

Překvapivý nález v kostní dřeni: co za ním je?

Hornák T.^{1*}, Holtánová N.^{1*}, Křen L.², Skříčková J.³, Hrazdírová A.³, Mayer J.^{1,4}, Žáčková D.¹

¹ Interní, hematologická a onkologická klinika, FN Brno a LF MU

² Ústav patologie, FN Brno

³ Klinika nemocí plicních a TBC, FN Brno a LF MU

⁴ CEITEC Masarykova Univerzita, Brno

* Oba autoři se na vzniku manuskriptu podíleli rovným dílem.

Transfúze Hematol Dnes. 2020;26(2):139-142.

SOUHRN

Tato práce prezentuje komplexní diagnosticko-terapeutický proces u pacientky bez známého imunodeficitu s těžkou generalizovanou infekcí způsobenou *Mycobacterium avium complex*, projevující se pancytopenií, hepatopatií a renálním selháním. Ojedinelým byl také výskyt pouze mikroskopického nálezu (granulomatózně nekrotizující proces v kostní dřeni a slezině) při absenci makroskopických či radiologických nálezů. Finální diagnóza byla stanovena kulturačním vyšetřením tkáně sleziny. Po nasazení cílené antituberkulotické léčby došlo ke zlepšení stavu pacientky, vymizení všech příznaků a návratu do běžného života.

KLÍČOVÁ SLOVA

atypická mykobakteria – infekce – granulomatózní zánět – pancytopenie

SUMMARY

Hornák T., Holtánová N., Křen L., Skříčková J., Hrazdírová A., Mayer J., Žáčková D.
Surprising findings in the bone marrow: what lies behind it?

This case study describes the complex diagnostic and therapeutic process in an immunocompetent patient suffering from a disseminated nontuberculous mycobacteria infection caused by *Mycobacterium avium complex*. During the infection, the patient suffered from pancytopenia, liver damage and acute renal failure. Necrotizing granulomatosis was found in bone marrow and splenic tissue with no signs of infection macroscopically or using imaging methods. Diagnosis was eventually determined by microbial cultivation of splenic tissue. The patient was then prescribed targeted antituberculous treatment, which led to clinical and laboratory improvement.

KEYWORDS

atypical mycobacteria – infection – granulomatous inflammation – pancytopenia

ÚVOD

Mycobacterium avium complex patří mezi atypická mykobakteria, skupinu oportunních patogenů způsobujících infekční komplikace nejčastěji u imunokompromitovaných pacientů. Typické je postižení cílového orgánu, nejčastěji plic, může však lokalizovaně probíhat také v kůži, lymfatických uzlinách, játrech, ledvinách a jiných orgánech [1]. Systémová diseminace může nastat, je však velmi raritní. Popsány jsou také ojedinelé případy výskytu infekcí zapříčiněných těmito agens u pacientů bez imunodeficitu. Incidence výskytu infekcí způsobených atypickými mykobakteriemi v posledních letech narůstá [2].

KAZUISTIKA

Do té doby zdravá žena ve věku 56 let přichází v září 2017 do ambulance praktického lékaře pro bolesti v pravém podžebří, dyspepsie a B symptomy (zvýšená teplota, noční pocení, ztráta hmotnosti 6 kg za 2 měsíce). Pacientka neužívá žádnou chronickou medikaci, neudává abúzus alkoholu, kuřačka (15 cigaret denně od 18 let), pracuje v administrativě ve sběrném středisku odpadu, avšak bez přímého kontaktu s toxickými látkami, cestovatelská i epidemiologická anamnéza negativní. V rodinné anamnéze zachycen výskyt nádorových onemocnění – otec nádor močového měchýře, matka nádor ledviny. Při pr-

votním laboratorním vyšetření byla nalezena hepatopatie se známkami cholestázy (bilirubin 21 $\mu\text{mol/l}$, ALT 1,88 $\mu\text{kat/l}$, AST 2,49 $\mu\text{kat/l}$, ALP 21,37 $\mu\text{kat/l}$, GGT 7,82 $\mu\text{kat/l}$), při fyzikálním vyšetření nebyla přítomna hepatosplenomegalie. Zobrazovacími vyšetřeními (sonografie, počítačová tomografie) nenalezena anomálie v hepatobiliární oblasti, popsán vedlejší nález stenózy *truncus coeliacus* a *arteria mesenterica superior*, který řešen později implantací stentu do *truncus coeliacus*. Základní panel virových i autoimunitních hepatitid negativní, z onkomarkerů pozitivita Ca 125 (332 kU/l) a Ca 15-3 (58 kU/l).

