

بازنگری و طبقه‌بندی لنفوم اولیه پوست بیماران ایرانی بر اساس رده‌بندی WHO-EORTC: گزارش کوتاه

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۰۲/۳۰ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۷/۰۱

چکیده

زمینه و هدف: لنفوم اولیه پوستی به دو گروه لنفوم پوستی T-CELL و B-CELL تقسیم می‌شوند. این مطالعه به هدف تقسیم‌بندی هیستوپاتولوژیک و مشخص شدن مشخصات دموگرافیک بیماران ایرانی انجام گرفت.

روش بررسی: ۲۳۴ بیمار مبتلا به لنفوم اولیه پوست که در مدت چهار سال به بیمارستان رازی، دانشگاه علوم پزشکی تهران مراجعه نمودند مورد تحقیق قرار گرفتند. اطلاعات بیماران با مطالعه پرونده جمع‌آوری شد، لامها و مدارک مجددًا مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: از میان ۲۳۴ بیمار، تنها علامت بالینی بیماران، خارش پوستی و شایع‌ترین محل درگیری جنرالیزه گزارش شده است. ۱۸۹ بیمار T-CELL و ۴۵ بیمار B-CELL را داشتند، سن بیماران و برتری جنسی به هر دو نوع لنفوم در زمان تشخیص مشابه و با مردان بوده است.

نتیجه‌گیری: نتایج اطلاعات، رده‌بندی هیستوپاتولوژیک و دموگرافیک بیماران مبتلا به لنفوم اولیه پوست را فراهم می‌کند.

کلمات کلیدی: لنفوم اولیه پوستی، لنفوم پوستی T-CELL، لنفوم پوستی B-CELL.

کامبیز کامیاب حصاری^۱، مریم غیاثی^۲

آزیتا نیکو^۱، محسن بیگلریان^{۱*}

سید مجتبی جمالی^۲

۱- گروه درماتولوژی

۲- گروه درمان‌پردازی

۱ و ۲- بیمارستان رازی، دانشگاه علوم پزشکی

تهران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران خیابان وحدت اسلامی،

بیمارستان رازی

تلفن: ۰۲۱-۵۵۱۵۹۹۸۸

E-mail: biglaryan@gmail.com

مقدمه

تشخیص لنفوم اولیه پوستی را تحت تاثیر قرار داده،^۵ ارزیابی صحیح در تشخیص و شناسایی فاکتورهای پیش‌بینی باعث شناسایی درمان صحیح می‌شود اما تاکنون هیچ یک از روش‌های تقسیم‌بندی به تنهایی تمام این کرایتیریاها را پوشش ندادند، از روش‌های نام برده، چندین روش تقسیم‌بندی لنفوم پوستی به زیر گروه‌های مختلف ارایه شده‌اند. از متداول‌ترین سیستم‌های طبقه‌بندی این تومور، WHO و یا EORTC استند که هر دو سیستم به تنهایی نقص‌هایی را دارند. بیش‌ترین اختلاف نظر در این تقسیم‌بندی‌ها لنفوم پوستی T-CELL، Cutaneous T-CELL Lymphoma (CTCL) است، هم‌چنین اختلاف نظر در تعریف و واژه‌شناسی لنفوم‌های پوستی B-CELL، Cutaneous B-CELL Lymphoma (CBCL) گیج‌کننده می‌باشد. برای رفع این مشکلات سیستم طبقه‌بندی WHO و یا EORTC جایگزین شد که گام مهمی

لنفوم‌های اولیه پوستی (Primary cutaneous lymphoma) گروه هتروژن می‌باشند و از بدخیم شدن سلول‌های هماتوپویتیک و سلول‌های لنفویید T-CELL، B-CELL و NK-CELLS پوست ایجاد می‌شوند و تظاهر خارج پوستی بستگی به مرحله‌ی پیشرفت بیماری در زمان تشخیص دارد.^{۱-۳} لنفوم‌های پوستی با سرعت زیاد نسبت به سایر سرطان‌ها در ایالات متحده آمریکا رو به افزایش است، میزان بروز این بیماری هر سال ۱/۱۰۰۰۰۰ برآورد شده است که بعد از لنفوم دستگاه گوارش شایع‌ترین لنفوم خارج گره لنفاوی است.^۴ برخلاف لنفوم‌های ندولار، این تومور رفتار کلینیکی متفاوت را نشان می‌دهد. گسترده شدن طیف تحقیقات مولکولی جدید و بافت‌شناسی،

یافته‌ها

طبق بررسی چهار ساله در آرشیو پاتولوژی بیمارستان رازی، ۲۳۴ نمونه بیمار مبتلا به لنفوم اولیه پوست (۱۸۹ بیمار T-CELL و ۴۵ B-CELL) وجود داشت که در این مطالعه تحت بررسی قرار گرفتند.

