

Primary Extra Nodular Non-Hodgkin Lymphoma during Pregnancy: Case Report

Kahnamuie Agdam F¹, Shahlazadeh H^{1*}, Ataee M¹

¹ Department of Gynecology, School of Medicine, Ardabil University of medical sciences, Ardabil, Iran

*Corresponding Author: Tel:+989141559276 Fax: +984532533298 E-mail: H_shahlazadeh@yahoo.com

Received: 1 Mar 2014 Accepted: 23 Sep 2014

ABSTRACT

Primary Extra nodular non-Hodgkin lymphoma during pregnancy is rare with occurrence rate of 0.8 in 100000 pregnancy. In this report, the case of a 19-year-old woman during week 14 of her intrauterine pregnancy with primary extra nodular non-Hodgkin lymphoma is described. The staging consisted with thyroid open biopsy. After induced abortion the subject underwent chemotherapy with CHOP regimen (cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine, and prednisolone) for 6 cycles.

Keywords: Pregnancy, Non-Hodgkin Lymphoma, Chemotherapy

گزارش لنفوم اکستراندولار غیر هوچکین اولیه در محل غیر شایع در یک زن باردار

فریبا کهنموبی اقدم^۱, هاله شهلازاده^{۲*}, مینا عطایی^۳

^۱ گروه زنان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اردبیل، اردبیل، ایران

*نویسنده مسئول: تلفن: ۹۱۴۱۵۵۹۲۷۶ - فاکس: ۴۵۳۲۵۳۳۲۹۸ - پست الکترونیک: H_shahlazadeh@yahoo.com

چکیده

لنفوم غیر هوچکین در حاملگی بسیار نادر است. شیوع آن ۰/۰۰۰۰۱ در ۱۰۰۰۰ زن باردار گزارش شده است. این گزارش در مورد زن ۱۹ ساله با حاملگی اول که در هفته ۱۴ بارداری داخل رحمی تشخیص لنفوم غیر هوچکین سلول بزرگ با نمونه برداری از بافت تیروپیید داده شده است. این زن بعد از ختم بارداری، با رژیم درمانی ۶ دوره ای (سیکلوفسمامید، دوکسوروبیسین، وینکریستین، پردنیزون) تحت درمان قرار گرفت.

کلمات کلیدی: حاملگی، لنفوم غیر هوچکین، کموترابی

دربافت: ۹۲/۱۲/۱۰

پذیرش: ۹۳/۷/۱

مقدمه

لنفوم نان هوچکین (NHL) به شکل نادر در حاملگی گزارش شده است [۲،۱]. لنفوم هوچکین در بارداری با میزان بروز ۱ در ۱۰۰۰۰ می باشد ولی لنفوم غیرهوچکین در طی دوران بارداری بسیار ناشایع و میزان بروز آن ۰/۰۰۰۰۱ مورد در ۱۰۰۰۰ زن است [۲] و گزارش های بسیار نادری از خواستگار اولیه این لنفوم در غده تیروئید شده است [۳].

لنفوم های غیر هوچکین شامل گروه ناهمگون از بدخیمی های لنفوپیید است که از نظر بافت شناسی، منشا مولکولی، خصوصیات بالینی و نتایج درمانی متفاوتی دارند، لنفوم منتشره B سل های بزرگ مهاجم حدود یک سوم تمام موارد غیر هوچکین را شامل می شود که از لحاظ سیر بالینی مهاجم و در صورتی که درمان نشود بقای بیمار کمتر از یک تا دو سال خواهد بود [۱].

لنفوم اولیه تیروپیید بیماری نادری می باشد و ۵٪ از نئوپلاسمهای تیروپیید و کمتر از ۲٪ از لنفومهای اکستراندولار را شامل می شود و اکثرا از نوع لنفومهای سلول بزرگ هستند [۳].

