

## اولیه پوستی : گزارش یک بیمار CD30 + T cell lymphoma

دکتر سوزان کاووسی<sup>۱</sup>، دکتر مریم غیاثی<sup>۲</sup>، دکتر سیاوش طوسی<sup>۳</sup>

۱- استادیار، ۲- دستیار، گروه پوست، دانشگاه علوم پزشکی تهران

لنفوم CD30+large cell اولیه پوستی یک نوع نادر لنفوم است که منشا آن لنفوسيت های CD30+T است. از نظر باليني اغلب به شکل ندول منفرد پوستی ظاهر می کند که به اولسراسيون تمایيل دارد. گسترش اين لنفوم به ارگان هاي خارج پوستی نادر است. پيش آگهی اين نوع لنفوم خوب است و پاسخ مناسبی به پرتودرمانی می دهد. در اين مقاله یک مورد از لنفوم cell CD30+large اولیه پوستی در مردي ۳۴ ساله گزارش می شود که بيماري وي به صورت یک ندول اولسره در ناحيه صورت ظاهر کرده است.

واژگان کلیدی: لنفوم، لنفوم اولیه پوستی، ایمونوهیستوشیمی

فصلنامه بیماری های پوست ۱۳۹۴؛ دوره ۱ (۵) ضمیمه ۱-۴

وصول مقاله: ۱۳/۱۱/۹ پذیرش: ۱۶/۲/۱

### معرفی بیمار

برای بررسی مارکرهای سطحی سلول های نئوپلاستیک صورت گرفت. در IHC (immunohistochemistry) صورت IHC leukocyte common مارکرهای CD30 ، CD3 ، antigen HMB45 و Ki67 مثبت و primary cutaneous CD30 + large cell تشخيص lymphoma اکسیزیون شد.

آقای ۳۴ ساله ای با یک ندول اریتماتو به ابعاد ۳ در ۳ سانتی متر در ناحیه گیجگاهی چپ مراجعه و سابقه شروع این ضایعه را از ۶ ماه قبل از مراجعه ذکر کرد. به تدریج چند پاپول و ندول کوچک تر در اطراف آن ایجاد و ندول اولیه اولسره شده بود (تصویر شماره ۱). بیمار لفادنوپاتی و هپاتواسپلنومگالی نداشت. شمارش کامل خون، اسمیر خون محیطی و تست های عملکرد کبد و کلیه و CT scan قفسه سینه و شکم طبیعی بود. نمونه برداری از ضایعه صورت گرفت. برش های تهیه شده از نمونه مزبور با هماتوکسیلین - اثوزین رنگ آمیزی شد. در درم نئوپلاسمی آناپلاستیک با طرح ندولار متشكل از سلول های آتیپیک و واجد هسته های هیپر کروم دیده می شد. سلول های نئوپلاستیک پلئومورفیسم متوسطی از خود نشان می دادند. میتوز های پراکنده آتیپیک در نمونه، قابل مشاهده بود (تصویر های شماره ۲ و ۳). به علت این که ماهیت دقیق سلول های نئوپلاستیک در آسیب شناسی قابل تشخیص نبود

### بحث

primary cutaneous CD30 + large cell lymphoma یک لنفوم نادر است که از پوست منشأ می گردد و محدود به پوست باقی می ماند و از منشأ لنفوسيت های CD30+T است. این لنفوم از نظر باليني اغلب به صورت ضایعه منفرد و گاهی متعدد پوستی ظاهر می کند که به اولسراسيون تمایيل دارد(۱). این لنفوم بیشتر در افراد بالغ دیده می شود و اغلب روی تنہ ظاهر می کند، اگرچه ممکن است هر قسمی از بدن در گیر شود(۲). امکان دارد بعضی از ضایعه ها خود به خود

مؤلف مسؤول: دکتر سوزان کاووسی - تهران، میدان وحدت اسلامی، بیمارستان رازی

پست الکترونیک: .comsukavusi@yahoo

پرتو درمانی موضعی برای درمان ضایعه‌های منفرد مناسب هستند. عود موضعی ضایعه در محل درمان شده بسیار نادر است ولی امکان دارد با گذشت زمان در نواحی دیگر پوست ضایعه‌هایی ایجاد شود(۸). شیمی درمانی سیستمیک درمان انتخابی برای بیماری محدود به پوست نیست ولی ممکن است متوترکسات با دوز پایین در درمان این ضایعه‌ها مؤثر باشد(۱).

