

CASE REPORT

گزارش موردی اکسترامدولاری پلاسماسیتومای بیضه

دکتر محمد عباسی^{۱*}، دکتر بهمن نعمت‌گرانی^۲، دکتر محمد حامد^۳

چکیده

اکسترا مدولاری پلاسما سیتوما از تومورهای پلاسماسل است که از خارج مغز استخوان بر می‌خizد. اغلب در ناحیه سروگردن تظاهر پیدا می‌کند. پلاسماسیتومای خارج مغزاستخوان ۳٪ بدینهای پلاسماسل را تشکیل می‌دهد. تشخیص اکسترامدولاری پلاسماسیتوما بر اساس وجود تومور مونوکلونال پلاسماسل در خارج از مغز استخوان بدون شواهدی از میلوم متعدد در بررسی های مغز استخوان و رونتگن‌گرافی می‌باشد. به رادیوتراپی موضعی بسیار حساس و به ندرت بعد از درمان دچار عود یا پیشرفت ضایعه می‌شود. بیمار مردی ۷۷ ساله است که از اردیبهشت ۱۳۸۳ به تدریج دچار بزرگی اسکروتوم شد. بیمار تب، کاهش وزن و بی‌اشتهایی نداشته است. در معاینه لنفادنوپاتی لمس نگردید. معاینه اسکروتوم فاقد درد، قرمی و گرمی بود. بیمار تحت درمان آنتی‌بیوتیکی قرار گرفت و به طور موقت علایم وی کاهش یافت. مجدداً ۷ ماه بعد به دلیل تشدید تورم اسکروتوم مراجعه کرد و جهت وی سونوگرافی به عمل آمد که در سونوگرافی بیضه چپ بزرگتر از نرمال گزارش شد. در آزمایشات درخواستی CBC و ESR طبیعی بودند. AFP=5.3IU/ml(nomal) و β HCG titer =3.51mIU/ml (high) IHC پلاسماسیتوما گزارش گردید. جهت رد مولتیپل میلوما plasmacytoma و Spermatocytic seminoma هر دو مطرح بودند و در نهایت در بررسی Bone survey whole body bone scanning with sestamibi و انجام و پروتئین بنز جونز اندازه گیری شد که منفی بود. در بیوپسی مغز استخوان نیز سلوولاریته نرمال و بدون ضایعه پاتولوژیک خاص بود. با توجه به مجموع شواهد بالینی و پاراکلینیک برای نامبرده اکسترامدولاری پلاسما سیتوما مطرح گردید.

واژه‌های کلیدی: تومور پلاسما سل - پلاسماسیتومای خارج مغز استخوان - میلوم متعدد - پروتئین بنز جونز - بیضه

مقدمه

اکسترامدولاری پلاسما سیتوما یکی از واریانت‌های Multiple Myeloma می‌باشد که معمولاً بافت لنفوئید زیر مخاط نازوفارنکس یا سینوس‌های پارا نازال را درگیر می‌کند بدون آن که پلاسماسیتوم در مغز استخوان وجود داشته باشد.^(۱) درصد بدینهای پلاسماسل را تشکیل می‌دهد.^(۲) درگیری سینوسها و نازوفارنکس به صورت اپیستاکسی، ترشحات بینی و انسداد آن می‌باشد.^(۳،۴) درگیری سیستم گوارش^(۵)، کبد^(۶)

*- نویسنده مسئول: استادیار گروه داخلی - فوق تخصص هماتولوژی و انکولوژی
بیمارستان سینا - تهران

تلفن: ۰۸۱۱ ۸۲۷۴۱۸۴ - نامبر: ۰۸۲۶۷۰۴۳

E-mail:d-m-abbasi@yahoo.com

- متخصص آسیب شناسی بالینی و تشریحی

- دستیار گروه بیماریهای داخلی

- دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی همدان

- بیمارستان دکتر غرضی - ملایر

تاریخ دریافت: ۱۳۸۴/۳/۲۵ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۴/۱۱/۲۷

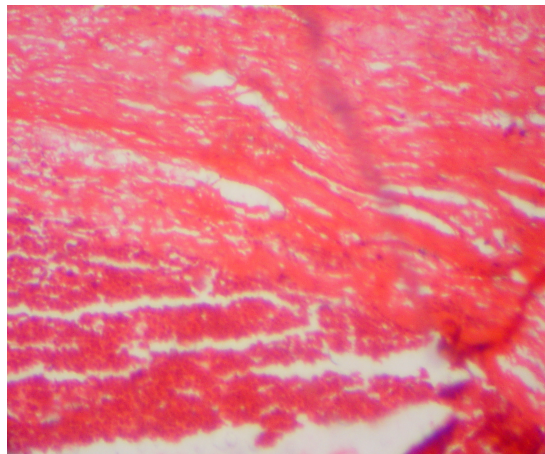
CBC : WBC = 7100/ μ l , Neut = 75% , Lymph = 23%
Mon = 1% , **Stab cell** = 1% **PLT**=230000/ μ l
Hb = 13.7 g/dl **Hct** = 41.7%

