

## گزارش یک مورد: تومور مختلط آپوکرین در یک آقای ۳۳ ساله

**مقدمه:** کنдрولئید سیرنگوما یا تومور مختلط آپوکرین، یک تومور پوستی خوش خیم است که معمولاً به صورت یک ضایعه ندول با رشد آهسته و بدون علامت در ناحیه سر و گردن تظاهر می‌باید و براساس ویژگی‌های بافت‌شناسی، می‌تواند به صورت آپوکرین یا اکرین باشد. تشخیص تومور براساس ویژگی‌های بالینی و هیستوپاتولوژی و درمان آن، جراحی برداشتن ضایعه است.

**گزارش مورد:** ما در این مطالعه یک مورد کندرولئید سیرنگومای آپوکرین را در یک آقای ۳۳ ساله گزارش می‌کنیم که با شکایت یک ضایعه ندول بدون علامت در ناحیه بالای لب فوقانی مراجعه نموده و بعد از نمونه‌برداری و بررسی هیستوپاتولوژی، تشخیص آپوکرین کندرولئید سیرنگوما داده شده است.

**نتیجه‌گیری:** کندرولئید سیرنگوما به لحاظ بالینی تظاهر اختصاصی نداشته و تشخیص آن چالش‌برانگیز بوده و براساس توجه به ویژگی‌های بافت‌شناسی در کنار تظاهرات بالینی می‌باشد. این تومور باید در تشخیص افتراکی برای ندول‌های سابکوتانتوس به‌ویژه در ناحیه سر و گردن مدنظر قرار گیرد.

**کلیدواژه‌ها:** کندرولئید سیرنگوما، تومور مختلط پوستی، غدد آپوکرین

دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۰۱/۱۰ پذیرش مقاله: ۱۴۰۲/۰۲/۱۸

پوست و زیبایی؛ بهار ۱۴۰۲، دوره ۱۴ (۱): ۵۹-۶۲

حمیده هریزچی قدیم<sup>۱</sup>  
علیرضا صالحی<sup>۲</sup>  
هانیه اسدپور\*

۱. گروه بیماری‌های پوست، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران
۲. آزمایشگاه تشخیص طبی و پاتولوژی آنالیز، تبریز، ایران

نویسنده مسئول:  
هانیه اسدپور

آرومیه، خیابان امین، خیابان ارغوان، کوی دوم، پلاک هفت  
پست الکترونیک:  
honeyyasd@gmail.com

تعارض منافع: اعلام نشده است.

### مقدمه

تشخیص کندرولئید سیرنگوما براساس یافته‌های هیستوپاتولوژی مطرح می‌شود. در بررسی هیستوپاتولوژی یک ندول با حاشیه مشخص در ناحیه درم عمقی یا سابکوتیس حاوی دو جزء اپیتیال و مزانشیمال دیده می‌شود که علت نام‌گذاری آن به نام تومور مختلط نیز وجود همین دو جزء می‌باشد. اولین جزء که منشاً اپیتیال دارد، آرایش‌های مختلفی از جمله توبولار، کیستیک و سالید را نشان می‌دهد. جزء دوم که منشاً مزانشیمال دارد، به صورت استرومای میگزوئید، موكوئید، کندرولئید یا فیبروز می‌باشد.<sup>۱</sup> کندرولئید سیرنگوما به لحاظ بافت‌شناسی دو نوع آپوکرین و اکرین دارد. وجود مجاری دیلاته یا کیستیک همراه با دولاژ سلول اپیتیال، مطرح کننده

تومور مختلط پوستی که به نام کندرولئید سیرنگوما نیز شناخته می‌شود، یک تومور پوستی خوش خیم و نادر است که جزو تومورهای ضمائم پوست دسته‌بندی می‌شود و اغلب به صورت یک توده منفرد، بدون درد و با قوام الاستیک یا سفت و سرعت رشد آهسته تظاهر می‌باید. این تومورها در بررسی بافت‌شناسی تمایز فولیکولوسپاسه، آپوکرینیا اکرین را نشان می‌دهند.<sup>۲</sup> بروز کندرولئید سیرنگوما کمتر از ۳۶٪ از کل تومورهای اولیه پوستی گزارش شده است که اغلب مردان میان‌سال و مسن را گرفتار می‌کند و معمولاً در ناحیه سر و گردن شامل اسکالپ، بینی، گونه و لب‌ها رخ می‌دهد که در ناحیه لب‌ها، بیشتر در در ناحیه لب فوقانی گزارش شده است.<sup>۳</sup>

در بررسی میکروسکوپیک نمونه ارسالی، نازک شدگی اپیدرم به همراه مناطقی از تکثیر سلول‌های اپیتیال با حدود مشخص در درم به صورت خوش‌های، طناب‌مانند و ساختارهای داکتال گزارش شد. همچنین مناطق وسیعی از فیبروز و نواحی میگزوئید و کندروئید رؤیت شد. برخی مجاری دیلاته همراه با کیست کراتینی و گلبول‌های ائوزینوفیلیک درون مجرها نیز گزارش گردید و تشخیص تومور درمال خوش‌خیم ضمائم پوستی همراه با تمایز اپیتیال و مزانشیمال مطرح شد که منطبق بر آپوکرین کندروئید سیرنگوما است. بیمار تحت جراحی برداشتن ضایعه قرار گرفت. پیگیری وضعیت بیمار بعد از درمان، هیچ‌گونه عود ضایعه پس از ۶ ماه از برداشتن ضایعه را نشان نمی‌دهد.

در شکل ۱ تا ۳، لامهای پاتولوژی بیمار در زیر نشان داده شده است.

### بحث

تومور مختلط آپوکریناز از ضمایم پوست منشأ می‌گیرد و حاوی دو جزء اپیتیال و مزانشیمال بوده و به عنوان یک تومور خوش‌خیم پوستی درنظر گرفته می‌شود که اغلب مردان را درگیر می‌کند. البته در موارد بسیار نادری کندروئید سیرنگومای بدخیم نیز گزارش شده است که برخلاف نوع خوش‌خیم، در خانم‌ها شایع‌تر بوده و بیشتر اندام را درگیر می‌کند و تنها در ۲۰٪ موارد در سرو گردن دیده می‌شود.<sup>۵</sup>

سیرنگوما کندروئید به لحاظ بالینی تظاهر اختصاصی نداشته و تشخیص آن چالش‌برانگیز بوده و براساس توجه به ویژگی‌های بافت‌شناسی، در کنار تظاهرات بالینی است. این تومور باید در تشخیص افتراقی برای ندول‌های سابکوتانئوس به‌ویژه در ناحیه سر و گردن مدنظر قرار گیرد. درمان آن نیز شامل جراحی برداشتن ضایعه با حاشیه مطمئن جهت جلوگیری از عود است؛ اگرچه اغلب عود در آن رخ نمی‌دهد.<sup>۶</sup>

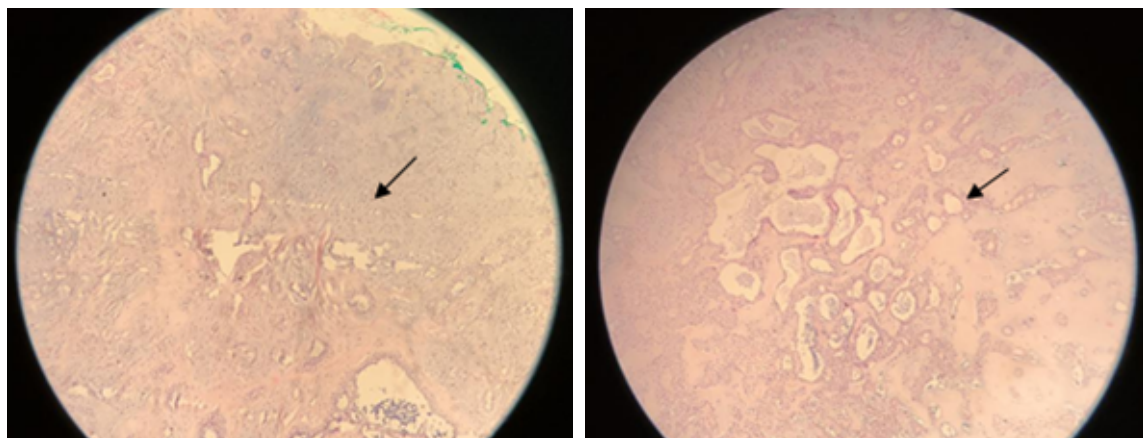
نوع آپوکرین و وجود مجاری کوچک همراه با یک لایه سلول اپیتیال، مطرح‌کننده نوع اکرین می‌باشد. به علاوه بررسی ایمونوھیستوشیمی نیز در افتراق این دو نوع می‌تواند تا حدودی کمک‌کننده باشد، به‌طوری که بیان قوی Cytokeratine15 و p63 در کنار Epithelial Membrane Antigen و Carcinoembryonic Antigen می‌باشد.

کندروئید سیرنگوما می‌تواند از نظر بالینی سایر تومورهای مزانشیمی یا تومورهای غدد بزاوی را تقليد کند و از نظر هیستولوژی باید از آدنوم پلئومورفیک غدد بزاوی کوچک افتراق داده شود. به لحاظ هیستولوژیک و مولکولی ارتباط احتمالی قوی بین آدنوم پلئومورفیک و کندروئید سیرنگوما وجود دارد و مطالعات اخیر نشان می‌دهد که هر دوی این تومورها، بازآرایی کروموزومی مشابه دارند.<sup>۳</sup>

هدف این مطالعه گزارش یک مورد کندروئید سیرنگومای آپوکرین در یک مرد ۳۳ ساله مراجعه‌کننده به درمانگاه پوست بیمارستان سینای تبریز می‌باشد.

### گزارش مورد

بیمار آقای ۳۳ ساله‌ای است که با شکایت یک توده در ناحیه بالای لب فوقانی از یک سال قبل به درمانگاه پوست بیمارستان سینا تبریز مراجعه کرده و در معاینه بالینی بیمار، یک توده لوبوله با قوام لاستیکی با اندازه تقریبی  $1 \times 1/5$  سانتی‌متر در ناحیه بالای لب فوقانی مشاهده و لمس گردید که از حدود یک سال گذشته به طور خودبه‌خود ایجادشده و بدون علامت بوده است. بیمار بعد از ویزیت در درمانگاه پوست جهت انجام نمونه‌برداری به اتاق عمل پوست بیمارستان ارجاع و در آنجا تحت نمونه‌برداری انسزیونال قرار گرفت و نمونه حاصله، جهت انجام بررسی میکروسکوپی به بخش آسیب‌شناسی ارسال گردید.



شکل ۱: نمای هیستوپاتولوژیک؛ نشان دهنده ساختارهای شکل ۲: نمای هیستوپاتولوژیک؛ نشان دهنده استرومای فیبروس و میگروئید.  
داكتال.



شکل ۳: نمای هیستوپاتولوژیک؛ نشان دهنده استرومای کندرئید.

## References

1. Krishna Y, Meara N. Dermal chondroidsyringoma. Diag Histopathol 2018; 24: 189-90.
2. Timothy H. Adnexal neoplasms. Bolognia J, Schaffer J, Cerroni L, editors. Dermatology, 4<sup>th</sup> ed. Elsevier Saunders 2018; 1935-936.
3. Gotoh S, Ntege E, Nakasone T, et al. Mixed tumour of the skin of the lower lip: A case report and review of the literature. Mol Clin Oncol 2022; 16:69.
4. Azari-Yam A, Abrishami M. Apocrine mixed tumor of the eyelid: A case report. Diag Pathol 2016; 11: 1-5.
5. Rodrigues B, Romanach M, Andrade B, et al. Chondroidsyringoma of the lower lip: Case report. J Oral Maxillofac Surg Med Pathol 2021; 33:486-88.
6. Vasileiadis I, Kapetanakis S, Petousis A, et al. Rapidly growing chondroidsyringoma of the external auditory canal: Report of a rare case. J Med Case Rep 2011; 1: 589680.

# Apocrine mixed tumor in a 33-year-old man: a case report

Hamideh Herizchi Ghadim, MD<sup>1</sup>  
Alireza salehi, MD<sup>2</sup>  
Hanieh Asadpour, MD\*<sup>1</sup>

1. Department of Dermatology, School of Medicine, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran
2. Analysis Medical and Pathology Laboratory, Tabriz, Iran

Received: Mar 30, 2023

Accepted: May 08, 2023

Pages: 59-62

**Corresponding Author:**  
Hanieh Asadpour, MD

Amin St., Arghvan St., 2<sup>nd</sup> Alley, No. 7,  
Urmia, Iran  
Email: Honeyyasd@gmail.com

**Conflict of interest:** None to declare

**Introduction:** Chondroidsyringoma or apocrine mixed tumor is a benign skin tumor that usually manifests as a nodular lesion with slow growth and no symptoms in the head and neck area, and based on histological characteristics, it can be apocrine or eccrine. Tumor diagnosis is based on clinical features and histopathology and its treatment is surgical removal of the lesion.

**Case report:** In this study, we report a case of apocrine chondroidsyringoma in a 33-year-old man who presented with a complaint of an asymptomatic nodular lesion in the area above the upper lip, and after biopsy and histopathological examination, the diagnosis of apocrine chondroidsyringoma was made.

**Conclusion:** Chondroidsyringoma does not have a specific clinical manifestation and its diagnosis is challenging and is based on attention to histological features in addition to clinical manifestations. This tumor should be considered in the differential diagnosis for subcutaneous nodules, especially in the head and neck area.

**Keywords:** chondroidsyringoma, mixed tumor of skin, apocrine glands