متوسط سنی این بیماران در این بازه زمانی تشخیص در دو گروه اصلی B-CELL، T-CELL ۴۸/۸۵ سال بوده و اختلاف بازه سنی در افراد مبتلا به CTCL ۷-۹۸ سال بود، (مردان ۱۱۲ و زنان ۷۷ نفر) و CBCL ۱۶-۷۵ سال، (مردان ۲۸ و زنان ۱۷ نفر) گزارش شدند. از ۱۸۹ مورد نمونه بافتی، CTCL با تشخیص قطعی پرولیفراسیون لنفوسيت T و ارتشاگ لینکوئید اولیه بررسی شد، ۱۱۴ نمونه با میکوزیس فونگوئیدس (MF) مطابقت داشت، ۱۱ نمونه همراه با دژنراسیون موسینوز فولیکول مویی میکوزیس فونگوئیدس (Mycosis Fungoides Folliculotropic, MF) بدون فولیکول تروپ (Folliculotropic) درگیری اپیدرم توصیف شد (شکل ۱)، پنج نمونه با پچ‌های لوکالیزه همراه با تکثیر لنفوسيت‌های T، پاژتویید رتیکولوزیس بدون درگیری اپیدرم تشخیص داده شد (شکل ۲).

در صورتی که بیماری پوست شل گرانولوماتوز به عنوان یک متغیر بسیار نادر MF در نمونه‌های بررسی شده در این مطالعه دیده نشد. شش نمونه که تا حدی مشابه MF بود که ارتشاگ یکسان سلولی (Sezary syndrome) و درگیری پوست اندکی داشت، سندروم سزاری (Sezary syndrome) شناخته شد (شکل ۳)، ۱۸ نمونه با مورفولوژی آنапلاستیک و پلئومورفیک + CD30 که با هسته‌های گرد و بیضی‌های نامنظم و هستک‌های برجسته ائوزینوفیلیک همراه سیتوپلاسم فراوان که با توصیف Primary Cutaneous Anaplastic Large Cell Lymphoma (C-ALCL) مطابقت داشت گزارش شد (شکل ۴). تشخیص ۲۹ نمونه به بیماری مزمن و محلود شونده پاپولونکروتیک یا پاپولوندولا ر لنفوماتویید پاپولوزیس لنفوم بدخیم اعلام شد (شکل ۵)، چهار نمونه لنفوم اولیه پوستی پیرامونی T-CELL نامشخص بوده، نمای پاتولوژی دو نمونه دیگر مربوط به لنفوم شبه پانیکولیتی با ارتشاگ زیر پوستی T-CELL با اندازه‌های مختلف و تعداد زیاد ماکروفائز گزارش شد. لنفوم از نوع خارج گره لنف سلولی‌های NK/T-CELL و نوع خارجی وابسته به گره بینی وجود نداشت.

محسوب می‌گردد، به دلیل این‌که شکل یکسانی به تشخیص داده و چشم‌انداز جدید درمانی برای بیماران مبتلا به لنفوم پوستی باز می‌کند.^۶ در این مطالعه نمونه‌های بافتی موجود در آرشیو پاتولوژی بیمارستان رازی توسط سیستم WHO-EORTC بازنگری و تقسیم‌بندی نموده، شایع‌ترین علایم دموگرافیک همراه با یافته‌های هیستوپاتولوژیک بیماران را بر حسب سیستم تقسیم‌بندی جدید در بیماران ایرانی تعیین و برای راهنمایی جامع به خصوص در تشخیص زود هنگام بیماری در مبتلایان در ایران استفاده کرد.

روش بررسی

در این مطالعه گلشننه‌نگر، پس از مطالعه پرونده بیماران مبتلا به لنفوم اولیه پوست که به مرکز فوق تخصصی بیماری‌های پوست دانشگاه تهران، بیمارستان رازی طی سال‌های ۱۳۸۴-۱۳۸۸ مراجعه کرده بودند طراحی و اجرا شد، استخراج اطلاعات از پرونده آن‌ها صورت گرفت. ارزیابی هیستوپاتولوژیک شامل بیوپسی‌های متعدد انجام شده از قسمت‌های مختلف در گیر بیمار بود و بیماران با تشخیص اولیه لنفوم که بررسی پاتولوژی آن‌ها تایید نشده بود از مطالعه خارج شدند.