V mezidobí byla pacientka sledována ambulantně, spontánní ústup febrilií i nočního pocení, tendence k úpravě hepatopatie (ALT 0,56 $\mu\text{kat/l}$, AST 1,02 $\mu\text{kat/l}$, ALP 6,56 $\mu\text{kat/l}$, GGT 1,13 $\mu\text{kat/l}$), naproti tomu ale došlo k elevaci renálních parametrů (urea 9,2 mmol/l, kreatinin 201 $\mu\text{mol/l}$), vzniku leukopenie ($4,06 \times 10^9/l$) a trombocytopenie ($76 \times 10^9/l$), elevaci beta-2-mikroglobulinu (15,4 mg/l) a laktátdehydrogenázy (7 $\mu\text{kat/l}$), podle zobrazovacích metod nově splenomegalie. Pro podezření na onemocnění krvevotby pacientka odeslána v únoru 2018 na hematologickou ambulanci Interní, hematologické a onkologické kliniky FN Brno (IHOK). Periferní krev byla vyšetřena mikroskopicky a průtokovou cytometrií bez nálezu signifikantní patologie, provedena sternální punkce, která ale taktéž v mezích normy. Vzhledem k dobrému klinickému stavu byla další poměrně intenzivní vyšetření naplánována ambulantně.

V březnu 2018 přišla pacientka akutně na ambulanci IHOK pro výrazné zhoršení celkového stavu, slabost s omezenou hybností, anasarku, klidovou dušnost. V laboratoři známky akutního renálního selhání (urea 44 mmol/l, kreatinin 946 $\mu\text{mol/l}$), koagulopatie (APTTi 1,6, fibrinogen 1,4 g/l), trombocytopenie ($25 \times 10^9/l$), nicméně výrazné zlepšení jaterních parametrů (ALT 1,02 $\mu\text{kat/l}$, AST 1,3 $\mu\text{kat/l}$, ALP 6,9 $\mu\text{kat/l}$, GGT 0,91 $\mu\text{kat/l}$). Pacientka byla přijata na jednotku intenzivní péče, zařazena do akutního hemodialyzačního programu. Pokračováno v komplexním došetřování, odebrán rozsáhlý panel autoprotilátek, screening systémových bakteriálních, virových i mykotických infekcí. Autoprotilátky včetně antinukleárních protilátek (ANA), protilátek proti cytoplazmě neutrofilů (ANCA), protilátky proti bazální membráně glomerulů (GBM) opakovaně negativní, biopsie ledviny neproveditelná vzhledem k refrakterní trombocytopenii. Doplněna trepanobiopsie a jako terapeutický pokus zahájen pulz kortikoidů (methylprednisolon 125 mg/den na celkem 9 dnů), ale bez výraznějšího efektu. Stav komplikován rozvojem G-negativní sepse (etio-

logicky ESBL – rozšířené spektrum beta-laktamáz – *E. coli*), která byla залéčena antimikrobiální terapií podle citlivosti s dobrým efektem.

Po zlepšení klinického stavu doplněno vyšetření celotělové pozitronové emisní tomografie v kombinaci s magnetickou rezonancí (PET/MR), na kterém nález pouze drobného aktivního ložiska při ventrálním okraji sleziny, lymfadenopatie retroperitonea, ascites a difuzní prosáknutí měkkých tkání. Provedena punkce ascitu, podle biochemického rozboru transsudát (celková bílkovina v ascitu 13,4 g/l), cytologicky nález četných erytrocytů, záplavy neutrofilů, lymfocytů a klidových i aktivovaných mezotelií, nezachyceny žádné patologické buňky, mikrobiologické a vyšetření pomocí polymerázové řetězcové reakce (PCR) na *Mycobacterium tuberculosis* z ascitu negativní.

