

## فراوانی انواع آلوپسی‌های سیکاتریسیل اولیه در بیماران یک درمانگاه پوست مر جع در همدان: مطالعه‌ای بالینی - آسیب‌شناختی

**زمینه و هدف:** آلوپسی‌سیکاتریسیل به ضایعاتی اطلاق می‌شود که باعث ریزش موی دائمی و غیرقابل برگشت شده و با تخریب فولیکول‌های مو همراه باشد. کلمه‌ی سیکاتریسیل یا همراه با جوشگاه به این معنی است که اپی‌تیلوم فولیکول‌های مو با بافت همبند جایگزین شده است. بعد از بهبودی بیماری یا التهاب اولیه، احتمال رویش مجدد مو بسیار کم است.

**روش اجرا:** در این مطالعه‌ی مقطعی گذشته‌نگر، ۲۲۲ پرونده‌ی مبتلایان به آلوپسی سیکاتریسیل ثبت شده در بیمارستان فرشچیان همدان بررسی و داده‌های دموگرافیک بیماران شامل سن، جنسیت، شغل و نیز علائم بالینی بیماری ازجمله محل ضایعه، مدت زمان بیماری، وسعت ضایعه و علائم بیماری استخراج شد.

**یافته‌ها:** یکصد و ده بیمار (۴۹.۵٪) لوپوس اریتماتوی دیسکوئید، ۷۱ بیمار (۳۱.۹٪) لیکن‌پلان، ۲۳ بیمار (۱۰.۴٪) سودوپلاد بروک، ۱۱ بیمار (۴.۹٪) کراتوزیپلاریس دکالونس و ۳ بیمار (۱.۳٪) آلوپسی سیکاتریسیل مرکزی مرکزگریز داشتند. آلوپسی موسینوز و تخریب سلولی یا فولیکولی هر کدام ۲ نفر (۰.۹٪) بودند. همچنین ارتباط مدت، وسعت، سن، جنس، محل ضایعه، علائم بالینی و شغل با بیماری بررسی شد.

**نتیجه‌گیری:** آلوپسی‌های سیکاتریسیل ازجمله بیماری‌های مربوط به مو هستند که در صورت تشخیص و درمان به موقع می‌توان از پیشرفت ضایعه و عوارض ناشی از آن جلوگیری کرد. تشخیص این ضایعات با بررسی بالینی - آسیب‌شناسی دقیق میسر است.

**کلیدواژه‌ها:** آلوپسی سیکاتریسیل، آسیب‌شناسی، لوپوس اریتماتوی دیسکوئید، لیکن‌پلان، سودوپلاد بروک

دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۰۶/۱۰ پذیرش مقاله: ۱۳۹۴/۰۲/۱۹

پوست و زیبایی؛ پاییز ۱۳۹۴، دوره‌ی ۶ (۳): ۱۵۵-۱۶۰

دکتر آمنه یزدانفر  
دکتر لیلا خضریان  
دکتر لیلا موسوی  
دکتر مهتاب فیضیان

گروه پوست، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

نویسنده‌ی مسئول:  
دکتر لیلا خضریان

همدان، گروه پوست بیمارستان فرشچیان  
پست الکترونیک:

khezrian.leila@yahoo.com

تعارض منافع: اعلام نشده است.

آلوپسی‌سیکاتریسیل ممکن است به علت بیماری‌هایی باشد که به صورت اولیه فولیکول‌های مو را درگیر کرده و فولیکول‌ها هدف مستقیم التهاب و تخریب هستند (فرم اولیه) یا اینکه نتیجه‌ی بیماری‌هایی است که باعث آسیب فولیکول مو به صورت ثانویه می‌شوند (فرم ثانویه). بعد از بهبودی بیماری یا التهاب اولیه، احتمال رویش مجدد مو بسیار کم است و تشخیص و درمان سریع بیماری از گسترش ضایعه جلوگیری می‌کند<sup>۱،۴،۵</sup>. از علل اولیه‌ی آلوپسی‌سیکاتریسیل می‌توان به

### مقدمه

آلوپسی‌سیکاتریسیل (cicatricial alopecia) تعریفی کلی است که به ضایعاتی اطلاق می‌شود که باعث ریزش موی دائمی و غیرقابل برگشت می‌شود و با تخریب فولیکول‌های مو همراه هستند<sup>۱-۳</sup>. واژه‌ی سیکاتریسیل که معمولاً از آن «همراه با نسج جوشگاه (scar)» تعبیر می‌شود به این معنی است که اپی‌تیلوم فولیکول‌های مو با بافت همبند جایگزین شده است.