ESR = 7

β HCG=3.51 mIU/ ml (high) **AFP**=5.3 Iu/ml (normal)
 با توجه به سن بیمار و یافه های سونوگرافی تشخیص اولیه لنفوم بوده است که تحت رادیکال ارکیدکتومی یک طرفه چپ قرار گرفت و نمونه جهت پاتولوژی ارسال گردید. در نمونه ماکروسکوپی در برشهای سریال مناطق نکروتیک و هموراژیک بدون توده مشاهده شد. در نمونه ریزینی افیلتراسیون سلول های متعدد الشکل با سیتوپلاسم اوزینوفیلیک اندک با سایز متوسط به طور متشر دیده شد. لوله های سمینیفر در مقاطع مختلف دیده نشد. مناطق هموراژیک و نکروتیک کاملا مشهود بود. افیلتراسیون سلولی در برخی مناطق به صورت چسبنده و در برخی غیر چسبنده بود. که در نتیجه Spermatocytic seminoma و **Plasmacytoma** هردو قویا مطرح بود (شکل های ۱ و ۲)

سپس جهت تشخیص قطعی IHC انجام شد که نتایج آن به شرح زیر می باشد:

CD38 =Positive , **CD138** = Positive ,
CD79 = Negative, **CD20** = Negative
CD13 = Negative , **CD14** = Negative
 Leukocyte Common Antigen= Negative
 Placental Alkaline Phosphatase= Negative



شکل (۱): جایگزینی اجزای طبیعی بیضه توسط سلولهای بدخیم

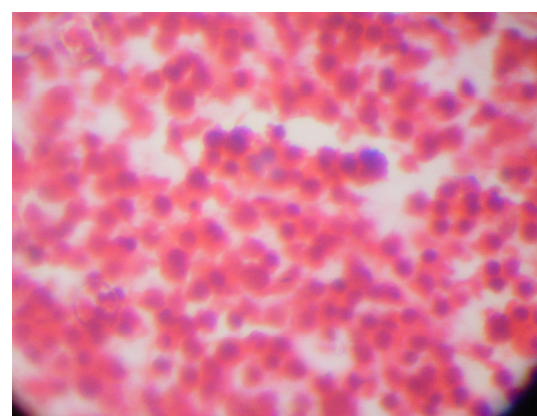
غدد لنفاوی^(۷۸) و بسیاری از مناطق دیگر مانند بیضه ها^(۹) و CNS^(۱۰) می توانند علایم موضعی ایجاد نمایند. میانگین سن حدود ۶۰ سال و اکثریت بیماران مرد می باشد^(۱۱). تشخیص اکسترامدولاری پلاسماسیتوما براساس وجود تومور مونوکلونال پلاسماسیل در خارج از مغز استخوان است بدون آن که شواهدی از مولتیپل میلوما در بررسی های مغز استخوان و رونتگن‌گرافی موجود باشد^(۱). در کمتر از ۳۰ درصد موارد با M component همراه است^(۱). در لنفوم و نئوپلاسمهای با تمایز اندک افتراق پلاسماسیتوما مشکل است و فلوسیتومتری و یا Immunohistochemistry در این موارد کمک کننده است. درمان انتخابی رادیوتراپی (Tumorocidal Radiation) با دوز 40GY به مدت چهار هفته است. همچنین رادیوتراپی باید به غدد لنفاوی مجاور داده شود^(۱۲,۱۳). در صورت رادیاسیون توموروسیدال عود موضعی تقریبا ۷ درصد یا کمتر است^(۱). پیشرفت به سمت مولتیپل میلوما نسبت به پلاسماسیتومای منفرد مغز استخوان که ۱۵-۱۰ درصد است بسیار کمتر شایع است^(۱۴,۱۱,۱۵).