Histologické vyšetření kostní dřeně prokázalo granulomatózně nekrotizující proces nejasné etiopatogeneze, pokračováno tedy v rozsáhlém došetřování vzhledem k široké diferenciální diagnostice granulomatózních zánětů [3]. Klinický stav pacientky se však i přes veškerou podpurnou péči dále horšil, vzhledem k nejasné etiologii stavu navržen akutní diagnostický výkon. Po extenzivní hematologické přípravě pro hlubokou pancytopenii a hypofibrinogenemii včetně podání intravenózních imunoglobulinů (v celkové dávce 2 g/kg) a kortikoidů (500 mg methylprednisolonu rozdělené do 2 stejných dávek), provedena diagnostická laparotomie. Peroperačně makroskopicky bez známek maligního procesu, bez lymfadenopatie, odpuštěno celkem 7 litrů ascitu, provedena diagnostická splenektomie. Po operačním výkonu stabilizace počtu leukocytů, ale pokles v hodnotách hemoglobinu a trombocytů. Ve slezině byl stejně jako v kostní dřeni potvrzen granulomatózně nekrotizující proces s negativním výsledkem barvení na mikroorganismy. V mezidobí vyloučeny bakteriální infekce, cytomegalovirová infekce, tkáňové helmintózy, leishmanióza, salmonelóza, ehrlichioza, základními vyšetřeními i tuberkulóza (Quantiferon, T-spot), dále sarkoidóza a autoimunitní onemocnění. V dalším průběhu opět rozvoj sepse a masivního fluidothoraxu při těžké hypoalbuminemii s nutností zavedení hrudní drenáže, pacientka zmatená. Pro zhoršování stavu a vyčerpání diagnosticko-terapeutických možností po multioborové rozvaze nasazena empirická antituberkulotická (isoniazid, ethambutol, pyrazinamid) a antimykotická léčba (amfotericin B). Pokračováno v pátrání po primární příčině generalizovaného granulomatózního procesu, provedena gastrofibroskopie, bronchoalveolární laváž, lumbální punkce, vše s negativním výsledkem.

PŘEKVAPIVÝ NÁLEZ V KOSTNÍ DŘENI: CO ZA NÍM JE?

Konečná odpověď přichází dne 17. 4. 2018, kdy ze vzorku tkáně sleziny vykultivována atypická mykobakteria, *Mycobacterium avium complex*. Masivní nárůst mykobakterií dále umožnil jejich další kultivaci a hodnocení citlivosti k antituberkulotikům, která následně upravena podle citlivosti na kombinaci izoniazid, ethambutol, clarithromycin a rifampicin. Pacientka přeložena na Klinikou nemocí plicních a tuberkulózy FN Brno.

Na zavedené terapii postupné zlepšení klinického stavu, úprava renálních parametrů i krevního obrazu. Pacientka propuštěna dne 7. 7. 2018 do ambulantního sledování, antituberkulotická terapie ukončena dne 6. 8. 2019, po celkem 16 měsících. Kvalita života pacientky je nyní porovnatelná s předchorobím.

DISKUSE

Případ pacientky bez známé poruchy či omezení imunitní odpovědi, který je zde prezentován, je neobvyklý z několika pohledů.

Jak již bylo uvedeno výše, nejčastější lokalizací mykobakteriální infekce je plicní tkáň [4]. U naší pacientky byla potvrzena infekce v kostní dřeni a slezině a velmi pravděpodobně byly postiženy i další orgány, zejména játra a ledviny. Vlivem této infekce došlo k selhávání vnitřních orgánů s nutností intenzivní podpůrné terapie včetně provádění intermitentní hemodialýzy. Takový rozsah a závažnost postižení je u pacientů velmi raritní. Vzhledem k tomu, že biopsie ledvin nebyla provedena, lze při ledvinném selhání uvažovat i o podílu bakteriálních superinfekcí (sepse, etiologicky ESBL *E. coli*) či kontrastní látky použité při CT vyšetření. Nicméně předpokládaný je hlavně podíl granulomatózní intersticiální nefritidy. Nález granulomatózního zánětu se potvrdil v kostní dřeni i slezině, lze ho tedy předpokládat i v ostatních postižených orgánech.

