

# Rektal Prolapsusa Neden Olmuş Kanser Görüntüsü Olan Dev Villöz Adenom

## Giant Villous Adenoma Which Appears As a Cancer Cousing Rectal Prolapsus

Murat Çakır<sup>1</sup>,  
Mehmet Kılıç<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Genel Cerrahi AD, Konya, Türkiye

<sup>2</sup>Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Tıbbi Farmakoloji AD, Konya, Türkiye

Geliş Tarihi/Received: 23 Şubat 2017  
Kabul Tarihi/Accepted: 10 Temmuz 2017

Yazışma Adresi: Murat Çakır, Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Genel Cerrahi AD, Konya, Türkiye  
e-posta: drmuratcakir@hotmail.com

### ORCID

Murat Çakır  
<https://orcid.org/0000-0001-8789-8199>

## GİRİŞ

Polip terimi nonspesifik bir terim olup histopatolojik yapısına bakmaksızın intestinal mukozaya yüzeyinden lümeneye doğru çıkıntı olarak tarif edilir (1). Kolonoskopi esnasında kolorektal polipler kolaylıkla tanınır. Poliplerin kolonoskopi ile histopatolojik özelliği hakkında net bir karar vermek zordur. Kolonoskopi esnasında polip çıkarılır ve histopatolojik inceleme yapılarak tam anlamıyla özelliği belirlenmiş olur (2). Polipler %3-9 oranında karsinomlarla birlikte bulunabilir (3). Kolorektal kanserlerin büyük çoğunluğu poliplerden geliştiği için bu konu önem kazanmaktadır (3,4). Beklenmedik bir klinikle ortaya çıkan ve tanıya yanılmaya neden olan karmaşık dev rektal polipli bir olguyu literatür eşliğinde tartışmak istedik.

## OLGU

Otuz altı yaşında erkek hasta yaklaşık 1 yıldır olan kramp tarzı karın ağrısı ve barsak alışkanlığında

Atıf yapmak için: Çakır M, Kılıç M. Rektal Prolapsusa Neden Olmuş Kanser Görüntüsü Olan Dev Villöz Adenom. Selçuk Med J 2019;35(1): 51-54

## Öz

Kolorektal kanserlerin büyük çoğunluğu poliplerden gelişir. Beklenmedik bir klinikle ortaya çıkan ve tanıya yanılmaya neden olan karmaşık dev rektal polipli bir olguyu literatür eşliğinde tartışmak istedik. Olgu: Otuz altı yaşında erkek hasta. Yaklaşık 1 yıldır olan kramp tarzı karın ağrısı ve barsak alışkanlığında değişme mevcuttu. Kolonoskopide çekimde malign kitle ve rektumda dev villöz adenom tespit edildi. Çekimdeki kitle laparoskopik cerrahi ile çıkarıldı. Rektumdaki kitleye lokal eksizyonla polipektomi yapıldı. Polipte kanser görülmesine rağmen cerrahi sınır ve kabul edilebilir histolojik özellikler nedeniyle yapılan işlem yeterli kabul edildi. Kolorektal polipler kanser riski taşıyan lezyonlar olduğu için detaylı histopatolojik inceleme yapılmalı ve cerrahi karar titizlikle verilmelidir

**Anahtar Kelimeler:** Polip, rektum, kanser

## Abstract

Many of the colorectal cancers originated from polyps. We wanted to discuss a case accompanied with literature who has a complicated giant rectal polip which presented with an unusual clinic and confusion in diagnosis. 36 years old male patient. He has cramp like stomache and changing in volonic habits for about a year. During colonoscopy a malign mass in caecum and a giant villous adenoma in rectum is identified. The mass in caecum is excised via laparoscopic surgery. The mass in rectum received polipectomy via local excision. Although a cancer has seen in the polip the surgery is considered opprepiote because of the surgical frontier and acceptable histologic properties. Colorectal polyps are lesions which has the risk to turn into cancers thus, detoiled histopatologic examination and gently decision of surgery is needed.