در موارد عدم وجود تشخیص قطعی در لام‌ها و مدارک موجود بررسی توسط دو درماتوپاتولوژیست دیگر بررسی انجام شد. رنگ‌آمیزی نمونه‌ها توسط هماتوکسیلین-ائوزین، رتیکولین و PAS در صورت امکان رنگ‌آمیزی گیمسا و ایمونو‌هیستوشیمی با استفاده از مارکرهای آنتی‌ژنیک معمول لنفوسيت و ایمونوژنیک روی نمونه‌های پارافینی انجام شد. تقسیم‌بندی نمونه‌ها بر اساس WHO-EORTC صورت پذیرفت.^۷

موارد مقایسه برای بررسی بیماران شامل: سن، جنس، نوع لنفوم اولیه پوست، علایم کلینیکی زمان مراجعه بیمار (به علت ناقص بودن بسیاری از پرونده‌ها قابل بررسی در بیماران خارش بود) و محل درگیر بیماری (چهار گروه سر و گردن، تن، اندام‌ها، جنزاژه) تقسیم شد. اطلاعات بیمار با پرسش‌نامه‌هایی که با استفاده از موارد نام برده بالا تنظیم شده جمع‌آوری و پس از ورود اطلاعات به نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۶، آنالیز اطلاعات با استفاده از آزمون‌های ^at-test و Student's t-test انجام گردید. مقادیر $P < 0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

جدول ۲: بررسی مشخصات در پرونده بیماران مبتلا

مجموع	CBCL	CTCL	متغیر
تعداد	تعداد=۴۵	تعداد=۱۸۹	
۴۵/۸۵(۷-۹۸)	۴۵/۸۵(۱۶-۷۵)	۴۵/۸۵(۷-۹۸)	سن
۱/۴۹ مرد/زن=۱/۴۶	مرد/زن=۱/۶۵	مرد/زن=۱/۴۶	جنس
۱۴۰ مرد=۶۵	مرد=۱۱۲	مرد=۶۵	
۹۴ زن=۱۷	زن=۷۷	زن=۱۷	
۴۳/۵(۱-۴۸۰)	۳۴(۲-۴۸۰)	۴۶(۱-۴۸۰)	زمان شروع علایم تا
			زمان تشخیص (ماه)
۱۸۸(.۸۰/.۳)	۳۸(.۸۴/.۴)	۱۵۰(.۷۹/.۴)	خارش
۲۳۴	۴۵	۱۸۹	تعداد

CTCL= Cutaneous T-CELL Lymphoma

CBCL= Cutaneous B-Cell Lymphoma

جدول ۳: توزیع محل درگیری بیماران

مجموع	CBCL	CTCL	محل درگیری
تعداد	تعداد=۴۵	تعداد=۱۸۹	
۵۵(.۲۳/.۵)	۷(.۱۵/.۶)	۴۸(.۲۵/.۴)	تنه
۵۳(.۲۲/.۷)	۱۰(.۲۲/.۲)	۴۳(.۲۲/.۸)	اندام
۲۶(.۱۱/.۱)	۱۱(.۲۴/.۴)	۱۵(.۷/.۹)	سر و گردن
۱۰۰(.۴۲/.۷)	۱۷(.۳۷/.۸)	۸۳(.۲۳/.۹)	منشر
۲۳۴	۴۵	۱۸۹	تعداد

