

Cerrahi ünitemizde yapılan kolonoskopik polipektomilerin histopatolojik sonuçları

Histopathological results of colonoscopic polypectomy in a surgery unit

Ayetullah TEMİZ¹, Abdülkadir KAYA²

¹Erzurum Bölge Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Genel Cerrahi Kliniği, Erzurum

²Adilcevaz Onkoloji Hastanesi, Aile Hekimliği Birimi, Bitlis

Giriş ve Amaç: Kolorektal kanserlerin %95'inden fazlası adenomatöz polip-ten orijin alır. Kanserlerin büyük bir çoğunluğu normal görünümü mükoza-dan adenomaya, displaziye ve nihai olarak karsinoma geçiş göstermektedir. Biz bu çalışmada cerrahi ünitemizde yapılan kolonoskopik polipektomilerin histopatolojik özelliklerini irdelemeyi amaçladık. **Gereç ve Yöntem:** Erzurum Bölge Eğitim ve Araştırma Hastanesi Cerrahi Endoskopi ünitesinde Ocak-2013 ile Aralık-2015 yılları arasında kolonoskopik polipektomi yapılan hastaların verileri bölümümüz bilgi işlem veritabanından retrospektif olarak tarandı. **Bulgular:** Hastalarımızda polip görülme oranı %16,1 idi. Hastaların 165'i (%63,5) erkek, 95'i (36,5) kadın idi. Yaş ortalaması 60,87±13,1 (24-93) idi. Lokalizasyona göre polipler %42,1'i sigmoid kolon ve %29,6'sı rektumda idi. Histopatolojik değerlendirmede, poliplerin %49,5'i neoplastik polip idi. Bu poliplerin %40,2'si tübüler adenom, %4,4'ü tübülovillöz adenom, %0,6'sı villöz adenom, %1,2'si intramukozal karsinom, %3,1'i adenokarsinom idi. Adenomatöz poliplerin 52'sinde (%33) displazi izlendi. Bunların 48'i (%92) düşük dereceli displazi, 4'ü (%3) yüksek dereceli displazi idi. Polip çapı ile displazi arasında pozitif korelasyon izlendi (p=0,038). Yüksek dereceli displazi görülen hastaların tümü 50 yaş üstü hastalardı. Fakat genç hastalarda total displazi oranı daha yüksekti ve istatistiksel olarak anlamlı idi (P=0,005). **Sonuç:** Biz bu çalışmada kanser öncüsü olan adenomatöz polip-lerde, literatür ile uyumlu olarak polip çapının displazi ile pozitif korelasyon gösterdiğini, total displazinin genç hastalarda, yüksek dereceli displazinin de yaşlı hastalarda daha yüksek olduğunu tespit ettik.

Anahtar kelimeler: Polip, adenom, displazi

GİRİŞ

Dünya çapında her yıl yaklaşık bir milyon kolorektal kanser (KRK) tanısı konulurken, 500.000 hasta KRK nedeniyle kaybedilmektedir (1). Türkiye'de Sağlık Bakanlığı'nın 2007-2008 yıllarında on iki ildeki kanser kayıt merkezi verilerine göre KRK, görülme sıklığı açısından tüm kanserler içinde %7,8 ile kadınlarda üçüncü ve %7,5 ile erkeklerde dördüncü sırada yer almaktadır (2). KRK tanısı hastaların sadece %40'ında erken evrede (lokalize hastalık evresi) konulmaktadır. KRK'deki prognoz ise tanı anındaki evreyle yakından ilişkilidir. Semptomsuz hastada kanser tanınabilmelidir, bunun için de toplumu bilgilendirmek ve tarama programları uygulamak gereklidir. Tarama sonucu prekanseröz lezyonu veya erken evre tümörü saptama olasılığı fazladır. Yapılan çalışmalar tarama ve izlemin KRK mortalitesini azalttığını

