراتیزاسیون مشخص) در سل بلک رنگ شده به روش پاپ بیشتر قابل بررسی است، بنابراین رنگ پاپ روی سل بلک مفیدتر است.^(۶) روش دیگر تکنیک تهیه سل بلک، PolyVinyl Alcohol (PVA) است. جزئیات سلول در مت PVA بهتر از سایر روشها مشخص می‌شود، در ضمن از لحظه قیمت هم، مقرن به صرفه‌تر می‌باشد.^(۷) در یک مورد از لامهای سیتوولوژی، میکروکلسفیکاسیون وجود داشت که احتمال سروز پاپیلری کارسینوما را مطرح می‌کرد، با تهیه سل بلک مشخص شد که این میکروکلسفیکاسیون‌ها ناشی از اندوسالپنژیوز هستند.^(۸)

امروزه اهمیت تشخیص صحیح و زودهنگام بیماری‌ها و پیشگیری از حوادث ناشی از امراض، بر کسی پوشیده نیست. یکی از راههای صحیح پیشگیری، تشخیص زودرس بیماری‌ها است.

در میان روش‌های موثر و اقدامات صدد رصد مفید، بررسی‌های سیتوولوژیک قرار دارند. با آشنایی با تغییرات اولیه خصوصیات ریخت‌شناصی سلولها شاید بتوان قبل از آنکه بیماری اشکال بالینی خود را نشان دهد، آن را تشخیص داد و به درمان موثر اقدام نمود.^(۱)

یکی از مثالهای خوب و غیر قابل جایگزین این روش، سیتوولوژی دستگاه تناسلی زن است. سرطان گردن رحم تا سال ۱۹۵۰ مهم‌ترین علت مرگ و میر ناشی از سرطان در زنان امریکایی بود. با کوشش‌های موثر و بجای دکتر پاپانیکولاوئ در تشخیص زودرس تغییرات سلولی گردن رحم، امروزه می‌توان مرگ و میر ناشی از این سرطان را در زنان به پایین‌ترین حد خود رساند. این اقدام نه تنها در مورد سرطان گردن رحم مفید بود، بلکه در تشخیص بسیاری از حالات مرضی دستگاه تناسلی زن، موثر واقع گردید.^(۲)

مشابه این اقدام در تشخیص زودرس بیماری‌ها از طریق سیتوولوژی در بسیاری از دستگاه‌های دیگر بدن مثل دستگاه تنفسی، عصبی، گوارش و غیره بکار گرفته شد، با بکارگیری روش‌های مفید سیتوولوژی مثل آسپیراسیون سوزنی باریک (Fine Needle Aspiration=FNA) حتی می‌توان ضایعات درون بدن را مشخص کرد و به درمان آنها اقدام نمود. استفاده از سیتوولوژی برای تشخیص و شناسایی موقع بیماری‌ها، بسیاری از روش‌های تهاجمی تشخیصی را غیرضروری ساخت؛ که نمونه آن FNA از ضایعات تیرویید، پروستات و یا حتی ضایعات درون قفسه صدری و میان سینه است.^(۳)

یکی از روش‌های مختلف آماده‌سازی نمونه برای سیتوولوژی، روش سل بلک می‌باشد.^(۴) یکی از دلایل علاقه به استفاده از سل بلک این است که غالباً در مایعاتی که برای سیتوولوژی فرستاده می‌شوند، لخته وجود دارد که حجم

با استفاده از نرم افزار آماری SPSS version 9، داده ها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. آمار توصیفی با استفاده از آزمون های آماری مربوطه از جمله حساسیت (sensitivity)، ویژگی (specificity)، ارزش اخباری مثبت (PPV)، ارزش اخباری منفی (NPV) و Test of agreement و chi-square ارائه شد.

با درنظرگیری تحقیقات گستردۀ در جهان در زمینه مقایسه جوابهای سیتولوژی و سل بلک و تنوع نتایج آن و با توجه به افزایش مقدار نمونه‌های سیتولوژی در بخش پاتولوژی و نیز تهیه سل بلک، در سالهای اخیر سعی شد تا بررسی مشابه در مرکز بیمارستانی کشور انجام شود تا همبستگی جوابهای سیتولوژی و سل بلک بررسی شوند.