علت اکثر لنفومهای غیر هوچکین ناشناخته می باشد و هیچ استعداد ژنتیکی یا محیطی قابل شناسایی نیست ولی در زنان سنین بالا با احتمال اینکه بیماری در زمینه تیروپییدیت هاشیماتو بروز کند وجود دارد [۴] عالیم لنفوم تیروپیید بصورت بزرگی توده گردنی و گاهها اثر فشاری به حنجره و نای و مری، تب، تعریق شبانه، کاهش وزن، لنفادنوباتی می باشد. تشخیص بیماری با آسپیراسیون سوزنی و بیوپسی تیروپیید و یافته های پاتولوژی است.

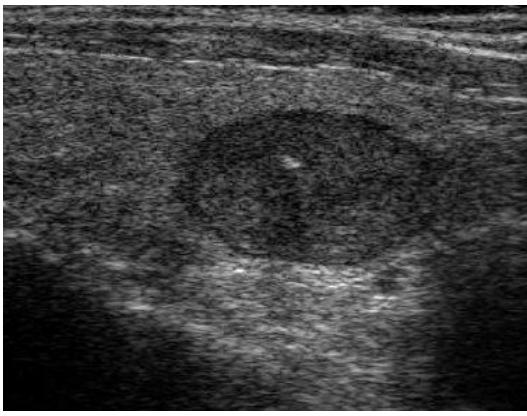
با توجه به پایین بودن میزان بروز بیماری در طی بارداری و عالیم غیرمعمول در بارداری تشخیص بیماری مشکل است که منجر به تاخیر در تشخیص و درمان به موقع آن می گردد، پیش آگهی بیماری ضعیف بوده و درمان اصلی آن شیمی درمانی می باشد، در سه ماهه اول بارداری شیمی درمانی با خطر بالا برای جنین همراه است و در صورت شروع درمان پرتوکل وارزیابی واحدی در دسترس نمی باشد [۵].

در این گزارش بیمار خانم ۱۹ ساله با حاملگی ۱۴ هفته و تشخیص لنفوم نان هوچکین اولیه تیروپیید معرفی می گردد.

آزمایشات هماتولوژی شامل شمارش گلوبول های سفید، تستهای انعقادی و بیوشیمی شامل تستهای کبدی، و کلیه نرمال بوده است سایر آزمایشات به شرح زیربوده:

LDH: ۵۶۶u/l-TSH: ۴.۱μiu/ml-T4: ۹۸ng/ml-T3RU: ۳۱ng/ml - T3: ۲۱ng/ml- CA19-9: ۵۱(high)

در سونوگرافی غده تیروئید، قسمتی از بافت پارانشیم لوب چپ به ابعاد 20×27 میلیمتر با اکونرمال و نسبتا هموژن رویت شد که در مجاورت آن یک توده هایپوآکو، هتروژن که قسمت اعظم آن توپر حاوی نواحی دژنراسیون کیستی و کلسیفیه، سخت به ابعاد 56×59 میلیمتر رویت شد که تا ناحیه سوپراسترنال کشیده شده بود.



شکل ۳. سونوگرافی غده تیروئید با توده 56×59 میلی متر داخل آن

در سونوگرافی از هر دو پستان، تجمع متعدد در هر ۴ ربع پستان به ابعاد 15×15 و با فاصله حدود ۵-۶ سانتیمتر از پوست مشاهده شد که هایپرپلازی داکتال و یا نکروز غیر لنفاوی پستان مطرح شد.

بررسی با سی تی اسکن توراکس نرمال گزارش شد و لنفادنوباتی رویت نگردید. در ناحیه گردن، غده تیروئید بسیار بزرگ به ابعاد 91×68 میلیمتر با اثر فشاری بر تراشه گزارش گردید که با توجه به هموژن بودن تیروئید احتمال بیماریهای انفیلتراتیویا تیروئیدیت مطرح شد. در بررسی اکوکاردیوگرافی قلب نرمال گزارش گردید.

