

## Mastocytózy u dětí

Bučková H.<sup>1</sup>, Feit J.<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Kožní oddělení Pediatrické kliniky FN Brno a LF MU v Brně

<sup>2</sup> Ústav patologie FN Brno a LF MU v Brně

### Souhrn

#### Mastocytózy u dětí

Typickým znakem pro mastocytózy (MC) je zmnožení mastocytů v kůži a/nebo v dalších orgánech a tkáních. U dětí převažují kožní formy MC, projevy většinou ustupují i bez léčby. Systémová mastocytóza je u dětí vzácná. Probírána je WHO klasifikace mastocytóz a její varianty, protokol vyšetřovacího postupu, který pomáhá stanovit diagnózu, zvolit vhodnou léčbu i interval sledování u dětí s mastocytózou.

**Klíčová slova:** mastocytóza – etiopatogeneze – klasifikace – protokol vyšetřovacího postupu – terapie – diferenciální diagnostika

### Summary

#### Mastocytosis in Children

Increased number of mastocytes in the skin and/or other tissues and organs is the typical feature of mastocytosis. In children, skin forms of mastocytosis prevail and, usually, heal without therapy. Systemic mastocytosis is rare in children. We discuss WHO classification of mastocytoses and screening protocol, which helps to establish the diagnosis and choose the appropriate therapy and follow-up of affected children.

**Key words:** mastocytosis – etiopathogenesis – classification – examination protocol – therapy – differential diagnostics

## ÚVOD

**Mastocytózy (MC)** tvoří heterogenní skupinu onemocnění, vyznačující se abnormálním zmnožením mastocytů (MsC) v kůži nebo i jiných orgánech. Klinický obraz MC je pestrý (4, 21, 24). Většina typů MC je vzácná. U dětí se převážně vyskytují kožní formy MC, které nevyžadují terapii, spontánně mizí, na rozdíl od dospělých, kde naopak převažují formy systémové (3, 4, 8, 19, 21). Onemocnění se vyskytuje stejně u obou pohlaví. Familiární případy MC jsou vzácné. Průběh MC závisí na typu a také na věku, kdy se onemocnění objeví (3, 8, 19). V 55 % MC se projeví do druhého roku věku dítěte, 10 % MC vznikne mezi druhým až patnáctým rokem. Kongenitální mastocytóza typu solitárního mastocytomu tvoří čtvrtinu případů z celkového počtu MC u dětí (14).

## ETIOPATOGENEZE

**Mastocyty (MsC, žírné buňky)** vznikají z pluripotentní, progenitorové buňky v kostní dřeni. Proto vykazují čas-

tečně imunohistochemickou pozitivitu s CD34. V embryonálním a fetálním období MsC postupně osidlují orgány a tkáně, kde zřejmě pod vlivem orgánových stimulů (7, 26) získávají svůj konečný fenotyp. Jejich růst a diferenciace jsou ovlivňovány i cytokiny (2, 8). Výrazem konečné fenotypické podoby MsC jsou pak určité kvantitativní a kvalitativní odlišnosti ve výbavě a obsahu granulí, zvl. v množství a zastoupení glykozaminglykanů (proteoglykanů), které podmiňují jejich metachromatické barvení. Žírné buňky vaziva a dermis obsahují hlavně heparansulfát (heparin), kdežto slizniční MsC hlavně chondroitinsulfát. Kožní MsC obsahují neutrální protéazy chymázu a tryptázu, jiné MsC obsahují jen tryptázu. Kožní MsC uvolňují své mediátory optimálně při 30 °C, kdežto tkáňové a slizniční při 37 °C (7). MsC mají na svém povrchu vazebná místa pro Fc část molekuly IgE. Kožní MsC se liší od dalších tkáňových a slizničních MsC i ultrastrukturálně (5). Stimulace MsC vede k jejich degranulaci a uvolnění enzymů, histaminu a některých dalších mediátorů a vede k lokální nebo i celkové reakci, která může být až anafylaktického typu.

Mediátory MsC se dělí do 3 skupin (tab. 1) (17). Mediátory jsou z MsC uvolňovány celou řadou podnětů (viz tab. 2) (7).

**Tab. 1. Mediátory mastocytů (MsC) (17)**

<p><b>JIŽ VYTVOŘENÉ MEDIÁTORY</b></p> <p><b>1. Mediátory sekrečních granulí</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• histamin</li> <li>• proteoglykany: heparin, chondroitinsulfát</li> <li>• neutrální (serinové) protézy: tryptáza, chymáza, katepsin G, karboxypeptidáza</li> <li>• kyselé hydroxylázy: <math>\beta</math>-hexosamidáza, <math>\beta</math>-glukuronidáza, arylsulfatáza, N-acetyl-<math>\beta</math>-glukosaminidáza</li> </ul> <p><b>OSTATNÍ MEDIÁTORY</b></p> <p><b>2. Lipidové mediátory</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• leukotrieny (B<sub>4</sub>, C<sub>4</sub>, D)</li> <li>• faktor aktivující destičky (PAF)</li> <li>• prostaglandiny (D<sub>2</sub>)</li> </ul> <p><b>3. Cytokíny (chemokíny)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• tumor nekrotizující faktor (TNF-<math>\alpha</math>) Je přítomen nebo syntetizován.</li> <li>• chemotaktický faktor pro eozinofily a leukocyty</li> <li>• interleukin 4, 5, 6 a 8</li> </ul>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Tab. 2. Spouštěcí mechanismy, které vedou k degranulaci mastocytů (MsC)**