یافته‌ها

عده یافته‌های این تحقیق در ۵ جدول خلاصه شده است که نکات مهم آنها به شرح زیر است. تعداد کل بیماران، ۳۰۰ مورد بوده است. ۱۷۸ مورد در رده سنی ۵۰-۸۰ سال، ۹۲ مورد در رده سنی ۳۰-۵۰ سال قرار داشتند و ۳۰ مورد کمتر از ۳۰ سال داشتند. بیشتر نمونه‌های دریافتی، مایع پلور و پریتوئن بوده‌اند و در درجه بعد، نمونه برونوکوآلتوژ لواژ و بعد از آن آسپیراسیون تیروبیید قرار داشت، باقی موارد نمونه‌های متفرقه‌ای از جمله مایع مفصل، مایع پریکارد، (Cerebro Spinal Fluid)CSF، مختلط، و آسپیراسیون بستگانی.

بیشترین درصد جوابها، مربوط به منفی از نظر بدخیمی (Negative for Malignancy) بود (۵۳٪ در سیتولوژی و ۲۵٪ در سل بلک). در درجه دوم، بیشترین درصد جوابها مربوط به التهاب مزمن (chronic inflammation) بود (۲۱٪ در سیتولوژی و ۲۱٪ در سل بلک). درصد جوابهای مشکوک (suspicious) در سیتولوژی و سل بلک، ۶٪ بوده است. درصد جوابهای بدخیمی در سیتولوژی، ۴٪ بوده است. در سل بلک، ۸٪ بوده است (جدول شماره ۱).

روش بررسی

این مطالعه از نوع مقایسه‌ای توصیفی است. تعداد کل بیماران در این تحقیق ۳۰۰ مورد بوده است. شروع انجام تحقیق از ابتدای سال ۱۳۸۲ به صورت مراجعات ماهانه به بیمارستان مذکور برای بررسی و ثبت موارد جدید بوده است. در ضمن در این مدت در مورد درج مسایل مورد نیاز تحقیق (سن، جنس، محل نمونه‌برداری و جوابهای بیوپسی) توجه لازم مبذول شد.

برای تهیه لامهای مورد نیاز از مایعات دریافتی، ابتدا لام معمول سیتولوژی تهیه شد. بدین منظور با یک قطره چکان یک یا دو قطره از مایع برداشته شده و در وسط اسالید گذاشته می‌شد و سپس به کمک لوب پخش شده و قبل از خشک شدن، توسط الكل اتانول ۹۵٪ فیکس می‌شد و سپس رنگ آمیزی دلخواه که عمدتاً پاپ و گیمسا بود، انجام می‌شد. در مورد تهیه سل بلک بعد از تهیه لام سیتولوژی، کل نمونه برای ۶ دقیقه در دور (revolutions per minute) ۴۰۰ rpm سانتریفیوژ می‌شد.

در مرحله بعد سلول ناتان فرماليين به آن اضافه می شد و سپس مثل نمونه های دیگر، مراحل پروسس (Processing) روی آن صورت می گرفت. پس از آن اسلاميداهای بيماران ذکور به صورت دوره ای مورد بازبیني قرار گرفت. برای هر سری از نمونه ها به تفکیک، محل نمونه برداری، سن بیمار و جنس وی مشخص شد. در نهایت جوابهای سیتولوژی و سل بلک در مقام مقایسه با هم قرار گرفتند و در ضمن جوابهای سیتولوژی و سل بلک نمونه های بد خیم با جوابهای بیوپسی آنها مقایسه شد.

دولت شماره ۱- در صد حوانها به تفکیک در سینتو لوزی و سل بلک

سيتولوژي	سل بلاك	
٥٤/٢	٥٣	منفي
٢/٦	٤/٨	مثبت
٢١/٥	٢١/٩	التهاب مزمن
٢	٢	مشكوك
٤	٤	موارد متفرقة

جدول شماره ۴- میزان حساسیت و ویژگی و اعتبار مثبت و منفی سیتوولوژی و سل بلک تشخیص بدخیمی در مایع آسیت

حساسیت ویژگی	ارزش اخباری	ارزش اخباری
منفی	مثبت	منفی
سل بلک	۷۱/۴	۹۸/۹
سیتوولوژی	۷۱/۴	۹۹/۸

بحث

این مطالعه بر روی ۳۰۰ بیمار که در سال ۱۳۸۲ به بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) مراجعه کرده بودند و به دلایل مختلف تحت آسپیراسیون از مناطق متفاوت قرار گرفته بودند، انجام شد. نمونه‌های سیتوولوژی و سل بلک مایعات با در نظر گرفتن اطلاعات کلینیکی بیمار مثل محل نمونه‌برداری، سن و جنس بطور جداگانه مورد بررسی قرار گرفته و سپس با هم مقایسه شدند. در موارد بدخیم، جواب بیوپسی به عنوان gold standard مورد بررسی قرار گرفت. در اکثر تحقیقات دیگر کلیه پارامترهای مذکور در یک تحقیق مورد بررسی قرار نگرفته بودند.