Background and Aims: More than 95% of colorectal cancers are of adenomatous polyps origin. A large majority of cancers undergo a transition from normal-looking mucosa to adenoma, dysplasia, and eventually carcinoma. In this study, we aimed to investigate the histopathologic features of colonoscopic polypectomy performed in our surgical unit. **Materials and Methods:** The data from patients who underwent colonoscopic polypectomy between January 2013 and December 2015 in the surgical endoscopy unit at Erzurum Regional Training and Research Hospital were scanned retrospectively from our department data processing database. **Results:** The rate of polyps in our patients was 16.1%. One hundred and sixty-five (63.5%) of the patients were male, and 95 (36.5%) were female. The mean age was 60.87±13.1 years (24-93 years old). According to polyp location, 42.1% were in the sigmoid colon, and 29.6% were in the rectum. On histopathological evaluation, 49.5% of the polyps were neoplastic polyps. Tubular adenomas were found in 40.2%, tubulovillous adenomas in 4.4%, villous adenomas in 0.6%, intramucosal carcinomas in 1.2%, and adenocarcinomas in 3.1% of these polyps. Dysplasia was observed in 52 (33%) of adenomatous polyps. Of these, 48 (92%) were low-grade dysplasia, and 4 (3%) were high-grade dysplasia. A positive correlation was observed between polyp diameter and dysplasia (p=0.038). All of the patients with high-grade dysplasia were over 50 years old. However, the rate of total dysplasia was higher in younger patients and was statistically significant (p=0.005). **Conclusion:** In this study, we found that polyp diameter correlates positively with dysplasia in adenomatous polyps, which are cancer precursors, and that total dysplasia is higher in young patients and high-grade dysplasia in elderly patients.

Key words: Polyp, adenoma, dysplasia

göstermiştir (3-5). Kanserlerin %95'inden fazlası adenomatöz polipten orijin alır. KRK'lerin büyük bir çoğunluğu normal görünümü mükozadan adenoma, displazi ve nihai olarak karsinoma geçiş gösteren sıralı yolakla meydana gelir. Genelde 50 yaşından sonra adenomatöz polipler sıklıkla görülmekle beraber poliplerin büyük bir çoğunluğu adenokarsinoma ilerlemez (6). Dünya Sağlık Örgütü ve Sağlık Bakanlığı da semptomsuz hastalarda KRK taramaları için 50 yaşından itibaren tarama kolonoskopisi'ni önermektedir. Kolonoskopi ile kolonik mukozanın direk görülmesi; biyopsi olanağı, polip ve lokal tümörlerin çıkarılmasına olanak sağlaması ile diğer tarama testlere göre avantajlıdır. Amerikan Gastroenteroloji Koleji kolonoskopiyi ulaşılabilirliğinin olduğu yerlerde tercih edilen tarama testi olarak belirtmektedir (7). Biz bu çalışmada

Temiz A. Kaya A. Histopathological results of colonoscopic polypectomy in a surgery unit. Endoscopy Gastrointestinal 2017;25:62-65.

DOI: 10.17940/endoskopi.339849

Çıkar Çatışması: Yazarlar çıkar çatışması bildirmemişlerdir.

Finansal Destek: Yazarlar bu olgu için finansal destek almadıklarını beyan etmişlerdir.

Makalemiz Retrospektif bir çalışma olduğu için etik kurul onayı ve hastalardan bilgilendirilmiş onam alınmamıştır. Makalemiz herhangi bir kongrede sunulmamıştır.

İletişim: Ayetullah TEMİZ

Adnan Menderes Mh. Hilal Sok. Bulutlar Deren Sitesi

A Blok No. 13 Palandöken Erzurum

E-mail: temiz-49@hotmail.com

Geliş Tarihi: 03.06.2017 Kabul Tarihi: 21.07.2017

Erzurum ve bölgesine hitap eden cerrahi ünitemizde yapılan kolonoskopik polipektomilerin histopatolojik özelliklerini irdelemeyi amaçladık.