<ul style="list-style-type: none"> <li>• imunitně podmíněné podněty (IgE)</li> <li>• anafylatoxiny vznikající v rámci aktivace komplementu (C<sub>3A</sub> C<sub>4A</sub> C<sub>5A</sub>)</li> <li>• fyzikální podněty (teplo, chlad, slunění, tření, fyzická námaha)</li> <li>• bakteriální toxiny</li> <li>• hadí jed</li> <li>• biologické polypeptidázy (uvolňující se z medúzy, raka, humra)</li> <li>• léky obsahující: kys. acetylsalicylovou, alkohol, narkotika – kodein, morfin, polymyxin B, amfotericin B, D-tubokurarin, jodové kontrastní látky, skopolamin, reserpin, polymery (dextran)</li> </ul>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

V poslední době přibýlo několik nových poznatků, které přispěly k částečnému objasnění etiopatogeneze onemocnění. Stem cell factor (SCF) je dosud nejdůležitější poznatý růstový faktor MsC. Regulace a proliferace mastocytů je závislá na SCF. Receptor SCF je KIT transmembránový protein s vnitřní tyrozin-kinázovou aktivitou. U dospělých pacientů s MC a u malého počtu dětských pacientů je průkazná mutace c-kit protoonkogenu. Různé c-kit mutace se pak podílejí na obtížné korelaci mezi genotypem a fenotypem onemocnění (28). U dětí však převažují případy MC bez průkazné mutace c-kit receptoru (9).

SCF vede k zvýšené proliferaci mastocytů a melanocytů, a tím SCF zvyšuje i produkci melaninu v melanocytech. Takto se vysvětluje pigmentace lézí. V patogenezi MC se uplatňují ještě další složky, např. neuronální růstový faktor (NGF) a interleukin 3. Zvýšená hladina IL-6 koreluje se závažností onemocnění. U mastocytóz se předpokládá porucha apoptózy mastocytů, a to na základě up regulace proteinu BCL-2, který apoptózu MsC brzdí (2, 15, 16).

## KLASIFIKACE

Klasifikace MC se v průběhu let vyvíjí. Dělení zohledňuje prognózu onemocnění nebo postižení orgánů, nejčastěji však klinické projevy onemocnění (5).

WHO klasifikace z roku 2008 (11, 27) dělí MC do tří skupin: kožní mastocytózu (CM), systémovou mastocytózu (SM) a velmi vzácný, u dětí zatím nepopsaný lokalizovaný extrakutánní mastocytární novotvar (13). Holandští autoři MC u dětí dělí do pěti skupin podle závažnosti příznaků a rozsahu projevů. Vytvořili v roce 2008 modifikovanou klasifikaci mastocytóz, kterou u dětí preferují (tab. 3) (11).

V dětském věku se setkáváme zejména s kožními formami MC. Kožní formy MC byly přehledně zpracovány Valentem (22, 23) a Hartmannem (9, 10) (tab. 4).

Systémová MC je u dětí vzácná. V tab. 5 jsou uvedena kritéria k jejímu stanovení (11). Přítomnost jednoho hlavního a jednoho vedlejšího kritéria, nebo přítomnost tří vedlejších kritérií, splňují podmínky SM.

## KLINICKÉ PROJEVY MC

### Klinické projevy kožní mastocytózy u dětí

**Mastocytom** je běžná forma kožní mastocytózy zejména v prvních dvou letech života dítěte. Mastocytom může být jeden nebo jich je více. Převážně jsou na krku, ramech a trupu, nikdy nebyly popsány v dlaních a na ploškách. Jde o červené, žluté, namodralé nebo béžovožluté morfy průměru několika milimetrů až centimetrů. Povrch mastocytomu může být zvrásněný, je přirovnáván ke kůře pomeranče (obr. 1). Dariérovův znak bývá pozitivní, podrážděním na povrchu mohou vzniknout puchýře. Mastocytom je benigní, převážně do dvou, tří let, nejpozději do puberty ložiska vymizí.

**Urticaria pigmentosa (UP)** je nejčastější forma MC. Jde o mnohočetné hnědočervené, nažloutlé makuly nebo

**Obr. 1. Povrch mastocytomu lze přirovnat ke kůře pomeranče.**

**Tab. 3. Klasifikace mastocytóz**

Heide R, Beishuizen A et al: Mastocytoses in Children : A Protocol For Management. Pediatric Dermatology 2008;25 N4, 493-500.

Skupina	Diagnostika	Typický nález
<b>Kožní MC</b>	SM kritéria *	0
	kožní léze	+
	kostní dřev (u většiny není indikována)	0
	krevní obraz	normální
	tryptáza v séru	< 20 µg/l
<b>Indolentní systémová MC</b>	SM kritéria*	splňuje
	kožní léze	převážně přítomny
	kostní dřev	> 30% infiltrace MsC
	krevní obraz	normální nebo nepatrné změny
	tryptáza v séru	> 20 µg/l
	játra, slezina, mízní uzliny	v některých případech zvětšené
<b>Systémová MC s hematologickým onemocněním nevyvolaným proliferací MsC (AHNMD)**</b>	SM kritéria*	+
	kostní dřev a krevní obraz	kromě mnohočetných MsC infiltrátů MDS, MPD, AML, NHL (WHO/FAB kritéria)
<b>Agresivní systémová MC</b>	SM kritéria*	+
	kožní léze	často chybí
	kostní dřev	> 30% infiltrace MsC
	krevní obraz	↓Hb, ↓Tro
	játra, slezina, mízní uzliny	zvětšené
	funkce orgánů***	narušená
<b>Mastocelulární leukémie</b>	SM kritéria*	+
	kožní léze	0
	kostní dřev	histol. vyšetření: dif. infiltrace MSC cystomorfol. vyš.: > 20% MSC
	krevní obraz	≥ 10% MsC
	aleukemická forma	< 10% MsC
	funkce orgánů***	narušená

\*SM kritéria: diagnostická kritéria systémové mastocytózy (viz tab. 4)