**Keywords:** Polyp, rectum, cancer

bozulma ile dış kuruma başvurmuş. Yapılan tetkiklerde rektum ve çekimde kitleler görülmüş ve biyopsiler alınmış. Her iki kitlenin sonucu iyi diferansiye adenokanser gelmiş. Hasta ileri tetkik ve tedavi amacıyla kliniğimize gönderilmiş. Hastanın anemnezi detaylı alındığında defekasyonla makattan bir yapının dışa sarktığı ve defekasyon sonrası elle içeri ittiği öğrenildi. Rektal dijital muayenede yumuşak kıvamlı, düzgün yüzeyli, mobil ve büyük bir kitle ele geldi. Yapılan kolonoskopik değerlendirmede alt rektumda geniş tabanlı büyük boyutta villöz adenom ve çekimde ülsere vejetan kitle görüldü. Yapılan tüm batın bilgisayarlı tomografi ve Pelvik Magnetik Rezonans görüntülemesinde rektumun içerisini dolduran yumuşak doku kitleri ve çekimde malign duvar kalınlaşması görüldü (Şekil 1). Rektum duvar kalınlığı normal, perirektal yağlı dokuda patoloji görülmedi. Hastanın rektumdaki kitlesine lokal eksizyon ve çekimdeki kitlesine laparoskopik sağ hemikolektomi

**Açıklama:** Yazarların hiçbirisi, bu makalede bahsedilen herhangi bir ürün, aygıt veya ilaç ile ilgili maddi çıkar ilişkisine sahip değildir. Araştırma, herhangi bir dış organizasyon tarafından desteklenmedi. Yazarlar çalışmanın birincil verilerine tam erişim izni vermek ve derginin talep ettiği takdirde verileri incelemesine izin vermeyi kabul etmektedirler.



**Şekil 1.** Olgunun pelvik MR görüntüsü

yapmaya karar verildi. Hasta ameliyat masasında jinekolojik pozisyonda ikındırılarak kitlenin prolebe olduğu görüldü (Şekil 2). Kitle anal yoldan lokal eksizyon tekniğine uygun olarak eksize edildi (Şekil 3). Polibin makroskopik yapısı 14x8cm boyutunda, düzgün yüzeyle villöz ademon görünümündeydi. Patolojik inceleme sonrasında çekumdaki kitlenin patoloji sonucu T3N0 olarak geldi. Rektumda insutu kanser içeren villöz adenom olarak geldi. Kanser lenfovasküler invazyonu yoktu. Rektumdaki villöz adenom için yapılan cerrahi işlemin yeterli olduğuna



**Şekil 2.** Prolebe villöz adenom görüntüsü



**Şekil 3.** Cerrahi sonrası piyesin görüntüsü

karar verildi. Salvage cerrahisi uygulanmadı. Hasta tıbbi onkolojiye yönlendirildi.

### TARTIŞMA

Kolorektal poliplerin tanısı kolonoskopi, çift kontrastlı baryumlu kolonografi ve bilgisayarlı kolonografi (sanal kolonoskopi) ile konur. Kolonoskopi sadece tanı amacıyla değil tedavi amacıyla kullanılması ile diğer iki yöntemden ayrılmaktadır. Kliniğimizde rutin olarak kolonoskopi uygulamaktayız. Ancak mükerrer denemelerde çekuma ulaşmayan kolonoskopi girişimleri sonrası çift kontrastlı baryumlu kolonografi istemekteyiz. Böylece proksimal kolon hakkında fikir edinmiş olmaktadır.

Kolonoskopide gördüğümüz polipleri sınıflandırırken göz önünde bulundurduğumuz en önemli iki kriter şekil ve büyüklüktür. Şekillerine göre poliple; pediküllü, sesil, flat ve depresif polipler olarak dört gruba ayrılır. Pediküllü polipler barsağa bir sap kısmı ile tutunur. Bu polipler baş, boyun ve saptan oluşur. Görüntüleri tipiktir ve polipektomi nispeten sesil poliplere göre daha kolaydır. Sap kısmı olmayan sesil poliplerin tedavisi daha karmaşık ve problemlidir (5, 6). Polipler büyüklüklerine göre 3 gruba ayrılır. Altı mm den küçük (< 6 mm) polipler ufak (diminutif) polip, 6 -10 mm arasındaki polipler orta büyüklükte polip ve >10 mm de büyük polipler büyük boyutlu polipler olarak isimlendirilir. Polibin boyutu arttıkça hem kolonoskopik tedavisi zorlaşır hem de malignite riski artar. Rektumda tespit ettiğimiz polip çok büyüktü. Literatür taramamızda tespit edilen en büyük poliplerden biriydi. Kolonoskopik tedaviye uygun değildi. Bizde lezyonu lokal eksizyonla çıkardık. Kanser boyutu ile orantılı olarak kanser

riski arttığından bu hastanın polibinde kanser odağına rastladık.