در مطالعه حاضر بیشترین فراوانی نمونه‌ها مربوط به آسیت (۳۶/۵٪) و مایع پلور (۳۶/۱٪) بوده است، پس از آن بیشترین فراوانی مربوط به برونوکوآلولئر لاواژ (۷/۷٪) و سپس مایع آسپیراسیون تیروبید (۴/۵٪) بوده است. باقی موارد، نمونه‌های متفرقه‌ای از جمله مایع مفصل، مایع پریکارد، CSF، پاروتید، آبشهای نواحی مختلف و آسپیراسیون پستان بودند، که این موارد جمماً ۱۵٪ نمونه‌ها را تشکیل می‌دادند.

سیتوولوژی توانسته بود از ۳۰۰ نمونه، در ۲۸۰ مورد جواب قابل قبولی بدست دهد. ۲۰ مورد جواب منفی کاذب وجود داشت. از میان ۲۰ مورد جواب منفی کاذب، ۴ مورد مربوط به نمونه‌های بدخیم، ۸ مورد مربوط به جوابهای نگاتیو و ۲ مورد مربوط به جوابهای التهاب مزمن (chronic inflammation) بوده است. سل بلک در ۲۹۰ مورد، جواب منفی کاذب وجود داشت که ۵ مورد مربوط به جوابهای نگاتیو، ۴ مورد مربوط به جوابهای التهاب

مابقی مربوط به جوابهای unsatisfactory، Bloody و insufficient بود. در ضمن در مورد جوابهای بدخیمی، به عنوان استاندارد طلایی (gold standard) از جواب بیوپسی استفاده شد. در مورد سیتوولوژی پلورال افیوژن، ویژگی، ۹۹٪ و حساسیت، ۳۳/۳٪ بوده است (Pv=۰/۰۰۰). در مورد جوابهای بدخیمی در سل بلک در پلورال افیوژن، حساسیت و ویژگی ۱۰۰٪ بوده است (Pv=۰/۰۰۲). ارزش پیشگویی مثبت و منفی در مورد سیتوولوژی پلورال افیوژن به ترتیب ۵۰٪ و ۹۸٪ بوده و در مورد جواب سل بلک، ۴۰٪ و ۱۰۰٪ بوده است (جدول شماره ۲ و ۳).

جدول شماره ۲- میزان حساسیت و ویژگی و اعتبار مثبت و منفی سیتوولوژی و سل بلک تشخیص بدخیمی در کل مایعات ارسالی

حساسیت ویژگی	ارزش اخباری	ارزش اخباری
منفی	مثبت	منفی
سل بلک	۹۷/۵	۷۰
سیتوولوژی	۹۸/۵	۵۴/۵

جدول شماره ۳- میزان حساسیت و ویژگی و اعتبار مثبت و منفی سیتوولوژی و سل بلک تشخیص بدخیمی در پلورال افیوژن

حساسیت ویژگی	ارزش اخباری	ارزش اخباری
منفی	مثبت	منفی
سل بلک	۱۰۰	۴۰
سیتوولوژی	۹۹	۲۲/۳

جوابهای بدخیمی مایع آسیت با جوابهای بیوپسی آنها مقایسه شد که در مورد سیتوولوژی، حساسیت، ۷۱/۴٪ و ویژگی، ۹۹/۸٪ با Pv=۰/۰۰۰ بوده است (جدول شماره ۴). در مورد سل بلک، حساسیت ۷۱/۴٪ و ویژگی، ۹۸/۹٪ با Pv=۰/۰۰۰ بوده است. در نهایت برای پی بردن به توافق سیتوولوژی و سل بلک از test of agreement استفاده شد و کاپای آن ۹۷٪ محاسبه شد که نشانگر توافق مناسب است (Pv=۰/۰۰۰).

(در مطالعه حاضر ۲۰ مورد بود) و در سل بلک، ۸۰ مورد جواب miss، گزارش شده بود(در مطالعه حاضر ۱۰ مورد بود).