\*\*AHNMD: SM asociovaná s klonálním hematologickým onemocněním nemastocelulární linie

\*\*\*Porucha funkce orgánů: hepatomegalie s poruchou funkce jater, event. ascites, portální hypertenze, úbytek na váze, postižení skeletu s patologickými frakturami kostí, splenomegalie, malabsorpce

MDS: myelodysplastický syndrom; MPS: myeloproliferativní syndrom; AML: akutní myeloidní leukémie; NHL: nonhodgkinský lymfom;

SM: systémová mastocytóza; WHO/FAB: World Health organisation / French- American- British classification scheme

**Tab. 4. Klasifikace kožních mastocytóz podle závažnosti klinických projevů**

Klasifikace navržená Valentem (22) a Hartmanem (10)

Typ	Prevalence	Věk	Remise	SM	Poznámka
<b>Difúzní CM</b>	velmi zřídka	kojenci	mezi 3–5 rokem	0	často krvácení, puchýře i závažné general.projevy
<b>Nodulózní forma (1–několik)</b>	častá	před 3. rokem	převážně do puberty	0	
<b>Makulopapulózní forma</b>	nejčastější forma				
a) velké papule		kojenec 1–2. měs.	50 % do puberty		urticaria pigmentosa
b) středně velké makulopapule, drobný makulární výsev		děti a dospělí	výjimečně	někdy u dospělých	urticaria pigmentosa
<b>Teleangiectatická kožní MC</b>	velmi zřídka	zřídka u dětí			častá (u dětí i dospělých)
Teleangiectasia macularis perstans WHO (2001) neuznává.					

CM: kožní mastocytóza, SM: systémová mastocytóza

**Tab. 5. Diagnostická kritéria systémové mastocytózy**

Heide R, Beishuizen A et al: Mastocytoses in Children : A Protocol For Management. Pediatric Dermatology 2008;25 N4, 493-500.

<b>Hlavní kritérium</b>	punkce kostní dřeně – mnohočetné infiltráty MsC (>15) nebo průkaz MsC v jiných orgánech.
<b>Pomocná kritéria</b>	> 25% MsC vřetenovitého tvaru zachyceny v punkci kostní dřeně nebo v dalších orgánech nebo > 25% atypických MsC v punkci kostní dřeně. Průkaz c-kit mutace kodonu 816 z kostní dřeně, jiných orgánů nebo z krevního vzorku. CD 117 ( c-kit receptor) pozitivní buňky, které jsou taky pozitivní na CD 2 nebo CD 25. Tryptáza v séru je > 20 µg/l.

MsC – mastocyty



**Obr. 2. Urticaria pigmentosa – nahnědlé papulky průměru 3-4 mm, pozitivní Dariérův znak.**



**Obr. 3 a 4. Dvacetiletá dívka s drobnomakulózním výsevem UP po celém těle.**

papuly velikosti několika milimetrů až centimetrů, disseminované kdekoliv po těle, a to v různém počtu. Výjimečně jsou projevy i na sliznicích. Podrážděním se ložiska mění až v pomfy, vezikuly. Dariérův znak bývá pozitivní (obr. 2). Nejčastěji se UP projeví u kojenců v prvních dvou měsících věku. Pak více než u 50 % pacientů projevy vymizí do puberty. UP u dospělých pacientů a adolescentů má morfy drobné, makulopapulózního vzhledu, pravděpodobnost systémové mastocytózy je vysoká (obr. 3, 4).

**Difúzní kožní MC** je u dětí vzácná, ale svým průběhem nejzávažnější (obr. 5). Projeví-li se již u kojenců, ale i novorozenců, pak je prognóza příznivá, příznaky ustoupí do 3–5 let. Kožní projevy jsou velmi pestré od makulózního výsevu přes papulózní. Nažloutlé papulky mohou připomínat i pseudoxanthoma elasticum. Celkové příznaky jsou dosti bouřlivé, doprovázené septickými komplikacemi, krvácením z trávicího traktu, koagulopatií, dušností, astmatickými záchvaty, průjmem, hypotenzí. Kombinace difúzní kožní MC se systémovou mastocytózou zatím u dětí nebyla popsána.



**Obr. 5. Difúzní kožní mastocytóza.**

**Teleangiectasia macularis eruptiva perstans (TMEP)** je u dětí vzácná. Jde o disseminované makuly s teleangiektáziemi a zarudlou spodinou. Běžovohnědé hyperpigmentované papuly jsou stejné jako u UP. Dariérův znak bývá negativní. Histologické vyšetření vzorku kůže

je vhodné. Kombinace TMEP se systémové mastocytózou je častá.

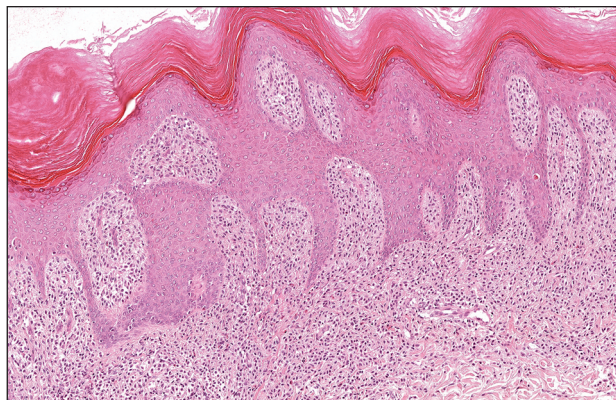
### Klinické projevy systémové MC u dětí

**Systémová MC** je v dětském věku vzácná. Systémová MSC se velmi často projevuje zažívacími potížemi (bolestí břicha, nevolností, zvracením, průjemem, gastritidou, žaludečním vředem, krvácením do GIT). Na RTG kostí je popisováno zastínění nebo projasnění kostí, postiženy mohou být i další orgány (plíce, ledviny, lymfatické uzliny, myokard, perikard, játra, slezina, kostní dřeň).