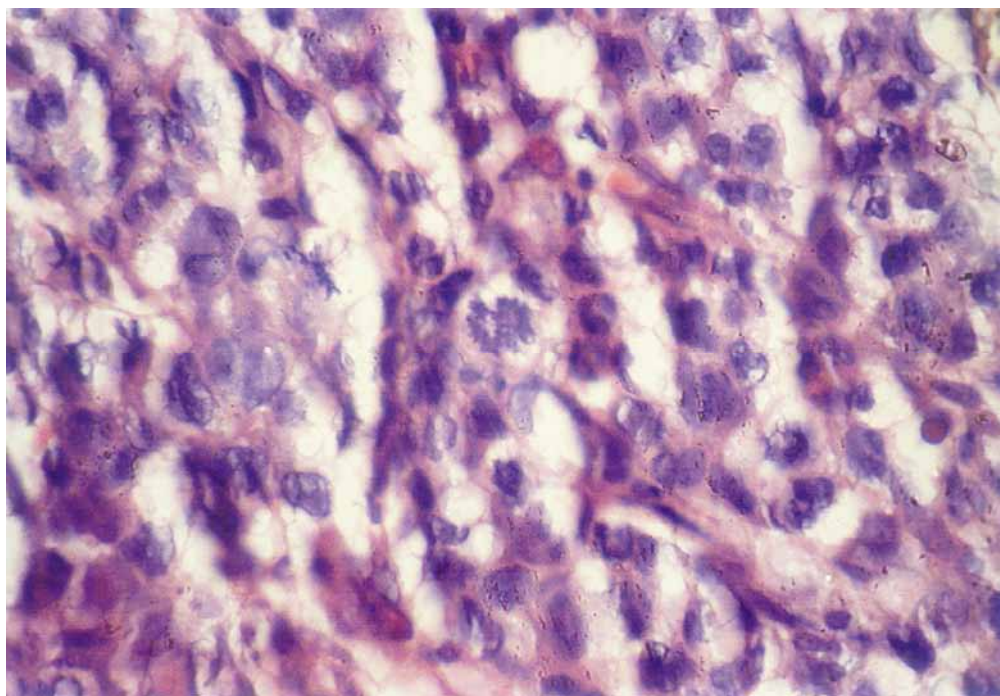
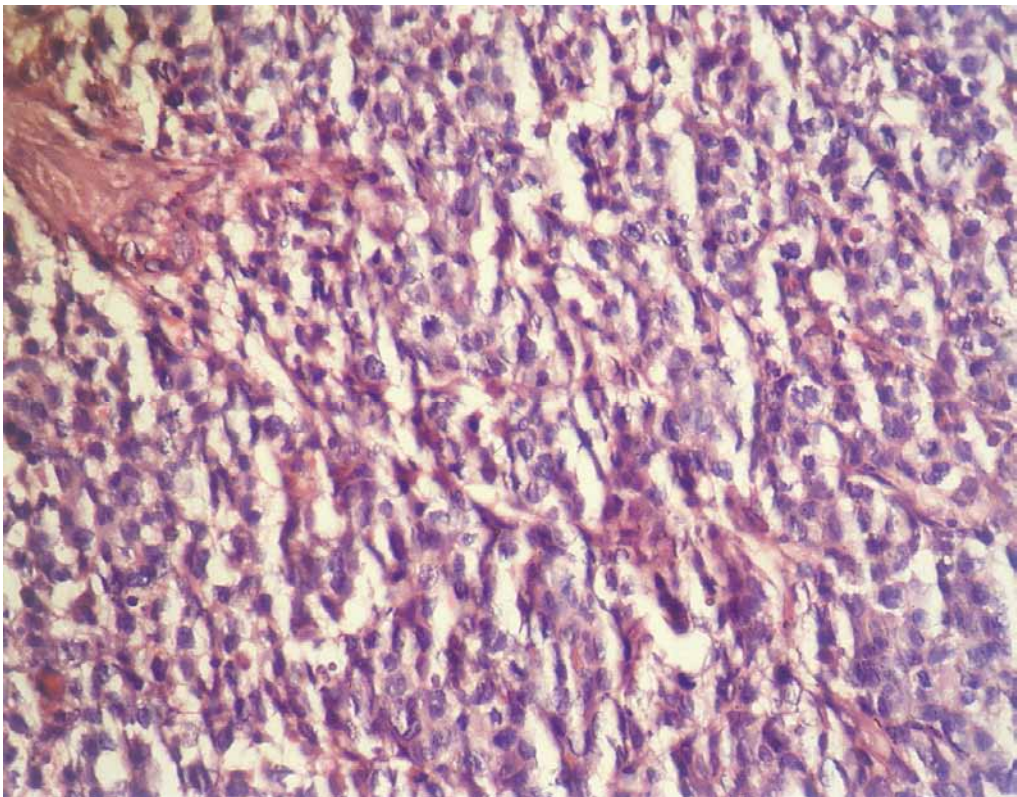
#### تقدیر و تشکر

