

## Klinický prípad: Stopkatá polypoidná lézia na stehne

Szép, Z.<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>Dermatovenerologické oddelenie Nemocnice Ministerstva obrany SR, Katedra dermatovenerológie FZŠŠ SZU v Bratislave  
vedúci oddelenia prim. MUDr. Lubomír Zaujec

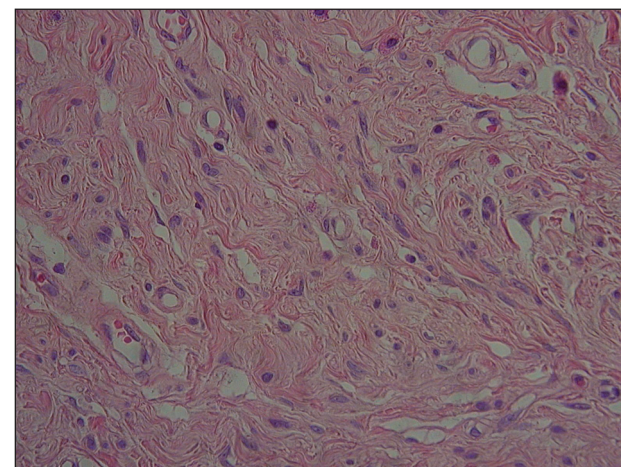
vedúca katedry doc. MUDr. Klaudia Kolibášová, Ph.D, mim. prof.  
<sup>2</sup>Cytopathos spol. s r.o. – bioptické, cytologicke a skríningové laboratórium, Bratislava  
vedúci laboratórií doc. MUDr. Dušan Daniš, CSc.

Pacientom bol 54-ročný muž, u ktorého sa v priebehu rokov vytvorili drobné, mäkké, stopkaté lézie farby kože na krku a na stehne v blízkosti inguín. Podľa klinického vzhľadu boli diagnostikované ako mnohopočetné pendulujúce mäkké fibromy (fibroepitelové polypy). Uvedené prejavy boli odstránené elektrokauterom. Na mediálnej ploche pra-

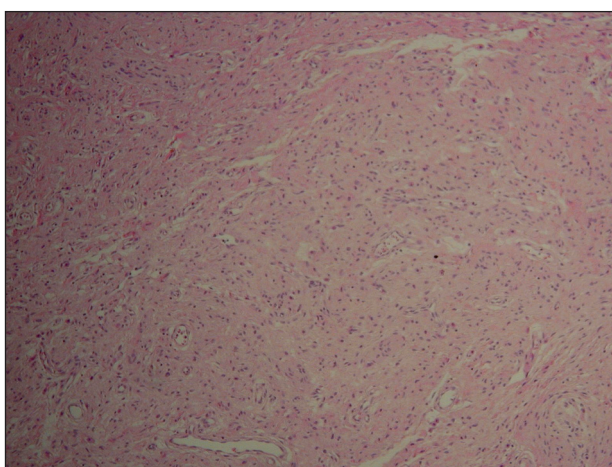
vého stehna sa medzi opisanými léziami nachádzal podobný, ale výrazne väčší prejav (obr.1). Bol stopkatý, mäkký, polypoidný, farby kože a veľkosti 1 cm. Uvedenú léziu sme odstránili elektrokauterovou shave-excíziou aj s malou dermálnou časťou pod stopkou. Lézia bola histologicky vyštrená, mikroskopické nálezy prezentujeme na obr. 2–4.



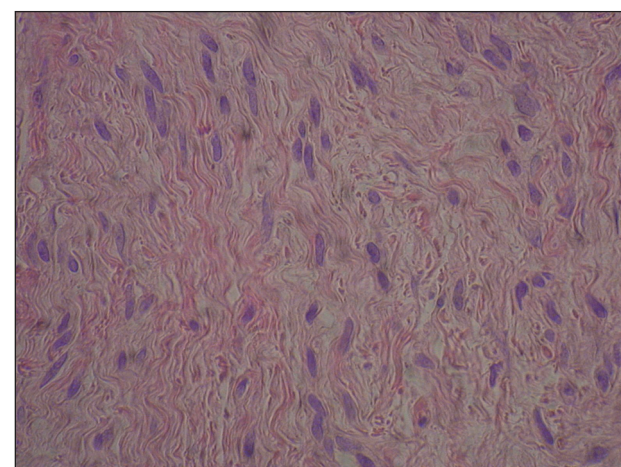
Obr. 1.



Obr. 3.



Obr. 2.



Obr. 4.