CTCL= Cutaneous T-CELL Lymphoma

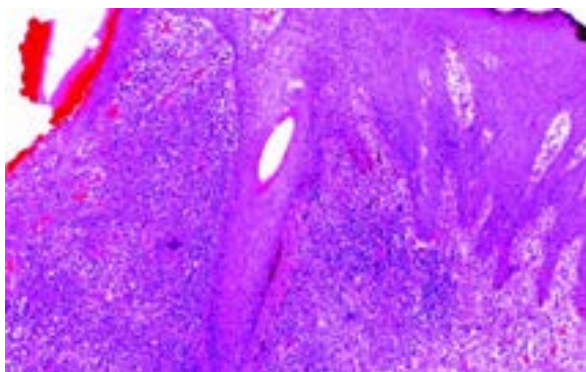
CBCL= Cutaneous B-Cell Lymphoma

گزارش شدند (شکل ۶). هشت نمونه از لنفوم اولیه پوست متشر از سلول‌های B-CELL Type leg با پیش‌آگهی بسیار بد بود که تجمعی از B-CELL های نفوپلاستیک در عروق خونی خون را نشان داد (شکل ۷) از لنفوم‌های متشر از B بزرگ داخل عروقی موردی در مطالعه دیده نشد (جدول ۱). شایع‌ترین مناطق درگیری در هر دو گروه، فرم متشر با Cutaneous T-CELL ۱۰۰(.۴۲/.۷) بیمار، (در Cutaneou B-Cell Lymphoma (CTCL) ۸۳(.۴۳/.۹) بیمار و Cutaneou B-Cell Lymphoma (CBCL) ۵۵(.۲۳/.۵) بیمار) اعلام شد. تنه با (۷(.۱۵/.۶) بیمار)، در CTCL با (۴۸(.۲۵/.۴) بیمار و CBCL با (۶(.۱۵/.۶) بیمار)، همین طور اندامها (۵۳(.۲۲/.۷) بیمار، در CTCL (۴۳(.۲۲/.۸) بیمار و CBCL (۱۰(.۲۲/.۲) بیمار و میزان درگیری سر و گردن (۲۶(.۱۱/.۱) بیمار

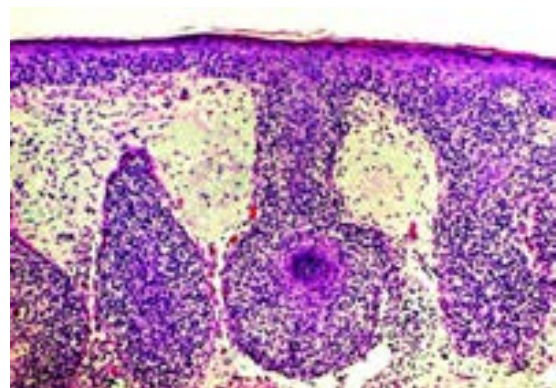
جدول ۱: نتایج بدست آمده از بررسی پرونده‌های بیماران بر اساس رده‌بندی WHO-EORTC از لنفوم‌ای اولیه پوست

رده‌بندی بر اساس WHO-EORTC	فرآوانی	تعداد	WHO-EORTC
لنفوم‌های سلول‌های T, NK	۸۰/۷۷	۱۸۹	پوستی
میکوزیس فونگوپیدس	۴۸/۱۷	۱۱۴	زیر گروه‌ها و واریاسیون‌های دیگر میکوزیس فونگوپیدس
میکوزیس فونگوپیدس فولیکوتروب	۴/۷۱	۱۱	پاژتوبید ریکولولوزیس
بیماری پوست شل گرانولوماتوز	۲/۱۴	۵	سندروم سزاری
لوسمی و لنفوم سلول‌های T در بالغین	۰/۴۳	۱	لنفوم سلول‌های بزرگ آنапلاستیک اولیه پوست
لنفوم تهاجی سلول‌های T CD8 ⁺ اپیدرم دوست	۷/۶۹	۱۸	لنفوماتوبید پاپولوزیس
لنفوم سلول T شبیه پانیکولیتی	۱۲/۳۹	۲۹	لنفوم سلول T و NK از نوع خارج گره لنف
لنفوم سلول‌های T محیطی اولیه (غیر اختصاصی)	۰/۴۳	۱	لنفوم سلول‌های T CD8 ⁺ اپیدرم دوست
لنفوم سلول‌های T g/d	۰/۷۱	۴	لنفوم سلول‌های B پوستی
لنفوم اولیه پوستی سلول‌های پلثومورفیک	-	-	لنفوم اولیه پوستی - سلول‌های حاشیه‌ای B
سلول‌های T CD4 ⁺ کوچک / متوسط	-	-	لنفوم اولیه پوستی - نوع فولیکول ستر
لنفوم سلول‌های B	۱۹/۲۳	۴۵	بزرگ (Leg type)
لنفوم اولیه پوستی - متشر از سلول‌های B بزرگ (انواع دیگر)	۵/۲۵	۱۳	لنفوم اولیه پوستی متشر از سلول‌های B بزرگ و دیگر انواع لنفوم‌های B بزرگ داخل عروقی
مجموع	۹/۸۳	۲۳	
	۲/۴۲	۸	
مجموع	۰/۴۳	۱	
	۰	۰	
مجموع	۱۰۰	۲۳۴	