در مورد جوابها در این مطالعه، جوابهای نگاتیو، ۳۲٪ در سیتوولوژی(۵۳٪ در مطالعه حاضر) و ۲۱٪ در سل بلک بود(۵۴٪ در مطالعه حاضر). جواب مشکوک برای بدخیمی(suspicious)، ۵٪ در سیتوولوژی و سل بلک بود(۲٪ در مطالعه حاضر). جواب غنی از لنفوسيت (lymphocytic rich)، ۲٪ در سیتوولوژی(۴٪ در مطالعه حاضر) و ۶٪ در سل بلک بود(۴٪ در مطالعه حاضر). جواب بدخیمی(malignancy) ۱۵٪ در سیتوولوژی(۳٪ در مطالعه حاضر) و ۱۳٪ در سل بلک(۸٪ در مطالعه حاضر) بوده است.

در مطالعه حاضر برای پی بردن به توافق Test of agreement جوابهای سیتوولوژی و سل بلک از استفاده شد و کاپای آن ۹۷٪ /۰.۰۰۰ محاسبه شد(pv=۰.۰۰۰). نشانگر توافق بسیار مناسبی بین جوابهای سیتوولوژی و سل بلک در کل نمونه‌ها است؛ البته کاپا برای نمونه‌های نگاتیو و التهاب مزمن(chronic inflammation) هم تعیین شد که در مورد نمونه‌های نگاتیو، ۹۴٪ /۰.۰۰۰(pv=۰.۰۰۰) و در مورد نمونه‌های التهاب مزمن، ۹۷٪ /۰.۰۰۰(pv=۰.۰۰۰) بوده است.

در ضمن در مورد جوابهای بدخیمی به عنوان استاندارد طلایی(gold standard) از جواب بیوپسی استفاده شد که در مورد سیتوولوژی، حساسیت، ۵۳٪ /۵ و ویژگی آن، ۹۸٪ /۵ (pv=۰.۰۰۰) بود. حساسیت و ویژگی برای لامهای سل بلک هم تعیین گردید که حساسیت، ۷۰٪ /۵ و ویژگی، ۹۷٪ /۵ بوده است(pv=۰.۰۰۰). ارزش پیشگویی مثبت در سیتوولوژی، ۶۰٪ /۰.۰۰۰(pv=۰.۰۰۰) و ارزش پیشگویی منفی، ۹۸٪ /۱ بوده است. ارزش پیشگویی مثبت در سل بلک، ۵۰٪ و ارزش پیشگویی منفی، ۹۸٪ /۹ بوده است.

سپس در مورد فراوان ترین نمونه‌ها یعنی پلورال افیوژن و سل بلک به تفکیک، حساسیت و ویژگی تعیین شد.

مزمن و ۱ مورد مربوط به suspicious بوده است(جدول شماره ۵).

جدول شماره ۵- درصد جوابهای منفی کاذب در سل بلک و سیتوولوژی به تفکیک جوابها

سیتوولوژی	سل بلک	
نگاتیو	۹	۵
التهاب	۴	۴
(Suspicious)	۲	۱
بدخیمی(Malignant)	۴	-
غنی از لنفوسيت (Lymphocytic rich)	-	-

مقایسه جوابها در روش سیتوولوژی و سل بلک در ذیل آورده می‌شود:

در مجموع بیشترین درصد جوابها مربوط به نگاتیو بوده است(۵۳٪ در سیتوولوژی و ۵۴٪ در سل بلک). پس از آن بیشترین درصد جوابها مربوط به التهاب مزمن(chronic inflammation) بود(۲۱٪ /۰.۹۷۱) در سیتوولوژی و ۲۱٪ /۵ در سل بلک، درصد جوابهای مشکوک(suspicious) در سیتوولوژی و سل بلک ۲٪ بوده است. درصد جوابهای بدخیمی(malignant) در سیتوولوژی، ۶٪ /۰.۰۶۳ در سل بلک، ۸٪ /۰.۰۸ بوده است. جوابهای غنی از لنفوسيت (lymphocytic rich) در سیتوولوژی و سل بلک، ۴٪ بوده است. درصدهای باقیمانده مربوط به مواردی از قبیل خونی(bloody) و آسلولر ناکافی(insufficient) و غیرقابل قضاؤت(unsatisfactory) بوده است.

