

# گزارش یک مورد آمیلوبیدوز سیستمیک در حنجره

## چکیده

مقدمه: آمیلوبیدوزیس، یک بیماری ایدیوپاتیک است که با رسوبات آمیلوبیدی که منجر به تخریب بافت و بروز علامت بیماری می‌شوند، مشخص می‌شود. آمیلوبیدوزیس در حنجره، اغلب یک پدیده موضعی است که بندرت با درگیری سیستمیک همراه می‌باشد. خشونت صدا، شایع‌ترین تظاهر آن بوده و یافته‌های بالینی در لارنگوسکوپی، متغیر و غیر اختصاصی است. از نظر بالینی، افتراق آن از سایر ضایعات حنجره امکان‌پذیر نمی‌باشد. تشخیص بیماری براساس پاتولوژی و درمان آن به صورت مرسوم، شامل برداشتن ضایعات به روش جراحی جهت حفظ راه هوایی و صدای بیمار است. با توجه به نادر بودن درگیری سیستمیک به همراه درگیری حنجره، در این مقاله یک مورد آمیلوبیدوزیس سیستمیک با تظاهر اولیه در حنجره، معرفی می‌گردد.

\*دکتر علیرضا محبی I

دکتر آبتین درودی نیا II

دکتر حمیدرضا نوری II

معرفی بیمار: بیمار آقای ۴۰ ساله‌ای بود که با شکایت اولیه تنگی نفس و تغییر صدا به بخش گوش و حلق و بینی بیمارستان فیروزگر ارجاع شده بود. بیوپسی قبلی بیمار مطرح کننده پروسه التهابی بوده و ۲ مورد بیوپسی‌های بعدی نیز پروسه التهابی و همانژیوم زیر مخاطی را مطرح کردند. در نهایت در آخرین لارنگوسکوپی و بیوپسی و با رنگ‌آمیزی congo-red نمونه‌ها، رسوبات آمیلوبید مشاهده شد و تشخیص آمیلوبیدوزیس حنجره مطروح گردید. به دنبال آن با بیوپسی از مخاط لثه و چربی شکم وجود رسوبات آمیلوبیدی در آنها، تشخیص آمیلوبیدوزیس سیستمیک برای وی مسجل گردید.

نتیجه‌گیری: آمیلوبیدوزیس سیستمیک با درگیری حنجره یک مورد نادر بوده که در حال حاضر، درمان آن به صورت لارنگوسکوپی‌های مکرر و برداشت میکروسرجری می‌باشد. تحقیق در مورد تأثیر داروهای مديکال بر روی این بیماری هنوز ادامه دارد.