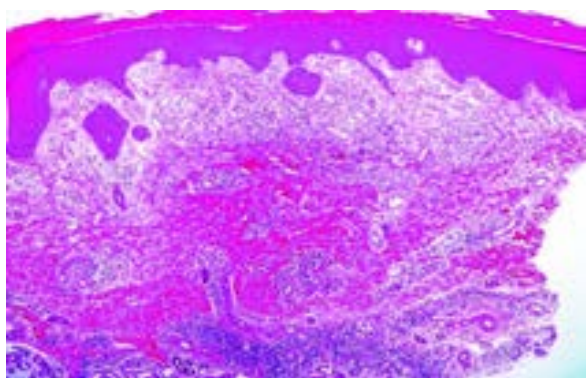
شایع‌ترین نوع بیماری‌های CBCL، لنفوم اولیه پوستی - فولیکول ستر با رشد آرام و ارتضاح لنفسیت‌های کوچک به صورت گردان تا وسیع بدون درگیری اپیدرم با ۲۳ نمونه، هم‌چنین نوع حاشیه‌ای لنفوم اولیه پوست B در رتبه بعدی با ظاهر میکروسکوپی سلول‌های نفوذ یافته از لنفوپلاسماسیتوید و پلاسماسال در حاشیه درم با ۱۳ نمونه



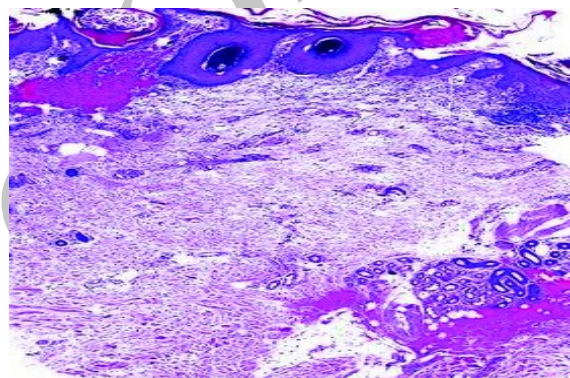
شکل ۴: لنفوم اولیه پوستی (100x) C-ALCL



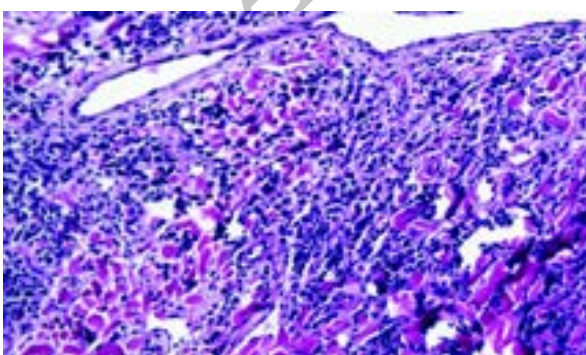
شکل ۱: مایکوزیس، فولیکولوتروپیک (100x)



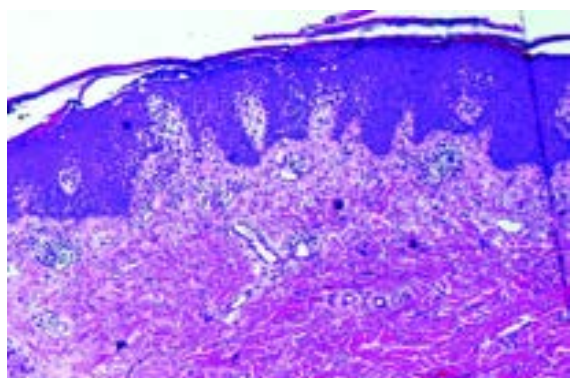
شکل ۵: لنفوماتوید، پاپولیس (40x)



شکل ۲: پاگتویید رتیکولوزیس (100x)



شکل ۶: لنفوم B-CELL مارژینال پوستی اولیه (100x)



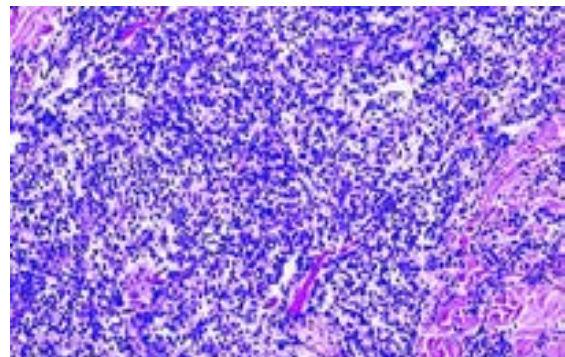
شکل ۳: سندروم سزاری (40x)

می دهند. هر گروه روش درمانی مجازی را می طلبد که به فاکتورهای غیر وابسته‌ای چون تظاهرات بالینی، بافت‌شناسی، ایمنوفنوتیپ و ایمنوژنوتیپ تومور بستگی دارد.

