

## هیپرپلازی آنژیولنفوئید با اوزینوفیلی: گزارش یک مورد در بارداری

هیپرپلازی آنژیولنفوئید با اوزینوفیلی (angiolympoid hyperplasia with eosinophilia) یا همانژیوم اپی‌تلیوئید یک بیماری نادر است که ضایعات آن بر اثر تکثیر عروقی خوش خیم در درم و بافت زیرجلدی ایجاد می‌شوند. این بیماری در سنین جوانی تا میان‌سالی شایع‌تر بوده و خانم‌ها را بیشتر مبتلا می‌کند. ضایعات آن به صورت پاپول، پلاک یا ندول‌های منفرد یا متعدد قرمز رنگ می‌باشد که بیشتر ناحیه‌ی سر و گردن را درگیر می‌کند. علت این بیماری مشخص نشده است. ALHE به درمان‌های توصیه شده از جمله جراحی مقاوم است و تمایل به عود در ضایعات درمان‌شده نیز بالا می‌باشد. این مقاله به معرفی یک خانم ۳۸ ساله‌ی باردار می‌پردازد که با پاپول و ندول‌های متعدد در ناحیه‌ی پشت گوش و پس سری سمت چپ مراجعه نموده و تشخیص آسیب‌شناسی ALHE برای او تأیید شد.

**کلیدواژه‌ها:** هیپرپلازی آنژیولنفوئید، اوزینوفیلی، همانژیوم اپی‌تلیوئید، تکثیر عروقی

دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۱۲/۰۸  
پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۰۱/۲۵  
پوست و زیبایی؛ تابستان ۱۳۹۵، دوره‌ی ۷ (۲): ۱۱۵-۱۱۹

دکتر علی‌اصغر رضانژاد<sup>۱</sup>  
دکتر محمد رضا سیجان<sup>۱</sup>  
دکتر حمید رضا قاسمی‌بصیر<sup>۲</sup>  
دکتر اکرم انصار<sup>۳و۴</sup>

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

۲. گروه آسیب‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

۳. مرکز تحقیقات پسوردیازیس، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

نویسنده‌ی مسئول:  
دکتر علی‌اصغر رضانژاد

همدان، خیابان میرزاده‌ی عشقی، مرکز آموزشی و درمانی فرشچیان، گروه پوست پست الکترونیک:

dr.rezanejad@chmail.ir

تعارض منافع: اعلام نشده است.

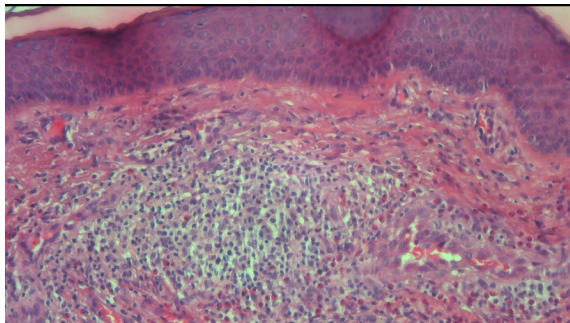
علامت، دردناک، خارش‌دار یا ضربان‌دار باشد. بیشتر ضایعات درمال هستند اما گاهی در اپی‌درم هم دیده می‌شوند. علت بیماری ناشناخته بوده و وجود آسیب در دیواره‌ی عروق بر نقش ترومما و شانت‌های شریانی - وریدی در پاتوژن آن اشاره دارد. در بافت‌شناسی ضایعات این بیماری تکثیر عروق کوچک و سلول‌های اندوتیال اپی‌تلیوئیدی در زمینه‌ی یک ارتشاگ متراکم اوزینوفیلی و لنفوسيتی دیده می‌شود.<sup>۲</sup> بیماری کیمورا که یک نوع تکثیر لنفوئید خوش‌خیم می‌باشد، تشخیص افتراقی اصلی این بیماری بوده که با علائم این بیماری هم‌پوشانی قابل ملاحظه‌ای دارد.