گزارش مورد

بیمار خانم ۱۹ ساله با بارداری اول و سن بارداری ۱۴ هفته که به علت درد و تورم شدید هر دو پستان و بزرگی متوسط غده تیروئید مراجعه کرد. او از دو هفته قبل متوجه بزرگی شدید هر دو پستان و بزرگ شدن قسمت قدامی گردن شده بود.

بیمار عالیم تب، تعریق، لاغری، بی اشتهايي، تنگي نفس، گرفتگي گلو را ذكر نمیکرد، سابقه هیچگونه بیماری زمینه ای را نداشته و عالیم حیاتی طبیعی بود. در معاینه گردن، توده بزرگ غیر یکنواخت، سفت، غیر متحرک لمس شد، این توده منتشر نبوده، اثر فشارنده به بافت های اطراف نداشت، سمع قلب و ریه نرمال، لنفادنوباتی آگزیلا و ساب کلاؤین لمس نشد، ارگانومکالی نداشت، در معاینه هر دو پستان بسیار بزرگ، محنتن و گرم بود و عروق برجسته وتلانژکتازی بر روی آن رویت شد. تصاویر با اخذ رضایت کتبی از بیمار می باشد.



شکل ۱. بزرگی غده تیروئید در ناحیه گردن



شکل ۲. بزرگی هر دو پستان و تلانژکتازی متعدد در پوست پستان

در معاینه شکم، ارتفاع رحم ۱۴ هفته و عالیمی از خونریزی و آبریزش نداشت و صدای قلب جنین سمع شد.

بحث

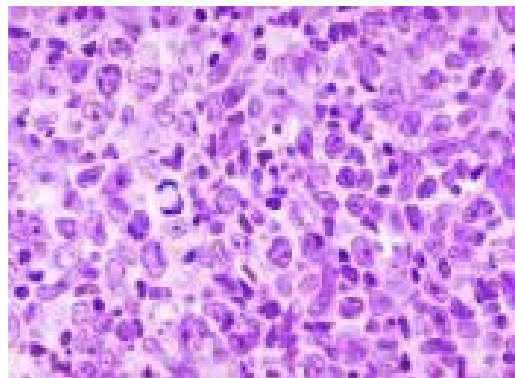
لنفوم منتشر سلول بزرگ^۱ DLBCL بر اساس طبقه بندی جدید از دسته نئوپلاسمهای سلول B شکل و نان هوچکین می باشد. علت زمینه ای خاصی برای بروز بیماری ذکر نشده است [۱]. اپیدمیولوژی بیماری در سنین متوسط بالای ۳۷ سال بوده و پیش اگمی بیماری با افزایش سن، افزایش لاكتات دهیدروژنان، و درگیری متعدد گره های لنفاوی بدتر می گردد. از نظر ایمنوهیستولوژی سلولی آنتی ژنهاي متعدد در سطح لنفوسيتها وجود دارد که شامل مواد زير می باشد: -CD19-CD20-CD22-CD79-CD30.

رژيم شيمي درمانی استاندارد شامل سيكلوفسفاميد، دوكسوروبيسين، وينكريستين، پردينيزون است (CHOP) پرتو درمانی گاهها برای کاهش سايز تومور انجام می گيرد.

با شيمي درمانی ۴ دارويي فوق و اضافه کردن ريتوكسيمامب بیماری فروکش می کند و بهبودی در بیش از ۵۰٪ بیماران ايجاد می شود، بیمارانی که بعد از فروکش اولیه بیماری مجدداً عود می کنند غالباً به شيمي درمانی با دوز بالا نيازمند خواهند بود، پيوند سلول های بنیادي از خون محيطي نيز در اين بیماران توصيه شده است [۱] لنفوم نان هوچکین منتشر (لنفوم DLBCL) در دوران بارداري در سن ۱۹ سالگي با منشا اولیه تيروئيد بسيار نادر است و در صورت تشخيص، شيمي درمانی توصيه می شود. تقسيم بندی نئوپلاسم های لنفوئيد در سال ۲۰۰۱ توسط WHO گزارش شده است. DLBCL بيشتر در مردان و سنین بالا گزارش شده است [۷,۶]. بیماری غالباً با يك تومور حجيم در مدیاستن با يافته های تنگی نفس و سندروم ونا کاوای فوكانی مراجعه می کند.