طی مطالعاتی که در سال‌های ۲۰۰۳ و ۲۰۰۶ توسط Willemze منتشر شد، تفاوت‌های موجود در رده‌بندی لنفوم CTCL و کراپتیهایا را تا تقسیم‌بندی جدید WHO-EORTC از سال ۱۹۰۶ مورد بررسی قرار دادند و به نتایج زیر دست یافتند:^۱ CTCL به گروهی از بیماری‌ها اطلاق می‌شود که تنوع در رفتار کلینیکی آنان پیش‌آگهی متفاوت داشته و نیازهای درمانی خاص را طلب می‌کند. تشخیص و تقسیم‌بندی بیماری باید بر اساس مجموعه‌ای از کراپتیهای کلینیکی، بافت‌شناسی و ایمونولوژی باشد.^۲

تقسیم‌بندی‌های WHO-EORTC برای ۹۰٪ موارد CTCL یکسان عمل می‌کند.^{۳-۱۰} باز هم در سال ۲۰۰۶ Burg، در بیمارستان دانشگاهی سویس، لنفوم‌های بدخیم پوستی را به دو دسته اولیه و ثانویه تقسیم و فاکتورهای خطر این بیماری را ذکر نمود، هم‌چنین زیر گروه‌ها را از جنبه درجه بدخیمی بررسی و استراتژی درمانی لازم را بر این اساس توصیه کرد.^{۱۱} Dummer در سال ۲۰۰۷ در زمینه پاتولوژی یافته‌های جدید را ارایه داد تا به فاکتورهای خطر این بیماری‌ها دست یابند.^۵ مطالعه Sneff در دانشگاه Leiden هلنند در سال ۲۰۰۸ CBCL را بررسی و به اختلاف موجود در استراتژی‌های درمانی به بررسی شدت درجه این بیماری در بین مراکز درمانی بیماری‌های پوست اشاره کرد و به علل این اختلاف پرداخت، هم‌چنین نیاز به یک روش یکسان تقسیم‌بندی برای تشخیص و درمان بیماران مبتلا به CBCL را مطرح نمود.^{۱۲}

سیستم‌های متداول این سری تومورها، سیستم‌های WHO، EORTC، هر کدام به تنها ی دارای نقص هستند و به قسمتی از این مشخصات توجه کرده‌اند این دو تقسیم‌بندی در مورد لنفوم‌های اولیه سلول T بسیار به هم شبیه هستند و اختلافاتی در مورد لنفوم‌های اولیه سلول B وجود دارد، به عنوان مثال سیستم WHO با توجه به بافت‌شناسی و شکل مولکولی سلول‌ها این لنفوم را تقسیم‌بندی کرده است.^{۱۳} مطالعه ما تقسیم‌بندی اطلاعات دموگرافیک و هیستوپاتولوژیک مربوط به بیماران لنفوم اولیه پوست را از مرکز درمانی بیمارستان رازی دانشگاه تهران گزارش می‌کند. آگاهی از تقسیم‌بندی هیستوپاتولوژیک و تظاهرات کلینیکی لنفوم اولیه پوست



شکل ۷: لنفوم‌ای پوستی اولیه با ارتضاح وسیع (100x) B-CELL. Leg Type

بیمار، مانند سه گروه نام برد پیشین، CTCL نسبت به CBCL بیشتر بود، (۱۱/۲۴٪) ۱۱ بیمار در مقابل (۹/۷٪) ۱۵ بیمار گزارش شد (جدول ۳). متوسط فاصله زمانی درگیری پوست و شروع علایم تا زمان تشخیص طولانی بود.

