



گزارش یک مورد لنفوم سلول مانتل با پولیپوز متعدد لنفوماتوز

سیدمسعود طیب^{۱*}، محمدرضا روان‌بدا^۱، سید محمد ولی‌زاده^۱، محمدرضا فرزانه^۳

^۱ بخش گوارش، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^۲ بخش خون، انکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^۳ بخش آسیب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

چکیده

پولیپوز متعدد لنفوماتوز با حضور پولیپ‌های متعدد در سگمان طولی از دستگاه گوارش مشخص می‌شود. بیش از ۷۵ درصد موارد منشاء از سلول‌های B قبل از مرکز ژرمینال "سلول‌های B منطقه مانتل" و کمتر از ۲۵ درصد موارد منشاء از سلول‌های B مرکز ژرمینال دارند. بنابراین پولیپوز متعدد لنفوماتوز، گروه هتروژنی است که شامل لنفوم سلول مانتل و لنفوم فولیکولر می‌شود. در این مقاله یک ملوان ۷۵ ساله را که با درد شکمی، اسهال خونی، آنمی فقر آهن و بزرگی غدد لنفاوی اینگوینال و فمورال به ما ارجاع داده شده بود، معرفی می‌کنیم. حضور پولیپوز روده‌ای در بررسی‌های کولونوسکوپی و آندوسکوپی و یافته‌های پاتولوژی و ایمونوهیستوشیمی بر روی نمونه‌های بافتی که نشانگر لنفوم سلول B با فعالیت تکثیری متوسط (۵۰ درصد) و تکثیر ندولر نفوسیت‌های کوچک بود، در حضور مثبت بودن مارکرهای CD20، CD5، CD43 و منفی بودن مارکرهای CD3، CD10، CD23 بیانگر این بود که یافته‌های فوق منتج از حضور لنفوم سلول مانتل به همراه پولیپوز متعدد لنفوماتوز می‌باشد.

واژگان کلیدی: لنفوم سلول مانتل، پولیپوز متعدد لنفوماتوز، لنفوم غیرهوجکین، پولیپوز

دریافت مقاله: ۸۹/۵/۱۰ - پذیرش مقاله: ۸۹/۷/۷

* بوشهر، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

Email : mohamadsalehtabib@yahoo.com

مقدمه

لنفوم سلول مانتل (MCL)^۱ جزء لنفوم‌های غیرهوجکینی بالغ با منشاء سلول B می‌باشد که هفت درصد لنفوم‌های غیرهوجکینی در آمریکا و اروپا را شامل می‌شود (۱ و ۲). میزان بروز با افزایش سن بیشتر می‌شود و سن متوسط در هنگام تشخیص ۶۸ سال می‌باشد (۳). درصد بیماران ابتدا با بزرگ شدن غدد لنفاوی و ۲۵ درصد دیگر با بیماری خارج از غدد لنفاوی مراجعه می‌کنند (۴). لنفوم سلول مانتل می‌تواند قسمت‌های مختلف دستگاه گوارش را مبتلا نماید؛ که شامل معده (۵۷ درصد)، دئودنوم (۵۲ درصد)، ایلئوم و ژژنوم (۸۷ درصد)، کولون (۹۰ درصد) و رکتوم (۶۹ درصد) می‌باشد (۵). گاهاً در این بیماران پولیپوز روده‌ای با ابتلای کولون و روده باریک گزارش شده است (۶ و ۷). بزرگ شدنطحال در غیاب بزرگ شدن غدد لنفاوی نادر نمی‌باشد ولی ابتلای سیستم عصبی مرکزی نادر بوده و معمولاً همراه با مرحله لوکمیک بیماری است (۸ و ۹). در یک سوم بیماران علائم B که شامل تب، تعریق شبانه و کاهش وزن است، دیده می‌شود. الگوی ابتلای بافتی می‌تواند به صورت منتشر، ندولر، ناحیه مانتل و یا آمیزه‌ای از هر سه باشد و در اکثر موارد سلول‌های لنفوئید با سایز کوچک تا متوسط و هسته‌های اندک نامنظم یا شکاف‌دار با هستک نامحسوس رؤیت می‌شود (۱۰).

