

دو فصلنامه طب جنوب  
دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر  
سال هفتم، شماره ۱، صفحه ۴۷-۵۳ (شهریور ۱۳۸۳)

## بررسی اپیدمیولوژیک تومورهای مغز در کرمان طی سالهای ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰

دکتر حامد ریحانی کرمانی\*

استادیار جراحی مغز و اعصاب، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان

چکیده:

تومورهای دستگاه عصبی مرکزی شامل دو گروه نئوپلاستیک و غیر نئوپلاستیک می باشند. بروز تومورهای مغزی طی بیست سال گذشته در تمام گروههای سنی افزایش یافته است. وجود امکاناتی نظیر توموگرافی کامپیوتری، تصویر برداری رزونانس مغناطیسی (MRI)، تغییر در کدگذاری و طبقه بندی از علل مهم این افزایش می باشند. پژوهش حاضر به بررسی اپیدمیولوژیک تومورهای مغزی طی سالهای ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰ در کرمان می پردازد. طی یک مطالعه مقطعی، تمام پرونده های موجود در بخش جراحی مغز و اعصاب بیمارستان باهنر کرمان از سال ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰ تحت بررسی قرار گرفتند. برای هر تومور توزیع سنی، جنسی و نوع پاتولوژی در نظر گرفته شد. تعداد ۳۳۸ تومور طی این مدت مورد بررسی قرار گرفتند. بیشترین فراوانی را تومورهای گلیال (۳۵٪) بخود اختصاص دادند و بعد از آن مننژیوم ها (۲۶/۳٪) قرار داشتند و تومورهای آستروسیتوم آناپلاستیک، آستروسایتوما، آدنوم هیپوفیز، نوریوم آکوستیک، مدولوبلاستوما، اپاندیموما، کارسینوم شبکه کورویید، کرانیوفارنژیوما، لنفوم، سارکوم و آناپلاستیک اپاندیموما در درجات بعدی قرار داشتند. از لحاظ سنی و جنسی تفاوت آماری معنی دار بین گروههای مختلف تومور وجود داشت. توزیع سنی، جنسی تومورها با مطالعات قبلی و کتب مرجع مطابقت دارد. یافته های مطالعه نشان میدهد بدلیل بهبود در روش های تشخیصی و درمانی و دسترسی به امکانات بهتر، شیوع تومورهای جراحی شده در کرمان افزایش نشان می دهد.

واژگان کلیدی: تومور مغزی، اپیدمیولوژی، نئوپلاستیک، آستروسیتوم آناپلاستیک

## مقدمه

تومورهای سیستم عصبی مرکزی به دو گروه نئوپلاستیک و غیر نئوپلاستیک تقسیم می شوند و در هر ناحیه ای از این سیستم ممکن است ایجاد شوند. این تومورها به ۴ طریق ایجاد می شوند: ۱- نئوپلاسم های اولیه (با هر درجه ای از تمایز) با منشا سلول های طبیعی ۲- وضعیت های غیر نئوپلاستیک اما تومورال با منشا طبیعی ۳- وضعیت های تومورال (نئوپلاسم های حقیقی) که از بافت های جنینی تغییر مکان یافته مشتق می شوند. ۴- متاستاز از ارگانهای دیگر بدن (۱).

بروز تومورهای مغزی طی ۲۰ سال گذشته در تمام گروههای سنی افزایش یافته است که از دلایل مهم آن افزایش تومورهای نظیر لنفوم ناشی از ویروس ایدز، وجود امکاناتی همچون توموگرافی کامپیوتری (CT Scan)، تصویر برداری مغناطیسی (MRI)، تغییر در کدگذاری و تغییر در طبقه بندی تومورها می باشد (۲ و ۳). تغییرات درصدی سالیانه این تومورها با محدوده اطمینان ۹۰٪ و ۹۵٪ به ترتیب ۰/۳ و ۱/۴ می باشد و با کنار گذاشتن تومورهای نظیر لنفوم این نتایج تغییری نکرده است. پیشرفتهای تشخیصی بعلاوه تغییرات در طبقه بندی تومورها باعث افزایش میزان زیر گروههای گلیوم شده است (۲).