## روش اجرا

با توجه به اینکه تمامی بیماران مبتلا به آلوپسی سیکاتریسیل مراجعه کننده به بیمارستان فرشچیان همدان پرونده کاملی در بایگانی بیمارستان داشتند، پس از مرور پرونده‌های آن‌ها، داده‌های دموگرافیک شامل سن، جنس، شغل و محل سکونت و هم‌چنین، داده‌های بالینی مربوط به بیماری از جمله محل ضایعه، مدت زمان بیماری، وسعت ضایعه و علائم بالینی بیماری استخراج گردید. این داده‌ها با استفاده از روش‌های آماری توصیفی و تحلیلی، خلاصه، تحلیل و گزارش شدند.

## یافته‌ها

دویست و بیست و دو (۲۲۲) پرونده‌ی مربوط به بیماران مبتلا به آلوپسی سیکاتریسیل مورد بررسی قرار گرفت. یک صد و پانزده بیمار (۵۱٪) مذکور و ۱۰۷ نفر (۴۸٪) مؤنث بودند. میانگین سنی افراد مورد مطالعه ۳۶/۱ سال بود که مسن‌ترین بیمار ۷۶ سال و جوان‌ترین بیمار ۴ سال داشتند.

براساس برگه‌های آسیب‌شناسی، فراوانی انواع سیکاتریسیل اولیه به شرح زیر بود: ۱۱۰ بیمار (۴۹٪) DLE، ۷۱ بیمار (۳۱٪) LPP، ۲۳ بیمار (۱۰٪) سودوپلاذ بروک (pseudopelade of Brocq)، ۱۱ بیمار (۴٪) کراتوزپیلاریس دکالونس و ۳ بیمار (۱٪) آلوپسی سیکاتریسیل مرکزی مرکزگریز (central centrifugal cicatricial alopecia [CCCA]) داشتند. آلوپسی موسینوزا و تخریب سلولی یا فولیکولی هر کدام در ۲ نفر (۰٪) مشاهده شدند. علائم بالینی همراه با هر یک از این بیماری‌ها نیز با توجه به یافته‌های شرح حال ارزیابی شدند (جدول ۱). ارتباط جنس و هر یک از تشخیص‌های آسیب‌شناسی بررسی گردید که بین ابتلا به DLE (P=۰.۰۰۳)، LPP (P=۰.۰۰۴) و سودوپلاذ بروک (P=۰.۰۲۵) با جنس ارتباط معنی‌داری وجود داشت.

لوپوس اریتماتوی دیسکوئید (discoid lupus erythematosus [DLE]) (مزمن)، لیکن پلانوپیلاریس (LPP) (lichenplanopilaris) و فولیکولیت دکالونس اشاره کرد. از علل ثانویه می‌توان به ترومای، سوختگی، رادیودرماتیت، عفونت‌های باکتریایی، قارچی یا ویروسی اشاره کرد.<sup>۶,۷</sup>

از نظر بالینی بیماری به صورت نواحی ریزش مو مشخص می‌شود که پوست سر در آن ناحیه به صورت آتروفیک و جوشگاه (scar) تظاهر می‌کند.<sup>۸</sup>

یافته‌های آسیب‌شناسی آلوپسی سیکاتریسیل گستردۀ و غیراختصاصی هستند. بیوپسی که از ناحیه مودار اطراف جوشگاه گرفته می‌شود ممکن است کاملاً طبیعی بوده یا حاوی ارت翔 غیراختصاصی لنفوسيتی در اطراف اينفنديبولوم فوليكول‌های مو باشد. هم‌چنین، ممکن است فوليكول‌های مو از بين رفته و توسط بافت فيبروز جايگزين شده باشند و لايه‌ای فيبروتيك همراه آتروفيک فوليكولی در اطراف فوليكول‌های باقیمانده دیده شود.<sup>۹,۱۰</sup>

بهترین بیوپسی پوست سر، بیوپسی است که حداقل قطر آن ۴ میلی‌متر باشد. حداقل یک بیوپسی از قسمت‌های فعال بیماری شامل بافت چربی زیر Hematoxylin and Eosin پوستی جهت رنگ آمیزی<sup>۹,۱۱</sup> و مطالعات ایمونوفلورسانس احتمالی لازم است.