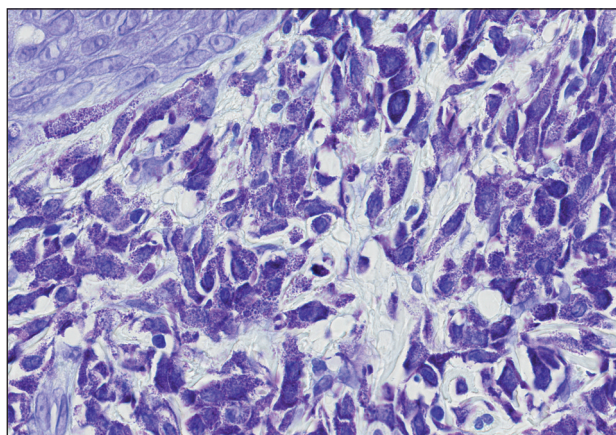
## HISTOLOGICKÝ OBRAZ

Histologický obraz klinických variant kožních MC je podobný, rozdíly závisí na míře a stupni infiltrace MsC, s výjimkou teleangiectasia macularis perstans (TMEP) (18).

V oblastech makul a papulí jsou MsC obvykle soustředěny do pars papilaris (obr. 6, 7). Buňky jsou kulaté nebo vřetenité, s objemnou eozinofilní cytoplazmou. Obvykle je patrná příměs eozinofilů. Jestliže třeme ložisko před



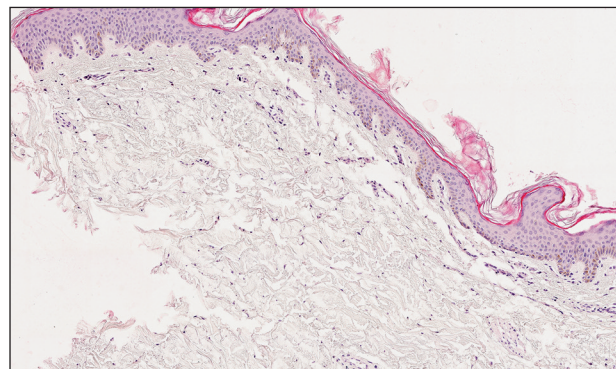
Obr. 6. Kožní mastocytom, přehled: hustě nakupené mastocyty v horním koriu HE, obj. 10x.



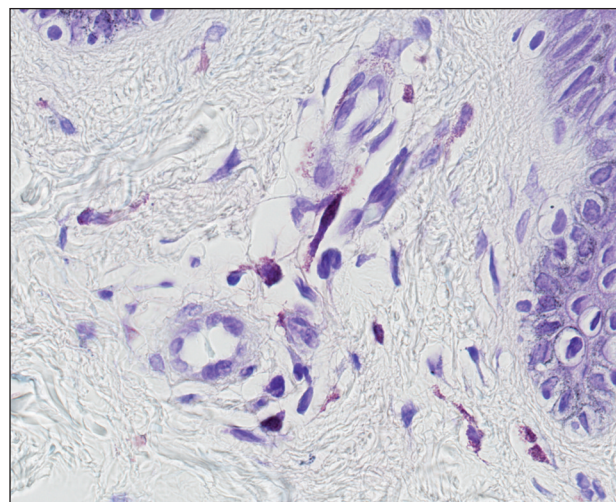
Obr. 7. Detail mastocytů nakupených v horním koriu. Cytoplazmatická granula se silně přibarvují kresylvioletí (obj. 60x, imerze).

excizí, dojde k výraznému edému papilárního koría a pak mohou být přítomny drobné i větší subepidermální puchýře. Tento obraz je často u solitárních MC. Nevýrazný histologický obraz je zejména u TMEP (obr. 8, 9), kde MsC jsou zmnoženy kolem dilatovaných povrchových kapilár horního koría. Tyto změny mohou být v přehledných barveních mylně interpretovány jako nespecifické. Záleží na speciálních barveních, která prokážou metachromatické granule. U větších nodulárních lézí urticaria pigmentóza (UP) u dětí i dospělých a u solitárních MC nakupení mastocytů je podobné jako u nádorových afekcí. Mastocyty vyplňují celé korium a mohou se šířit až do podkožního tuku. Hyperpigmentaci bazálních buněk nad morfami vidíme zejména u starších makulopapulózniích lézí UP. U MC, které se objeví v dospělosti je často přítomna ještě příměs lymfocytů a histiocytů. Mastocyty se dají prokázat i ultrastrukturálně.

Je účelné, aby klinik znal určitá pravidla, která mu pomohou potvrdit kožní MC nebo vyslovit podezření na vzácnou v dětském věku systémovou MC.



Obr. 8. Teleangiectasia macularis eruptiva perstans. V barvení HE nenápadné nedidiagnostické infiltráty (obj. 10x).



Obr. 9. Teleangiectasia macularis eruptiva perstans. V barvení kresylvioletí je patrné hraniční zmnožení vřetenitých žírných buněk. Odlišení od normálního stavu vyžaduje často korelaci s klinickým obrazem nebo i kontrolní excizi z nepostíženě kůže (obj. 60x, imerze).