لنفوم سلول مانتل (MCL)^۱ جزء لنفوم‌های غیرهوجکینی بالغ با منشاء سلول B می‌باشد که هفت درصد لنفوم‌های غیرهوجکینی در آمریکا و اروپا را شامل می‌شود (۱ و ۲). میزان بروز با افزایش سن بیشتر می‌شود و سن متوسط در هنگام تشخیص ۶۸ سال می‌باشد (۳). درصد بیماران ابتدا با بزرگ شدن غدد لنفاوی و ۲۵ درصد دیگر با بیماری خارج از غدد لنفاوی مراجعه می‌کنند (۴). لنفوم سلول مانتل می‌تواند قسمت‌های مختلف دستگاه گوارش را مبتلا نماید؛ که شامل معده (۵۷ درصد)، دئودنوم (۵۲ درصد)، ایلئوم و ژژنوم (۸۷ درصد)، کولون (۹۰ درصد) و رکتوم (۶۹ درصد) می‌باشد (۵). گاهاً در این بیماران پولیپوز روده‌ای با ابتلای کولون و روده باریک گزارش شده است (۶ و ۷). بزرگ شدنطحال در غیاب بزرگ شدن غدد لنفاوی نادر نمی‌باشد ولی ابتلای سیستم عصبی مرکزی نادر بوده و معمولاً همراه با مرحله لوکمیک بیماری است (۸ و ۹). در یک سوم بیماران علائم B که شامل تب، تعریق شبانه و کاهش وزن است، دیده می‌شود. الگوی ابتلای بافتی می‌تواند به صورت منتشر، ندولر، ناحیه مانتل و یا آمیزه‌ای از هر سه باشد و در اکثر موارد سلول‌های لنفوئید با سایز کوچک تا متوسط و هسته‌های اندک نامنظم یا شکاف‌دار با هستک نامحسوس رؤیت می‌شود (۱۰).

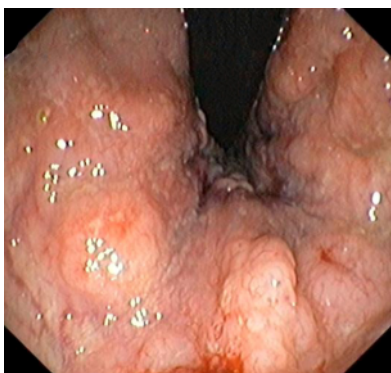
سلول‌های MCL غلظت بالایی از IgM و IgD سطحی با زنجیره سبک لامبدا را نمایش می‌دهند. این سلول‌ها همچنین آنتی‌ژن‌های رده سلول‌های B از جمله CD19 و CD20، همچنین CD5 و FMC7 را نمایش می‌دهند. ندرتاً برخی موارد سلول‌ها CD5

معرفی بیمار

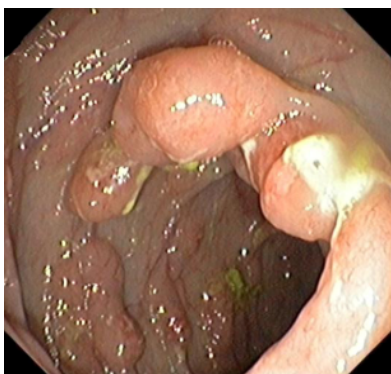
بیمار ملوان ۷۵ ساله‌ای بود که با شکایت از درد شکمی مبهم و اسهال همراه با دفع خون به درمانگاه گوارش مراجعه نمود. در سوابق قبلی نکته خاصی نداشت، علائم حیاتی طبیعی بود. در معاینه سر و گردن تنها ملتحمه رنگ‌پریدگی نشان می‌داد. در معاینه قلب، ریه و توراکس و

^۱Mantle cell lymphoma

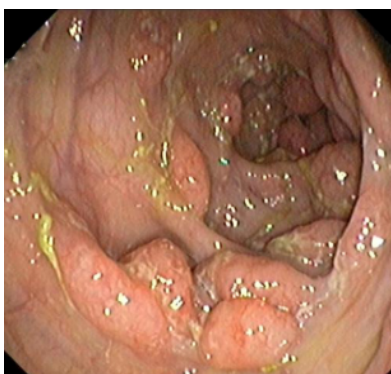
مارکرهای CD3، CD10، CD23 منفی بود. جهت بیمار کولونوسکوپی کامل انجام شد که پولیپ‌های بدون پایه متعدد از رکتوم تا سکوم رؤیت گردد. اندازه این پولیپ‌ها از چند میلی‌متر تا ۳-۲ سانتی‌متر متغیر بود و برخی نمای توده‌های ساب موکوزال داشتند (عکس ۱-۳). مخاط رکتوم در کولونوسکوپی ادماتو، ضخیم و ناهمواری مخاطی نشان می‌داد (عکس ۱).