آسپيراسيون غده تيروئيد به عمل آمد و درلام پاتولوژي Small Round cell Tumor of Thyroid گزارش شد. بيوپسي باز از غده تيروئيد بعمل آمد و جواب لام پاتولوژي نمونه برداری به شرح زير گزارش شد:

لنفوم منتشر سلول بزرگ از نوع CD -CD99 -CD20 -CD3 مثبت می باشند.



شكل ۴: لام پاتولوژي غده تيروئيد: لنفوم منتشر لنفوسيت سلول بزرگ B

بعد از تشخيص قطعی کانسر تيروئيد (لنفوم نان هوچکین منتشر سلول بزرگ B) بیمار کاندید كموتراپي گردید، قبل از شروع درمان ختم بارداري به روش طبي (۲۰۰ ميكروگرم شيفاف ميزوپروستول واژينال هر ۶ ساعت تا ۵ دوز) انجام شد.

بعد از ختم بارداري برای کاهش احتقان پستانها قرص داستينكس هر ۱۲ ساعت شروع گردید، آنتي بيوتيك وريدي با توجه به سلوليت پستانها تجويز شد.

بعد از ختم بارداري توسط اونكولوژيست، شيمي درمانی با رژيم (CHOP) شامل سيكلوفسفاميد، دوكسوروبيسين، وينكريستين، پردينيزون آغاز شد (۶ سيكل هر ۴ هفته) شروع شد.

^۱ DLBCL: (Diffuse Large B-Cell Lymphoma)

پروستاگالاندین E1 به روش واژینال انجام شد. پس از ختم بارداری کموترایپی به روش CHOP شروع ۲۰۱۲ شد. در گزارشات موردی دراسترالیا در سال ۲۰۱۲ در یک مادر باردار ۲۸ ساله با حاملگی ۱۷ هفته، حاملگی تا زمان ترم ادامه یافت و نوزاد سالم به روش سزارین به دنیا آمد و تا یکسال نیز پیگیری نوزاد، هیچگونه عارضه ای نداشت [۵]. در مطالعه دیگر در امریکا در سال ۲۰۱۲ در یک مادر باردار ۲۲ ساله با لنفوم نان هوچکین مذیستان در سن حاملگی ۳۴ هفته شیمی درمانی شروع شد. و در سن ۳۰ هفته بارداری حاملگی ختم داده شد. که با توجه به گزارشات نادر در این زمینه در خلال حاملگی تصمیم گیری جهت ادامه بارداری مشکل می باشد و پروتکل یکسان در این مورد در دسترس نمی باشد [۵].

نتیجه گیری

لنفوم نان هوچکین از نوع سلول بزرگ منتشر در زنان جوان و در خلال حاملگی پدیده نادری است که به شیمی درمانی چند دارویی با رژیم درمانی CHOP. پاسخ می دهد در خصوص ختم بارداری در تریمستر اول با توجه به عوارض شیمی درمانی در جنین اکثرا ختم بارداری توصیه می شود و در تریمستر ۲ و ۳ می توان با حضور جنین برای مادر کموترایپی را آغاز کرد.