توزیع سنی و جنسی تومورهای مغزی گسترده است و با در نظر گرفتن تنوع پاتولوژیک این تومورها، انجام مطالعات اپیدمیولوژیک بصورت مستمر آمار دقیقی در زمینه شیوع این تومورها بدست می دهد. با توجه به نتایج حاصل شده از مطالعات نیمه اول دهه ۷۰ بر روی تومورهای مغزی در کرمان و آمار و ارقام بدست آمده، انجام مطالعه ای دیگر در نیمه دوم این دهه ضروری بنظر می رسد و این مطالعه در ادامه مطالعات قبلی در کرمان (۹-۴) انجام شده است.

## روش کار

مطالعه به صورت مقطعی انجام گرفت. از آنجا

که بخش جراحی مغز و اعصاب بیمارستان شهید باهنر کرمان تنها بخش جراحی اعصاب در استان کرمان می باشد و تمامی بیماران مبتلا به تومور مغز به این بخش ارجاع می شوند به عنوان یک مرکز ارجاعی تومورهای که در این بخش تحت عمل جراحی قرار می گیرند می تواند تخمینی از وضعیت تومورهای مغزی در استان کرمان باشد. با توجه به اینکه تمامی نمونه های برداشته شده در این بخش بدون استثناء به بخش پاتولوژی بیمارستان، ارسال و بایگانی می شوند با مراجعه به آرشیو پاتولوژی پرونده های بخش جراحی مغز و اعصاب و بایگانی بیمارستان تمامی تومورهای مغزی جراحی شده در این بخش تحت بررسی قرار گرفتند. برای همه موارد سن و جنس، سال عمل، نوع پاتولوژی تومور و محل زندگی ثبت شد. تمامی تومورهای جراحی شده در ۵ سال گذشته از افراد ساکن استان کرمان بودند. داده ها پس از جمع آوری در فرم های ثبت اطلاعات تهیه شده با کمک کامپیوتر شخصی سازگار با IBM و بسته نرم افزار آماری SPSS-10 تحت تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. پس از توصیف داده ها به کمک جداول و نمودارها جهت مقایسه بین داده ها، آزمون های آماری Chi square test و Kruskal-Wallis test و ANOVA test استفاده شد. لازم به ذکر است تمامی آزمون ها در سطح زیر ۰/۰۵ معنی دار فرض شد.

## نتایج

در مجموع ده گروه تومور وجود داشت که شایع ترین نوع آن نئوپلاسم های آستروسایتیک Astrocytic (۳۵/۲٪) بود (جدول ۱). در گروه نئوپلاسم آستروسایتیک ۵۳ مورد گلیوبلاستوما مالتی فورم بود و ۴۱ مورد آستروسیتوما بدخیم، بقیه ۲۵ مورد انواع دیگر آستروسیتوما بود. در گروه تومورهای اپاندیم ۶ مورد کارسینوم کورویئید پلکسوس، ۱۳ مورد اپاندیموما و یک مورد آناپلاستیک اپاندیموما بود. در گروه نئوپلاسم های

جدول ۱: توزیع فراوانی تومورهای مغز بر حسب جنس در کرمان ۸۰-۱۳۷۶

گروه پاتولوژی	مرد	زن	جمع کل
نئوپلاسم های آستروسایتیک	۶۵	۵۴	۱۱۹
آپاندیموما	۱۱	۹	۲۰
اولیگودندروگلیوما	۱۱	۵	۱۶
نئوپلاسم های جنینی	۱۰	۵	۱۵
تومورهای بافت مزانشیم	۳	۱	۴
همانژیوبلاستوما	۲	۳	۵
نئوپلاسم سلول شوآن	۷	۹	۱۶
نئوپلاسم های منژیال	۲۹	۶۸	۹۷
تومورهای سلار و پاراسلار	۱۱	۱۴	۲۵
تومورهای متاستاتیک	۱۳	۸	۲۱
جمع کل	۱۶۲	۱۷۶	۳۳۸