کلیدواژه‌ها: ۱- آمیلوبیدوزیس سیستمیک ۲- حنجره ۳- خشونت صدا

تاریخ دریافت: ۸۳/۱۱/۲۵، تاریخ پذیرش: ۸۴/۴/۱۴

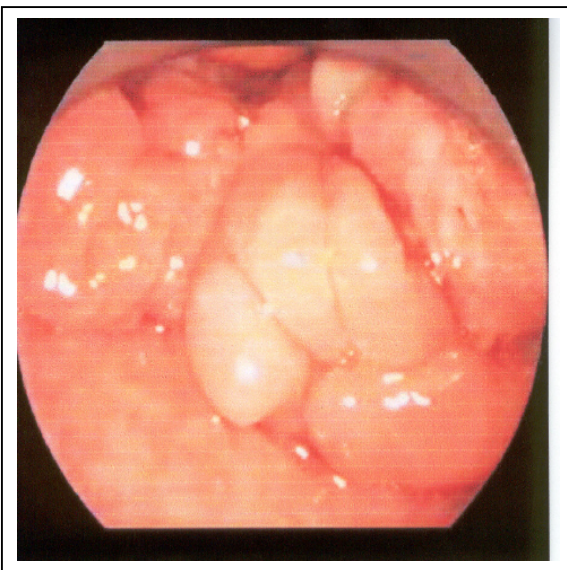
## مقدمه

آمیلوبید در حنجره، تنها ۲ مورد به همراه درگیری سیستمیک بوده است.<sup>(۱)</sup> آمیلوبیدوزیس در حنجره، به طور مشخص افراد بین سنین ۴۰ تا ۶۰ سال را درگیر می‌کند. نسبت شیوع بیماری در مردان به زنان، ۳ به ۱ می‌باشد.<sup>(۱)</sup> خشونت صدا، شایع‌ترین تظاهر بیماری است. یافته‌های بالینی در لارنگوسکوپی، متغیر و غیر اختصاصی بوده و اغلب به صورت یک توده زیرمخاطی قرمز، خاکستری یا زرد رنگ تظاهر می‌کند، که می‌تواند با یک پولیپ خوش‌خیم طناب صوتی یا لارنگوسل اشتباه شود.<sup>(۴)</sup>

آمیلوبیدوزیس، یک بیماری ایدیوپاتیک است که با رسوبات خارج سلولی آمیلوبید مشخص می‌شود.<sup>(۱)</sup> آمیلوبید، پروتئینی است که در حالت طبیعی محلول بوده ولی در شکل غیرطبیعی و فیبریلی خود در بافتها رسوب می‌کند.<sup>(۲)</sup> به این ترتیب آمیلوبیدوزیس، گروهی از بیماری‌ها را شامل می‌شود که با رسوبات خارج سلولی فیبریل‌های آمیلوبید مشخص می‌شود. آمیلوبید در حنجره، اغلب یک پدیده موضعی است که بندرت با درگیری سیستمیک همراه می‌باشد.<sup>(۳)</sup> در جدیدترین مطالعه‌ای که در ایالات متحده در سال ۲۰۰۳ میلادی انجام شده است، از میان ۱۶ بیمار با درگیری

(I) استادیار و متخصص بیماری‌های گوش و حلق و بینی و جراحی سر و گردن، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، خیابان ستارخان، خیابان نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران(\*مؤلف مسؤول).

(II) دستیار بیماری‌های گوش و حلق و بینی و جراحی سر و گردن، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران.



شکل شماره ۱- نمای لارنگوسkopیک توده با درگیری ساختارهای سوپراغلوت

۲ ماه پس از ترخیص، بیمار مجدداً با تنگی نفس ناگهانی و استریدور مراجعه کرده که پس از پایدار شدن علایم حیاتی، تحت لارنگوسکوپی و بیوپسی قرار گرفت و این بار تشخیص احتمالی همانژیوم زیر مخاطی برای وی مطرح گردید. علاوه بر آن در CT-scan گردن بیمار توده‌ای در ناحیه سوپراغلوت با گسترش به ناحیه ساب‌گلوت به همراه درگیری فضای پره‌اپی‌گلوتیک مشاهده شد که در آن تهاجمی به ساختار حنجره رخ نداده بود(شکل شماره ۲).

با این حال با توجه به عدم مطابقت علایم و نشانه‌های بیمار با تشخیص‌های مطرح شده، بیمار بار دیگر تحت لارنگوسکوپی و بیوپسی قرار گرفته و از تمام نواحی درگیر به صورت جدأگانه بیوپسی تهیه شد. با ارسال نمونه‌ها به مرکزی مجهز و با مشاهده رسوبات آمیلوویدی ضمن رنگ‌آمیزی congo-red در آنها، در نهایت تشخیص آمیلوویدوز حنجره برای وی مسجل گردید(شکل شماره ۳).

علاوه بر این با توجه به احتمال درگیری سیستمیک آمیلوویدوز، اقدام به بیوپسی از مخاط لثه و چربی شکم شد که هر دو، حاکی از وجود رسوبات آمیلوویدی بودند(شکل شماره ۴).