## HISTOLOGICKÝ NÁLEZ

V mikroskopickom obraze nachádzame útvar bez väzivového púzdra s eozinofillou strómou (obr. 2). Rôzne úseky strómy obsahujú rôzne množstvo buniek: niekde vidieť hustejšie, inde redšie usporiadane bunky (obr. 2). Úseky s väčším množstvom buniek ležia vo výraznej fibrilárnej stróme – tieto úseky sa farbia viac eozinofilne. Úseky s menším počtom buniek sú svetlejšie a obsahujú menšie množstvo fibrilárneho väziva. Bunky majú vretenovitý, zvlnený tvar a podobne tvarované tmavšie, predĺžené jadro a svetlú cytoplazmu (obr. 3, 4). Cytomorfológia buniek nevykazuje známky malígnosti. Bunky ležia vo väzivovej stróme, ktorej fibrilárna zložka je tiež zvlnená (obr. 4). Väzivová stróma obsahuje aj dilatované cievky (obr. 2, 3).

## ZÁVER

### Neurofibróm (solitárny)

Rany po elektroauterizačnom zákroku sa zahojili bez komplikácií. Recidívna prejavu nenastala. Nové lézie sa inde nevytvorili. Neboli prítomné známky neurofibromatózy. Histologické vyšetrenie ostatných lézií potvrdilo diagnózu fibroepitelových polypov.

## DISKUSIA

**Klinický obraz solitárneho neurofibrómu (typu extraneurálneho sporadického kutánneho neurofibrómu - ESCN)** (1) nie je charakteristický. Môže sa prejavovať vo forme mäkkej, stlačiteľnej papuly farby kože, vo forme uzla alebo vyklenujúceho sa tumoru, prípadne ako pendulujúca lézia (5, 7). Najčastejšie postihnutou oblasťou je trup (najmä horná časť chrbta), ale môže sa vyskytovať aj v iných lokalizáciách. ESCN sa vyskytuje hlavne u dospelých a nesúvisí so žiadnym typom syndrómu neurofibromatózy (NF). Na rozdiel od toho, u *solitárneho superficiálneho neurofibrómu detského veku* treba byť opatrnejším, lebo môže byť prvým príznakom niektorého z viacerých typov neurofibromatóz (predovšetkým NF-1). Preto takto postihnuté deti treba podrobne vyšetriť a aj v negatívnom prípade je potrebné zabezpečiť ich ďalšie sledovanie v 6–12-mesačných intervaloch (5, 7). Zriedkavou formou je *subunguálny solitárny neurofibróm detského veku*, ktorý nesúvisí s neurofibromatózami (5). Ďalším zriedkavým typom je *solitárny difúzny neurofibróm*, ktorý sa manifestuje vo forme plaku, resp. *solitárny plexiformný neurofibróm*, ktorý lineárne sleduje priebeh periférneho nervu (5). Posledné dva typy teda môžu byť aj solitár-

nymi izolovanými nálezmi, ale omnoho častejšie sú príznakmi neurofibromatózy (NF-1) (2). Kým riziko **malígnej transformácie** plexiformného neurofibrómu je približne 5%, zatiaľ malignizácia difúzneho neurofibrómu je veľmi vzácná (5). S malígnou transformáciou ESCN prakticky netreba počítať.

**Histologický obraz** neurofibrómu je charakterizovaný tumorózou zmenou, ktorá je lokalizovaná v dermis a je bez väzivového púzdra (1, 3, 6). V prípade uzlovitých lézií sa nádor často rozšíri aj do subcutis. Bunkové elementy majú oválny alebo vretenovitý tvar, ich jadrá sú rohlíčkovo-ohnuté alebo esovito zvlnené. Cytoplazma je veľmi bledá, takmer neviditeľná. Bunky ležia v mierne myxoidnej, fibrilárnej kolagénovej stróme. Myxoidný, resp. fibrilárny charakter strómy môže byť vyjadrený v rôznej miere, dokonca aj v rámci toho istého tumoru. V stróme sú prítomné vo väčšom počte mastocyty a cievky. V histologickom obraze plexiformných typov sa nachádzajú aj nervové vlákna. V určitých úsekokach niektorých neurofibrómov možno pozorovať histologické známky schwannomu (tzv. mikroskopická schwannomatóza) alebo v prípade rozsiahlejších úsekov môžu vznikať zmiešané, tzv. hybridné tumory. Rozlišujeme viacero histologickej typov neurofibrómov (3): klasický, celulárny, myxoidný, hyalinizovaný, epithelioidný, plexiformný, difúzny, pigmentovaný, s granulárnymi bunkami, s dendriticíkymi bunkami, s útvarmi podobnými Paciniho telieskam. Neexistuje spoľahlivý rozlišujúci histologický znak medzi solitárnymi neurofibrómami a neurofibrómami, ktoré vznikajú v rámci neurofibromatóznych syndrómov. **Imunohistologickým vyšetrením** možno dokázať pozitivitu *S100 proteinu, myelin basic proteinu, glial fibrillary acid proteinu* (1, 3, 6). **Histogenéza** neurofibrómov nie je jednoznačne objasnená. Pravdepodobne sú to nádory vychádzajúce zo Schwannových buniek, aj keď podľa niektorých autorov skôr pochádzajú z perineurálnych buniek (1, 3, 6).