CBCL نسبت به CTCL (متوسط زمان در بیماران ۳۴ CBCL ماه، در مقابل بیماران ۴۶ CTCL ۴۶ ماه در مجموع لنفوم اولیه پوستی ۴۳/۵ ماه ($P=0.40$) دوره زمانی کمتری را داشتند که خود می‌تواند تا حدی به علت تاخیر در تشخیص ماهیت شروع مخفی این بیماری و نیز تعداد بالای تشخیص افتراقی باشد که تشخیص قطعی برای علایم بالینی را دشوار نموده و هیستوپاتولوژی آن غیر اختصاصی خواهد شد. در بررسی پرونده بیماران، تنها نشانه قابل بررسی خارش پوستی بود. تعداد بیمارانی را که از خارش شکایت داشتند در مقابل بیمارانی که خارش نداشتند بیشتر بوده (۱۸۸٪/۸۰٪) ۱۵۰ بیمار در مقابل (۴۶٪/۱۹٪) ۱۱ بیمار، این نسبت نیز در CTCL (۷۹٪/۴٪) ۱۵ بیمار و (۸۴٪/۸۴٪) ۳۸ بیمار به طور مشابه وجود داشته است (جدول ۲).

بحث

لنفوم‌های اولیه پوستی T-CELL و B-CELL گروه هتروژنی از لنفوم غیرهوچکینی (Non-Hodgkin's Lymphoma, NHL) هستند که در پوست تظاهر می‌یابند.^{۱۴} تومورهای لنفوم برخلاف لنفوم‌های ندوبار با رفتار کلینیکی متفاوت و مشخصه‌های جدید مولکولی و بافتی که از خود نشان می‌دهند، تشخیص بیماری را تحت تاثیر قرار

که این رتبه به لنفوم اولیه پوست در مرکز فولیکول با ۱۱/۵۱٪ از نمونه‌های CBCL تعلق گرفت. به علت ماهیت گذشته‌نگر بودن مطالعه، تعیین فاصله درست زمان بین شروع علایم و تشخیص بیماری سخت بود (در CTCL ۴۶ ماه و CBCL ۳۴ ماه) که علت آن را می‌توان شروع مخفی بیماری و متعدد بودن تشخیص‌های افتراقی نام برد. هم‌چنین پیشنهاد می‌گردد که طراحی مطالعه جامعه‌نگر در منطقه انجام گیرد تا مطابق آن به اطلاعات اپیدمیولوژیک پایه‌ای بر مبنای فاکتورهای پاتولوژیک و دموگرافیک دقیق‌تر از این دسته بیماری‌ها دست یابیم.

سپاسکزاری: این مقاله حاصل پایان‌نامه تحت عنوان "بازنگری و تقسیم‌بندی هیستوپاتولوژیک لنفوم اولیه پوست بر اساس تقسیم‌بندی WHO-EORTC در مرکز پاتولوژی بیمارستان رازی در فاصله زمانی مهر ماه ۱۳۸۴ تا مهر ماه ۱۳۸۸" در مقطع پزشکی عمومی و کد ۲۱۱۹۴ می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی تهران، بیمارستان رازی اجرا شده است.

در مناطق مختلف جغرافیایی، می‌تواند راه‌گشایی برای یافتن فاکتورهای خطر و مکانیسم‌های ایجاد کننده این دسته از بیماری‌های بدخیم باشد. اطلاعات دموگرافیک از این دسته بیماری‌ها در کشورهای در حال توسعه نسبت به کشورهای پیشرفته غربی اندک است. نتایج به دست آمده، اولین گزارش ایران در رده‌بندی هیستوپاتولوژیک لنفوم اولیه پوستی در بیماران مراجعه‌کننده به بیمارستان فوق تخصصی پوست رازی، تفاوت‌های نامحسوسی با نتایج مطالعات در کشورهای غربی داشت.^{۱۰-۱۴} میانگین سنی کاملاً مشابه دو گروه اصلی لنفوم اولیه پوست (CBCL، CTCL) با مقدار تقریبی ۴۹ سال می‌باشد. فاصله سنی اختصاص داده شده به CTCL (۷-۹۸ سال) و (۱۶-۷۵ سال) مربوط به CBCL، شیوع بیش تر CBCL (۱۸۹٪/۸۰/۷۷) بیمار در برابر (۴۵٪/۱۹/۷۳) بیمار را نشان می‌دهد در مطالعه ما برتری جنسی در هر دو نوع لنفوم پوستی با جنس مردان بود که در مطالعات قبلی گزارش نشده است.^{۱۰-۱۴} از این میان MF بیشترین شیوع با ۸۰٪/۸۵ از نمونه‌های CTCL را داشت.