GEREÇ ve YÖNTEM

Erzurum Bölge Eğitim ve Araştırma Hastanesi Cerrahi endoskopi ünitesinde Ocak-2013 ile Aralık-2015 yılları arasında kolonoskopik polipektomi yapılan hastaların verileri bölümümüz bilgi işlem veritabanından retrospektif olarak tarandı. 10'dan fazla polip görülen hastalar, tukayıcı kitleler ve daha önce kolorektal kanser tanısı alan hastalar değerlendirilmeye alınmadı. Çalışmamızdaki hastalardan endoskopi işlemi öncesi aydınlatılmış yazılı onam alındı. Kolonoskopi işlemi için randevu verilen tüm hastalara, standart olarak 3 gün öncesinden posasız sulu gıda rejimine başlandı. İşlemden bir gün önce 2 adet X-M (Sennozid A+B) laktasif solüsyon oral yoldan, işlem sabahı 2 adet BT, Enema (sodyum dihidrojen fosfat+dihidrojen fosfat) rektal yoldan verilerek barsak temizliği yapıldı. Tüm kolonoskopik işlemler Fujinon Corporation markalı videoskopla yapıldı. Toplam 1.618 hastaya kolonoskopi yapıldı. 260 hastada 321 adet kolonoskopik polipektomi işlemi gerçekleştirildi. Hastalara ait demografik bilgiler (yaş, cinsiyet) kolonoskopi raporundaki polip lokalizasyonu, çapı, sayısı ve polibin sapsız olup olmadığı ile patoloji raporundaki polibin histopatolojik tanısı ve özellikleri hastanemiz bilgisayar kayıtlarından bulunarak kayıt altına alındı.

Hastaların verileri SPSS Windows 21.0 programına kaydedilerek istatistiksel analizler gerçekleştirildi ve $p < 0.05$ istatistiksel olarak anlamlı kabul edildi.

BULGULAR

Hastalarımızda polip görülme oranı %16,1 idi. Hastaların 165'i (%63,5) erkek, 95'i (36,5) kadın idi. Yaş ortalaması $60,87 \pm 13,1$ (24-93) idi. Lokalizasyona göre poliplerin %1,9'u çekum, %1,6'sı çıkan kolon, %0,6'sı hepatik fleksura, %8,1'i transvers kolon, %2,2'si splenik fleksura, %13,4'ü inen kolon, %42,1'i sigmoid kolon, %29,6'sı rektum, %0,6'sı anal kanaldan çıkarıldı (Tablo 1). Histopatolojik değerlendirmede, poliplerin %49,5'i neoplastik polip idi. Bu poliplerin %40,2'si tübüler adenom, %4,4'ü tübülövilöz adenom, %0,6'sı villöz adenom, %1,2'si intramukozal karsinom, %3,1'i adenokarsinom idi. Adenomatöz poliplerin 52'sinde (%33) displazi izlendi. Bunların 48'i (%92) düşük dereceli displazi, 4'ü (%3) yüksek dereceli displazi idi. Neoplastik olmayan poliplerin oranı %50,5 idi. Bunların %34'ü hiperplastik polip, %4'ü serrated adenom, %3,7'si juvenil polip, %6,2'si enflamatuvar polip, %1,9'u normal kolon yüzeyi, %0,3'ü lipom ve %0,3'ü lenfoid polip olarak rapor edildi (Tablo.2). Poliplerin %67'si 1 adet, %19,3'ü 2 adet, %9,7'si 3 adet, %2,5'i 4 adet, %1,6'sı 5 adet idi. Poliplerin %48,6'sı küçük çaplı (0-5 mm), %32,1'i orta çaplı (6-10 mm) ve %19,3'ü büyük çaplı (10 mm'den büyük) idi. Poliplerin %57,9'u sapsız, %42,1'i sapsız idi. Displazi saptanan poliplerin oranı, küçük çaplı poliplerde

(0-5 mm) %25, orta çaplı poliplerde (6-10 mm) %44 ve büyük çaplı poliplerde (10 mm'den büyük) %47 olarak izlendi. Polip çapı ile displazi arasında pozitif korelasyon izlendi ($p=0,038$). Displazi ile polibin sayısı, lokalizasyonu ve sapsız arasında istatistiksel olarak anlamlı fark izlenmedi. 50 yaş üstü hastalarda adenomatöz poliplerin görülme oranı %47,3 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %37,5 idi. Malign poliplerin görülme oranı 50 yaş üstü hastalarda %4,8 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %2,7 idi. 50 yaş üstü hastalarda adenomatöz poliplerde displazi görülme oranı %30 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %70 idi. Yüksek dereceli displazi görülen hastaların tümü 50 yaş üstü hastalardı. Fakat genç hastalarda total displazi oranı daha yüksekti ve istatistiksel olarak anlamlı idi ($p=0,005$) (Tablo 3).