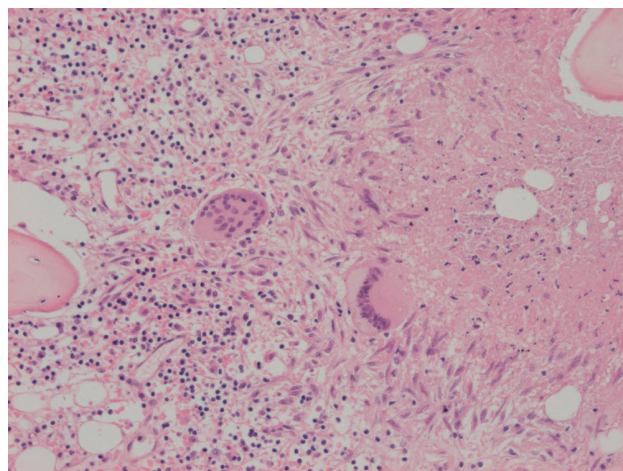
Zajímavostí není pouze rozsah postižení, ale také jeho výskyt u imunokompetentní pacientky. Jak je známo, nejčastěji se atypické mykobakteriální infekce vyskytují u pacientů s imunodeficitem, typicky u pacientů s HIV/AIDS, chronickými plicními onemocněními, při dlouhodobé neutropenii u hematologických malignit či po vysokodávkové chemoterapii [4, 5]. U naší pacientky jsme nezjistili žádný z výše uvedených predispozičních faktorů. I přesto, že pacientka pracovala ve sběrném středisku odpadu, její náplň práce byla administrativní, tedy nebyla exponována potenciálně rizikovému materiálu. Taktéž nebyla v kontaktu se žádnou osobou s prokázanou TBC.

Za pozornost také stojí výrazná pancytopenie s trombocytopenií refrakterní k podání tromboná-

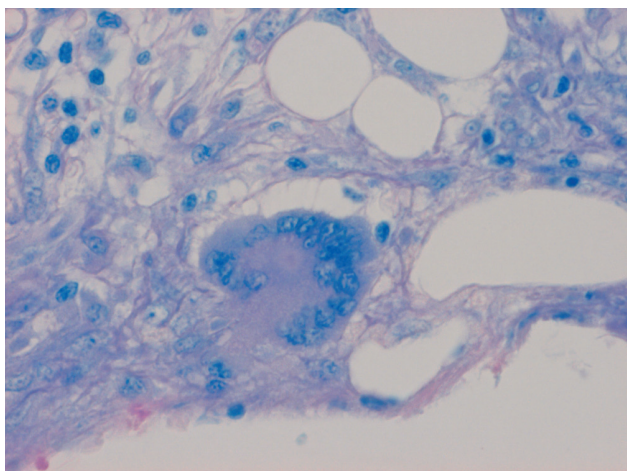
plavů. Na tomto nese pravděpodobně podíl zvýšené vychytávání krevních elementů v postižené slezině při hypersplenismu. Tato trombocytopenie byla také téměř rozhodující překážkou před provedením diagnostické laparotomie v době, kdy jiné diagnostické metody neobjasňovaly potíže pacientky. Po podání intravenózních imunoglobulinů v imunomodulační dávce 2 g/kg a následné substituci trombonáplavy však bylo možné operační výkon provést a díky tomu stanovit finální diagnózu po kulturačním vyšetření splenické tkáně.

V rámci diferenciální diagnostiky granulomatózního procesu prokázáno z vyšetření kostní dřene byly provedeny taktéž *interferon gamma release assay* (IGRA) testy (Quantiferon, T spot), které byly negativní, jelikož jsou připraveny pouze pro testování TBC komplex.

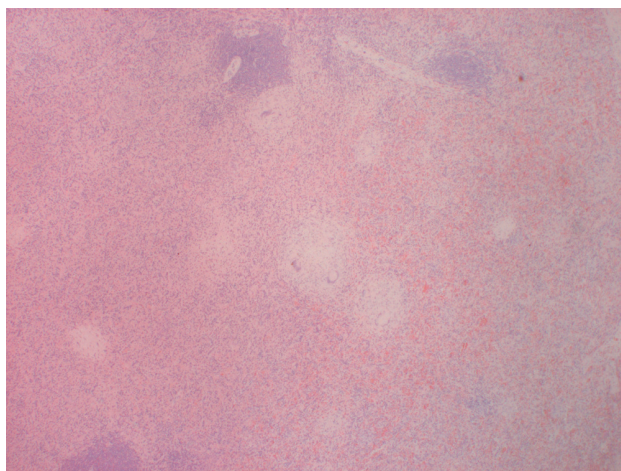
Neobvyklá byla též diskrepance mezi rozsahem postižení v břišní dutině a makroskopickým nálezem během laparotomie, který se jevil naprosto fyziologicky. Ani za pomoci zobrazovacích metod nebyla patrná žádná výrazná patologická ložiska či abscesy, a to ani za použití celotělového PET/MR, kde byl popsán pouze nález hraniční lymfadenopatie s ascitem a jedno nespecifické ložisko sleziny velikosti 6 mm. Vzhledem k povaze vyšetření a podle dostupných zdrojů je PET/MR spolehlivým nástrojem k diagnostice a sledování léčebné odpovědi u atypických mykobakterií [6]. V literatuře jsme nenalezli případ, kdy by diseminované onemocnění bylo detekovatelné pouze na mikroskopické úrovni jako u naší pacientky.