معرفی بیمار

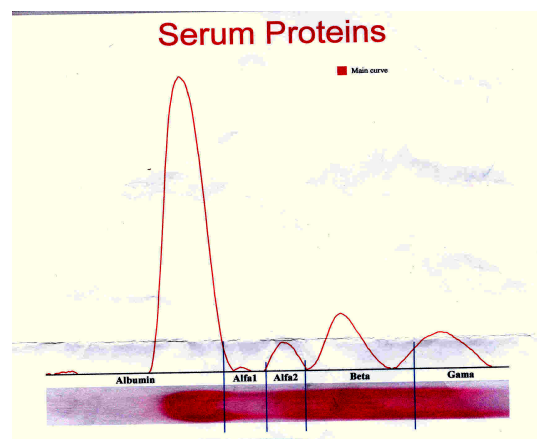
بیمار مردی ۷۷ ساله، متاهل و اهل روستای توجقاز ملایر است که از اردیبهشت ۱۳۸۳ به تدریج دچار بزرگی اسکروتوم شده و در زمان مراجعه از تب، کاهش وزن و بی اشتہایی شکایتی نداشته است. در معاینه لفادنوباتی گزارش نشده و در معاینه اسکروتوم درد، قرمی و گرمی نداشته است. بیمار تحت درمان آنتی بیوتیکی قرار گرفته و به علت کاهش شدت علایم ادامه درمان را پیگیری نموده است. تایین که در آذر ماه ۸۳ به دلیل تشدید علایم به صورت تورم اسکروتوم به ارولوژیست مراجعه کرده و جهت وی سونوگرافی از بیضه ها به عمل آمده است. در سونوگرافی، بیضه راست به طول ۶۰ و قطر ۳۸ میلی متر و بیضه چپ به طول ۶۷ و قطر ۴۵ میلی متر بزرگتر از حد نرمال با اکو ژنسیته ای هتروژن دیده شدند. کانون های هایپوآکو به طور پراکنده در هر دو بیضه به ویژه راست مشاهده شد و حدود آنها نامنظم بوده است. اپیدیدیم و اسکروتوم هر دو طرف نرمال بوده و در فضای اسکروتال آنها عارضه ای مشاهده نشد. در آزمایشات انجام شده:

بحث

در بیمار مورد بحث به دلیل تورم اسکرو تو م یک سری ضایعات خوش خیم و بدخیم مطرح می‌گردد که با توجه به سن بیمار احتمال ضایعات بدخیم مانند لنفوم، ژرم سل تومور، تومورهای اپیدیدیم و اسکروتوم مطرح بوده و با توجه به پیشرفت علایم ضایعات خوش خیم مانند اپیدیدیموارکیت و هیدروسل کمتر مطرح می‌باشد. پلاسماسیتومای بیضه سیار نادر بوده و در یک مطالعه تنها ۷ مورد گزارش شده است. ۷ مورد مرد در سنین ۴۰ تا ۸۹ سال که ۶ مورد آنها پلاسماسیتومای بیضه و یک مورد پلاسماسیتومای اپیدیدیم نیز داشته است. ۵ مورد این بیماران با بروز یک توده ظاهر یافته اند. یکی از تومورها در حین بررسی یک بیمار مبتلا به میلومای پیشرفتی یافت شده است. در رنگ آمیزی IHC که بر روی ۵ مورد آنها صورت گرفته گسترش ایمونو گلوبولین سیتوپلاسمی مونوتیپیک مشاهده شده است. در ۳ مورد CD45 مثبت و در ۴ مورد که آزمایش صورت گرفته (B) Placental Alkaline Phosphatase, CD3(T), CD20 (B) و CD45RO منفی بوده است. در ۳ مورد CD43 و در ۲ مورد CD45RO در ۱ مورد Epithelial membrain Ag یافت شده است. در ۳ مورد قبل از پلاسماسیتومای بیضه و یا اپیدیدیم نتوپلازی پلاسماسل خارج از بیضه مشاهده شد و در ۳ مورد در حین و یا بعد از آن گزارش گردید. در یک مورد بیضه مقابله ۳ سال بعد مبتلا گردید که ۵۱ ماه بعد از تشخیص زنده ماند و در یک مورد اپیدیدیم مقابله ۸ سال بعد درگیر شد که او همچنین دچار Nasal Cavity Plasmsaytoma, Multiple sub Cutaneous Plasmacytoma نیز بوده و ۲۶ سال پس از آن با حال خوب زندگی کرد. ۴ مورد از بیماران بین ۲۲ ماه تا ۳ سال پس از ارکیدکتونی فوت کردند. ۳ مورد از ۴ مورد بیماران مذکور با Aplastic seminoma, Spermatocytic seminoma تشخیص های (۹) می‌گردند. در بیمارانی که با تورم اسکروتوم مراجعت نگاهی به بیماری های نادر داشته و از آن جهت مورد بررسی قرار گیرند. تشخیص پلاسماسیتوما باید در معاینه تومورهای بیضه و اطراف بیضه که نمای گستردۀ بدون افتراق گلاندولار دارند خصوصاً در مردان ۴۰ سال و بالاتر همیشه مد نظر باشد.