جدول ۲: توزیع فراوانی تومورها بر حسب سن بیماران

گروه پاتولوژی	گروه سنی (سال)								
	<۱۰	۱۰-۱۹	۲۰-۲۹	۳۰-۳۹	۴۰-۴۹	۵۰-۵۹	۶۰-۶۹	>۷۰	جمع
نئوپلاسم های آستروسایتیک	۱۳	۱۸	۱۲	۱۴	۱۶	۱۹	۲۰	۷	۱۱۹
آپاندیموما	۷	۵	۴	۱	۱	۲	۰	۰	۲۰
اولیگودندرو گلیوما			۴	۲	۵	۵	۰	۰	۱۶
نئوپلاسم های جنینی	۸	۴	۱	۰	۰	۰	۰	۲	۱۵
تومور بافت مزانشیال	۰	۱	۰	۰	۰	۰	۲	۱	۴
همانژیوبلاستوما	۰	۰	۱	۱	۱	۰	۲	۰	۵
نئوپلاسم سلول شوآن	۰	۳	۲	۱	۷	۲	۰	۱	۱۶
نئوپلاسم های منژیال	۱	۲	۸	۴	۲۴	۱۹	۲۶	۱۲	۹۷
تومورهای سلار و پاراسلار	۰	۱	۶	۶	۲	۵	۴	۱	۲۵
تومورهای متاستاتیک	۰	۰	۰	۲	۵	۶	۳	۵	۲۱
جمع کل	۲۹	۳۵	۳۸	۳۱	۶۱	۵۸	۵۷	۲۹	۳۳۸

در بین گروه‌های مختلف سنی نیز این تفاوت در سطح معنی دار آماری بود (جدول شماره ۲؛  $P < 0.05$ ) و در بین سالهای مختلف (از سال ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰) میزان شیوع تومورهای مغز در کرمان افزایش نشان می داد و اختلاف آماری در حد معنی داری بود (جدول شماره ۳).

### بحث

همانگونه که مشاهده شد، توزیع سنی و جنسی تومورهای مغزی گسترده است، در مطالعه حاضر، زنان نسبت به مردان فراوانی بیشتری داشتند و نسبت زن به مرد ۱/۱ بود که اختلاف آنها از لحاظ آماری معنی دار بود. در مطالعه ای که در این خصوص در عربستان صورت گرفته، این نسبت ۱ بوده است (۱۰) در مطالعات گوناگون و در کشورهای مختلف این نسبت از ۱ تا ۲ متغیر بوده است (۸ و ۱۱-۱۳). در اکثر مطالعات، میزان پایین تر تومورهای مغزی در زنان بدلیل وجود هورمون های جنسی و اختلافات ژنتیکی بین زن و مرد عنوان شده است و این در حالی است که اثر محافظتی جنس زن در حوالی سن منارک زیاد و حوالی سن منوپاز به حداکثر کاهش می یابد (۸ و ۱۷-۱۴). میانگین سنی بیماران در کل نمونه های مورد مطالعه  $42.5 \pm 21$  سال (Mean+SD) بود و اختلاف میانگین سنی در بین گروههای مختلف تومورها از لحاظ آماری معنی دار بود ( $P < 0.001$ ). محدوده سنی بیماران از ۱-۶۹ سال متغیر بود و مویید این است که تومورهای مغزی می توانند از سنین طفولیت تا سنین بالا مشاهده شوند. اکثریت تومورها (۵۲/۱٪) در سن ۷۰-۴۰ سالگی مشاهده شدند.

در مطالعه حاضر تومورهای آستروسایتیک بیشترین فراوانی را داشتند (۳۵/۲٪) و در مقام مقایسه با مطالعه ۵ سال قبل در کرمان و سایر مطالعات همخوانی دارد (۱۳، ۸، ۱۸). در این مطالعه، پیک سنی و متوسط سنی این تومورها بترتیب ۷۰-۵۰ سال و ۳۸/۹ سال بود که با نتایج مطالعه مک کینلی و سایر مطالعات مشابه است (۱۹، ۲۰).

جنینی، هر ۱۵ مورد مدولوبلاستوما بود. در گروه نئوپلاسم آستروسایتیک، ۵۳ مورد جنینی، هر ۱۵ مورد مدولوبلاستوما بود. در گروه Mesenchymal tissue neoplasm دو مورد لنفوم و دو مورد نیز سارکوما وجود داشت. نئوپلاسم سلول شوآن شامل Aoustic neurinoma بودند. در گروه نئوپلاسم های منژیال، اکثر موارد از نوع آتیپیک بودند (۸۹ مورد). در تومورهای ناحیه Sellar نیز سه مورد کرانیوفارینژیوما و ۲۲ مورد

جدول ۳: میزان شیوع تومورهای مغزی از سال ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰ در کرمان