## PROTOKOL DOPORUČENÝCH VYŠETŘENÍ (11)

### Anamnéza

Při podezření na MC je vhodné se v anamnéze zaměřit na:

- průběh onemocnění (ložisek přibývá nebo naopak ložiska ustupují)
- faktory provokující uvolnění mediátorů
- příznaky, které se zhoršují, zmírňují nebo jsou neměnné
- svědění (záchvatovité, občasně, trvalé)
- reakci na horko
- fyzickou námahu
- reakci na sprchování
- stres
- provokaci určitými potravinami

### Postup při vyšetření kůže

- projevy na kůži podrobně zkoumáme a popíšeme
- Dariérov znak je pozitivní, negativní
- rozsah kožního postižení lze posoudit podle SCORMA indexu, který doporučují holandská autoři (11). SCORMA index hodnotí rozsah postižení, intenzitu projevů (pigmentace, puchýře, pozitivní Dariérov znak) a celkové příznaky u pacienta (svědění, flush, průjem, bolestivost kostí, provokující faktory). Hodnocení můžeme přirovnat ke kritériím, která se užívají u atopické dermatitidy (podle Rajky a Langelanda). Autoři doporučují SCORMA index užívat i u dospělých pacientů. Může nahradit vyšetření tryptázy v séru, která je většinou laboratorně nedostupná. I přes řadu svých kladů SCORMA index se v praxi příliš nepoužívá.

### Diagnostika MC

K potvrzení diagnózy nebo při nejasném klinickém obrazu se provádí:

- *kožní biopsie z ložiska*  
event. kožní biopsie ze zdravé kůže, pokud je podezření na DCM (diseminovanou kožní MC). Interpretace kožní biopsie je velmi důležitá:
  - histologický nále z počtu MsC potvrdí klinickou diagnózu
  - histologický nále nespĺňuje kritéria MC
- *punkce kostní dřene* je indikována u dětských pacientů s podezřením na SM nebo hematologické onemocnění.

**Sledování pacientů je nutné u kožní i systémové mastocytózy**

a) Pacienti s **kožní mastocytózou** jsou sledováni u dermatologa jednou za rok, telefonická informace o stavu pacienta se provádí co půl roku. Projevy jako

kolaps, průjem s úpornými bolestmi břicha, bolesti, pálení na hrudníku, bolesti kostí, hlavy, flush jsou způsobeny uvolněním různých mediátorů z MsC. Tyto příznaky mohou být u kožní formy, ale i u SM, kterou musíme prokázat nebo vyloučit.

b) Pacienty se **systémovou mastocytózou** vyšetřujeme minimálně jednou za šest měsíců.

**Příznaky, které budí podezření na systémovou mastocytózu:**

- zarudnutí ( flush)
- bezvědomí, mdloba
- tachykardie
- křeče a bolesti břicha
- průjmy (chronické, nahodilé)
- pálení žáhy
- nežádoucí reakce po kyselině acetylsalicylové, nesteroidních antiflogisticích, kodeinu, opiátech
- reakce na narkózu
- reakce na intravenózně podanou kontrastní látku
- reakce na včelí a vosí píchnutí
- anafylaktická reakce
- bolest kostí
- celkové příznaky:
 

úbytek na váze	horečnaté stavy
nevolnost	únava
úporné bolesti hlavy	deprese

Nezbytnou součástí péče je pediatrické vyšetření pacienta.

**Příznaky, které budí podezření na SM, aniž by pacient měl kožní formu mastocytózy (CM) :**

- nevysvětlitelné bolesti břicha a průjmy
- nevysvětlitelné bolesti kostí
- nejasný flush, svědění
- anafylaktický šok
- hepatosplenomegalie, zvětšené uzliny
- kombinace uvedených příznaků bez jasné etiologie

**Doporučená vyšetření při podezření na SM:**

- hladina tryptázy v séru >20 g/l
- biopsie kůže
- ultrazvuk břicha
- krevní obraz a diferenciál ( např.trombocytopenie, leukocytóza)
- punkce kostní dřene (je indikována v případě hepatosplenomegalie, při atypickém krevním obrazu, lymfadenopatii)

**Vyšetření vzorku tkáně:**

- morfolgie a počet MsC
- pozitivní CD2 a CD25 v MsC
- průkaz tryptázy v MsC
- průkaz mutace proto-onkogeny c-kit genu (codon 816)

## TERAPIE

**a) Preventivní opatření** jsou součástí terapie u pacientů s rozsáhlou kožní MC a systémovou MC. Doporučuje se:

- vyloučit již známé alergenů a provokující faktory
- vyloučit alkohol, kyselinu acetylsalicylovou, nesteroidní antiflogistika (NSAF), kodein, opiáty, polymyxin B, kontrastní látky
- nosit s sebou Epinefrin, umět ho použít
- užívat H1 a H2 blokátory v maximální dávce
- event. podat kyselinu acetylsalicylovou nebo NSAF. Oba preparáty se podávají ve výjimečných případech ve velmi nízké dávce a postupně se dávky zvyšují za přísné kontroly hladiny v séru
- při pobytu v cizině mít lékařský nález v angličtině
- nedoporučuje se hyposenzibilizace v případě alergie na vosí a včelí pichnutí

**Doporučená preventivní opatření před plánovanou celkovou narkózou u pacientů s rozsáhlou kožní MC a systémovou MC:**

**Tab. 6. Doporučený postup před RTG vyšetřením**

**Schéma 1.** Standartní postup před RTG vyšetřením kontrastní látkou

(Heide, R., Beishuizen, A. et al: Mastocytoses in Children : A Protocol For Management. Pediatric Dermatology 2008;25, N4, 493-500.)

– **13 hodin před vyšetřením**

Prednisolon 0,5 mg/ kg p.o.

Cetirizine 10 mg p.o., Ranitidine 150 mg p.o.

– **7 hod**

Prednisolon 0,5 mg/ kg

– **3 hod**

Prednisolon 0,5 mg/ kg p.o.

Cetirizine 10 mg p.o., Ranitidine 150 mg p.o.