بیماری‌های خودایمنی، درگیری سلول‌های لانگهانس و ازین‌رفتن سلول‌های بنیادی از جمله علل این وضعیت بیان شده‌اند.<sup>۱۲</sup> پيش‌آگهی آلوپسی سیکاتریسیل غیر قابل پيش‌بیني است.<sup>۱۳</sup>

در بيشتر موارد، درمان به صورت تجربی انجام می‌شود ولی درمانی اثربخش برای آن شناخته نشده است. از ترکيبات کورتيکواستروئيدی به شكل موضعی، خوارکی و تزریق داخل ضایعه‌ای، هیدروکسی كلروکین، ترکيبات رتینوئید، آزاتیوپرین و سیکلوسپورین استفاده می‌شود.<sup>۷,۱۴</sup>

بود که با سایر مطالعات انجامشده در کشور مطابقت دارد.<sup>۱</sup> اما در مطالعه‌ی دکتر Tan و همکاران نسبت آلوپسی لنفوسيتی به نوتروفیلی<sup>۴</sup> به ۱ بوده و در این مطالعه و مطالعه‌ی دکتر Moure و همکاران این نوع آلوپسی در زنان شایعتر بوده است.<sup>۱۴،۱۵</sup> این اختلاف می‌تواند ناشی از تفاوت‌های فرهنگی اجتماعی و نوع پوشش بانوان از جمله در محافظت در برابر نور آفتاب یا مراجعه نکردن به موقع خانم‌ها جهت بررسی باشد.

از نظر سنی، اکثر بیماران این مطالعه میان سال (سن بین ۴۲ تا ۴۹ سالگی) بودند. بیماری DLE و سودوپلاذبروک در سنین ۲۸ تا ۳۶ سال و LPP در سنین ۲۰ تا ۲۸ سالگی شایع‌تر بودند.

در بررسی آسیب‌شناسی بیماران مبتلا به آلوپسی‌سیکاتریسیل، شایع‌ترین علل LPP، DLE و سودوپلاذبروک بودند که با بیشتر مطالعات قبلی انجامشده مطابقت داشت. در مطالعه‌ی Tirumalae و همکاران در هندوستان، به ترتیب LPP، DLE و فولیکولیت شایع‌ترین موارد بودند.<sup>۱۶</sup>

در مطالعه‌ی مشابه در تبریز، فولیکولیت دکالونس بیشترین تعداد موارد را به خود اختصاص داده بود و پس از آن به ترتیب DLE، سودوپلاذبروک و LPP بودند.<sup>۱</sup> در مطالعه‌ی دکتر علیرضایی و همکاران در بیمارستان فرشچیان همدان، فراوانی نسبی LPP (۰/۵۹)، آلوپسی آره‌آتا (۰/۵۶)، سودوپلاذبروک (۰/۳)، فولیکولیت دکالونس (۰/۲۳) و CCCA (۰/۱) بود. تفاوت بین فراوانی به دست‌آمده بین دو تشخیص LPP و DLE می‌تواند به علت تفاوت در مقطع زمانی انجام مطالعات باشد. هم‌چنین مطالعه‌ی حاضر در بازه‌ی زمانی گستردۀ تری به مدت ۱۰ سال به بررسی این یافته‌ها پرداخته است که ممکن است تفاوت مشاهده شده را تا حدودی توضیح دهد.<sup>۱۷</sup>

به نظر می‌رسد عوامل خطرساز محیطی مثل نور خورشید، آب و هوا و نژاد در ایجاد بعضی از ضایعات مؤثر باشند.

جدول ۱: فراوانی علائم بالینی در بیماران مبتلا به آلوپسی‌سیکاتریسیل اولیه

آسیب‌شناسی	تشخیص	خارج شد سوزش	تعییر	پوستول	رنگ
	DLE	۲۸	۴	۵	۲۳
	LPP	۲۵	۱	۰	۱۳
سودوپلاذبروک	کراتوزپیلاریس	۳	۰	۰	۴
دکالونس	CCCAs	۱	۱	۰	۵
آلوپسی موسینوزا	تخریب سلولی یا فولیکولی	۱	۱	۰	۱
		۱	۱	۰	.