گروه پاتولوژی	سال					
	۷۶	۷۷	۷۸	۷۹	۸۰	جمع
نئوپلاسم های	۲۲	۱۳	۱۹	۳۲	۳۳	۱۱۹
آستروسایتیک	۴	۳	۸	۲	۳	۲۰
آپاندیموما	۱	۴	۳	۴	۴	۱۶
اولیگودندرو گلیوما	۶	۶	۰	۴	۳	۱۵
نئوپلاسم های جنینی	۰	۰	۰	۱	۳	۴
تومور بافت مزانشیال	۰	۰	۱	۱	۳	۴
همانژیوبلاستوما	۰	۰	۱	۱	۱	۳
نئوپلاسم سلول شوآن	۳	۵	۶	۱	۱	۱۶
نئوپلاسم های منژیال	۱۷	۲۱	۱۶	۲۱	۲۲	۹۷
تومورهای	۴	۵	۳	۴	۹	۲۵
سلاروپاراسلار	۵	۱	۸	۴	۳	۲۱
تومورهای متاستاتیک	۶۲	۵۴	۶۴	۷۴	۸۴	۳۳۸
جمع کل						

آدنوم هیپوفیز بودند.

در کل تومورها، ۱۶۲ (۴۷/۹٪) بیمار مرد و ۱۷۶ (۵۲/۱٪) بیمار زن بودند. توزیع جنسی بین گروههای مختلف تومور متفاوت بود و این تفاوت در حد آماری معنی دار بود (جدول شماره ۱). میانگین سنی در کل نمونه های مورد مطالعه  $42.5 \pm 21$  سال (SD±mean) بود و این میانگین بین گروههای مختلف تومورها تفاوت معنی داری داشت ( $P < 0.001$ ).

از نظر فراوانی، بعد از تومورهای آستروسایتیک، نئوپلاسم های منژیال بیشترین تعداد را به خود اختصاص داده اند (۲۶/۳٪) که با منابع موجود همخوانی دارد (۵،۴ و ۱۳). در مطالعه قبلی در کرمان بر روی تومورهای

منژیال طی سالهای ۷۵-۱۳۶۹، گروه سنی بالای ۶۰ سال بیشترین فراوانی (۳۶/۴٪) را داشتند (۲۱ و ۵). در مطالعه حاضر پیک سنی این تومورها ۷۰-۴۰ سال و متوسط سنی آنها ۵۲/۲ سال بود که با منابع مطابقت می کند. بطوری که پیک سنی آنها دهه چهارم تا ششم زندگی با میانگین سنی ۴۵ سال ذکر شده است (۶ و ۲). در مطالعه حاضر نسبت زن به مرد در مورد این تومورها ۲/۴ می باشد و این یافته در مقام مقایسه با سایر مطالعات مشابهت دارد (۱، ۱۳، ۲۲ و ۲۳).

تومورهای ناحیه سلار و پاراسلار از لحاظ فراوانی در مقام بعدی قرار داشتند (۷/۴٪) و از این بین آدنوم های هیپوفیزی فراوانترین نوع پاتولوژیک بودند (۶/۵٪) که این میزان از فراوانی ذکر شده در منابع (۲۰-۱۰٪) کمتر می باشد. پیک سنی این تومورها ۴۰-۲۰ سال و متوسط سنی آنان ۴۲/۲ سال و نسبت مرد به زن ۰/۸ بود که با سایر مطالعات مشابهت دارد (۹، ۸ و ۱۱). از بین تومورهای این ناحیه ۳ مورد (۰/۹٪) کرانیوفارنژیوما بود که نسبت به مطالعه پنج سال قبل در کرمان کاهش دارد.

میزان فراوانی اولیگودندروگلیوما و نئوپلاسم های سلول شوآن مشابه و هر کدام ۴/۲٪ از مواد را تشکیل می دادند. در مطالعه نروژدر سال ۱۹۸۵، فراوانی اولیگودندروگلیوما ۴/۲٪ بود که مشابه یافته مطالعه حاضر است. حداکثر شیوع سنی این تومورها ۶۰-۴۰ سال با میانگین سنی ۴۲ سال و در مردان شایعتر از زنان بود (۳/۲٪ در مقابل ۱/۵٪) که این موضوع با منابع و سایر مطالعات یکسان است (۲۲، ۲۷-۲۵).