عکس ۱) انفیلتراسیون، ادم، ضخیم‌شدگی و ناهمواری مخاط رکتوم



عکس ۲) پولیپ‌های متعدد سیکوئید



عکس ۳) پولیپ‌های متعدد کولون صعودی

نواحی زیر بغل یافته مثبتی یافت نشد. شکم در معاینه طبیعی بود و کبد و طحال قابل لمس نبودند، ولی در معاینه رکتوم ناهمواری مخاط قابل لمس بود. در ناحیه کشاله ران چپ و راست غدد لنفاوی بزرگ با اندازه ۲-۱ سانتی‌متر لمس گردید و در ناحیه فمورال چپ یک غده لنفاوی درشت با اندازه ۴ سانتی‌متر رؤیت و لمس شد. هر چهار اندام فوقانی و تحتانی در معاینه طبیعی بودند.

جهت بیمار آزمایشات کامل هماتولوژیک و بیوشیمی به عمل آمد. آنمی هیپوکروم میکروسیت خفیف با هموگلوبین ۱۰ گرم در دسی‌لیتر در حضور فریتین پایین که مؤید حضور آنمی فقر آهن خفیف بود، مشاهده شد. سرعت رسوب گلبول‌های قرمز (ESR) ۷۵ میلی‌متر بر ساعت بود و CRP در حد سه مثبت افزایش داشت. در بررسی لام خون محیطی به جز الگوی آنمی هیپوکروم میکروسیت و ائوزینوفیلی ۱۷ درصد، شمارش و نسبت سایر سلول‌ها طبیعی بود و سلول غیرطبیعی نیز رؤیت نگردید. باقی آزمایشات به عمل آمده همگی طبیعی بودند.

کلیشه رادیوگرافی قفسه صدری و سونوگرافی شکم و لگن طبیعی بود ولی در CT اسکن شکم و لگن نقص پرشدگی پولیپوئید در سکوم و کولون صعودی همراه با یک کیست ساده در کلیه راست گزارش شد. آسپیراسیون و بیوپسی مغز استخوان مؤید حضور مغز استخوان واکنشی^۲ بود.

از غدد لنفاوی کشاله ران و فمورال بیوپسی به عمل آمد که متخصص پاتولوژی لنفوم غیرهوجکینی از نوع لنفوم لنفوسیتیک با سلول کوچک (SLL) را مطرح کردند. در بررسی ایمونوهیستوشیمی متخصص پاتولوژی لنفوم سلول B با فعالیت تکثیری متوسط (۵۰ درصد) و با الگوی تکثیری ندولر لنفوسیت‌های کوچک گزارش نمود. نمونه برای مارکرهای CD5، CD20، CD43 مثبت و برای

² Reactive

اینگونال و فمورال مؤید حضور انفیلتراسیون بافت‌ها توسط جمعیتی از سلول‌های تک هسته منومورفیک بدخیم با سایز کوچک تا متوسط بود. پولیپوز روده‌ای در جریان لنفوم‌های غیر هوجکینی در ۷۵ درصد موارد در زمینه لنفوم سلول مانتل و در ۲۵ درصد موارد در زمینه لنفوم فولیکولر دیده می‌شود (۱۹).

با توجه به گزارش متخصص پاتولوژی دال بر حضور لنفوم غیر هوجکینی با سلول‌های کوچک تا متوسط و حضور پولیپوز روده‌ای، تشخیص لنفوم سلول مانتل در صدر تشخیص‌های افتراقی قرار می‌گیرد. ولی سایر لنفوم‌های غیرهوجکینی با سلول‌های کوچک تا متوسط از جمله، لوسمی لنفوسیتیک مزمن، لنفوم لنفوسیتیک با سلول کوچک لنفوم فولیکولر و لنفوم منطقه مارژینال^۴ در تشخیص افتراقی قرار می‌گیرد.

سلول‌های لوسمی لنفوسیتیک مزمن^۵ برای مارکرهای CD5، CD19، CD23 مثبت هستند. سلول‌های لنفوم سلول مانتل برای مارکرهای CD5، CD19 مثبت می‌باشند ولی برای مارکر CD23 منفی هستند. بررسی ایمونوهیستوشیمی جهت رؤیت سیکلین D1 و همچنین رؤیت t(۱۱؛۱۴) در افتراق لوسمی لنفوسیتیک مزمن از لنفوم سلول مانتل بسیار کمک کننده می‌باشد (۲۰).