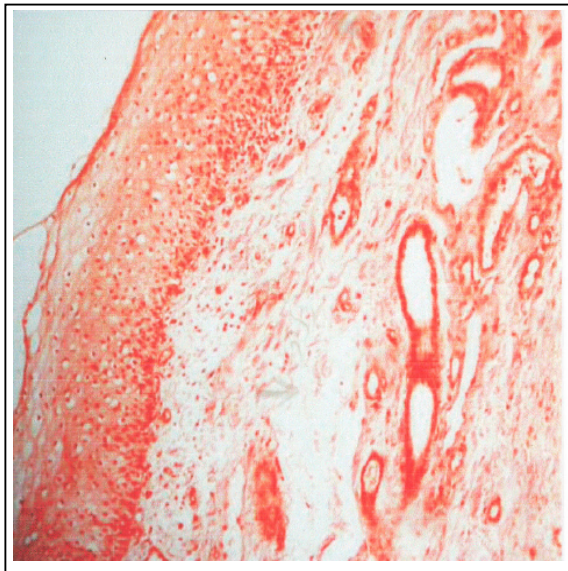
آمیلوویدوز در حنجره، ممکن است به صورت همزمان چندین نقطه را درگیر کند که به ترتیب شیوع عبارت است از: (True Vocal Cords)TVC و (False Vocal Cords)FVC در نهایت، تشخیص بیماری براساس بررسی هیستوپاتولوژیک نمونه‌های بافتی است.<sup>(۱)</sup> درمان بیماری نیز به صورت مرسوم، شامل برداشتن نسبی یا کامل ضایعات به روش جراحی اندوسکوپیک جهت حفظ صدا و عملکرد راه هوایی بیمار می‌باشد.<sup>(۴)</sup> در این مقاله یک مورد درگیری سیستمیک آمیلوویدوز که تظاهر اولیه آن در حنجره رخ داده است، معرفی می‌شود.

### معرفی بیمار

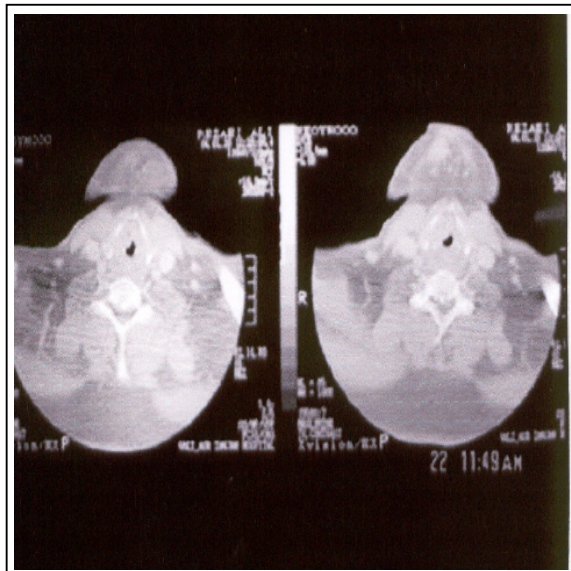
بیمار آقای ۴۹ ساله، اهل زنجان و کشاورز بود که برای اولین بار در آذرماه ۱۳۸۲ با شکایت تنگی نفس و تغییر کیفیت صدا به بخش گوش و حلق و بینی و جراحی سر و گردن بیمارستان فیروزگر ارجاع شده بود. بیمار مبتلا به چاقی مفرط بود و از ۱ ماه قبل از مراجعته، علایمی نظری تنگی نفس فعالیتی و تغییر کیفیت صدا با سیر پیشرونده داشته و بتدریج دچار دیسفرازی و احساس جسم خارجی در گلو نیز شده بود. بیمار سابقه مصرف سیگار به میزان ۲ پاکت در روز به مدت ۱۵ سال (۳۰ pack/year) و نیز گاه‌آتاً تریاک به شکل استنشاقی و الک را نیز ذکر می‌کرد. بیوپسی قبلی بیمار تنها مطرح کننده پروسه التهابی بود. در طی لارنگوسکوپی و بیوپسی اولیه در این مرکز، ضایعات زیرمخاطی در نواحی طناب صوتی راست، سطح حنجره‌ای اپی گلوت، دهانه مری ناحیه بین آرتیتوئیدها و ناحیه خلفی کریکوئید مشاهده شد(شکل شماره ۱) و در برونوکسکوپی، ضایعه‌ای در تراشه و برونشها مشاهده نشد.