در یک مطالعه دیگر از میان ۵۴۲ نمونه دریافتی، برونشیال واشینگ(bronchial washing)، ۱۰۷ مورد؛ بروونکوآلولئر لاواژ، ۶۳ مورد؛ خلط، ۲ مورد؛ مایع پلور، ۱۸۲ مورد(که از لحاظ بیشترین مایع دریافتی با مطالعه حاضر هماهنگ داشت)؛ مایع پریکارد، ۸ مورد؛ مایع پریتوئن، ۱۰۸ مورد؛ پریتوئال واشینگ، ۳۰ مورد؛ کیست تخدان، ۱۵ مورد؛ مایع سیتوویال، ۱۱ مورد؛ ادراری، ۱۲ مورد و CSF، ۴ مورد بوده است. در مورد جوابهای سیتوولوژی در این مطالعه، ۷۴ مورد جواب مورد اغماض قرار گرفته(miss).

بعضی از مایعات ارسالی و نمونه‌های خونی غیرقابل قضاوت به دلیل تروماتیزه شدن بیمار می‌باشد. در ضمن در بعضی موارد به دلیل حجم کم مایع ارسالی، امکان تهیه سل بلک وجود نداشت. در ضمن تأخیر در ارسال نمونه‌ها، باعث گیرافتادن سلولهای بدخیم لابه‌لای قطعات لخته و فیبرین و در نتیجه منفی شدن بیشتر لامهای سیتولوژی می‌شد. در ضمن گاهی نمونه‌گیری از محل مناسبی انجام نشده بود.

مطالعات گسترده‌تر در مراکز متعدد و طی سالهای بیشتر بر روی تعداد زیادتری از نمونه‌ها برای سنجش بهتر موارد بدخیمی، التهاب مزمن و موارد منفی مورد نیاز است. تهیه سل بلک در مورد مایعات ارسالی به دلیل حساسیت بالاتر سل بلک، برای تشخیص بدخیمی ضروری است.

فهرست منابع

1- Cibas E, Ducatan B. Cytology diagnostic principles and clinical correlates. 2nd ed. Philadelphia: churchill; 2000. p. 14-24.

2- Lang W, Jeferson T. Bibbo comprehensive cytopathology. 2nd ed. Philadelphia: Livingstone; 1997. p. 555-556.

3- Mayall F, Dary M. Immunoflowcytometry and cell block immunohistochemistry in the FNA diagnosis of lymphoma. Am Surgical J of Pathol 2000; 53: 451-457.

4- Risberg B, Davidson B. Flowcytometric immunophenotyping of serous effusion of peritoneal washing, comparison with immunohistochemistry & morphological finding. J of clinical pathology 2000; 53: 513-517.

5- Abati A. The uniform approach to breast fine needle aspiration. A.C.T.A cytologica 1996; 114: 1120-1126.

6- Cheryi J Schmidt. PVA cell block technique: An alternative to conventional methology. A.C.T.A cytol 2000; 42: 70-80.

7- Rana S Hoda, Cynthia A Schandl, Patricia M Houser, Timothy M Smith. Papaniculaou stain on cell block sections. American Society of Cytopathology Abstracts 2001; 36: 64-66.

در مورد پلورال افیوژن حساسیت سیتولوژی، $\frac{22}{3}$ % و ویژگی آن، $\frac{99}{100}$ (pv=0.000) و حساسیت و ویژگی سل بلک ۱۰۰% بوده است (pv=0.002)؛ در ضمن ارزش پیشگویی مثبت (PPV)، ۵۰% و ارزش پیشگویی منفی (NPV)، ۹۸% بود. در مورد جواب سل بلک ارزش پیشگویی مثبت (PPV)، ۴۰% و ارزش پیشگویی منفی (NPV)، ۱۰۰% بوده است (جدول شماره ۳).

همین محاسبات در مورد نمونه‌های پریتوئن نیز انجام شد. حساسیت سیتولوژی در مورد مایع پریتوئن، $\frac{71}{4}$ % و ویژگی آن، $\frac{97}{8}$ (pv=0.000) بوده است (ppv=0.000). ارزش پیشگویی مثبت (PPV)، $\frac{83}{3}$ % و ارزش پیشگویی منفی (NPV)، $\frac{97}{8}$ بوده است (جدول شماره ۴).