Tablo 1. Kolondaki polip yerleşim yerine göre dağılımı

Polip Lokalizasyonu	Sayı (n)	Yüzde (%)
Çekum	6	1,9
Çıkan kolon	5	1,6
Hepatik fleksura	2	0,6
Transvers kolon	26	7,1
Splenik fleksura	7	2,2
Inen kolon	43	13,4
Sigmoid kolon	135	42,1
Rektum	95	29,6
Anal kanal	2	0,6
Toplam	321	100

Tablo 2. Kolonoskopik polipektomi yapılan olguların histopatolojik sonuçları

Histopatolojik Tanı	Sayı (n)	Yüzde (%)
Neoplastik Polipler	159	49,5
Tübüler adenom	129	40,2
Tübülövilöz adenom	14	4,4
Villöz adenom	2	0,6
Intramukozal karsinom	4	1,2
Adenokarsinom	10	3,1
Neoplastik olmayan polipler	162	50,5
Serrated adenom	13	4,0
Hiperplastik polip	109	34,0
Juvenil polip	12	3,7
Enflamatuvar polip	20	6,2
Normal kolon yüzeyi	6	1,9
Lipom	1	0,3
Lenfoid	1	0,3
Toplam	321	100

TARTIŞMA

Kolon ve rektum mukozasından lümen çıkıntı yapan normal dışı tüm yapılar polip olarak adlandırılır. Doğrudan mukozadan kaynaklanmayan kitleler de mukozayı kabartarak polip görüntüsü oluşturabilirler. Bu tür lezyonları da genellikle polipoid lezyon şeklinde tanımlamak uygundur. Kolonoskopi sırasında saptanan poliplerin boyutuna bakılmaksızın potansiyel kanser nedeniyle çıkartılması ve patolojik tanısının konması önerilmektedir. Polipler histolojik olarak neoplastik veya non- neoplastik olarak sınıflandırılırlar. Ayrıca polipler saplı veya sapsız, tek veya birden fazla olabilirler. Polipler klinik olarak genellikle asemptomatik olmakla beraber bazen rektal kanama, demir eksikliği anemisi görülürken, sol kolon yerleşimli büyük poliplerde hasta obstrüksiyon ile gelebilmektedir. Sıklıkla sol kolon ve rektumda görülürler.

Yaptığımız çalışmada polip görülme oranı %16,1 idi. Hastaların 165'i (%63,5) erkek, 95'i (36,5) kadın idi. Lokalizasyona göre polipler en çok %42,1'i sigmoid kolon ve %29,6'sı rektumda lokalize idi. Yapılan bir çalışmada 675 olguluk bir seride %47 sigmoid kolon, %18,7 inen kolon, %13,6 transvers kolon, %12,5 rektumda polip olduğu bildirilmiştir (8). Yine ülkemizde yapılan bir çalışmada %47.0 rektosigmoid, %19.3 inen kolon, %11.2 transvers kolon, %8.5 çıkan kolon ve %4.6 çekumda polip saptandığı bildirilmiştir (9). Bu sonuçlar ile karşılaştırıldığında, bizim çalışmamızdaki poliplerin kolondaki dağılımının literatür ile uyumlu olduğu görüldü.

Prekanseroz polipler olarak kabul edilen neoplastik polipler tüm poliplerin yaklaşık 2/3'ünü oluşturmakta olup villöz dokuya göre sınıflandırılır. Villöz dokusu olmayan polipler tübüler adenom, villöz doku ve tübüler dokusu beraber olan poliplere tübülovillöz adenom ve tamamen villöz dokudan

Tablo 3. Kolonoskopik polipektomi yapılan olgularda adenomatöz poliplerde displazi gelişen poliplerin özellikleri