نتیجه بیوپسی، مجدداً پروسه التهابی را مطرح نمود. با شک به ضایعات ناشی از ریفلaks و نیز ضایعات التهابی اتوایمیون که می‌تواند علایم و ضایعات مشابهی در حنجره داشته باشد، وی تحت درمان استروئیدی و ضد ریفلaks قرار گرفت.

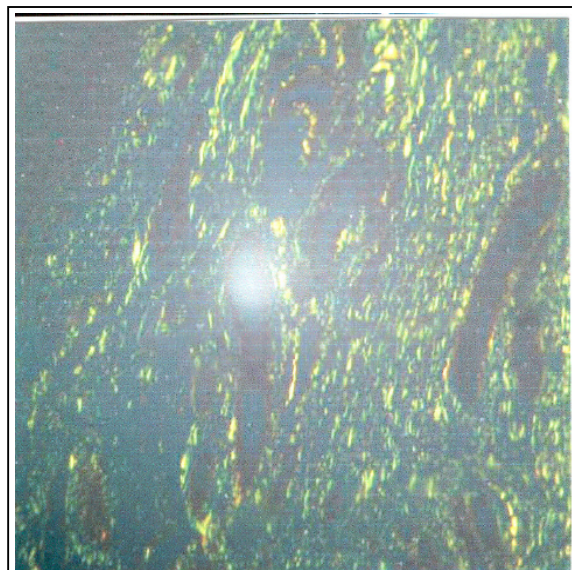
مشاهده نشد. با تایید تشخیص آمیلوییدوز، بیمار کاندید جراحی با CO2-LASER شد که در یک نوبت تحت آریتووییدکتومی راست و کوردکتومی خلفی راست قرار گرفت. در زمان نگارش مقاله با گذشت ۱۲ ماه پس از جراحی، مشکل تنفسی بیمار تا حد زیادی برطرف گردیده بود و بیمار تنها از خشونت صدای مختصر که علت آن رسوبات منتشر آمیلویید در سطح گلوت بود، شکایت داشت.



شکل شماره ۴- نمای میکروسکوپیک آمیلوییدوز در چربی  
جدار شکم



شکل شماره ۲- نمای اگزیال سی تی اسکن گردن: درگیری  
سوپرالگوت با انتشار زیرمخاطی آریتووییدها



شکل شماره ۳- نمای Bi-refringence(سیز درخشنان) با  
رنگ‌آمیزی Red-Congo

آمیلوییدوزیس راه هوایی فوقانی، یک بیماری با علت نامشخص است و اغلب، افراد را در دهه پنجم سنی گرفتار می‌کند.<sup>(۱)</sup> طبقه‌بندی جدید آمیلوییدوزیس بر پایه بیوشیمی می‌باشد. آمیلوییدها با یک حرف A بزرگ(برای آمیلویید) و نیز یک حرف جهت نوع پروتئین فیبریلی(مثلاً L برای پروتئین فیبریلی ایمونوگلوبولین زنجیره سبک) نشان داده می‌شوند.

شواهدی از منشاء ایمونوسیتی فیبریل‌های آمیلوییدی یافت شده در راه هوایی، بدست آمده<sup>(۷)</sup> و تئوری‌هایی<sup>(۸)</sup> جهت توصیف منشاء ایمونولوژیک آنها مطرح شده‌اند.