V rámci **klinickej diferenciálnej diagnostiky** je potrebné odlišiť angiopiom, hemangióm, lipóm, lymfangióm, mukóznu cystu, melanocytové névy, schwannomu (7). V **histopatologickej diferenciálnej diagnostike** odlišujeme schwannom, neurotizovaný névocelulárny névus, dermatofibróm, vretenobunkový lipóm (1).

Na **liečbu** solitárneho neurofibrómu (ESCN) sa používa **chirurgická excízia so suturou rany** (5, 7). Shave-excízie plošných lézií sa neodporúčajú, lebo zanechávajú za sebou škaredé jazvy (5). Solitárne neurofibrómy majú určitú náhylnosť k tvorbe hypertrofických jaziev (4). Shave-excízie je možné použiť len v prípade pendulujúcich lézií s úzkou stopkou. V prípade difúzneho neurofibrómu prihádza do úvahy len sledovanie, lebo sa tumor manifestuje často vo forme plaku veľkých rozmerov s lokalizáciou na hlove a krku, preto by jeho odstránenie mohlo predstavovať mimoriadny problém (4, 5). Súčasne však riziko malígnej transformácie je vyslovene minimálne.

## LITERATÚRA

1. ELDER, DE., ELENITSAS, R., JOHNSON, BL. et al. *Lever's Histopathology of the Skin*. 9th ed., 2005, Lippincott Williams & Wilkins, p. 1111-1112, ISBN 9780781737425.
2. LIN, V., DANIEL, S., FORTE, V. Is a plexiform neurofibroma pathognomonic of neurofibromatosis type I? *Laryngoscope*, 2004, 114 (8), p. 1410-1414.
3. MEGAHED, M. Histopathological variants of neurofibroma. A study of 114 lesions. *Am J Dermatopathol*, 1994, 16, p. 486-495.
4. MIYAWAKI, T., BILLINGS, B., HAR-SHAI, Y., et al. Multicenter study of wound healing in neurofibromatosis and neurofibroma. *J Craniofac Surg*. 2007, 18 (5), p. 1008-1011.
5. SCHACHNER, A.L., et al. *Pediatric Dermatology*. 3rd ed., Edinburgh, Mosby Elsevier, 2003, p. 875, ISBN 0323026117.
6. WEEDON, D. *Skin Pathology*. 2nd ed., London, Churchill Livingstone, 2002, p. 983-984, ISBN 9780443070693.
7. WESTON, WL., LANE, AT., MORELLI, JG. *Color Textbook of Pediatric Dermatology*. 3rd ed., St.Louis, Mosby, 2002, p. 174-175, ISBN 0323018211.

MUDr. Zoltán Szép, PhD.  
 Kožné odd. NMO, Cytopathos spol. s r.o., Bratislava  
 Cesta na Červený most 1  
 833 31 Bratislava  
 SR  
 E-mail: zoltanszep@atlas.cz, zoltanszep@zoznam.sk

**Česká lékařská komora a Česká akademie dermatovenerologie o.p.s.**  
**Vás zvou na sobotní 8hodinový kurz celoživotního vzdělávání ČLK**

## „DERMATOTOVENEROLOGIE AKTUÁLNĚ“

- Program:**
- |                    |   |
|--------------------|---|
| <b>9.30-10.15</b>  | <b>Atopická dermatitida</b>                   |
| <b>10.15-11.00</b> | <b>Psoriáza</b>                               |
| <b>11.00-11.45</b> | <b>Maligní melanom</b>                        |
| <b>11.45-12.30</b> | <b>Kožní karcinomy</b>                        |
| <b>13.00-13.45</b> | <b>Vitiligo</b>                               |
| <b>13.45-14.30</b> | <b>Herpes zoster</b>                          |
| <b>14.30-15.15</b> | <b>Kožní projevy HIV infekce</b>              |
| <b>15.15-16.00</b> | <b>Novinky v dermatovenerologické terapii</b> |

**Termíny a místa konání:** Brno 25. 10. 2008, Praha 8. 11. 2008,  
 Olomouc 29. 11. 2008, České Budějovice 10. 1. 2009,  
 Hradec Králové 7. 2. 2009, Plzeň 21. 2. 2009.

**Akreditace ČLK a ČAS, registrace zdarma. Je nutné se registrovat nejdéle do 25. 9. 2008, na mail: DERMATOLOGY@FNB.CZ nebo fax: 26608 2359.**