		Displazi Yok n (%)	Displazi Var n (%)	Toplam	P değeri
Cinsiyet	Erkek	56 (%59)	39 (%41)	95	0,072
	Kadın	37 (%74)	13 (%26)	50	
Yaş	50 yaş ve altı	11 (%40)	82 (%70)	93	0,005
	50 yaş üstü	16 (%60)	36 (%30)	52	
Patoloji	Tübüler adenom	83 (%64)	46 (%36)	129	0,196
	Tübülovillöz adenom	9 (%64)	5 (%36)	14	
	Villöz adenom	1 (%50)	1 (%50)	2	
Lokalizasyon	Çekum	3 (%75)	1 (%25)	4	0,639
	Çıkan kolon	1 (%33)	2 (%66)	3	
	Hepatik fleksura	2 (%100)	0 (%0)	2	
	Transvers kolon	4 (%44)	5 (%46)	9	
	Splenik fleksura	3 (%75)	1 (%25)	4	
	Inen kolon	15 (%60)	10 (%40)	25	
	Sigmoid kolon	45 (%69)	20 (%39)	65	
	Rektum	19 (%59)	13 (%41)	32	
	Anal kanal	1 (%100)	0 (%0)	1	
Polip sayısı	1 adet	64 (%66)	33 (%34)	97	0,763
	2 adet	13 (%56)	10 (%44)	23	
	3 adet	12 (%67)	6 (%33)	18	
	4 adet	3 (%50)	3 (%50)	6	
	5 adet	1 (%100)	0 (%0)	1	
Polip çapı	0-5 mm	49 (%75)	16 (%25)	65	0,038
	6-10 mm	27 (%56)	21 (%44)	48	
	10 mm'den büyük	17 (%53)	15 (%47)	32	
Polip sapı	Saplı	55 (%62)	34 (%38)	89	0,348
	Sapsız	38 (%68)	18 (%32)	56	
Toplam		93 (%64)	52 (%36)	145	

oluşan poliplere villöz adenom denilmektedir. Adenomatöz poliplerin %80-86'sını tübüler adenomlar, %3-16'sını villöz adenomlar ve %8-16'sını tübülovillöz adenomlar oluşturmaktadır (8,10). Bu adenomların %5'i kansere dönüşebilmektedir. Bizim çalışmamızda poliplerin %49,5'i neoplastik polip idi. Bu poliplerin %40,2'si tübüler adenom, %4,4'ü tübülovillöz adenom, %0,6'sı villöz adenom, %1,2'si intramukozal karsinom, %3,1'i adenokarsinom idi.

Adenomdan kansere dönüşümde en önemli histopatoloji göstergesi displazi derecesidir. Villöz histoloji, artmış polip boyutu yüksek dereceli displazi ve polip sayısındaki artış kanser için risk faktörleridir. Özellikle displazi derecesi yüksek adenomlarda kansere progresyon riski daha yüksektir (9,11). Yapılan çalışmalarda adenomatöz polipte düşük dereceli displazi oranı %19-20,8, yüksek dereceli displazi oranı %6,7-8 olarak bildirilmiştir (9,12). Çalışmamızdaki adenomatöz poliplerdeki düşük dereceli displazi oranı %33, yüksek dereceli displazi oranı %3 olarak bulunmuştur.

Yapılan çalışmalarda polip çapı artıkça displazi gelişimi ve malignite riski artmakta ve 2 cm veya daha büyük poliplerde malignite riskinin %10'dan fazla olduğu bildirilmektedir (13). Yine ülkemizde yapılan bir çalışmada displazi saptanmayan neoplastik olmayan poliplerin ortalama çapı 5.3 ± 3.0 mm iken, düşük derece displazi mevcut olan olguların ortalama polip çapı 6.4 ± 4.0 mm, yüksek derece displazi saptanan poliplerin ortalama çapı 7.9 ± 5.0 mm olarak saptandığı, polibin çapı ile displazi arasında pozitif korelasyon olduğu gösterilmiştir (14). Yaptığımız çalışmada displazi saptanan

poliplerin oranı, küçük çaplı poliplerde (0-5 mm) %25, orta çaplı poliplerde (6-10 mm) %44 ve büyük çaplı poliplerde (10 mm'den büyük) %47 olarak izlendi. Polip çapı ile displazi arasında pozitif korelasyon izlendi ($p=0,038$).

Adenomlarda yaş artıkça polip görülme sıklığı, büyüklüğü ve displazi gelişme oranı artmaktadır (15-17). Yapılan çalışmalarda genç hastalarda düşük dereceli displazi oranı daha yüksekken yaş artıkça yüksek dereceli displazi oranı da artmaktadır (18,19). Bizim çalışmamızda 50 yaş üstü hastalarda adenomatöz poliplerin görülme oranı %47,3 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %37,5 idi. Malign poliplerin görülme oranı 50 yaş üstü hastalarda %4,8 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %2,7 idi. 50 yaş üstü hastalarda adenomatöz poliplerde displazi görülme oranı %30 iken 50 yaş ve altı hastalarda oran %70 idi. Yüksek dereceli displazi görülen hastaların tümü 50 yaş üstü hastalardı. Fakat genç hastalarda total displazi oranı daha yüksekti ve istatistiksel olarak anlamlı idi ($p=0,005$).

