

ΛΕΜΦΩΜΑ ΟΡΙΑΚΗΣ ΖΩΝΗΣ ΣΕ ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΜΑ ΧΟΛΟΚΥΣΤΕΚΤΟΜΗΣ  
Κ.ΚΕΚΕΜΠΑΝΟΥ, Δ.ΝΑΚΑΣ, Ι.ΚΩΤΣΙΚΟΓΙΑΝΝΗ  
ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΑΝΑΤΟΜΙΚΗΣ, Γ.Ν.Π «Ο ΑΓΙΟΣ ΑΝΔΡΕΑΣ», ΠΑΤΡΑΣ

**ΕΙΣΑΓΩΓΗ-ΣΚΟΠΟΣ ΜΕΛΕΤΗΣ:** ΔΕΥΤΕΡΟΠΑΘΗΣ ΕΝΤΟΠΙΣΗ ΛΕΜΦΩΜΑΤΟΣ ΟΡΙΑΚΗΣ ΖΩΝΗΣ, ΣΕ ΧΟΛΗΔΟΧΟ ΚΥΣΤΗ ΑΣΘΕΝΟΥΣ ΜΕ ΠΑΡΕΛΘΟΝ ΙΣΤΟΡΙΚΟ ΕΝΤΕΡΙΚΟΥ ΛΕΜΦΩΜΑΤΟΣ, ΕΚΤΟΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ, ΕΛΕΥΘΕΡΗΣ ΝΟΣΟΥ ΑΠΙΟ 5ΕΤΙΑΣ.

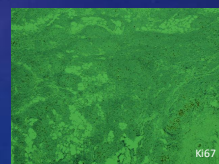
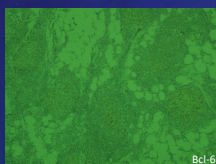
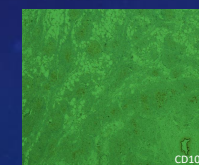
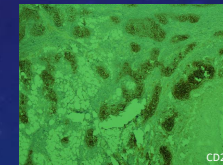
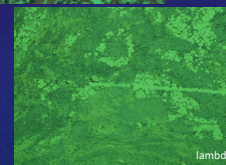
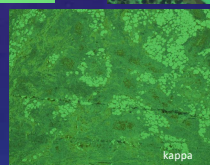
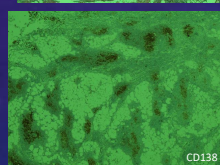
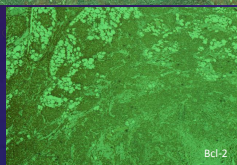
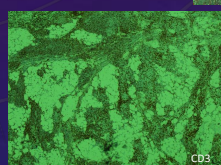
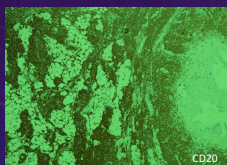
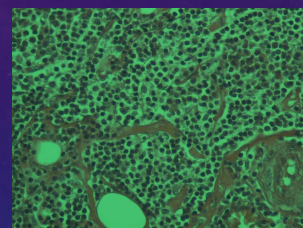
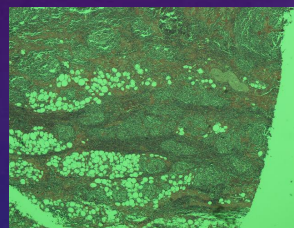
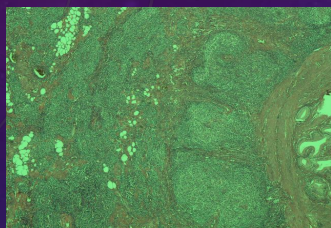
**Μέθοδος:** Γυναίκα ασθενής 47 ετών, υπεβλήθη σε λαπαροσκοπική χολοκυστεκτομή στο νοσοκομείο μας με προεγχειρητική διάγνωση λιθιασικής χολοκυστίτιδας.

**Αποτελέσματα:** Χοληδόχος κύστη με αλλοιώσεις χρόνιας χολοκυστίτιδας, κατά την ορογονική και υπορογόνιο επιφάνεια της οποίας αναγνωρίζεται πυκνό, μικροζώδες και κατά θέσεις διάχυτο διήθημα Β-λεμφοκυττάρων μικρού μεγέθους, με ελαφρώς γωνιώδεις πυρήνες και μικρή ποσότητα κυτταροπλάσματος και αυξημένος αριθμός πλασματοκυττάρων με τη συντριπτική πλειοψηφία αυτών να εντοπίζεται εντός των βλαστικών κέντρων των λεμφοζιδίων.

Κατά τον ανοσοϊστοχημικό έλεγχο, ο ανωτέρω πληθυσμός εκφράζει τον ακόλουθο ανοσοφαινότυπο: CD20+/ CD79a+/ CD5-/ CD23-/ CyclinD1-/ CD10-/ bcl-6-/bcl-2+/ CD43-/ Ki-67: χαμηλό.

Μονοτυπική έκφραση των kappa ελαφρών αλυσίδων από τα πλασματοκύτταρα και εικόνα αποικισμού των λεμφοζιδίων από τα Β-κύτταρα

Παρουσία αρκετών αντιδραστικών λεμφοζιδίων, με μικρό αριθμό εξ' αυτών εντός του βλεννογόνου, χωρίς αναγνωρίσιμες λεμφοεπιθηλιακές αλλοιώσεις.



**Συμπεράσματα:** Χοληδόχος κύστη με αλλοιώσεις χρόνιας χολοκυστίτιδας και συνοδό παρουσία Β-λεμφοϋπερπλαστικής εξεργασίας ορογόνου-υπορογόνιου χιτώνια, συμβατή με εξωλεμφαδενικό Β-λεμφώματος οριακής ζώνης με πλασματοκυτταρική (kappa) διαφοροποίηση (MALT-λέμφωμα). Η περίπτωση δευτεροπαθών εντοπίσεων στα πλαίσια συστηματικής διασποράς από άλλη θέση του ΓΕΣ, δεδομένου του παρελθόντος ιστορικού και της εντόπισης των αλλοιώσεων εκτός της βλεννογονικής επιφάνειας της χοληδόχου, θεωρείται πιθανότερη του σπανιότατου ενδεχομένου πρωτοπαθούς MALT λεμφώματος χοληδόχου κύστης.

Βιβλιογραφία:

Primary mucosa-associated lymphoid tissue (MALT) lymphoma of the gallbladder and review of the literature, Honda M, *et al. BMJ Case Rep* 2017. doi:10.1136/bcr-2017-220161

Primary MALT Lymphoma of the Gallbladder. Case Report, Koshy et al, *ointestin Liver Dis* 2008 Jun;17(2):207-10