Önemli olan polibin histopatolojik sınıflamasıdır. Ancak biz bu sınıflamayı kolonoskopi esnasında yapamayız. Çıkarığımız polibin histopatolojik incelemesi sonrasında bu sınıflamayı yapabiliriz. Bu sonuçla polibin malignite riski ve malignite varlığı belirlenmiş olunur. Klasik sınıflamada polipler histopatolojik olarak 4 gruba ayrılır: Neoplastik polipler (adenomlar), hamartomatöz polipler, inflamatuvar polipler ve hiperplastik polipler. Ancak günümüzde bu sınıflama değişmiştir. Artık neoplastik ve non-neoplastik olarak ikiye ayırma tercih edilmekte. Yine de bu sınıflama tartışmalıdır. Özellikle hiperplastik polipler geleneksel sınıflamada nonneoplastik polipler içinde olmasına rağmen artık neoplastik polipler içinde serratid polip alt grubu olarak ifade edilmektedir (7). Serratid polipler malignite potansiyeli taşırlar. Üç gruba ayrılır: Hiperplastik polipler, genetik serratid adenomlar, Sessil serratid polipler (sessil serratid adenomlar) (7, 8). Hiperplastik poliplerin adenomatöz poliplerden ayırt edilmesi zordur. Histopatolojik olarak dişli mukozal hücre ile ayırım yapılır. Kolonoskopide tespit ettiğimiz polibin neoplastik adenomatöz bir polip olduğunu gördük.

Adenomatöz polipler kolorektal poliplerin 2/3 ünü oluştururlar. Bu polipler genel nüfusun %5-10 unda bulunur. Displazi içerirler ve kanser gelişimine neden olurlar. Kolorektal kanserlerin büyük kısmı adenomlardan oluşurken, adenomların %5'inden azı kansere ilerler (1). İlerlemiş adenom tanımı: 1cm den büyük polip, yüksek grade'li displazi ve yoğun villöz komponent içeren adenomları kasteder. Kanser sekansı hızlıdır. Adenomlar %30-50 oranında senkron adenom taşır (8). Yaş ilerledikçe bulunma sıklığı artar (majör risk faktörü). Adenomların seksenli yaşlarda görülme oranı %60 lara kadar çıkar (8, 9). Polip görülme sıklığı erkeklerde kadınlardan daha fazladır (10). Kolorektal polipler ensik rektosigmoid bölgede bulunur. Bu bölgede kolorektal poliplerin %50'sinden fazlası görülür. Histopatolojik olarak adenomatöz polipler 3 gruba ayrılır (11). Tubuler, tübülövillöz ve villöz adenomlar. Adenom içerisindeki tübül yapısı %75 den fazla ise tübüler adenom, villöz komponent %75 den fazla ise villöz adenom ve tubul yapısı %25-75 arasındaysa tubulövillöz adenom adını alır. Tübüler adenomlar ensik görülen adenomdur. Tüm kolonda bulunur. Genelde saplı küçük ve düzgün yüzeilidir. Bir cm den küçük tubuler adenomlarda kanser riski yaklaşık %5 civarındadır. Tubulövillöz adenomlar %10-15 oranında bulunur. Çoğunlukla

rektum yerleşimlidir. Genelde orta büyüklükte poliplerdir. Malignite riski yaklaşık %20 kadardır. Villöz adenomlar % 5 oranında bulunur (12). Genellikle ileri yaştaki hastalarda tespit edilir. Yerleşim yeri genelde rektumdur. Büyük boyutta olur ve sesil yapıdadır. Malignite riski yaklaşık %40 kadardır. Rektal kanama, mukuslu gayta ve büyük boyutta olanlar anal kanaldan dışa prolebe olabilir. Olgumuz genç olmasına rağmen büyük boyutta polibi vardı. Çıkarılan polibin kanser içerdiğini gördük.