– **0 hod – aplikace kontrastní látky**

Cetirizine u dětí 1–5 let : 2,5 mg p.o.

u dětí nad 6 let: 10 mg p.o.

– Ranitidine 2 mg/ kg p.o.

**Schéma 2.** Postup před RTG vyšetřením kontrastní látkou u pacientů s event. poruchou střevního vstřebávání

– **13 hodin před vyšetřením**

Prednisolon 0,5 mg/ kg p.o.

Dithiaden 0,5 mg/ 20 kg váhy p.o., Ranitidine 150 mg p.o.

– **7 hod**

Prednisolon 0,5 mg/ kg p.o.

– **1 hod**

Prednisolon 0,5 mg/ kg i.v. nebo Dithiaden 0,5 mg/20 kg váhy pozvolna i.v.

Ranitidine 50 mg i.v.

– **0 hod – aplikace kontrastní látky**

Dithiaden 1 mg/ 20 kg váhy i.v.

Ranitidine 4 mg/ kg p.o. nebo 1 mg / kg i.v.

- intradermální kožní test (prick test) s anestetikem. Neaplikovat Thiopental. V ČR dětské anesteziologové doporučují pozvolnou aplikaci Propofolu při úvodu do celkové anestézie. Jako myorelaxans se užívá vecuronium, ne atracurium.
- snížit úzkost pacienta podáním Diazepamu
- snížit počet léků na minimum
- podat antihistaminikum se sedativním účinkem

**Doporučená opatření v den operace:**

- prednisolon i.v. bolus 2 mg/ kg a pokračovat v průběhu výkonu infuzí prednisolonu 1 mg/kg
- Dithiaden 1 mg/ 20 kg váhy p.o.

**Doporučená opatření při chirurgickém výkonu:**

- isofluran nebo jiné ověřené anestetikum (Forane, Isofluran Nicholas Piramal, Isofluran Rhodia)
- mít nachystaný adrenalin

**Pooperační průběh:**

- paracetamol/acetaminofen

**Doporučený postup u dětí s rozsáhlou kožní MC a systémovou MC, kteří mají absolvovat RTG vyšetření s kontrastní látkou** je shrnut v tab. 6.

V tab. 7 je shrnut postup doporučený v případě **anafylaktické reakce u pacientů s MC.**

**Tab. 7. Terapie anafylaktické reakce u dětí s MC**

(Heide R., Beishuizen A. et al: Mastocytoses in Children : A Protocol For Management. Pediatric Dermatology 2008;25, N4, 493-500.)

- odstranit příčinu (např. přerušit infúzi s látkou, která vyvolala anafylaktický šok)
- Dithiaden 1 mg/ 20 kg váhy i.v.
- (Clemastine/ Tavegyl 0,05 mg/ kg i.v.)
- Adrenalin (1: 1000) 0,01 mg/kg i.m. nebo 0,1 ml v 10 ml NaCl 0,9% pozvolna i.v. , sledovat srdeční frekvenci
- prednisolon 1 mg/kg i.m. nebo i.v.
- sledovat pacienta minimálně 8–10 hodin

**Doporučený postup při léčbě anafylaktické reakce u dětí**

Vypracovala Česká společnost pro alergologii a klinickou imunologii ČLS JEP (2001)

- kanylace periferní žíly
- Adrenalin (1: 1000) 0,01 mg/kg i.m. do maximálně výše 0,3–0,5 ml. Pokud pacient neodpovídá na několik podání, je vhodné podat naředěný Adrenalin 0,1 ml v 10 ml NaCl 0,9% pozvolna i.v. U pacienta musí být monitorovány kardiiovaskulární funkce!
- neseđativní antihistaminikum Claritine p.o., event. Dithiaden 1 mg /20 kg váhy i.v.
- Hydrokortison 50–200–500 mg i.v. nebo Dexona 0,6–1 mg/ kg i.v., methylprednisolon až 10 mg/kg váhy i.v.
- sledovat pacienta minimálně 8–10 hodin

**b) Terapie kožní formy MC (12)**

- převážně léčba není zapotřebí. Často jde spíše o kosmetickou poruchu
- lokální terapie je vhodná od 2 let věku dítěte (11)
  - a) při rozsahu postižení CM do 10% kožního povrchu se doporučuje lokální kortikosteroid v okluzi
  - b) je-li postiženo více než 10 % kožního povrchu používá se steroid v okluzi postupně na 1/3 celkové plochy 3–6 týdnů
- pokud CM se projevuje svěděním, zarudnutím a edémem kůže, doporučuje se:
  - a) vyhnout se jídlům, které projevy vyvolávají
  - b) zahájit celkovou léčbu: kombinaci H1 a H2 blokátory (antihistaminika, kys. kromoglykanová, Ranitidin)

**c) Terapie systémové MC v dětském věku**

Systémová mastocytóza je u dětí vzácná, nevyskytují se agresivní formy SM. Terapie je u dětí převážně symptomatická. Doporučují se:

- blokátory H1 receptorů: antihistaminika, ketotifen (Zaditen, kys. cromoglykanová) Nalcrom
- blokátory H2 receptorů: Ranitidin
- adekvátní příjem vitamínu D, kalcia
- Epi-Pen (epinefrin)

**DIFERENCIÁLNÍ DIAGNOSTIKA**

Klinický obraz kožních forem MC bývá pestrý. U novorozenců a kojenců kožní mastocytózy bychom mohli zaměnit s xantomy, juvenilní xantogranulomem, kongenitálními névy, plochými bradavicemi, histiocytózou, event. u novorozenců s SSS syndromem, leukemickými infiltráty, erythema exudativum multiforme, impetigem, herpes simplex nebo incontinentia pigmenti Sulzberger Bloch, epidermolysis bullosa. Dlouhodobě neléčený svrab s nodulárními projevy na kůži přichází také v úvahu. U větších dětí musíme MC odlišit zejména od puchýřnatých onemocnění autoimunitní etiologie (např. chronické bulózní dermatitidy).