در سایر بررسی‌ها، که شامل CBC (Cell Blood Count)، Urine Analysis (U/A)، الکتروولیت‌های سرم، تست‌های کبدی، CXR (Chest X-Ray)، BMA (Bone Marrow Aspiration) و سونوگرافی از کلیه‌ها بود، اختلالی

بررسی‌ها جهت تعیین وجود آمیلوییدوز سیستمیک شامل موارد زیر است:<sup>(۱)</sup>

- ۱- مشخص کردن Type پروتئین آمیلویید توسط رنگآمیزی (Immuno Histo chemistry)IHC
- ۲- اولتراسونوگرافی کلیه‌ها
- ۳- اندازه‌گیری کلیرانس کراتینین سرم
- ۴- آنالیز ادرار جهت پروتئین‌های ادراری (Bence-jones)
- ۵- اندازه‌گیری B2 میکروگلوبولین و ایمونوگلوبولین‌های سرمی بیمار
- ۶- انجام الکتروکاردیوگرافی
- ۷- انجام CXR و CT-scan
- ۸- انجام (Fine Needle Aspiration)FNA از چربی جدار شکم.

مناطق دیگری که می‌توانند جهت بررسی درگیری سیستمیک آمیلوییدوزیس مورد بیوپسی قرار گیرند شامل رکتوم، کلیه، کبد، مغز استخوان و پوست می‌باشد.<sup>(۱۲)</sup> شاید انجام یک BMA، جهت رد کردن مولتیپل میلوما لازم باشد. FNA چربی شکم، روش انتخابی جهت تایید درگیری سیستمیک بوده و ارزش اخباری مثبت ۱۰۰٪ و ارزش اخباری منفی ۸۵٪ دارد.<sup>(۱۴)</sup> ارجاع به یک متخصص هماتولوژی جهت بررسی احتمال درگیری سیستمیک در تمامی موارد آمیلوییدوز راه هوایی فوکانی لازم است. درگیری راه هوایی خارج حنجره، در ۴۰-۱۵٪ بیماران مبتلا به آمیلوییدوز حنجره نشان داده شده است و بایستی جهت رد کردن همزمان آن، اندوسکوپی کامل صورت گیرد.<sup>(۱)</sup>

در حال حاضر موثرترین درمان برای آمیلوییدوز محدود حنجره، لارنگوسکوپی میکروسکوپی و برداشتن ضایعات می‌باشد. جراحی چند مرحله‌ای، اغلب، عملکرد حنجره را حفظ می‌کند و نسبت به Extripation رادیکال که صدا و بلع بیمار را دچار مشکل می‌کند، ترجیح داده می‌شود.<sup>(۱)</sup> استفاده از لیزر CO<sub>2</sub> نیز در سالهای اخیر افزایش یافته است.<sup>(۱۵)</sup> درمان‌های تكمیلی نظیر رادیوتراپی، کمودرپاپی و تجویز استروپریدها اثر اثبات شده‌ای در درمان آمیلوییدوز ندارند.<sup>(۱۶)</sup>

اولین تئوری، پاسخ پلاسماسل‌ها به آنتی‌ژن‌های استنشاقی با ترشح ایمونوگلوبولین را مطرح ساخته و تئوری دوم، ناتوانی بدن در حذف ایمونوگلوبولین‌های اضافی یا از نظر رفتاری غیر طبیعی که توسط پلاسماسل‌های منوکلونال تولید شده‌اند را ارایه کرده است.

همراهی آمیلویید با دیسکرازی‌های پلاسماسل‌ها نظری (Multiple Myeloma)MM نیز تأکید کننده منشاء ایمونوگلوبولینی فیریل‌های آمیلوییدی می‌باشد، بطوری که تقریباً ۱ موارد آمیلویید به یک نؤپلاسم منجر می‌شود.<sup>(۹)</sup> آمیلوییدوزیس حنجره، کمتر از ۱٪ تمامی تومورهای خوش‌خیم حنجره را شامل می‌شود. حنجره، شایع‌ترین محل رسوبات آمیلوییدی در سر و گردن و راه هوایی است و درگیری سیستمیک در آنها نادر می‌باشد.<sup>(۱)</sup>