نورینوم اکوستیک تمام موارد تومورهای سلول شوآن را تشکیل می داد و میزان فراوانی آن نسبت به مطالعه پنج سال گذشته در کرمان کاهش نشان می دهد (۱۲/۹٪). پیک سنی این تومور ۶۰-۴۰ سال و متوسط سنی آن ۳۹/۵ سال بود و با توجه با اینکه حداکثر شیوع سنی نورینوم آکوستیک بین ۵۵-۳۰ سالگی است (۱) رقم قابل قبولی می باشد. این تومور در زنان شایع تر از مردان بود که با مطالعه دیگر همخوانی داشت (۲، ۴ و ۷). در مطالعه حاضر نئوپلاسم ها با منشاء جنینی (Embryonal) ۴۴٪ مورد را تشکیل می داد که همه آنها نیز از نوع مدولوبلاستوم بودند. حداکثر شیوع این تومور نیز ۲۰ سال و در پسرها شایعتر از دخترها بود که مشابه مطالعه پنج سال قبل کرمان می باشد. نکته قابل توجه اینجاست که ۲ مورد از این تومورها در سن بالای ۷۰ سال دیده شد که موردی نادر می باشد. همانژیوبلاستوم از تومورهای دیگر مورد بررسی در این مطالعه بود که ۱/۵٪ مورد را تشکیل می داد ولی شیوع

در این مطالعه فراوانی تومورهای متاستاتیک متاستاتیک ۶/۲٪ بود که نسبت به نتایج مطالعه ۵ سال قبل (۴/۵٪) افزایش نشان می دهد. در سایر مطالعات، تومورهای متاستاتیک مغزی فراوانی بیشتر نشان داده اند (۱۵-۲۵٪)، بطوریکه در مطالعه اولاسود Olasode تومورهای متاستاتیک رتبه دوم را از لحاظ شیوع دارا بودند (۱۱). شیوع کمتر تومورهای متاستاتیک در این مطالعه به این علت است که این تومورها در مرکز مورد مطالعه کمتر تحت عمل جراحی قرار گرفتند و پس از تشخیص از طریق روش های تصویر برداری مغز یا کشف منشا آن عمدتاً تحت درمان رادیوتراپی قرار می گیرند. پیک سنی این تومورها ۶۰-۴۰ سالگی و میانگین سنی افراد مبتلا

از نظر فراوانی، بعد از تومورهای آستروسایتیک، نئوپلاسم های منژیال بیشترین تعداد را به خود اختصاص داده اند (۲۶/۳٪) که با منابع موجود همخوانی دارد (۵،۴ و ۱۳). در مطالعه قبلی در کرمان بر روی تومورهای منژیال طی سالهای ۷۵-۱۳۶۹، گروه سنی بالای ۶۰ سال بیشترین فراوانی (۳۶/۴٪) را داشتند (۲۱ و ۵). در مطالعه حاضر پیک سنی این تومورها ۷۰-۴۰ سال و متوسط سنی آنها ۵۲/۲ سال بود که با منابع مطابقت می کند. بطوری که پیک سنی آنها دهه چهارم تا ششم زندگی با میانگین سنی ۴۵ سال ذکر شده است (۶ و ۲). در مطالعه حاضر نسبت زن به مرد در مورد این تومورها ۲/۴ می باشد و این یافته در مقام مقایسه با سایر مطالعات مشابهت دارد (۱، ۱۳، ۲۲ و ۲۳).

تومورهای ناحیه سلار و پاراسلار از لحاظ فراوانی در مقام بعدی قرار داشتند (۷/۴٪) و از این بین آدنوم های هیپوفیزی فراوانترین نوع پاتولوژیک بودند (۶/۵٪) که این میزان از فراوانی ذکر شده در منابع (۲۰-۱۰٪) کمتر می باشد. پیک سنی این تومورها ۴۰-۲۰ سال و متوسط سنی آنان ۴۲/۲ سال و نسبت مرد به زن ۰/۸ بود که با سایر مطالعات مشابهت دارد (۹، ۸ و ۱۱). از بین تومورهای این ناحیه ۳ مورد (۰/۹٪) کرانیوفارنژیوما بود که نسبت به مطالعه پنج سال قبل در کرمان کاهش دارد.