پلورال و پریکاردیال افیوژن در حداقل ۵۰٪ بیماران گزارش شده است و انفیلتراسیون مغز استخوان نادر است و غالبا درگیری اکسترانودال لنفوم در زمان عود بیماری گزارش می شود [۸]. فرم اولیه Thymic B-Cell منشا می گیرد که شامل اندازه های متوسط تا بزرگ با سیتوپلاسم کمرنگ و فیروز اینتراستیشیال ظرف است. در ایمونوهیستوشیمی وجود پرولیفراتیو Ki-67 (آنتی ژنهای B-Cell شامل CD30 و CD79a, CD22, CD20, CD19 گزارش شد. بررسی ژنومی به افتراق^۱ PMLBCL و DLBCL^۲ از یکدیگر کمک کننده است. درمان PMLBCL یک بحث طولانی است، درمان^۳ یک نتیجه ضعیف را به دنبال دارد (۵۰ تا ۶۰ درصد) اما MACOP متواتر و کسات، سینارایبن، سیکلو فسفامید، وینبلاستین، پردنیزون و بلئومایسین و به دنبال آن رادیوتراپی نتایج بهتری تا ۸۶٪ را به دنبال داشته است. اما استفاده از متواتر و کسات در خلال حاملگی به دلیل اثرات تراتوژنیک توصیه نمی شود [۹].

اخیرا بررسی رژیم R-CHOP در ۷۶ بیمار با PMLBCL نسبت به CHOP به تهابی با میزان بهبودی ۸۲٪ طی ۵ سال همراه بوده است و هیچگونه عوارضی تاکنون در بررسی یکسانه روی جنین ها گزارش نشده است.

ریتوکسیماب با عوارضی از قبیل ناهنجاری جنینی همراه است.

در این گزارش به دلیل حاملگی در تریمسترو اول و نکروز آرئول هر دو پستان و علائم دیسپنه و عدم رضایت بیمار برای شروع کموترایپی در خلال حاملگی و عدم وجود راهنمای یکسان در خلال بارداری ختم حاملگی در سن حاملگی ۱۴ هفته به روش طبی با

^۱ Primary Large B-cell Lymphoma

^۲ Diffuse Large B-cell Lymphoma

^۳ Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine and Prednisolone

References

- 1- Hurley TJ, McKinnell JV, Irani MS. Hematologic malignancies in pregnancy. *Obstet and Gynecol Clin North Am.* 2005 Dec; 32(4):595–614.
- 2- Pentheroudakis G, Pavlidis N. Cancer and pregnancy: poena magna, not anymore. *Eur J Cancer.* 2006 Jan; 42(2):126–140.
- 3- Foppiani L, Secoondo V, Arlaandini A, Quilici P, Cabria M, Del Monte P: Thyroid lymphoma: a rare tumor requiring combined management .*Hormones (Athens)* 2009 Jul-Sep;8(3):214-8.
- 4- Pohlman B, Macklis RM: Lymphoma and pregnancy. *Semin Oncol.* 2000 Dec; 27(6):657-66.
- 5- Harris NL, Jaffe ES, Stein H, Banks PM, Chan JK, Cleary ML, et al. A revised European-American classification of lymphoid neoplasms: a proposal from the International Lymphoma Study Group. *Blood.* 1994; 84(5):1361-92.
- 6- Banks PM, Warnke RA. Mediastinal (thymic) large B-cell lymphoma. In: Jaffe ES, Harris NL, Stein H, editors. *World Health Organization Classification of Tumors. Pathology and Genetics of Tumors of Haematopoietic and Lymphoid Tissues.* Lyon, France: IARC Press; 2001. pp. 175–176.
- 7- Johnson PW, Davies AJ. Primary B-cell lymphoma. *Hematology.* 2008:349–358.
- 8- Vassilakopoulos TP, Pangalis GA, Katsigiannis A, Papaqeorgiou SG, Constantinou N, Terpos E, et al . Rituximab, cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine, and prednisone with or without radiotherapy in primary large B-cell lymphoma: the emerging standard of care. *Oncologist.* 2012; 17: 239–249.
- 9- Aviles A, Neri N. Hematological malignancies and pregnancy: a final report of 84 children who received chemotherapy in uterus. *Clinical Lymphoma.* 2001 Dec; 2(3):173–177.