Sonuç olarak Doğu Anadolu Bölgemizin geniş kesimine hizmet veren endoskopi ünitemizde kolorektal polipler ve adenomatöz poliplerdeki displazi ayrıntıları ile irdelenmiştir. Biz bu çalışmada kanser öncüsü olan adenomatöz poliplerde, literatür ile uyumlu olarak polip çapının displazi ile pozitif korelasyon gösterdiğini ve total displazinin genç hastalarda, yüksek dereceli displazinin de yaşlı hastalarda daha yüksek olduğunu tespit ettik. Özellikle displazi saptanan olgulardaki prognozun ortaya konması için geniş çaplı çalışmalara ihtiyaç vardır.

KAYNAKLAR

1. Winawer SJ. The multidisciplinary management of gastrointestinal cancer. Colorectal cancer screening. Best Pract Res Clin Gastroenterol 2007;21:1031-48.
2. Sağlık Bakanlığı Kanserle Savaş Dairesi Başkanlığı 2006-2008 Yılları Türkiye Kanser İnsidansı, www.kanser.gov.tr
3. Kolorektal polipler ve polipozis sendromları. Tözün N, Şimşek H, Özkan H, Şimşek I, Gören A, (Eds) Klinik Gastroenteroloji ve Hepatoloji. Medikal ve Nobel Yayıncılık, 2007:963-70.
4. Dolar E, editör. Kolorektal Tümörler. Nobel ve Güneş Yayınları. 2005: 400-8.
5. Eddy DM. Screening for colorectal cancer. Ann Intern Med 1990;113:373-84.
6. Levin B, Lieberman DA, McFarland B, et al. Screening and surveillance for the early detection of colorectal cancer and adenomatous polyps, 2008: a joint guideline from the American Cancer Society, the US Multi-Society Task Force on Colorectal Cancer, and the American College of Radiology. Gastroenterology 2008;134:1570-95.
7. Rex DK, Johnson DA, Anderson JC, et al; American College of Gastroenterology. American College of Gastroenterology guidelines for colorectal cancer screening 2009. Am J Gastroenterol 2009;104:739-50.
8. Konishi F, Morson BC. Pathology of colorectal adenomas: A colonoscopic survey. J Clin Pathol 1982;35:830-41.
9. Eminler AT, Sakalı M, Irak K, et al. Gastroenteroloji ünitemizdeki kolonoskopik polipektomi sonuçlarımız. Akademik Gastroenteroloji Dergisi 2011;10:112-5.
10. O'Brien MJ, Winaver SJ, Zauber AG, et al. The National Polyp Study: Patient and polyp characteristics associated with high-grade dysplasia in colorectal adenomas. Gastroenterology 1990;98:371-9.
11. 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;7:1272-8.
12. Weinberg DS. Large adenoma recurrence after polypectomy. Gastrointest Endosc 2009;70:350-2.
13. Korkmaz H, Kendir IC, Akkaya Ö. Evaluation of size, localization and histopathologic structures of colonic polyps. Endoscopy Gastrointestinal. 2016;(24):13-17.
14. Oymacı E, Sarı E, Uçar AD, et al. Cerrahi endoskopi ünitemizdeki kolonoskopik polipektomi sonuçlarımızın değerlendirilmesi. Kolon Rektum Hast Derg 2014;24:118-24.
15. Williams AR, Balasooriya BAW, Day DW. Polyp and cancer of the large bowel: A necropsy study in Liverpool. Gut 1982;23:835-42.
16. Vatn MH, Staisberg H. The prevalence of polyps of the large intestine in Oslo: An autopsy study. Cancer 1982;49:819-25.
17. Eide TJ. The age, sex and site specific occurrence of adenomas and carcinomas of the large intestine within a defined population. Scand J Gastroenterol 1986;21:1083-8.
18. Cekodhima G, Cekodhima A, Beqiri A, et al. Demographic and histopathological characteristics of colorectal polyps: a descriptive study based on samples obtained from symptomatic patients. Zdrav Var 2016;55:118-23.
19. Qureshi A, Shihi SA, Ali Z, Shalaby A. A retrospective study of clinicopathological characteristics of colonic polyps in adults seen at a tertiary care centre. JPMA. J Pak Med Assoc 2017;67:12-4.