میزان فراوانی اولیگودندروگلیوما و نئوپلاسم های سلول شوآن مشابه و هر کدام ۴/۲٪ از مواد را تشکیل می دادند. در مطالعه نروژدر سال ۱۹۸۵، فراوانی اولیگودندروگلیوما ۴/۲٪ بود که مشابه یافته مطالعه حاضر است. حداکثر شیوع سنی این تومورها ۶۰-۴۰ سال با میانگین سنی ۴۲ سال و در مردان شایعتر از زنان بود (۳/۲٪ در مقابل ۱/۵٪) که این موضوع با منابع و سایر مطالعات یکسان است (۲۲، ۲۷-۲۵).

نورینوم اکوستیک تمام موارد تومورهای سلول شوآن را تشکیل می داد و میزان فراوانی آن نسبت به مطالعه پنج سال گذشته در کرمان کاهش نشان می دهد (۱۲/۹٪). پیک سنی این تومور ۶۰-۴۰ سال و متوسط سنی آن ۳۹/۵ سال بود و با توجه با اینکه حداکثر شیوع سنی نورینوم آکوستیک بین ۵۵-۳۰ سالگی است (۱) رقم قابل قبولی می باشد. این تومور در زنان شایع تر از مردان بود که با مطالعه دیگر همخوانی داشت (۲، ۴ و ۷). در مطالعه حاضر نئوپلاسم ها با منشاء جنینی (Embryonal) ۴۴٪ مورد را تشکیل می داد که همه آنها نیز از نوع مدولوبلاستوم بودند. حداکثر شیوع این تومور نیز ۲۰ سال و در پسرها شایعتر از دخترها بود که مشابه مطالعه پنج سال قبل کرمان می باشد. نکته قابل توجه اینجاست که ۲ مورد از این تومورها در سن بالای ۷۰ سال دیده شد که موردی نادر می باشد. همانژیوبلاستوم از تومورهای دیگر مورد بررسی در این مطالعه بود که ۱/۵٪ مورد را تشکیل می داد ولی شیوع

لنفوم و دو مورد دیگر (۰/۶٪) سارکوم و پیک سنی این تومورها بالای شش سال و متوسط سنی آنها ۵۴ سال و در مردان شایعتر از زنان بود که مشابه یافته های مطالعه پنج سال قبل در کرمان می باشد .

بر اساس جدول شماره ۳ میزان تومورهای جراحی شده در کرمان از سال ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰ سیر صعودی داشته است که به دلیل بهبود روشهای تشخیصی ، افزایش آگاهی بیماران ، مراجعه به موقع بیماران و دسترسی به امکانات بهتر می باشد.

این تومور در مطالعه پنج سال قبل ۲/۹٪ بود که نسبت به مطالعه حاضر بیشتر می باشد. پیک سنی آن ۲۰-۵۰ سال و متوسط سنی بروز آن ۴۷/۲ سال بود. در منابع پیک سنی این تومورها دهه سوم تا ششم زندگی ذکر شده است(۱) که با یافته های مطالعه مطابقت دارد. شایان توجه است که این تومور در زنان بیش از مردان بود که با سایر منابع همخوانی ندارد.

در این مطالعه تومورهای بافت مزانشیال ، کمترین فراوانی را داشتند(۱/۲٪) که دو مورد (۰/۶٪)

## References:

1. Burger PC, Schelthauer BW, Vogel FS. Surgical pathology of the nervous system and its covering. 3th ed. New York: Churchill Livingstone, 1991, 107-20, 193-405, 503-35.
2. Jukich PJ, McCarthy BJ, Surawich TS, et al. Trends in incidence of primary brain tumors in the United States. *Neuro Oncol* 2001; 3: 141-5.
3. Nelson JS. Pathology of the nervous system. In: Anderson's pathology. 9<sup>th</sup> ed. ST Louis, Mosby Company, 1990, 2123-196.
۴. ابراهیمی ع، بررسی ۷۰ مورد تومور حفره خلفی طی سالهای ۷۴-۶۹ در بیمارستان شهید باهنر کرمان، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان، شماره ۹۶۳، ۱۳۷۵، ۵۸-۵۳.
۵. پیر مرادی ع، (۱۳۷۵) بررسی موارد تومورهای مننژیال مغزی بیماران بستری شده در بخش جراحی مغز و اعصاب بیمارستان شهید باهنر کرمان از سال ۱۳۷۵-۱۳۶۹، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان، شماره ۱۰۲۷، ۱۳۷۵، ۲۵-۲۳.
۶. سلطان تویه م، بررسی پاتولوژیک تومورهای مغزی بیماران جراحی شده در بیمارستان شهید باهنر کرمان، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان، شماره ۱۳۷۰، ۱۳۱، ۵۰-۲۵.