DLE: discoid lupus erythematosus

LPP: lichenplanopilaris

CCCA: central centrifugal cicatricial alopecia

ارتباط شغل و آلوپسی سیکاتریسیل فقط در مورد LPP معنی‌دار بود ( $P=0/003$ ). هم‌چنین تنها بین DLE مزمن پوستی با محل ضایعات ارتباط معنی‌داری وجود داشت ( $P=0/001$ ).

بین CCCA ( $P=0/008$ ) و کراتوزپیلاریس دکالونس (۰/۰۰۰۱) با مدت بیماری نیز ارتباط معنی‌داری وجود داشت. سن، تعداد ضایعات بیمار، وسعت ضایعات با انواع آلوپسی سیکاتریسیل ارتباط معنی‌داری نشان ندادند ( $P>0/05$ ).

## بحث

آلوپسی سیکاتریسیل سبب تخریب فولیکول‌های مو و از بین رفتن دائمی موها می‌شود. در ایران این این گروه از بیماری‌ها، به طور محدود مطالعه شده‌اند در حالی که با تشخیص به موقع و درمان مناسب و زودهنگام می‌توان پیشرفت و عوارض این بیماری را به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش داد.

در مطالعه‌ی حاضر، شیوع این بیماری‌ها در دو جنس تقریباً برابر بود. به طور کلی آلوپسی‌های سیکاتریسیل اولیه با ارت翔 نوتروفیلی در مردان میان سال شایع‌تر

از جمله شایع‌ترین علائم بالینی این گروه از بیماری‌ها، خارش و تغییر رنگ ضایعه بود اما علائمی مثل سوزش و درد ناحیه شیوع کمی داشتند که این موارد می‌توانند به تشخیص بالینی بیماران کمک کنند. آلوپسی‌های سیکاتریسیل معمولاً غیرقابل برگشت بوده ولی در صورت تشخیص و درمان به موقع آن می‌توان از پیشرفت ضایعه و پیدا شدن عوارض جلوگیری کرد. تشخیص این ضایعات با یک بررسی بالینی - آسیب‌شناسی دقیق میسر است. جهت تشخیص این بیماری‌ها شرح حال اخذ شده از بیمار و سیر بالینی بیماری کمک‌کننده هستند. بنابراین در موارد مشکوک لازم است که در اسرع وقت و در مراحل آغازین بیوپسی انجام شده و براساس نتایج آن، اقدامات درمانی لازم انجام گیرد.

Dr Mardan and DLE و سودوپلاد بروک در زنان بیشتر بودند در پژوهش حاضر که در رده‌های شغل آزاد، کارمند، محصل، کشاورز و خانه‌دار صورت گرفت، بیماری LPP در کارمندان شایع‌تر بود. این مورد می‌تواند به علت تأثیر عوامل محیطی از جمله نور خورشید و تنفس شغلی در ایجاد این ضایعات باشد. DLE شیوع بیشتری در ناحیه پوست سر داشت. این مسئله می‌تواند به علت مسائلی از جمله پوشش ناحیه و تماس بیشتر با محرك‌های محیطی و نور آفتاب باشد. در این بررسی بین CCCA و کراتوزیپیلاریس دکالونس با مدت بیماری ارتباط وجود داشت. سپری شدن زمان بیشتری از شروع ضایعه در این دو بیماری می‌تواند به علت شیوع کمتر و احتمالاً تشخیص دیرتر آن‌ها باشد.

## References

- Babaeinezhad SH, Khodeiani E, Amirmia M. [Descriptive study of primary cicatricial alopecia in patients referred to the skin clinic of sina hospital in Tabriz (1997-2004)]. Iran J Dermatol 2006; 8: 496-500. [Persian]
- Mortazavi H, Naraghi Z, Ayazi P, Feizy V. Clinicopathological study of scarring alopecia: A retrospective study of 207 patients. Journal of Medical Council of Islamic Republic of Iran 2005; 23:124-9.
- de Berker DAR, Messenger AG, Sinclair RD. Disorders of hair. In: Burn ST, Breathnach S, Cox N, Griffiths C, (eds.). Rook's textbook of dermatology. 8<sup>th</sup> Ed. Oxford. Wiley-Blackwell 2010; 63.38-63.50.
- Sperling LC. Alopecias. In: Bolognia JL, Jorizzo JL, Rapini RP, Sperling LC, (eds.). Dermatology. 2<sup>th</sup> Ed. St. Louis. Mosby Elsevier, 2008: 986-1005.
- Whiting DA. Cicatricial alopecia: Clinico-pathological findings and treatment. Clin Dermatol 2001; 19:211-25.
- McElwee KJ. Etiology of cicatricial alopecias: a basic science point of view. Dermatol Therap 2008; 21: 212-20.
- Price VH. The medical treatment of cicatricial alopecia. Semin Cutan Med Surg J 2006; 25: 56-9.
- Ngwanya RM. Primary cicatricial alopecia. Int J Dermatol 2005; 44:18-21.
- Stefanato CM. Histopathology of alopecia: a clinicopathological approach to diagnosis. J Histopathol 2010; 56: 24-38.
- Somani N, Bergfeld WF. Cicatricial alopecia: classification and histopathology. Dermatol Therap 2008; 21: 221-37.
- Mirmirani P, Willey A, Headington JT, et al. Primary cicatricial alopecia: Histopathologic findings do not distinguish clinical variants. J Am Acad Dermatol 2005; 52: 637-43.