### معرفی بیمار

بیمار موردنظر خانمی ۳۸ ساله، خانه‌دار و ساکن یکی از روستاهای استان همدان می‌باشد. این بیمار با شکایت از ضایعات برجسته و خارش‌دار در ناحیه‌ی

### مقدمه

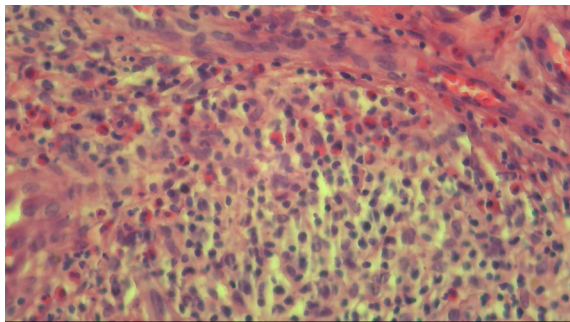
هیپرپلازی آنژیولنفوئید با اوزینوفیلی (angiolympoid hyperplasia with eosinophilia) یا همانژیوم اپی‌تلیوئید یک نوع مالفورماسیون خوش‌خیم عروق کوچک می‌باشد که در سال ۱۹۶۹ توسط Wells و Whimster اولین بار توصیف شده است.<sup>۱</sup> این بیماری بیشتر خانم‌های سنین بین ۲۰ تا ۴۰ ساله را درگیر می‌کند اما در هر دو جنس و همه‌ی سنین می‌تواند دیده شود. ضایعات این بیماری به صورت پاپول، پلاک یا ندول‌های قرمز یا همنگ پوست می‌باشد که تمایل به درگیرکردن ناحیه‌ی سر و گردن به ویژه اطراف گوش دارد، اما درگیری دهان، تنفس، انتهای اندام‌ها و ناحیه‌ی تناسلی نیز گزارش شده است. ضایعات می‌توانند به صورت منفرد یا گروهی ظاهر شده و می‌توانند بدون



شکل ۲: ارتشاح سلول‌های التهابی مختلف در زمینهٔ تکثیر عروق مویرگی در درم (رنگ آمیزی هماتوکسیلین – ائوزین با بزرگنمایی ۲۰۰ برابر)

می‌برد و ایجاد این ضایعات را از چندین ماه قبل از حاملگی ذکر می‌کرد و بنابر شرح حال ارائه شده، بارداری ایشان تغییر واضحی را در تعداد، وسعت ضایعات و شدت خارش ایجاد نکرده بود. نتایج آزمایش‌های درخواستی شامل شمارش کامل سلول‌های خون، سطوح سرمی اوره و کراتینین، آزمون عملکرد کبد و آزمایش کامل ادرار طبیعی بود. از یکی از ضایعات، بیوپسی به عمل آمد. در گزارش آسیب‌شناسی، تکثیر نئوپلاستیک مویرگ‌ها با طرح لبولار که با سلول‌های اندوتیال اپی‌تلیوئید پوشیده شده است، در یک زمینهٔ ارتشاحی مملو از لنفوسيت و ائوزینوفیل ذکر شده است (شکل ۲ و ۳).

چون بیمار در مراحل پایانی بارداری به سر می‌برد،



شکل ۳: ارتشاح پلی‌مورف، متشکل از لنفوسيت‌های بالغ و تعداد زیادی ائوزینوفیل لابه‌لای مویرگ‌هایی با سلول‌های اندوتیال افزایش حجم یافته (plumped) (رنگ آمیزی هماتوکسیلین – ائوزین با بزرگنمایی ۴۰۰ برابر)

پشت گوش چپ و ناحیهٔ پس‌سری که از یک سال قبل از مراجعه ایجاد شده بود، به مرکز آموخته و درمانی فرشچیان مراجعه کرد. در معاینه ضایعات پوستی به صورت پاپول و ندول‌های قرمز متعدد که ناحیه‌ای به ابعاد ۷ در ۴ سانتی‌متر – از قسمت پشت گوش چپ تا ناحیهٔ پس‌سری – را درگیر کرده بود، مشاهده شد (شکل ۱).

هر ضایعه ابعادی بین ۵/۰ تا ۱ سانتی‌متر داشت و به علت خارش مزمن، پوست اطراف ضایعات لیکنیفیه شده و برخی ضایعات نیز زخمی شده بود. علائم حیاتی بیمار طبیعی بود و به جز خارش خفیف تا متوسط شکایت بالینی دیگری نداشت. بیمار سابقه‌ی بیماری سیستمیک، عفونت موضعی و ترومما در ناحیه را ذکر نمی‌کرد. در سابقه‌ی مصرف دارویی بیمار، هیچ دارویی وجود نداشت. در ماه هشتم حاملگی دوم خود به سر



شکل ۱: پاپول ندول‌های اریتماتوی متعدد در ناحیهٔ پس‌سری که برخی ضایعات به علت خارش دچار خونریزی سطحی شده‌اند.

و در ضایعات قدیمی فیبروز بیشتر و جز التهابی کمتری وجود دارد. سلول‌های اندوتیال برای CD31, VWF, CD34 مثبت و برای کراتین منفی است. سلول‌های لنفوسیت اصلی T helper ۱-هایی هستند که CD45R و CD3, CD4, CD43 را بیان می‌کنند.<sup>۳</sup>

مهم‌ترین تشخیص افتراقی این بیماری Kimura disease (KD) می‌باشد که این بیماری نیز یک تکثیر لنفوئید خوش‌خیم بوده و بیشتر زنان نژاد آسیایی را در گیر می‌کند اما در سایر نژادها هم دیده شده است.<sup>۴</sup> KD تریادی تشخیصی شامل موارد ذیل دارد:

- ۱) توده‌های عروقی زیرجلدی در ناحیه‌ی سر و گردن،
- ۲) اوزینوفیلی خون محیطی و
- ۳) افزایش سطح سرمی IgE. در گذشته KD را نوعی از ALHE می‌دانستند اما در حال حاضر این دو بیماری را به عنوان دو بیماری مجزا تعریف می‌کنند. در عین حال چندین گزارش، هم‌پوشانی زیادی را بین ALHE و KD توصیف کرده‌اند.<sup>۵</sup>

درمان انتخابی ضایعات منفرد اکسیزیون جراحی می‌باشد. لیزرهای CO<sub>2</sub>, PDL، Copper Vapor و لیزر آرگون موفقیت‌های متغیری داشته‌اند. اسکلروتراپی، رادیو فرکوئنسی [RF] و تزریق داخل ضایعه (radiofrequency) و تزریق داخل ضایعه (radiofrequency) و تزریق داخل ضایعه کورتیکواسترویید، به صورت تکرارشونده اثراتی معادل با اکسیزیون جراحی داشته است. انجام کرایوتراپی و استفاده موضعی از ایمیکیمود نیز در برخی مقالات با نتایج خوبی همراه بوده است. در یک مقاله با استفاده از کرایوتراپی ضایعات محو شده و پس از یک سال از پیگیری هیچ‌گونه عودی دیده نشد.<sup>6</sup> در یک مقاله نیز از RF داخل ضایعه استفاده شد که طی آن ضایعات کوچک پس از دو جلسه محو و پس از ۳ سال پیگیری هیچ عودی

توصیه شد پس از زایمان جهت پیگیری درمان به این مرکز مراجعه نمایند. نامبرده دو ماه پس از زایمان مراجعه و در معاينه‌ی بالینی هیچ‌گونه تغییری در وسعت، تعداد ضایعات و شدت علائم ایجاد نشده بود.

## بحث

ALHE یک مالفورماسیون خوش‌خیم التهابی عروق کوچک می‌باشد که ضایعات آن رشدی آهسته دارند. اتیولوژی این بیماری مشخص نیست اما برخی منابع علت این بیماری را ناشی از ترومما، یک شانت شریانی - وریدی یا مالفورماسیون شریانی - وریدی ذکر کرده‌اند<sup>۳</sup> لذا به نظر می‌رسد این ضایعات بیشتر واکنشی باشند تا یک فرایند نئوپلاستیک. این بیماری در هر دو جنس و تمام نژادها و سنین گزارش شده است اما معمولاً زنان بین سنین ۲۰ تا ۴۰ سالگی مبتلا می‌شوند.

ضایعات به صورت پاپول پلاک و ندول‌های منفرد یا گروهی قرمز یا همرنگ پوست می‌باشند. این ضایعات معمولاً بدون علامت هستند، اما می‌توانند همراه با خارش، سوزش یا درد بوده یا ضربان داشته باشند. ضایعه به طور معمول در درم و بافت زیرجلدی با یک حاشیه‌ی مشخص قرار گرفته است و در بافت شناسی آن تکثیر لبولار مویرگ‌ها در اطراف عروق بزرگ‌تر دیده می‌شود. سلول‌های اندوتیال بزرگ، نمای اپیتلیوئید داشته و به داخل مجرای عروق برجسته شده است و یک نمای کنگره‌دار (scalloped) ایجاد می‌کند. به علت وجود سلول‌های اندوتیال اپیتلیوئیدی، نام دیگر این بیماری «همانژیوم اپیتلیوئید» می‌باشد. در اطراف عروق ارتشاگ متراکم لنفوسیت و اوزینوفیل و در برخی موارد ارتشاگ ماست سل و پلاسمای سل هم گاهی دیده می‌شود. در ضایعات زیرجلدی تجمعات لنفوئیدی نیز معمولاً مشاهده می‌شود. آسیب و حتی پاره شدن دیواره‌ی عروق و انسداد مجرای عروق هم در برخی موارد گزارش گردیده است. ضمایم پوست در گیر نبوده

با توجه به اینکه درمان ضایعات ALHE مشکل بوده و ماهیت عودکننده و متعددبودن ضایعات، توصیه می‌شود از روش‌های کمتر تهاجمی در درمان این بیماری استفاده گردد.

مشاهده نشد و ضایعات بزرگتر نیز با ۴٪ تا ۸٪ کاهش در ضایعات را داشتند که پس از دو سال هیچ‌گونه افزایش اندازه را نشان نداده بودند، لذا RF به عنوان یک روش کارآمد و ارزان قیمت در درمان ضایعات ALHE مطرح می‌باشد.

## References

- Esteves P, Barbalho M, Tiago L, et al .Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia: A case report. J Case Rep Dermatol 2015;7:113–6.
- Chitrapu P, Patel M, Readinger A, Menter A. Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia. Proc (Bayl Univ Med Cent) 2014;27:336–7.
- Panicker VV, Dhramaratnam AD, Kuruvilla J. Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia. Indian Dermatol Online J 2012 Jan-Apr; 3(1):80.
- Jung KE, Kim KM, Lee JY, et al. Erythematous protruding skin lesion in the retroauricular area: A quiz. Acta Dermato-Venereol 2014;94:365-7.
- Buder K, Ruppert S, Trautmann A, et al. Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia and Kimura's disease :a clinical and histopathological comparison. J Dtsch Dermatol Ges 2014;12:224-8.
- Singh S, Dayal M, Walia R, et al. Intralesional radiofrequency ablation for nodular angiolymphoid hyperplasia on forehead. A minimally invasive approach. Indian J Dermatol 2014;80:419-21.
- Reddy PK, Prasad AL, Sumathy TK, et al. An overlap of angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia and Kimura's disease. Successful treatment of skin lesions with cryotherapy. Indian J Dermatol 2015;60:216

## Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia: Report of a pregnant case

Ali Asghar Rezanejad, MD<sup>1</sup>  
Mohammad Reza Sobhan, MD<sup>1</sup>  
Hamid Reza Gsemi Basir, MD<sup>2</sup>  
Akram Ansar, MD<sup>1,3</sup>

1. Department of Dermatology, School of Medicine, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran
2. Department of Pathology, School of Medicine, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran
3. Psoariasis Research Center, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran

Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia (ALHE) is a rare disease due to benign proliferation of dermal and subcutaneous capillaries. It is most commonly seen in young to middle-age females. Skin lesions include single or multiple red papules, plaques and nodules. It most commonly involves head and neck. Its etiology has not been determined. ALHE lesions are usually resistant to commonly suggested treatment methods including surgery. Recurrence of treated lesions is also common. Herein, we report a 38-year-old pregnant woman who presented with multiple red papules and nodules on her periauricular and occipital skin. Her lesions were confirmed to be ALHE after histopathological assessment.

**Keywords:** angiolymphoid hyperplasia, eosinophilia, epithelioid hemangioma, vascular proliferation

Received: Feb 27, 2016 Accepted: Apr 13, 2016

Dermatology and Cosmetic 2016; 7 (2): 115-119

**Corresponding Author:**

Ali Asghar Rezanejad, MD

Department of Dermatology, Farshchian Hospital, Mirzadeh Eshghi Avenue, Hamedan, Iran  
Email: dr.rezanejad@chmail.ir

**Conflict of interest:** None to declare