Obr. 1 Trepanobiopsie kostní dřene. Barvení Hematoxylin + Eozin (H+E), zvětšení 100×. Vlevo trilineární hematopoéza, uprostřed Langhansovy mnohojaderné buňky, vpravo poprašková nekróza, vpravo dole epitelioidní buňky, vpravo nahoře kostní trámeč.



Obr. 2 Trepanobiopsie kostní dřeně. Barvení na mykobakteria (Fite), zvětšení 200×. Langhansova mnohojaderná buňka a epitelioidní buňky, mykobakteria neidentifikována, periferně nahoře elementy trilineární hematopoézy.



Obr. 3 Histologický preparát sleziny. Barvení H+E, zvětšení 20×. V červené pulpě centrálně a vlevo granulomy s popraškovou nekrózou, vpravo a nahoře bílá pulpa.

ZÁVĚR

Kazuistika představuje podle našich vědomostí atypický průběh diseminované infekce způsobené *Mycobacterium avium complex* u imunokompetentní pacientky. Vzhledem k tomu, že podle dostupné literatury roste incidence atypických mykobakterióz u pacientů bez známé poruchy imunity, je potřeba lépe pochopit patofyziologii této nemoci, stanovit jasná diagnostická kritéria a doporučenou léčbu. Dalším poselstvím je, aby lékaři u všech infekčních nemocí mysleli po vyloučení častých příčin i na ta méně častá agens a neopomýjeli ani oportunní infekce.

LITERATURA

1. Jeon D. Infection source and epidemiology of nontuberculous mycobacterial lung disease. *Tuberc Respir Dis (Seoul)*. 2019;2:94-101.
2. Lande L, George J, Plush T. Mycobacterium avium complex pulmonary disease: new epidemiology and management concepts. *Curr Opin Infect Dis*. 2018;2:199-207.
3. Wickramasinghe SN, McCullough J. *Blood and Bone Marrow PATHOLOGY*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 2002; 110.
4. Tortoli E. Clinical manifestations of nontuberculous mycobacteria infections. *Clin Microbiol Infect*. 2009;15:906-910.
5. Beswick J, Shin E, Michelis FV, et al. Incidence and risk factors for nontuberculous mycobacterial infection after allogeneic hematopoietic cell transplantation. *Biol Blood Marrow Transplant*. 2018;2:366-372.
6. Sato M, Hiyama T, Kaito K, et al. Usefulness of F-18 FDG PET/CT in the assessment of disseminated Mycobacterium avium complex infection. *Ann Nucl Med*. 2009;8:757-762.

Podíl autorů na přípravě rukopisu

- TH, NH - příprava, napsání a následná revize rukopisu
 DŽ, JM - revize a korektura rukopisu
 LK - zpracování a popis obrazové dokumentace, korektura rukopisu
 JS - klinická péče o pacientku, korektura rukopisu
 AH - ambulantní péče o pacientku

Prohlášení o konfliktu zájmů

Autoři práce prohlašují, že v souvislosti s tématem, vznikem a publikací tohoto článku nejsou ve střetu zájmů a vznik ani publikace článku nebyly podpořeny žádnou farmaceutickou firmou.

Do redakce doručeno dne 12. 12. 2019.

Přijato po recenzi dne 28. 2. 2020.

MUDr. Daniela Žáčková, Ph.D.

Interní, hematologická a onkologická klinika
 FN Brno a LF MU
 Jihlavská 20
 625 00 Brno
 e-mail: Zackova.Daniela@fnbrno.cz