آمیلویید در حنجره شاید در داخل دیواره عروق و غشاء پایه غدد سروموسینوز، به صورت حلقه‌های هیالین در بافت چربی و نیز به صورت توده‌های اتفاقی بدون شکل ظاهر شود که در این میان درگیری عروق و توده‌های بدون شکل شایع‌تر هستند.<sup>(۱۰)</sup>

در بررسی با میکروسکوپ نوری، آمیلویید، نمای بدون سلول، بدون شکل، هموژن و اوزینوفیلیک دارد(H&E) و در رنگآمیزی Congo-red، نمای کلاسیک سبز درخشان با انكسار مضاعف(Bi refringence) را تحت نور پلاریزه نشان می‌دهد(شکل شماره ۳). رنگآمیزی برای (Serum Amyloid-P)SAP اطمینان از تشخیص صحیح می‌باشد.<sup>(۱۰)</sup>

MRI و CT-Scan در ارزیابی ضایعاتی که ممکن است از آنچه مشاهده می‌شود وسیع‌تر باشند، کمک کننده هستند. تصویربرداری از ضایعات آمیلوییدوز با نشاندار کردن جزء P آمیلویید سرم(توسط مواد رادیواکتیو) نیز انجام گرفته است<sup>(۱۱)</sup>، با این حال کماکان تشخیص نهایی با بیوپسی است. از آنجا که آمیلوییدوز سیستمیک اغلب با افزایش مورتالیتی همراه است<sup>(۱۲)</sup>، تشخیص درگیری موضعی از سیستمیک ضروری است.

10- Nagasaka T, Iai R, Kuno K. Localized amyloidosis. A report of a case and extramedullary plasmacytoma involving the larynx of a child. *Hum Pathol* 2001; 32: 132-134.

11- Hawkins PN, Pepys MB. Imaging amyloidosis with radiolabelled SAP. *Eur J Nuch Med* 1995; 22: 595-599.

12- Barends EL Jr, Zafar T. Laryngeal amyloidosis: clinicopathologic study of seven cases. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1997; 86: 856-863.

13- Westermark P, Araki S, Benson MD. Nomenclature of amyloid proteins. Report from the meeting of the international nomenclature committee on amyloidosis 1998 August 8-9; part 1 amyloid 1999; 6: 63-66.

14- Cuy CD, Jones CK. Abdominal fat pad aspiration biopsy for tissue confirmation of systemic amyloidosis: specificity positive predictive value and diagnostic pitfalls. *Diag Cytopath* 2001; 24: 181-185.

15- Godbersen GS, Leh jF, Hansmann ML. Organ-Limited laryngeal amyloid deposit: clinical, morphological, and immunohistochemical results of five cases. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1992; 101: 770-775.

16- Tompson LDR, Diringer CA, Wenig BM. Amyloidosis of the larynx: a clinicopathologic study of 11 cases. *Mod Pathol* 2000; 13: 528-534.

17- Pepys MB, Herbert J, Hutchinson WL. Targeted pharmacological depletion of serum amyloid P for treatment of human amyloidosis. *Nature* 2002; 414: 254-259.

عو'd آمیلوبیدوز در حنجره شایع بوده و به همین علت، پایش منظم توام با معایینات مکرر و بررسی‌های تصویری دوره‌ای (۱) جهت شناسایی عو'd در مراحل اولیه ضروری است. روش‌های جدید شامل بکارگیری دارویی تجربی با مولکول‌های کوچک که رسوبات آمیلوبیدی را ناپایدار کرده و به دفع آنها از بدن کمک می‌کنند، امیدهایی را در مورد امکان ریشه‌کنی این بیماری ایجاد کرده‌اند. (۱۷)

## فهرست منابع

1- Edmund Pribitkin, Oren Friedman, Brian O'Hara, Mary F Cunnean, David Levi, Marc Rose, et al. Amyloidosis of the upper aerodigestive tract. *Laryngoscope* 2003 December; 113: 2095-2101.