12. Amato L, Mei S, Massi D, et al. Cicatricial alopecia; a dermatopathologic and immunopathologic study of 33 patients (pseudopelade of Brocq is not a specific clinico-pathologic entity). *Int J Dermatol* 2002; 41:8-15.
13. Habif TP (ed.). Clinical dermatology. 5<sup>th</sup> Ed. St. Louis: Elsevier Mosby 2010; 938-46.
14. Tan E, Martinka M, Ball N, Shapiro J. Primary cicatricial alopecias: clinicopathology of 112 cases. *J Am Acad Dermatol* 2004; 50: 25-32.
15. Moure ER, Romiti R, Machado MC, Valente NY. Primary cicatricial alopecias: a review of histopathologic findings in 38 patients from a clinical university in Sao Paulo Brazil. *Clinics (Sao Paulo)* 2008; 63: 747-52.
16. Inchara YK, Tirumalae R, Kavdia R, Antony M. Histopathology of scarring alopecia in Indian patients. *Am J Dermatopathol* 2011;33: 461-7.
17. Ghasemi Basir HR, Farshchian M, Alirezai P, Jahani M. [Demographic, clinical and histopathological characteristics in different kinds of cicatricial alopecias]. *Dermatology and Cosmetic* 2015, 5: 186-92. [Persian]

## Primary cicatricial alopecia in patients admitted to a referral dermatology clinic in Hamadan, between 2002 and 2012: A clinico-pathologic study

Amene Yazdanfar, MD  
 Leila Khezrian, MD  
 Leila Mousavi, MD  
 Mahtab Feizian, MD

Department of Dermatology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

**Background and Aim:** Cicatricial alopecia refers to lesions that result in permanent and irreversible hair loss and are associated with destruction of hair follicles. In this alopecias the hair follicle is replaced with connective tissue. After remission of initial infection or inflammation, hair regrowth is unlikely.

**Methods:** In this retrospective cross-sectional study, 222 patients with cicatricial alopecia, admitted to Farshchian Hospital, Hamadan, Iran were investigated. Hospital records of patients with cicatricial alopecia were reviewed, and their demographic as well as clinical data were extracted and entered into prepared data gathering forms.

**Results:** One-hundred and ten patients (49.5%) had discoid lupus erythematosus, 71 patients (31.9%) had lichen planopilaris, 23 patients (10.4%) had pseudopelade of Brocq, 11 patients (4.9%) had keratosis pilaris spinulosa decalvans and 3 patients (1.3%) had central centrifugal cicatricial alopecia. Each of alopecia mucinosa and dissecting cellulitis/folliculitis were observed in 2 patients (0.9%). The correlation between of illness, extent of disease, gender, location, occupation, and clinical features of the disease were studied.

**Conclusion:** Cicatricial alopecia usually results in irreversible hair loss, but early diagnosis and treatment can prevent the progression of the lesions and its complications. The diagnosis of this disease is possible with a clinicopathologic study.

**Keywords:** cicatricial alopecia, pathology, disciod lupus erythematosus, lichen planus, psudoplade of Brocq

Received: May 9, 2014 Accepted: Sep 1, 2015

Dermatology and Cosmetic 2015; 6 (3): 155-160

**Corresponding Author:**  
 Leila Khezrian, MD

Department of Dermatology, Farshchian Hospital, Hamadan, Iran.  
 Email: khezrian.leila@yahoo.com

**Conflict of interest:** None to declare