**DISKUSE**

Mastocytózy se převážně vyskytují u dětí a to stejně u obou pohlaví. Průběh MC závisí na typu a také na věku, kdy se onemocnění objeví. Klinický obraz MC je pestrý. V 55 % MC se projeví do druhého roku věku dítěte, 10 % MC vznikne mezi druhým až patnáctým rokem. Kongenitální mastocytóza typu solitárního mastocytomu je také možná (15). U dětí se hlavně setkáváme s kožní formou MC. Mastocytom a urticaria pigmentosa mají dobrou prognózu, převážně spontánně odezní během několika let nebo do puberty. Celkové příznaky jsou popisovány jen u 10 % pacientů s UP, a to u případů, kdy kožní projevy se

objevily po 15. roku věku dítěte. Difúzní kožní mastocytóza u dětí mladších 5 let má také dobrou prognózu. Familiární případy MC jsou vzácné. Diagnostika kožních forem MC je převážně jednoduchá, pokud lékař má v hodnocení kožních projevů určitou zkušenost. V nejasných případech u pacientů, kde Dariérov znak je negativní, je histologické vyšetření nezbytné. V případě celkových příznaků musíme myslet i na systémovou MC, pak je vhodné pacienta celkově přešetřit. Sledování pacientů s MC 1–2 krát / rok podle závažnosti projevů je nezbytné. Tryptázu v séru většina laboratoří nestanovuje. Protokol vyšetřovacího postupu by měl ulehčit práci lékařům při podezření na mastocytózu.

**LITERATURA**

1. AKIN, C. Molecular diagnosis of mast cell disorders: a paper from the 2005 William Beaumont Hospital Symposium on Molecular pathology. *J Mol.Diagn*, 2006;8: p. 412-419.
2. ALOE L, LEVI-MONTALCINI, R. Mast cell increase in tissue of neonatal rat injected with nerve growth factor. *Bra-in Res*, 1977;133: p. 358-366.
3. BEN-AMITAI, D., METZKER, A., COHEN, HA. Pediatric cutaneous mastocytosis: a review of 180 patients *Isr Med Assoc J*, 2005; 7: p. 320-322.
4. BROCKOW, K., AKIN, C., HUBERT, M. et al. Assessment of the extent of cutaneous involvement in children and adults with mastocytosis: relationship to symptomatology, tryptase levels, and bone marrow pathology, *J.Am Acad Dermatol*, 2003; p. 508-516.
5. BUČKOVÁ, H., BUČEK, J. Mastocytózy. *Čes-slov Dermatol*, 1998;73 Supplementum,7-14.
6. DVORAK, AM. Human mast cell ultrastructural observation in situ, ex vivo and in vitro sites, sources, and systems. In: Kaliner MA, Metcalfe D. The mast cell in health and Disease. *New York, Marcel Dekker* 1992; p. 709-722.
7. GALLI, SJ., et al. Reversible expansion of primate mast cell population in vivo by stem cell factor. *J. Clin. Invest.*, 91, 1993, p. 148-152.
8. HANNAFOR, D., ROGERS, M. Presentation of cutaneous mastocytosis in 173 children. *Austral. J Dermatol*, 2001; 42: p. 15-21.
9. HARTMANN, K., METCALFE, DD.: Pediatric mastocytosis. *Hematol Oncol Clin North Am*, 2000; 14: p. 625-640.
10. HARTMANN, K., HENZ, BM. Classification of cutaneous mastocytosis: a modified consensus proposal. *Leuk Res*, 2002; 26: p. 483-484.
11. HEIDE, R., BEISHUIZEN, A., et al. Mastocytoses in Children: A Protocol For Management. *Pediatric Dermatology*, 2008;25, N4, p. 493-500.
12. HEIDE, R., DEWAARD-VAN DER SPEK, et al. Efficacy of 25% diluted fluticasone propionate 0,05% creamas wet-wrap treatment in cutaneous mastocytosis. *Dermatology*, 2007; 214, p. 333-335.
13. HORNY, HP., SOTLAR, K., VALENT, P. Mastocytosis: state of art. *Pathobiology*, 2007; 74: p. 121-132.
14. KAMBE, N, MIYACHI, Y.A: Possible mechanism of mast cell proliferation in mastocytosis. *J Dermatol*, 2002;29 (1): p. 1-9.