حساسیت و ویژگی سل بلک در مورد مایع پریتوئن تعیین شد، حساسیت سل بلک، $\frac{71}{4}$ % و ویژگی آن، $\frac{98}{9}$ (pv=0.000) بوده است. در مورد سل بلک هم ارزش پیشگویی مثبت (PPV)، $\frac{82}{3}$ % و ارزش پیشگویی منفی (NPV)، $\frac{97}{9}$ بوده است. در یک مطالعه که در آن حساسیت سل بلک و سیتولوژی در مایعات بدن تعیین شده بود، حساسیت سیتولوژی، $\frac{54}{5}$ ٪ در مطالعه حاضر و حساسیت سل بلک، $\frac{82}{70}$ ٪ در مطالعه حاضر (جدول شماره ۵) بوده است.^(۹)

نتیجه‌گیری

در این مطالعه بیشترین همخوانی بین نمونه‌های مشکوک (suspicious) و غنی از لنفوسیت (lymphocytic rich) و التهاب مزمن (chronic inflammation) و پس از آن در نمونه‌های منفی از بدخیمی (Negative for malignancy) بود. در مورد جوابهای بدخیمی (malignancy) با توجه به اینکه حساسیت (sensitivity) سل بلک تا حدود زیادی بیش از روش سیتولوژی می‌باشد، استفاده از سل بلک برای تشخیص بدخیمی‌ها تا حدود زیادی الزامی به نظر می‌رسد.

از جمله محدودیت‌های این مطالعه، تعداد محدود نمونه‌های ارسالی به بخش پاتولوژی، نشانگذاری (Labeling) نامناسب

8- Claire. Diagnostic pitfall of peritoneal washing. Diagnostic Cytopathol 2003; 28: 335-341.

9- Nathan N, Narayan E. Cell block cytology. American J clinical pathology 2000; 114: 599-606.

Comparative Evaluation of Cytologic and Cell Block Results in Received Fluids in Rasool Akram Hospital, 2003

/
***M. Dolati, MD** // **M. Kadivar, MD**

Abstract

Background & Aim: The importance of exact diagnosis of diseases and prevention of complications caused by them is evident to everyone. One of the preventive methods is early detection of diseases. Cytologic examination is a useful and effective method among all. Recognition of early changes of cell morphology could perhaps help us diagnose diseases and manage them before clinical manifestations appear. The present study compared the results of cytology with cell block findings to distinguish if cell block findings could complement cytologic results.

Material & Method: 300 patients referred to the hospital in 2003 underwent aspiration and lavage. Cytologic and cell block slides were obtained from specimens. Thereafter, specimens were divided into 5 categories: 1- inflammatory 2- malignant 3- suspicious 4- negative for malignancy 5- lymphocytic rich.

Results: The results of cytology and cell block were compared. Among obtained fluids, pleural and peritoneal specimens were the most frequent, and bronchoalveolar lavage and thyroid aspiration were next. Regarding findings, 53% of cytologic results and 54.2% of cell block ones were negative for malignancy. Chronic inflammation was found to be 31.9% and 21.5% in cytology and cell block respectively. The percentage of suspicious specimens was 3% for cytology and 2% for cell block. Malignancy constituted 4% of all both in cytology and cell block. Other specimens including bloody, unsatisfactory and insufficient were excluded from the report. In addition, malignant samples were documented by biopsy which was considered as gold standard pathway showing 54.5% sensitivity and 98.5% specificity in cytology($P=0.000$) and 70% sensitivity and 97.8% specificity in cell block. PPV(Positive Predictive Value) and NPV(Negative Predictive Value) were 60% and 98.1% for cytology respectively, and cell block showed PPV of 99% and NPV of 98.9%. Comparing cytology and cell block with biopsy specimens, the following results were obtained. Concerning pleural effusion, specificity and sensitivity of cytology were 99% and 33.3% respectively($P=0.000$). In cell block, sensitivity and specificity were 100%($P=0.002$). Positive predictive value(PPV) and negative predictive value(NPV) in cytology of pleural effusion were 50% and 98% and in cell block 40% and 100% respectively. With regard to peritoneal fluid, the results of biopsy specimens were compared with those of cytology and cell block. In cytology, sensitivity and specificity were 71.4% and 98.9% respectively($P=0.000$). Positive predictive value(PPV) and negative predictive value(NPV) in cytology were 83.3% and 97.9%, and in cell block 83.3% and 97.9% respectively. Ultimately, to find out correspondence between cell block and cytology, we used test of agreement. Kappa was 0.977, which showed desirable conformity.

Conclusion: Acceptable correspondence was found between cytology and cell block. However, specificity was higher than sensitivity in malignant reports in cytology. This could mean that positive results in cytology can be confirmed by biopsy. But low sensitivity indicates that some malignant cases may be ignored in cytology. Therefore, because of high rates of false negative in cases of malignancy, we can make use of complementary techniques such as cell block.

Key Words: 1) Cytology 2) Cell Block 3) Malignancy 4) Suspicious

I) Resident of Pathology, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran. (*Corresponding Author)
II) Assistant Professor of Pathology, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran.