

# بیماری کیمورا

## گزارش یک مورد آن در ناحیه پاروتید

دکتر کاظم خلخالی (استادیار)،\* دکتر سید موسی صدرحسینی (استادیار)،\* دکتر محمد رضا عزیزی (پاتولوژیست)،\*\* دکتر غلامعلی دشتی خویدکی (دستیار)\*

\* گروه گوش و حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

\*\* بیمارستان شهریار تهران

### چکیده

بیماری کیمورا یک بیماری ناشایع، خوش خیم و التهابی مزمن است که علت و پاتولوژی آن ناشناخته می‌باشد. این بیماری بافت‌های زیرجلدی را گرفتار کرده؛ مانند ضایعات نوموری ظاهر می‌کند و بیشتر در ناحیه سر و گردن یافت می‌شود. از نظر بالینی در صورت گرفتاری پاروتید، با تومور پاروتید همراه با متابازار به غدد لنفاوی اشتباه می‌شود. تشخیص آن قبل از بیوبسی باقی مشکل است و FNA ارزش محدودی در تشخیص این بیماری دارد. شواهدی از تبدیل به بدخیمی وجود ندارد و گاهی بهبود خودبخودی رخ می‌دهد. انواع روش‌های درمانی در درمان این بیماری پیشنهاد شده است اما هیچکدام بطور کامل تأثیر نشده‌اند و عود شایع است.

ما یک مرد ۳۳ ساله دچار بیماری کیمورا را که نظاهر آن بصورت ترده پاروتید چپ بوده است شرح می‌دهیم.

## گزارش مورد:

با مخلوطی از بافت فیبروز فضاهای مویرگی و انفیلتراسیون فشرده انوزینوفیلیک و تجمع‌های لغونید پراکنده با مرکز ژرمیتال واکنش مشاهده گردید. در Immunostains واکنش مثبت patchy برای CD3 و FVIII مشاهده شد.

در KD خارش روی ضایعه شایع است اما در بیمار مذکور خارش در ساق پا بدون وجود ندول ملموس وجود داشت و همراهی وجود آفت دهانی و خارش با توده پاروتید از انتولوژی وابسته به اینمی تواند این بیماری حمایت می‌کند.

## بحث

بیماری کیمورا (Kimura's disease) یک اختلال پرولیفراتیو عروقی لنفاوی مزمن و خوش خیم است (۱،۲). این بیماری برای اولین بار در ۱۹۳۷ گزارش شد و Szeto kim Eosinophilic Hyperplastic Lymphogranoloma هفت مورد را تحت عنوان توصیف نمودند (۲،۳). این اختلال عنوان اصلی خود را در سال ۱۹۴۸ بدست آورده زمانی که کیمورا و همکارانش یک گرانولاسیون غیر معمول همراه با تغییرات هیپریلاستیک در بافت لنفاوی را تعریف کردند. از آن زمان تا کنون بیش از صد مورد از این بیماری گزارش شده است (۴،۵).

این بیماری بیشتر از شرق دور بخصوص چین و ژاپن گزارش شده است. مردان بیشتر گرفتار می‌شوند. Kung و همکارانش میانگین سنی ۲۸ سال را مطرح کرده اند اما از ۲ تا ۵۹ سالگی گزارش شده است (۲،۳،۶،۷). علت این بیماری ناشناخته مانده است، واکنش‌های آلرژیک و ایمیون مورد ظن هستند و توریهای مطرح شده شامل افزایش حساسیت به یک تحریک آنتی‌زنی بدنبال عفونت انگلی، فارچی، ویروسی و یا گرش بند پایان می‌پاشند (۳،۷،۸،۹).

باتوفیزیولوژی KD ناشناخته است. بیماری از پرولیفراتیون غیر طبیعی فولیکولهای لنفاوی و اندونتیروم عروقی حادث می‌شود. وجود انوزینوفیلها در انفیلتراسیون التهابی و در خون محیطی مطرح کننده یک واکنش افزایش حساسیتی (Hypersensitivity) در KD است (۳،۱۰).

بیمار آقای حمید- ذ، مجرد، ۳۴ ساله، ایرانی، اهل و ساکن تهران، شاغل در تولیدی پلاستیک می‌باشد که از سه ماه قبل از مراجعه دچار تورم در ناحیه پاروتید چپ می‌شود. تورم مزبور بتدربیح بزرگتر شده و هم‌زمان ضایعات آفته کوچک به ابعاد دو در سه میلی‌متر در مخاط بوکال دو طرف و زبان ظاهر می‌شود. بیمار از خارش شدید ساق پا نیز شاکی بوده است که در مراجعه به متخصص پوست و سپس روماتولوژی؛ درمان علامتی با کورتیکواسترونید و آنتی‌بیوتیک انجام می‌گیرد. آفت دهانی در طی یک هفته بهبود می‌یابد و خارش پای بیمار نیز با درمان دارونی آنتی‌هیستامین و کورتیکواسترونید کنترل می‌شود و بیمار در رابطه با تورم ناحیه پاروتید به متخصص گوش و حلق و بینی ارجاع می‌گردد.

در معاینه ناحیه پاروتید چپ؛ توده‌ای سفت بدون درد و بدون حدود مشخص به ابعاد  $4 \times 4$  سانتیمتر وجود داشت. در گردن نعدادی غدد لنفاوی در ناحیه ژوگولودایگامستریک چپ به زحمت لمس می‌شود. دهانه مجرای پاروتید نرمال بود. در بررسی تصویرنگاری غده پاروتید با spiral CT scan همراه ماده حاجب، بزرگی منتشر غده پاروتید مشاهده شد که ماده حاجب را بطور نسبی جذب کرده بود و غدد ساب مندیبولار دو طرف طبیعی به نظر می‌رسیدند. تعداد کمی غدد لنفاوی پارازوگولر به قطر کمتر از ۱/۵ سانتیمتر در سمت ضایعه دیده شد. در آزمایشات انوزینوفیلی محیطی به میزان ۱۲٪ و افزایش IgA به میزان ۱۴۵۰ml/IU (نرمال: ۰ - ۱۸۰ml/IU) مشاهده شد. آزمایش تجزیه ادرار طبیعی بود. در FNA بعمل آمدۀ از ضایعه، تغییرات التهابی غیر اختصاصی گزارش شد. بیمار بدلیل توده پاروتید برای تشخیص و درمان تحت پاروتیدکتومی توtal قرار گرفت. در حین عمل توده‌ای با قوام سفت که بخش سطحی و عمقی غده پاروتید را گرفتار کرده بود مشاهده شد و با حفظ عصب فاشیال بطور کامل خارج گردید. عمل بیمار بدون عارضه خاتمه یافت و بیمار روز دوم بعد از عمل با عملکرد طبیعی عصب فاشیال مخصوص شد. در گزارش آسیب‌شناسی غده پاروتید انفیلتراسیون سلوالی در غده بزاوی پاروتید و غدد لنفاوی داخل غده‌ای مشاهده شد. ضایعه



از نظر بافت‌شناسی بافت‌های لنفوئید گرفتار، مراکز ژرمینال واکنشی برجسته که حاوی اجزاء سلولار، فیبروز و واسکولار است را نشان می‌دهند. جزء سلولار شامل انفیلتراسیون انوزیتوفیلیک فشرده در نواحی بین فولیکولی، لیز فولیکول‌ها و میکروآپیسه است. بافت‌های گرفتار ممکن است حاوی گرانولوماتا با انفیلتراسیون انوزیتوفیل، لنفوسيت، پلاسماسل و هیستیوسیت باشد (۱،۳) [شکل ۳ و ۴ و ۵].

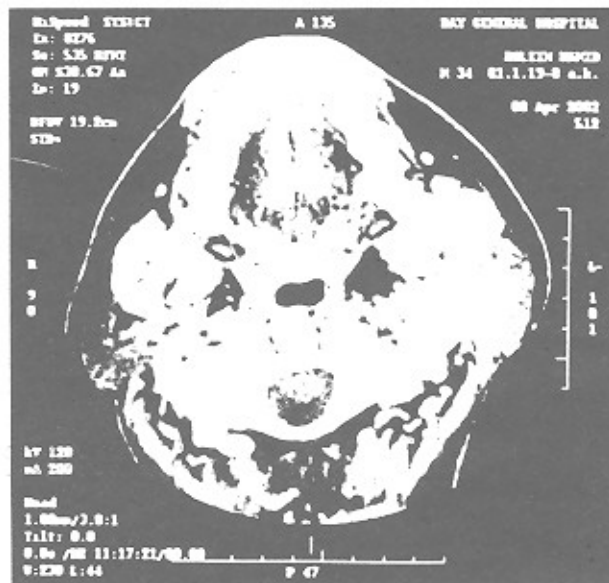
انواع روش‌های درمانی پیشنهاد شده است در مورد ضایعات بدون علامت تحت نظر گرفتن بیمارمی تواند مناسب باشد (۳،۲۰،۷). درمان محافظه کارانه با استروژنیدهای سیستمیک در بیشتر موارد ترجیح داده می‌شود (۱). بعضی مطالعات درمان انتخابی برای KD را جراحی *Excisional* ذکر کرده‌اند که برای تشخیص و درمان در گروه علامت‌دار استفاده می‌شود (۱۹،۷،۳). درمان‌های دیگر شامل استروئنید داخل ضایعه‌ای (۳)، وین بلاستین (۷)، سیکلوسپورین (۳)، پتوكسی فیلین (۷)، ایترفرون آلفا و رادیوتراپی (۲۲) استفاده شده‌اند. اما علیرغم این درمانها بعد از قطع درمان طبی یا بعد از جراحی عود شایع است (۱). گزارش‌هایی در رابطه با پاسخ خوب AIHE به لیزر آرگون وجود دارد اما به نظر می‌رسد که عمق توده‌ها در KD محدودیتی برای تأثیر لیزر آرگون باشد (۷).

هر کدام از درمانها دارای معایب و محدودیت‌هایی می‌باشند که شامل درد در حین تزریق استروژنید در داخل ضایعه، اسکار ناشی از رادیاسیون، احتمال نکروز ناشی از وین بلاستین و افزایش خطر عفونت و لستفوما در استفاده از سیکلوسپورین می‌باشد (۷،۳). رادیوتراپی به علت موربیدیتی و خطراتی که برای این بیماری خوش خیم دارد بهتر است استفاده نشود (۱).

در مقالات راجع به اینکه آیا بیماری کیمورا و هیپرپلازی آنژیولنفوئید همراه با انوزیتوفیلی (Angiolymphoid Hyperplasia with Eosinophilia:AIHE) هستند و یا این که اختلالات جداگانه‌ای می‌باشند اختلاف نظر وجود دارد. مطالعات متعدد KD را بعنوان اختلالی جداگانه مطرح می‌کنند (۲،۳،۷،۱۱،۱۱). ضایعات در KD عموماً به صورت ندولهای زیرجلدی منفرد یا متعدد بدون درد و عمیق همراه با لنفادنپاتی ظاهر می‌یابد در حالیکه ضایعات در AIHE سطحی‌تر است و بصورت ندولهای کوچک یا پاپولهای قرمز دیده می‌شود و بدون لنفادنپاتی می‌باشد. هر دو اختلال بطور شایع ناحیه سر و گردن را مبتلا می‌کنند (۳،۷،۱۲،۱۳). شروع KD تدریجی و عموماً بدون علامت است (۷) و بطور شایع بافت‌های زیرجلدی، غدد برازی و غدد لنفاوی را درگیر می‌کند (۱،۳،۱۴،۱۵). با شیوع کمتر گرفتاری ناحیه اینگونه‌یا، آگزیلا، ساعد (۷)، مخاط دهان (۱۶)، (۷)، اربیت (۷)، او ریکل (۱) و باندل‌های عصبی (۱۸) گزارش شده است. بیماری کلیوی بخصوص سندروم تفوتوئیک در ۷/۶ بیماران گزارش شده است (۱۳،۱۹). آسم هم گاهی بهمراه KD گزارش شده است (۳،۱۹). لنفادنپاتی موضعی در ۵۰ تا ۷۵٪ موارد KD وجود دارد (۱۹). تبدیل به بدخیمی در KD گزارش نشده است (۱،۳).

در تست‌های آزمایشگاهی، انوزیتوفیلی خون محیطی و افزایش IgA در راکتر موقع دیده می‌شود (۱،۲،۳). سونوگرافی، سی‌تی اسکن و MRI در تعیین گسترش بیماری کمک کننده است (۳). در سونوگرافی غدد لنفاوی گرفتار عموماً گرد یا بیضی و هیپوکرو بوده و الگوی نافی آنها تغییر نکرده است (۲). درستی اسکن یک توده ایزوودنس که ماده حاجب را بخود می‌گیرد گزارش شده است (۲) [شکل ۱ و ۲].

FNA، بیوپسی *Incisional* و بدنیال آن بیوپسی *Excisional* برای بدست آوردن تشخیص انجام می‌شود (۳).



شکل یک - سی تی اسپیرال از غده پاروتید نمای اگزیال با تزریق ماده حاجب .

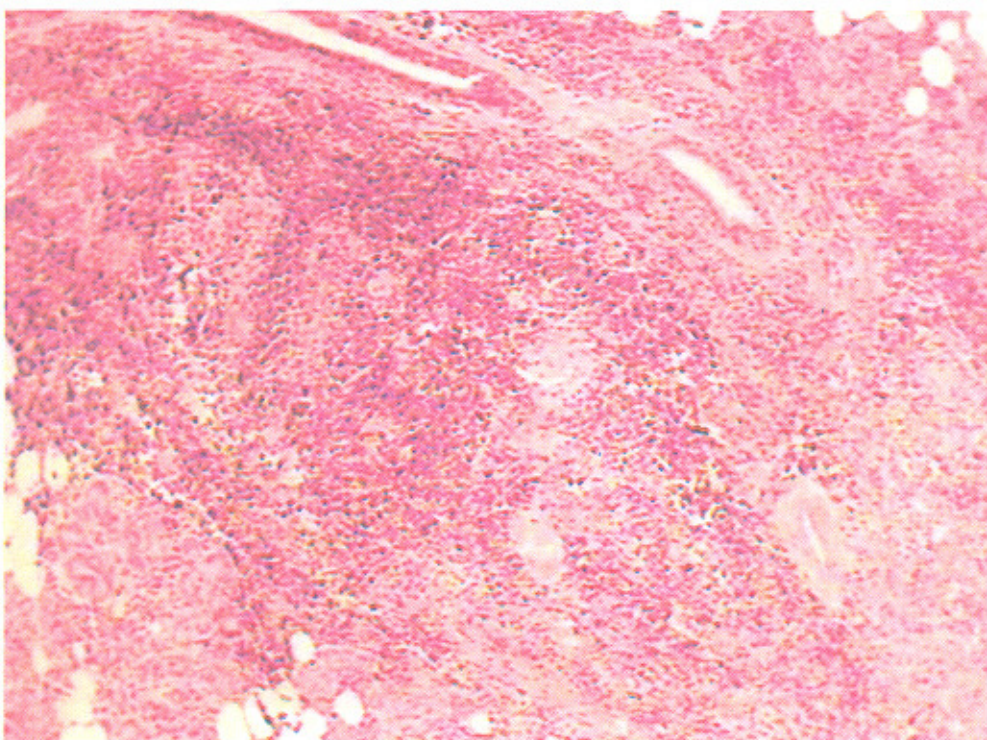
بزرگی منتشر با جذب نسبی ماده حاجب در غده پاروتید چپ دیده می شود

که هر دو لب سطحی و عمقی را درگیر نموده است. توده با حدود مشخص

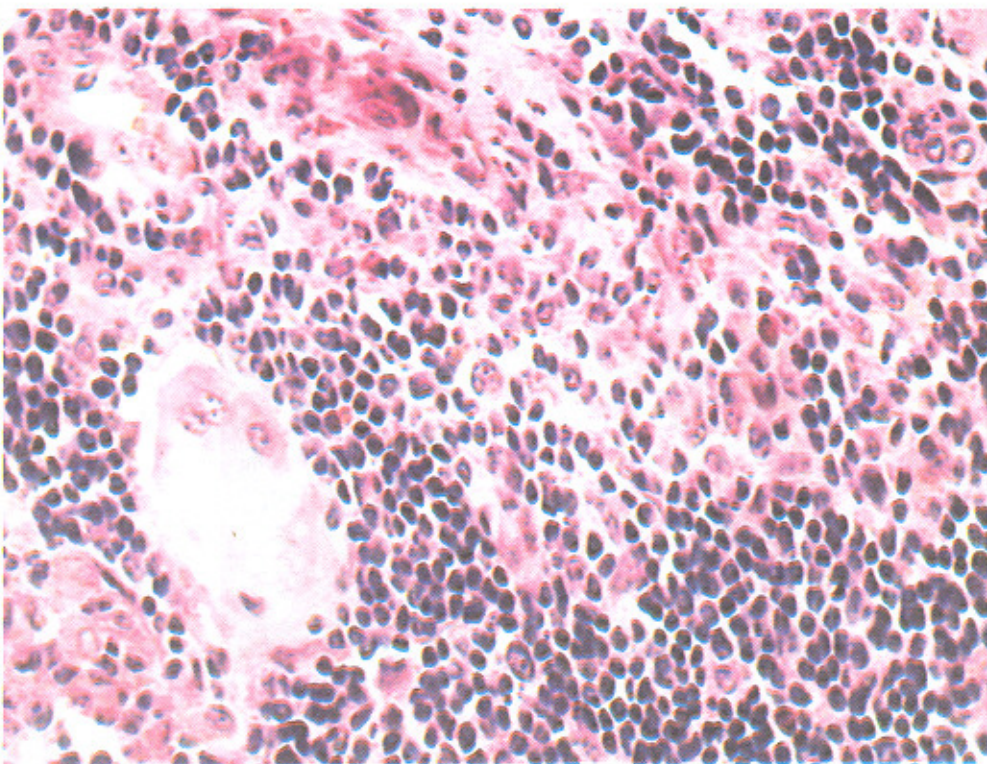
دیده نمی شود . غده پاروتید راست طبیعی است.

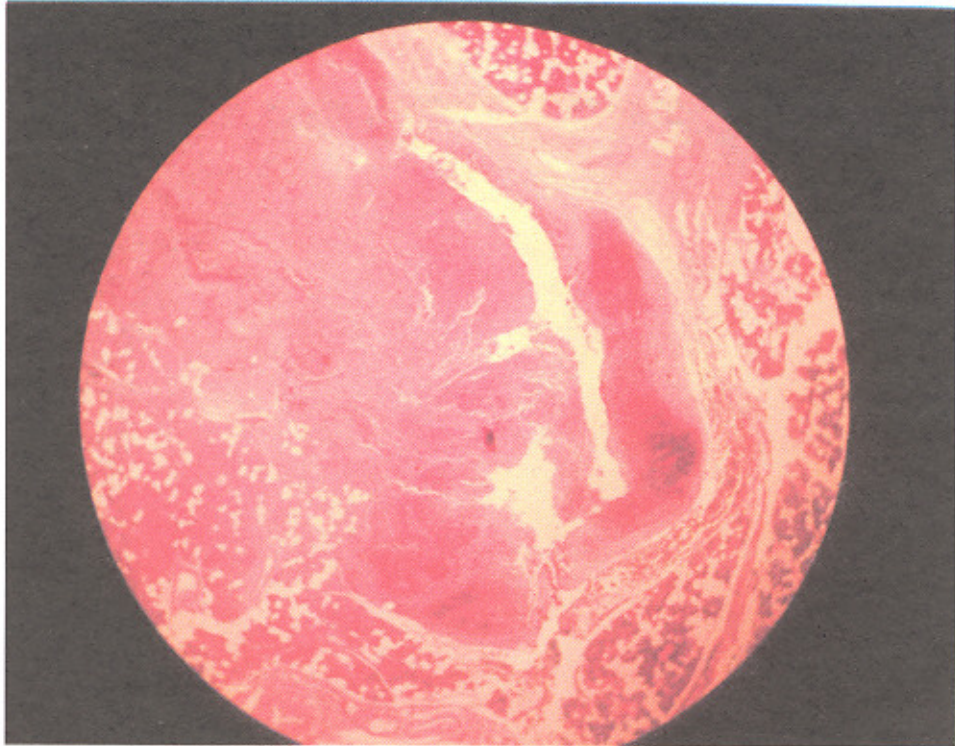


شکل دو - سی تی اسپیرال نمای بازسازی شده کرونال با تزریق ماده حاجب

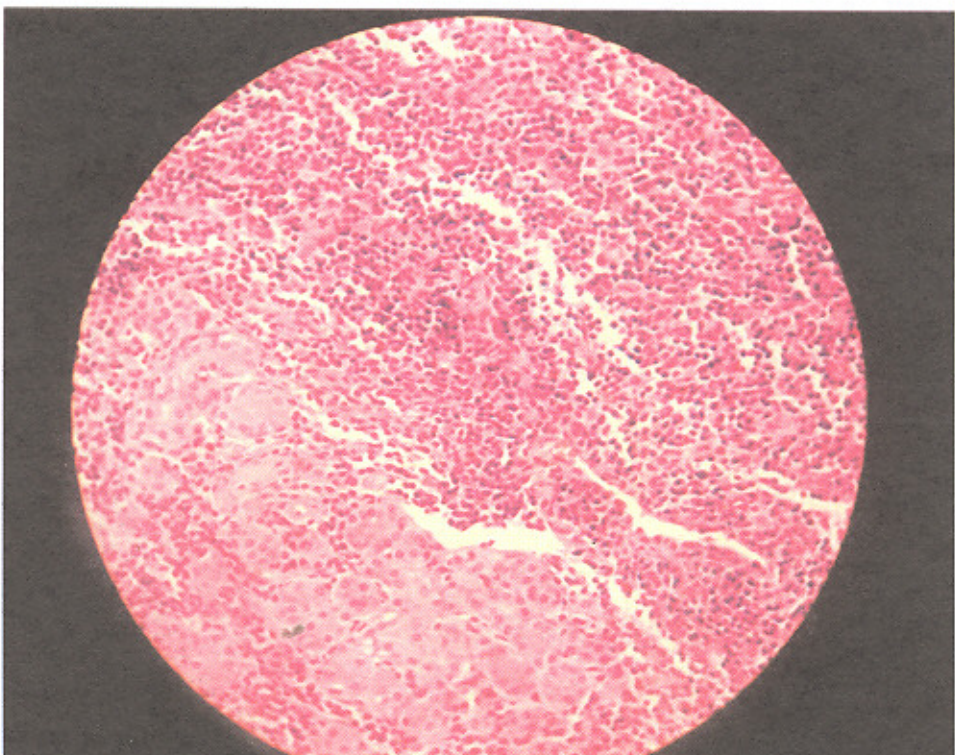


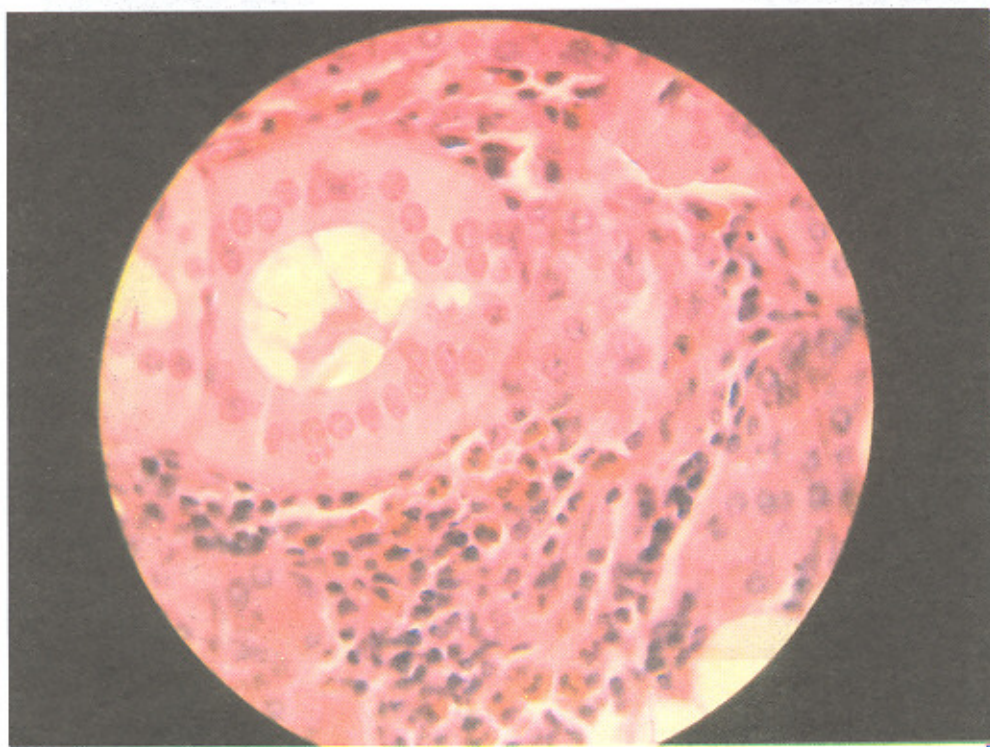
عکس شماره ۳ فضاهای عروقی در میان ارتشاج نیده میشود



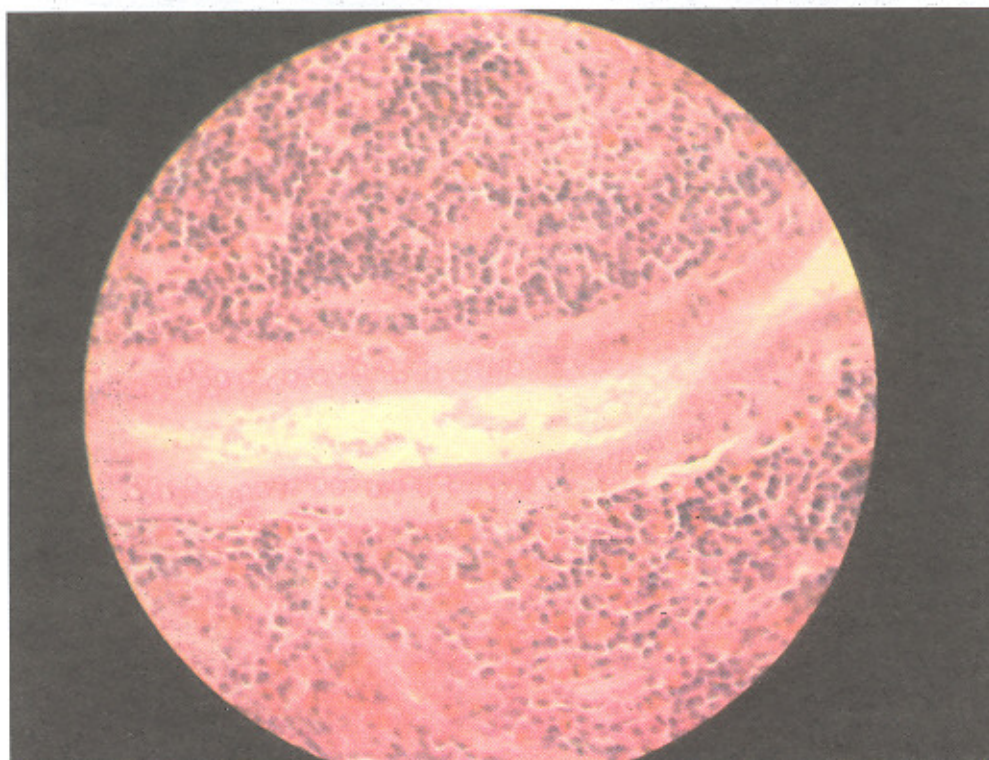


عکس شماره ۴      غده بزاقی با یک کانون متراکم ارتضاح سلولی در مرکز





عکس شماره ٥ ارتشاح لنفوسيت و آئوزينوفيل متراكم



## منابع

1. Chan K. M , Johnny S. W , Abdullah V. Kimura's disease of the auricle. *Otolaryngol Head Neck Surg* 2001; 124: 598-9.
2. Ching A. S. C , Tsang W. M , Ahuja A. T , Metreweli C. Extranodal manifestation of Kimura's disease: Ultrasound features. *Eur Radiol* 2002; 12: 600-604.
3. Tamburlin M. Kimura's disease. *eMed J* 2001; 2.
4. Chan JK , Hui PK , Ng CS , Yuen NW , Kung IT , Gwe E. Epitheloid haemangioma (angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia) and Kimura's disease in Chinese. *Histopathology* 1989; 15: 557-74.
5. Karavattathayil SY , Krause JR , Kimura's disease: a case report. *Ear Nose Throat J* 2000; 79: 195-6.
6. Kuo TT , Shih LY , Chan HL. Kimura disease: Involvement of regional lymph nodes and distinction from angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia. *Am J Surg Pathol* 1988; 12: 843-54.
7. Hongcharu W , Baldassano M , Talor CR. Kimura's disease with oral ulcers: Response to pentoxifylline. *J Am Acad Dermatol* 2000; 43: 905-7.
8. Jang KA , Ahn SY , Choi JH , Sung KJ , Moon KC , Koh JK , Shim JH. Polymerase chain reaction (PCR) for human herpesvirus 8 and heterodplex PCR for clonality assessment in angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia and Kimura's disease. *J Cutan Pathol* 2001; 28: 363-7.
9. Nagore E , Llorca J , Sanchez - Motilla JM , Ledesma E , Fortea JM , Aliaga A. Detection of Epstein - Barr virus DNA in a patient with Kimura's disease. *Int J Dermatol* 2000; 39 :618-20.
10. Kung M , Gibson J , Bannatyne M. Kimura's disease: a clinicopathological case study of 21 cases and its distinction from angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia. *Pathology* 1984; 16: 39-44.
11. Urabe A , Tsuneyoshi M , Enjoji M. Epitheloid hemangioma versus Kimura's disease: a comparative clinicopathologic study. *Am J Surg Pathol* 1987; 10: 758-66.
12. Seregard S. Angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia should not be confused with Kimura's disease. *Acta Ophthalmol Scand* 2001; 79: 91-3.
13. Soo C , Hye GJ. Kimura's disease and angiolymphoid hyperplasia with eosinophilia: Clinical and histopathologic differences. *J Am Acad Dermatol* 1992; 27: 954-8.
14. Armstrong WB , Allison G , Pena F. Kimura's disease: two case reports and a literature review. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1998; 107: 1066-71.
15. Nyrop M. Kimura's disease: case report and brief review of the literature. *J Laryngol Otol* 1994; 108: 1005-7.
16. Li TY , Chen XM , Wang SZ , Fan MW , Semba L , Kitano M. Kimura's disease. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod* 1996; 82: 549-55.
17. Kennedy SM , Pitts FG , Lee WR. Bilateral Kimura's disease of the eyelids. *Br J Ophthalmol* 1992; 76: 954-7.
18. Lee YS , Ang HK , Ooi LL , Wong CY. Kimura's disease involving the median nerve: a case report. *Ann Acad Med Singapore* 1995; 24: 462-4.
19. Chang B , Ryan D , Kennedy S , O'connor G. Orbital Kimura's disease in a white child. *Br J Ophthalmol* 1999; 83: 1198-9.
20. Teraki Y , Katsuta M , Shiohara T. Lichen amyloidosus associated with Kimura's disease: Successful treatment with cyclosporine. *Dermatology* 2002; 204: 133-5.
21. Aoki T , Shiiki K , Naito H , Ota Y. Cytokine levels and the effect of prednisolone on Kimura's disease: Report of a case. *J Oral Maxillo Fac Surg* 2001; 59: 1238-41.
22. Kim GE , Kim WC , Yang WL , Kim SK , Oh WY , Suh HS. Radiation treatment in patients with recurrent Kimura's disease. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1997; 38: 607-8.