15. KIRSHENBAUM, AS., GOFF, JP., IRANI, A., et al. Interleukin 3 dependent growth of basophil-like cells and mast-like cells from human bone marrow in interphase cultures. *J. Immunol*, 1989; 142: p. 2424-9.
16. KITTAMURA, Y., KASUGAI, T. et al. Development of mast cells and basophil process and regulation mechanisms. *Am J Med Sci*, 1993; 306: p. 185-191.
17. LONGLEY, J., DUFFY, TP. et al. The mast cell and mast cell kinase. *J Amer Acad Dem*, 1995; 32: p. 545-561.
18. MC KEE, PH. Pathology of the skin. 3. vydání Mosby Wolf, London, 2001; p. 238-241.
19. MIDDELKAMP, HUP MA(PD6), HEIDE, R., TANK, B., et al. Comparison of mastocytosis with onset in children and adults. *J Eur Acad Dermatol Venereol*, 2002;16: p. 115-120.
20. PALLER, A. S. HURWITZ. *Clinical Pediatric Dermatology: a textbook of skin disorders of childhood and adolescence*. Philadelphia: Elsevier Saunders, 2006. 3rd ed. 737 p. (225-229).
21. PARDANI, A., AKIN, C., VALENT, P. Pathogenesis, clinical features, and treatment advances in mastocytosis. *Best Pract Res Clin Hematom*, 2006; 19: p. 595-615.
22. VALENT, P., HORNY, HP., ESCRIBANO, L. et al. Diagnostic criteria and classification of mastocytosis: a consensus proposal. *Leuk Res*, 2001;25: p. 603-625.
23. VALENT, P. Diagnostic evaluation and classification of mastocytosis. *Immunol. Allergy Clin North Am*, 2006; 26: p. 515-534.
24. VAN GYSEL, D., ORANJE, AP. Mastocytosis. In: Harper JI, Oranje AP, Prose NP, eds. Textbook of pediatric dermatology, 2nd edn, London: Blackwell Science, 2006, p. 703-713.
25. VERZIJIL, A., HEIDE, R., ORANJE, AP. et al. C-kit Asp-816-Val station analysis in patients with mastocytosis. *Dermatology*, 2007; 214: p. 15-20.
26. WEIDNER, N., AUSTEN, K.F., et al: Evidence of morphologic diversity of human mast cells: an ultrastructural study of mast cells from multiple body sites. *Lab. invest*, 63, 1990, p. 63-67.
27. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues, 4th Edition, IARC, 2008.
28. YANAGIHORI, H., OYAMA, N., NAKANUTA, K. et al. C-kit station in patients with childhood-onset mastocytosis and genotype-phenotyp correlation. *J Mol Dian*, 2005; 7: p. 252-257.

Došlo do redakce: 30. 4. 2010

Prim. MUDr. Hana Bučková Ph.D.  
 Kožní oddělení Pediatrické kliniky FN Brno  
 Černopolní 9  
 625 00 Brno  
 E-mail: hbuckov@fnbrno.cz

## *Ediční plán*

**Česko-slovenská dermatologie, 85. ročník, rok 2010**

**Číslo 4: Dermatoonkologie**

**Číslo 5: Radioterapie**

**Číslo 6: M. Darieri a příbuzné akantolytické dermatózy**

**Česko-slovenská dermatologie, 86. ročník, rok 2011**

**Číslo 1: Infekce HIV**

**Číslo 2: Pityriasis rubra pilaris**

## DOŠKOLOVÁNÍ LÉKAŘŮ – KONTROLNÍ TEST

### MASTOCYTÓZY U DĚTÍ

Test zahrnuje i více správných odpovědí

1. **Mastocytózy (MC) vznikají abnormálním množe-  
ním mastocytů:**
  - a) v kůži
  - b) v orgánech kromě kůže
  - c) v kůži a v dalších orgánech
  - d) v organismu
2. **Kožní formy mastocytóz převažují:**
  - a) u dospělých
  - b) u dětí
  - c) u kojenců a batolat
  - d) vyskytují se stejně u dětí a dospělých
3. **Urticaria pigmentosa má převážně dobrou prognó-  
zu u:**
  - a) dětí i dospívajících
  - b) dospělých
  - c) dospívajících
  - d) dětí do puberty
4. **Dariérovův znak bývá pozitivní:**
  - a) u všech mastocytóz
  - b) jen u solitárního mastocytomu a urticaria pigmentó-  
sa
  - c) jen u systémové mastocytózy
  - d) u kožních mastocytóz, zřídka u teleangiectasia macu-  
laris perstans
5. **Urticaria pigmentosa:**
  - a) je nejčastější forma kožní mastocytózy u dětí
  - b) vykytuje se u dětí zřídka
  - c) vyskytuje se hlavně u dospělých
  - d) vyskytuje se u dětí, ale i v dospělosti
6. **Kožní biopsie k ověření diagnózy:**
  - a) se provádí vždy
7. **Klinické projevy (kolaps, bolesti břicha, zvracení,  
průjem, flush, bolesti hlavy, bolesti kostí) mohou  
být:**
  - a) pouze u systémové MC
  - b) pouze u kožní MC
  - c) u nádorových onemocnění kůže
  - d) u kožní i systémové MC
8. **Terapie u kožní mastocytózy:**
  - a) je vždy nutná
  - b) převážně není zapotřebí, dodržují se preventivní  
opatření
  - c) vždy se aplikují lokální kortikosteroidy kontinuálně
  - d) vhodné jsou blokátory H1 a H2 receptorů
9. **Pravidelné kontroly pacientů s kožní formou mas-  
tocytózy:**
  - a) nejsou zapotřebí
  - b) 3 / rok
  - c) 1/ rok a každého půl roku telefonická informace  
o stavu pacienta
  - d) každé 2 roky
10. **Dodržovat pravidla a ostražitost u celkové narkózy  
a při RTG vyšetření s kontrastní látkou u pacientů  
s MC:**
  - a) je zapotřebí
  - b) jen v určitých případech
  - c) nikdy
  - d) výkony jsou zakázané

**Pozn. Správným zodpovězením otázek kontrolního testu získáte 6 kreditů kontinuálního vzdělávání lékařů ČLK, které budou zasílány redakcí jedenkrát ročně po uzavření ročníku časopisu. Správné odpovědi na otázky kontrolního testu budou uveřejněny v příštím čísle časopisu. Ti z vás, kteří chtějí být zařazeni do slosování o ceny 85. ročníku časopisu roku 2010, necht' zašlou správné odpovědi na kontrolní test na adresu redakce (Dermatovenerologická klinika 1. LF UK a VFN, U nemocnice 2, 128 00 Praha 2) vždy nejpozději do jednoho měsíce od vydání daného čísla.**

Odpovědi na otázky kontrolního testu k článku publikovaném v č. 2/2010:

**Cetkovská P.: Kožní reakce na moderní látky**

Správné odpovědi: **1c, 2b, 3d, 4a, 5b, 6d, 7a, 8c, 9b, 10c**