2- Robert T Sataloff, Mone Abaza, Nabil A Abaza, Amy Markiewicz, Mary Hawkshaw. Amyloidosis of the larynx. *ENT-Ear, Nose & Throat Journal* 2001 June; 80(6): 369-370.

3- J Madison Clark, Mark C Wiessler. Localized laryngotracheal amyloidosis: case report and review of the literature. *ENT-Ear, Nose & Throat Journal* 2001 September; 89(9): 632-638.

4- Kim Richard Jones. Infections and manifestations of systemic disease of the larynx. In: Charles W Cummings, John M Fredrikson, Lee A Harker, Charles J Krause, Mark A Richarson, David E, editors. *Schuller Otolaryngology Head and Neck Surgery*. 3rd ed. vol 3. Philadelphia: Mosby; 1998. P. 1987.

5- KMJ Areen, FRCS(Ed), DP Morris, FRCS, MPitt, MRC Path, et al. Amyloidosis of Waldeyer's ring and larynx. *The Journal of Laryngology and Otology* 2000 April; 114 P: 296-298.

6- Kenny Peter Pang, Lincoln Wang Jin Chee, Inny Busmanis. Amyloidoma of the nose in a pediatric patient: A case report. *American Journal of Otolaryngology* 2001 March-April; 22(2): 138-141.

7- Preud's Homme JL, Ganeval D, Arunfeld J. Immunoglobulin synthesis in primary and myeloma amyloidosis. *Clin EXP FMM* 1988; 54: 271-299.

8- Berg AM, Troxler RF, Grillone G. Localized amyloidosis of the larynx: evidence for light chain compositon. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1993; 102: 884-889.

9- Kisilevsky R. Amyloidosis. In: Rubin E, Farber JL, editors. *Pathology*. 1st ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2001: 1220-1234.

# *A Case of Systemic Amyloidosis with Primary Manifestation in Larynx: Diagnosis, Pathophysiology and Treatment*

/  
**\*A.R. Mohebbi, MD**      // **A. Durudynia, MD**      // **H.R. Nouri, MD**

## *Abstract*

**Introduction:** Amyloidosis is an idiopathic disorder characterized by amyloid deposition leading to tissue damage and disease. Laryngeal amyloidosis is usually a localized phenomenon that is rarely accompanied by systemic involvement. Hoarseness is its most common symptom and the clinical findings in laryngoscopy are variable, nonspecific and difficult to be distinguished from other laryngeal lesions. The diagnosis is made by pathological examination and the treatment consists traditionally of surgical excision to maintain a functional airway and optimize voice. Considering the rarity of systemic involvement with laryngeal amyloidosis, this article presents a case of systemic amyloidosis with primary manifestation in the larynx.

**Case Report:** The case was a 45-year-old man referred to ENT ward of Firouzgar Hospital with primary chief complaint of dyspnea and hoarseness. Primary biopsy from endolarynx indicated an inflammatory process and two later biopsies revealed inflammation and submucosal hemangioma as well. Finally, in the last laryngoscopy and biopsy with Congo-red staining, amyloid deposits were observed and laryngeal amyloidosis was documented. Additional biopsies from gingival mucous and abdominal fat and the presence of amyloid deposits in these sites confirmed the diagnosis of systemic amyloidosis.

**Conclusion:** Systemic amyloidosis with laryngeal involvement is a rare disorder which is currently treated by serial direct laryngoscopy and microsurgery. Research on its medical treatment is ongoing.

**Key Words:** 1) Systemic Amyloidosis 2) Larynx 3) Hoarseness

I) Assistant Professor of ENT and Head & Neck Surgery. Rasoul-e-Akram Hospital. Niayesh St., Sattarkhan Ave., Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran. (\*Corresponding Author)

II) Resident of ENT. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.