References

- Newton R, Ferlay J, Beral V, Devesa SS. The epidemiology of non-Hodgkin's lymphoma: comparison of nodal and extra-nodal sites. *Int J Cancer* 1997;72(6):923-30.
- Zinzani PL, Quaglino P, Pimpinelli N, Berti E, Baliva G, Rupoli S, et al. Prognostic factors in primary cutaneous B-cell lymphoma: the Italian Study Group for Cutaneous Lymphomas. *J Clin Oncol* 2006;24(9):1376-82.
- Groves FD, Linet MS, Travis LB, Devesa SS. Cancer surveillance series: non-Hodgkin's lymphoma incidence by histologic subtype in the United States from 1978 through 1995. *J Natl Cancer Inst* 2000;92(15):1240-51.
- Willemze R, Jaffe ES, Burg G, Cerroni L, Berti E, Swerdlow SH, et al. WHO-EORTC classification for cutaneous lymphomas. *Blood* 2005;105(10):3768-85.
- Dummer R, Asagoe K, Cozzio A, Burg G, Doebele U, Golling P, et al. Recent advances in cutaneous lymphomas. *J Dermatol Sci* 2007;48(3):157-67.
- Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, Jaffe ES, Pileri SA, Stein H, et al, editors. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues (IARC WHO Classification of Tumours). Vol. 2, 4th ed. Geneva: World Health Organization; 2008.
- Cerroni L, Gatter K, Kerl H. Skin Lymphoma: The Illustrated Guide. Oxford: Wiley-Blackwell; 2009.
- Lennert K, Feller AC, editors. Histopathology of Non-Hodgkin's Lymphomas. 2nd ed. Berlin: Springer-Verlag; 1992. p. 312.
- Dummer R, Dreyling M; ESMO Guidelines Working Group. Primary cutaneous lymphoma: ESMO clinical recommendations for diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol* 2008;19 Suppl 2:ii72-6.
- Willemze R, Meijer CJ. Classification of cutaneous T-cell lymphoma: from Alibert to WHO-EORTC. *J Cutan Pathol* 2006;33 Suppl 1:18-26.
- Burg G, Kempf W, Cozzio A, Doebele U, Feit J, Golling P, et al. Cutaneous malignant lymphomas: update 2006. *J Dtsch Dermatol Ges* 2006;4(11):914-33.
- Senff NJ, Noordijk EM, Kim YH, Bagot M, Berti E, Cerroni L, et al. European Organization for Research and Treatment of Cancer and International Society for Cutaneous Lymphoma consensus recommendations for the management of cutaneous B-cell lymphomas. *Blood* 2008;112(5):1600-9.
- Willemze R. XV. Primary cutaneous lymphomas. *Ann Oncol* 2011;22:iv72-5.
- Querfeld C, Guitart J, Kuzel TM, Rosen ST. Primary cutaneous lymphomas: a review with current treatment options. *Blood Rev* 2003;17(3):131-42.

Revision and classification of persian patient's primary cutaneous lymphoma according to WHO-EORTC classification in Razi Hospital, Tehran: *a brief report*

Kambiz Kamiab Hesari M.D.¹
Maryam Gheiasi M.D.²
Azita Niko M.D.¹
Mohsen Biglarian M.Sc.^{1*}
Mogtaba Seyyed Gamali M.D.²

¹- Department of Dermatopathology, Razi Hospital Medical Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
²- Department of Dermatology, Razi Hospital Medical Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: May 19, 2012 Accepted: September 22, 2012

Background: Primary cutaneous lymphoma is separated into two groups, cutaneous lymphoma (CTCL) and cutaneous B-CELL Lymphoma (CBCL). This study was performed to classify histopathologically and define demographic features of Persian patients with primary cutaneous lymphoma.

Methods: Twenty hundred and thirty four patients with primary cutaneous lymphoma who have been referred to Razi Hospital in Tehran, Iran during at four year period (October 2005 to October 2009), were investigated in this study. The data were gathered by reviewing their medical records and examined again extant evidence and histology slides.

Results: Among 234 Patients, the only clinical feature that could be assessed was itching. The most common involves location of disease was generalized. 189 (80.77%) cases of the patients had CTCL and 45 (19.23%) cases of the patients had CBCL. Age of patients with two lymphoma type were similar at the time of diagnosis. Sex supremacy was with men in two groups.

Conclusion: This study provides histopathologic classification and demographic data.

Keywords: primary cutaneous lymphoma, cutaneous T-CELL lymphoma, cutaneous B-CELL lymphoma

* Corresponding author: Department of Dermatopathology, Razi Hospital Medical Center, Vahdat Eslami Ave., Tehran, Iran.
Tel: +98- 21- 55159988
E-mail: biglaryan@gmail.com