Polipektomi sonrası histopatolojik olarak kanser tanımlanan hastalarda cerrahi kararı vermek için bakılması gereken en önemli kriterler polipektomi sınıridir. Kabul edilebilir cerrahi sınır en az 2 mm olmasıdır. Cerrahi sınır 2 mm den az, histopatolojik incelemede lenfovasküler invazyon ve indifferansiye kanser varlığı, parçalı polipektomi ve hastanın genel durumu iyi ise cerrahi yapılmalıdır. İnvaziv kanser içeren polipektomilerde lenf nodu tutulum oranı %9 lara kadar çıkmaktadır. Risk lezyonun tipine göre değişir. Sapsız polipte bu oran %15 kadardır. Saplı polipte ise bu oran daha düşüktür. Karsinom polipin sadece baş kısmında ise lenf nodu tutulumu daha düşük iken sap kısmında ise bu oran çok daha yüksektir. Saplı poliplerde Haggitt sınıflaması (13), sapsız poliplerde Kudo sınıflaması (14) cerrahi kararda yardımcı olmaktadır. Kanser riski taşıyan polipektomilerde polipektomi yeri işaretlenmelidir. Kanser polipektomi yerinin 2 mm daha uzak olması, iyi diferansiye, lenfovasküler invazyon olmaması nedeniyle tekrar cerrahi işlem uygulamadık.

Sonuç olarak kolorektal polipler kanser riski taşıyan lezyonlar olduğu için detaylı histopatolojik inceleme yapılmalı ve cerrahi karar titizlikle verilmelidir.

**Çıkar Çatışması:** Çalışmada herhangi bir çıkar çatışması yoktur.

**Finansal Çıkar Çatışması:** Çalışmada herhangi bir finansal çıkar çatışması yoktur.

**Yazışma Adresi:** Murat Çakır, Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Genel Cerrahi servisi Akyokuş/Meram/ Konya, Türkiye. **Posta kodu:** 42080  
**E-mail:** drmuratcakir@hotmail.com **Tel:** 0 332 2236395

#### KAYNAKLAR

1. Heitman SJ, Ronksley PE, Hilsden RJ, et al. Prevalence of adenomas and colorectal cancer in average risk individuals: A systematic review and meta-analysis. Clin Gastroenterol Hepatol 2009;7(12):1272-6.
2. Soetikno R, Friedland S, Kaltenbach T, et al. Nonpolypoid (flat and depressed) colorectal neoplasms. Gastroenterology 2006;130(2):566-72.
3. The Paris endoscopic classification of superficial neoplastic

- lesions: Esophagus, stomach, and colon: November 30 to December 1, 2002. *Gastrointest Endosc* 2003;58:S3-43-6.
4. Arain MA, Sawhney M, Sheikh S, et al. CIMP status of interval colon cancers: Another piece to the puzzle. *Am J Gastroenterol* 2010;105(5):1189-95.
  5. Laiyemo AO, Murphy G, Sansbury LB, et al. Hyperplastic polyps and the risk of adenoma recurrence in the polyp prevention trial. *Clin Gastroenterol Hepatol* 2009;7(2):192-7.
  6. Soetikno RM, Kaltenbach T, Rouse RV, et al. Prevalence of nonpolypoid (flat and depressed) colorectal neoplasms in asymptomatic and symptomatic adults. *JAMA* 2008;299(9):1027-31.
  7. Rex DK, Ahnen DJ, Baron JA, et al. Serrated lesions of the colorectum: Review and recommendations from an expert panel. *Am J Gastroenterol* 2012;107(9):1315.
  8. Carlsson G, Petrelli NJ, Nava H, et al. The value of colonoscopic surveillance after curative resection for colorectal cancer or synchronous adenomatous polyps. *Arch Surg* 1987;122(11):1261-6.
  9. Williams AR, Balasooriya BA, Day DW. Polyps and cancer of the large bowel: A necropsy study in Liverpool. *Gut* 1982;23(10):835-9.
  10. Ben Q, An W, Jiang Y, et al. Body mass index increases risk for colorectal adenomas based on meta-analysis. *Gastroenterology* 2012;142(4):762-7.
  11. O'Brien MJ, Winawer SJ, Zauber AG, et al. The National Polyp Study. Patient and polyp characteristics associated with high-grade dysplasia in colorectal adenomas. *Gastroenterology* 1990;98(2):371-7.
  12. Atkin WS, Saunders BP. British Society for Gastroenterology, Association of Coloproctology for Great Britain and Ireland. Surveillance guidelines after removal of colorectal adenomatous polyps. *Gut* 2002;51:6-11.
  13. Riddell RH, Goldman H, Ransohoff DF, et al. Dysplasia in inflammatory bowel disease: Standardized classification with provisional clinical applications. *Hum Pathol* 1983;14(11):931-68.
  14. Kudo SE, Wakamura K, Ikehara N, et al. Diagnosis of colorectal lesions with a novel endocytoscopic classification - a pilot study. *Endoscopy* 2011;43(10):869-75.