لنفوم فولیکولر و لنفوم سلول مانتل می‌توانند نمای هیستولوژیک (تومور ندولر متشکل از سلول‌های کوچک لنفوئید) مشابهی داشته باشند، ولی برخلاف لنفوم فولیکولر، سلول‌های MCL برای مارکرهای CD5، CD43 سیکلین D1 مثبت و برای مارکر CD10 منفی هستند (۲۱).

سلول‌های لنفوم منطقه مارژینال خارج غدد لنفاوی^۶

در آندوسکوپی فوقانی ضایعات پولیپوئید کوچک تا پولیپ‌های در حد یک سانتی‌متر در بولب و قسمت دوم و سوم اثنی‌عشر به همراه ادم و ضخیم‌شدگی و ناهمواری مخاطی در بولب اثنی‌عشر و آنتروم رؤیت شد (عکس ۴).



عکس ۴) پولیپ‌های متعدد محل اتصال بولب با D₂

پولیپ‌های متعدد، ادم و ضخیم‌شدگی و ناهمواری مخاط بولب اثنی‌عشر

در بررسی پاتولوژی، بیوپسی پولیپ‌های اثنی‌عشر نشانگر کاهش ضخامت مخاط و انفیلتراسیون لامینا پروپریا با جمعیت سلول‌های تک هسته منومورفیک بود. در بیوپسی مخاط آنتروم نیز انفیلتراسیون فوکال سلول‌های تک هسته منومورفیک رؤیت شد. همچنین انفیلتراسیون سلول‌های منومورفیک تک هسته با هسته‌های هیپرکروم و افزایش نسبت هسته به سیتوپلاسم و آبه کریپت در بیوپسی پولیپ‌های کولون گزارش گردید و در مجموع متخصص پاتولوژی لنفوم غیرهوجکینی با درجه پایین از جمله MALToma^۳ را جهت بیمار مطرح و درخواست بررسی ایمونوهیستوشیمی نمود.

بحث

بیمار معرفی شده با تظاهرات گوارشی ناشی از پولیپوز روده‌ای مراجعه نمود و بررسی‌های پاتولوژیک روی نمونه‌های بافتی بدست آمده از پولیپ‌های کولون و دستگاه گوارش فوقانی و همچنین غدد لنفاوی

⁴ MZL: Marginal Zone Lymphoma

⁵ CLL: Chronic Lymphocytic Leukemia

⁶ Extranodal Marginal Zone Lymphoma

³ MALT: Mucosa Associated Lymphoid Tissue

CHOP دریافت نمود و در کولونوسکوپی آخر مخاط کولون به طور کامل طبیعی بود (عکس ۵).



عکس ۵) مخاط رکتوم پس از شیمی درمانی

در حال حاضر بعد از گذشت ۸ ماه از ختم آخرین دوره دریافت رژیم CHOP وضعیت عمومی بیمار خوب و ESR طبیعی است و هیچ گونه علامت گوارشی وجود ندارد.

برخلاف سلول های MCL برای مارکرهاى سیکلین D1 و CD5 منفی هستند و در نمای هیستولوژی سلول های منوسیتوئید B با تمایز پلاسماستیک رؤیت می شود (۲۲).

هر چند گزارشی مبنی بر علاج قطعی لنفوم سلول مانتل با شیمی درمانی وجود ندارد، اما در مطالعات انجام شده اضافه کردن آنتراسیکلین و آنتی بادی منوکلونال بر علیه CD20 باعث افزایش بقای بدون بیماری گردیده است (۲۳). جهت این بیمار درمان با رژیم استاندارد CHOP -سیکلو فسفاماید، دوکسوروبیسین، وین کریستین و پردنیزولون - شروع شد و بعد از دوره اول شیمی درمانی علائم گوارشی بهبود پیدا کرد و ESR سیر نزولی نشان داد. پس از دریافت ۶ دوره رژیم CHOP، کولونوسکوپی مجدد انجام شد که نشانگر ۹۰-۸۵ درصد کاهش در پولیپ های کولون بود. بیمار ۲ دوره دیگر رژیم

References:

1. Swerdlow E, Campo N, Harris NL, et al. WHO Classification of Tumors of Hematopoietic and Lymphoid Tissues. 4th ed. IARC Press, Lyon, 2008: 14-5.
2. Armitage JO, Weisenburger DD. New approach to classifying non-Hodgkin's lymphomas: Clinical features of the major histologic subtypes. Non-Hodgkin's Lymphoma Classification Project. J Clin Oncol 1998; 16: 2780-95.
3. Zhou Y, Wang H, Fang W, et al. Incidence trends of mantle cell lymphoma in the US between 1992 and 2004. Cancer 2008; 113: 791-8.
4. Argatoff LH, Connors JM, Klasa, RJ, et al. Mantle cell lymphoma: a clinicopathologic study of 80 cases. Blood 1997; 89: 2067-78.
5. Ruskone-Fourmestraux A, Delmer A, Lavergne A, et al. Multiple lymphomatous polyposis of the GI tract: prospective clinicopathologic study of 31 cases. Groupe D'etude des Lymphomes Digestifs. Gastroenterology 1997; 112: 7-16.
6. Isaacson PG, MacLennan KA, Subbuswamy SG. Multiple lymphomatous polyposis of the gastrointestinal tract. Histopathology 1984; 8: 641-56.
7. Chim CS, Hu WH, Loong F, et al. GI manifestations of mantle cell lymphoma. Gastrointest Endosc 2003; 58: 931-3.
8. Pittaluga S, Verhoef G, Criel, A, et al. "Small" B-cell non-Hodgkin's lymphomas with splenomegaly at presentation are either mantle cell lymphoma or marginal zone cell lymphoma. A study based on histology, cytology, immunohistochemistry, and cytogenetic analysis. Am J Surg Pathol 1996; 20: 211-23.
9. Gill S, Herbert KE, Prince, HM, et al. Mantle cell lymphoma with CNS involvement: frequency and clinical features. Br J Hematol 2009; 147: 83-8.
10. Zukerberg LR, Medeiros LJ, Ferry JA, et al. Diffuse low-grade B-cell lymphomas. Four clinically distinct subtypes defined by a combination of morphologic and immunophenotypic features. Am J Clin Pathol 1993; 100: 373-85.

11. Dorfman DM, Pinkus GS. Distinction between small lymphocytic & mantle cell lymphoma by immunoreactivity for CD23. *Mod Pathol* 1994; 7:326-31.
12. Bosch F, Lopez-Guillermo A, Campo E, et al. Mantle cell lymphoma: Presenting features, response to therapy, and prognostic factors. *Cancer* 1998; 82: 567-75.
13. Zukerberg LR, Yang WI, Arnold A, et al. Cyclin D1 expression in non-Hodgkin's lymphomas. Detection by immunohistochemistry. *Am J Clin Pathol* 1995; 103: 756-60.
14. Cheuk W, Wong KO, Wong CS, et al. Consistent immunostaining for cyclin D1 can be achieved on a routine basis using a newly available rabbit monoclonal antibody. *Am J Surg Pathol* 2004; 28: 801-7.
15. Yatabe Y, Suzuki R, Tobinai, K, et al. Significance of cyclin D1 overexpression for the diagnosis of mantle cell lymphoma: A clinicopathologic comparison of cyclin D1-positive MCL & cyclin D1-negative MCL-like B-cell lymphoma. *Blood* 2000; 95:2253-61.
16. Bertoni F, Zucca E, Cotter FE. Molecular basis of mantle cell lymphoma. *Br J Hematol* 2004; 124: 130-40.
17. Vandenberghe E, De Wolf-Peeters C, van den Oord J, et al. Translocation (11;14): a cytogenetic anomaly associated with B-cell lymphomas of non-follicle centre cell lineage. *J Pathol* 1991; 163: 13-8.
18. Hoster E, Dreyling M, Klapper W, et al. A new prognostic index (MIPI) for patients with advanced-stage mantle cell lymphoma. *Blood* 2008; 111: 558-65.
19. Hashimoto Y, Nakamura N, Kuze T, et al. Multiple lymphomatous polyposis of the GI tract is a heterogeneous group that includes mantle cell lymphoma & follicular lymphoma: analysis of somatic mutation of immunoglobulin heavy chain gene variable region. *Hum Pathol* 1999; 30: 581-7.
20. Barna G, Reiniger L, Tatrai P, et al. The cut-off levels of CD23 expression in the differential diagnosis of MCL and CLL. *Hematol Oncol* 2008; 26: 167-70.
21. Barry TS, Jaffe ES, Kingma DW, et al. CD5+ follicular lymphoma: a clinicopathologic study of three cases. *Am J Clin Pathol* 2002; 118: 589-98.
22. Isaacson P, Wright D. Malignant lymphoma of mucosal associated lymphoid tissue. A distinct B cell lymphoma. *Cancer* 1983; 52: 1410-6.
23. Le Gouill S. Mantle cell lymphoma: An overview from diagnosis to future therapies. *Rev Med Interne* 2010; 31: 615-20.