از زحمات جناب آقای دکتر مسعود عسگری استادیار گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران برای بررسی لام پاتولوژی بیمار تشکر می‌شود.

پس رفت کنند با توجه به این که ممکن است ضایعه‌های جدید هم ظاهر شود. گسترش بیماری به ارگان‌های خارج پوستی و غدد لنفاوی نادر است ولی در ۱۰٪ بیماران گزارش شده است(۳). در پاتولوژی این ضایعه‌ها، ارتشاح لنفوسيتی در درم پاپیلری و رتیکولر دیده می‌شود ولی اپiderموتروپیسم مشاهده نمی‌شود. سلول‌ها بزرگ و آناپلاستیک و از رده سلول‌های T هستند ولی ممکن است مارکر CD3 و CD4 خود را از دست داده باشند. مارکر CD30 این سلول‌ها مثبت است(۵و۶). این لنفوم به خوبی به پرتو درمانی پاسخ می‌دهد، اگر چه ممکن است ضایعه‌های جدید ایجاد شود ولی پیش‌آگهی آن خوب است. به طور کلی می‌توان گفت که لنفوم‌های پوستی CD30+T، پیش‌آگهی بهتری از لنفوم‌های پوستی CD30-T دارند(۷و۸). هر دو روش اکسیزیون و



تصویر شماره ۱ - ندول اولسره در ناحیه گیجگاهی چپ بیمار



تصویر شماره ۲ - سلول‌های آنپلاستیک با هسته هیپرکروم در درم، رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزین، بزرگنمایی ۴۰ برابر

تصویر شماره ۳ - میتوز در سلول‌های آنپلاستیک، رنگ آمیزی هماتوکسیلین - اوزین، بزرگنمایی ۱۶۰ برابر

## References

- 1-Wittake SJ, Mackie RM. Cutaneous lymphomas and lymphocytic infiltrates. In: Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C (eds). *Rook's textbook of dermatology*. Oxford: Blackwell Science; 2004: 54.1-23.
- 2-Bekkenk MW, Geelen FAMJ, Van Woerst Vader PC, et al. Primary and secondary cutaneous CD30 positive lymphoproliferative disorders: a report from the Dutch Cutaneous Lymphoma Group on the long-term follow-up data of 219 patients and guidelines for diagnosis and treatment. *Blood* 2000; 95: 3653-61.
- 3-Beljaards RC, Kaudewitz P, Berti E, et al. Primary cutaneous CD30 positive large cell lymphoma: definition of a new type of cutaneous lymphoma with a favourable prognosis. *Cancer* 1993; 71: 2097-3002.
- 4-Willemze R, Beljaards RC. The spectrum of primary cutaneous CD30 positive lymphoproliferative disorders. A proposal classification and guidelines for management and treatment. *J Am Acad Dermatol* 1993; 28: 973-80.
- 5-Willemze R, Beljaards RC, Meier CJL. Classification of primary cutaneous T cell lymphomas. *Histopathology* 1994; 24: 405-15.
- 6-Beljaards RC, Meier CJM, Scheffer E, et al. Prognostic significance of CD30 expression of primary large cell lymphomas of T cell origin. *Am J Pathol* 1989; 135: 1169-78.
- 7-Curco N, Servitje O, Sais G, et al. Primary cutaneous CD30 positive large cell lymphoma: A case with fatal outcome. *J Am Acad Dermatol* 1994; 31: 1068-70.
- 8-Bernier M, Bagot M, Broyer M, et al. Distinctive clinicopathological features associated with regressive primary CD30 positive cutaneous lymphomas: analysis of six cases. *J Cutan Pathol* 1997; 24: 157-63.