۷. شرفی م، بررسی خصوصیات دموگرافیک اکوستیک نوروما و سایر تومورهای نفزی اولیه استان کرمان از سالهای ۱۳۶۶ تا خرداد ۱۳۷۴، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان، شماره ۱۳۷۴، ۸۰۱، ۴۸-۴۶.
۸. شفیعی بافتی ا، بررسی ضایعات تومورال سیستم عصبی مرکزی طی سالهای ۷۵-۷۰ در بیمارستان شهید باهنر کرمان، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان، شماره ۱۰۶۵، ۱۳۷۴، ۴۷-۴۰.
۹. شریف نجفی ا، (۱۳۷۵) بررسی ۵۸ مورد تومور ناحیه زین ترکی و مجاور آن طی سال ۷۳-۶۹ در بیمارستان شهید باهنر کرمان، پایان نامه دانشکده پزشکی کرمان شماره ۹۳۷، ۱۳۷۵ صفحات ۵۰-۴۱.
10. Ibrahim AW. CNS tumor in easrem Saudi Arabia. *Neurosurg Kev* 1992; 15:295-302.
11. Olasode BJ, Shakanbi MT, Aghodiuno PU. Intracranial neoplasms in Ibadan, Nigeria. *East Afr Med J* 2000; 77:4-8.
12. Sardinias N, Marcos R, Penstons EM, et al. Tumors of the posterior fossa in children. *Rev Neurol* 1999; 28: 1153-80.
13. Surawich TS, McCarthy BJ, Kupelinan V, et al. Descriptive epidemiology of primary brain and

- CNS tumors: results from the Center Brain Tumor Registry of the United States, 1990-1994. *Neuro Oncol* 1999; 1: 14-25.
14. Kuratsu J, Kochi M, Ushio Y. Incidence and clinical features of asymptomatic meningiomas. *J Neuro Surg* 2000; 92: 760-70.
15. Mc Kinley BP, Michalek AM, Fenstermaker RA, et al. The impact of age and sex on incidence of glial tumors in New York state from 1976-1995. *J Neurosurg* 2000; 93: 932-9.
16. Velema JP, Percy CL. Age curves of central nervous system tumor incidence in adults: variation of shape by histologic type. *J Natl Cancer Inst* 1987; 79: 623-9.
17. Youmans JR. Tumors. In: *Neurological Surgery*. 4<sup>th</sup> ed. Philadelphia: WB Saunders Company, 1996, 2493-798, 2782, 2935-70.
18. Shaw EG, Scheithauer BW, O'fallon JR, et al. Oligodendrogliomas: the mayo clinic experience. *Neuro Surg* 1992; 76: 428-34.
19. Kansal S, Jindal A, Mahopatra AK. Brain stem glioma - a study of 111 patients. *Indian J Cancer* 1999; 36: 99-108.
20. Mork SJ, Lindegaard KF, Holvorsen TB, et al. Oligodendrogliomas. Incidence and biological behavior in defined population. *J Neurosurg* 1985; 63: 881-9.
21. Mendiratta SS, Rosenblum AJ, Stobos RJ. Congenital meningioma. *Neurol (Minneapolis)* 1997; 17: 914-8.
22. Brenner AV, Linet MS, Fine HA, et al. History of allergies and autoimmune disease and risk of brain tumors in adults. *Int J Cancer* 2002; 99: 252-9.
23. Cushing H, Eisenhardt L (1990). *Meningiomas*. In: Youmans JR. *Neurological Surgery*. 3<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Saunders, 1990, 3250-65.
24. Anderson WAD, Scotti TM. Nervous system. In: *Pathology*. 9<sup>th</sup> ed. London: Synopsis Louis, 1980, 730-63.
25. Bauman G, Lote K, Larson D, et al. Pretreatment factors predict overall survival for patients with low grade glioma: a recursive partitioning analysis. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1999; 45: 923-9.
26. Marck R. Neuromuscular system. In: Joun Rosia. *Akerman surgical pathology*. 8<sup>th</sup> ed. Washington DC: ST Louis, 1995, 2288-350.
27. Weller RO. Tumor of central nervous system. In: *Systematic pathology*. 3<sup>th</sup> ed. New York: Churchill Livingstone, 1990, 177-201.