شکل (۲): ارتضاح متشر بیضه توسط سلول های گرد کوچک با هسته ای که به سمت محیط رانده شده و نسبت هسته به سیتوپلاسم افزایش یافته است



شکل (۳): الکتروفوروزیس سرم: این شکل نشان دهنده الکتیو طبیعی پروتین های سرم با مختصری افزایش در ناحیه بتا گلوبولین می باشد.

و در نهایت Plasmacytoma گزارش گردید. جهت رد مولتیپل میلوما برای بیمار Whole Body Bone Scanning with Sestamibi انجام شد که هیچ گونه جذب غیرعادی گزارش نشد. پروتئین بتز جونز ادراری منفی بود و در Bone survey علایمی به نفع مولتیپل میلوما نبود. الکتروفوروز ایمونو گلوبولین سرم به شرح ذیل بود که مختصری افزایش بتا داشت (شکل ۳).

Albomin :٪/71.95, α_1 :0.77 , α_2 :3.98 , β : 13.15, γ : 10.15 در بیوپسی مغز استخوان سلولاریته نرمال و بدون ضایعه پاتولوژیک خاصی بود. با توجه به مجموع شواهد بالینی و Plasmacytoma Extramedullary پاراکلینیک برای نامبرده مطرح گردید

References

1. Dan L. Longo, Kenneth C. Anderson. Plasma cell Disorders.in:Fauci AS , Braunwald E, Isselbacher KJ, (ed), *Harrison's principles of internal medicine* , 16th ed, New York, Mc Graw-Hill,2005: 656.
2. Shih LY, Dunn P, Leung WM, Chen WJ, Wang PN. *Comparison between extramedullary plasmacytoma and solitary plasmacytoma of bone.* Br J Cancer 1995 Jan; 71(1): 128-33.
3. Alexiou C, Kau RJ, Dietzelbinger H, Kremer M, Spiess JC, Arnold W, et al. *Tumor occurrence and therapeutic concepts.* J Cancer 1999 Jun 1; 85(11): 2305-14.
4. Strojan P, Soba E, Lamovec J, Munda A. *Clinical and histopathologic study of extramedullary plasmacytoma.* Int J Radiat Oncol Biol Phys 2002 Jul 1; 53(3):692-701.
5. Holland AJ, Kubacz GJ, Warren JR. *plasmacytoma of the sigmoid colon associated with a diverticular stricture: Case report and review of the literature .* J R Coll Surg Edinb 1997 Feb; 42(1):47-9.
6. Demirhan B, Sokmensuer C, Karakayali H, Gungen Y, Dogan A, Haberal M. *Primary extramedullary plasmacytoma of the liver.* J Clin Pathol 1997 Jan; 50(1): 74-6.
7. Lin BT, Weiss LM. *Primary plasmacytoma of lymph nodes.* Hum Pathol 1997 Sep;28(9):1083-90.
8. Menke DM, Horny HP, Griesser H, Tiemann M, Katzmann JA, Kyle RA, et al. *Primary lymph node plasmacytomas(Plasmacytic lymphomas).* Am J Clin Pathol 2001 Jan;115(1): 119-26.
9. Ferry JA, Young RH, Scully RE. *Testicular and epididymal plasmacytoma: A report of 7 cases, including three that were the initial manifestation of plasma cell myeloma.* Am J Surg Pathol 1997 May; 21(5):590-8.
10. Vujovic O, Fisher BJ, Munoz DG. *Solitary intracranial plasmacytoma: Case report and review of management.* J Neurooncol 1998 Aug; 39(1):47-50.
11. Tsang RW, Gospodarowicz MK, Pintilie M, Bezjak A, Wells W, Hodgson DC, et al. *Solitary plasmacytoma treated with radiotherapy: impact of tumor size on outcome.* Int J Radiat Oncol Biol Phys 2001 May 1; 50(1):113-20.
12. Mayr NA, Wen BC, Hussey DH, Burns CP, Staples JJ, Doornbos JF, et al. *The role of radiation therapy in the treatment of solitary plasmacytomas.* Radiother Oncol 1990 Apr; 17(4):293-303.
13. Knowling MA, Harwood AR, Bergsagel DE. *Comparison of extramedullary plasmacytoma with solitary and multiple plasmacell tumors of bone.* J Clin Oncol 1983 Apr; 1(4): 255-62.
14. Susnerwala SS, Shanks JH, Banerjee SS, Scarffe JH, Farrington WT, Slevin NJ. *Extramedullary plasmacytoma of the head and neck region: Clinicopathological correlation in 25 cases.* Br J Cancer 1997; 75(6):921-7.
15. Miller FR, Lavertu P, Wanamaker JR, Bonafede J, Wood BG. *Plasmacytomas of the head and neck.* Otolaryngol Head Neck Surg 1998 Dec; 119(6):614-8.