

## Primeri Belli Olmayan Bir Karsinoma Telangiectatikum

*Carcinoma Telangiectaticum of Unknown Primary*

Demet Çiçek, Başak Kandi (Coşkun),  
Betül Demir, Ferda Dağlı\*, Fatma Gedik\*\*

Fırat Üniversitesi Tıp Fakültesi, Dermatoloji, \*Patoloji, \*\*Anestezi ve Reanimasyon Anabilim Dalı, Elazığ, Türkiye

### Özet

Karsinoma telangiectatikum malinitelere bağlı olarak gelişen, telenjektazi benzeri lezyonlarla karakterize olan ve nadir görülen bir kutanöz metastaz şeklidir. Hastalık malin hücrelerin, yüzeyel lenfatikler yoluyla deriye yayılımı ile ortaya çıkar ve klinik olarak pembe-mor renkli psödovezikül, purpurik papül, plak ve telenjektaziler ile karakterizedir. Primer karsinomu tam olarak tespit edilemeyen, yaygın iç organ metastazları bulunan 58 yaşında bayan hasta, radyoterapi ve cisplatin-etoposide kombinasyon kemoterapi tedavisi devam eden hastanın karın bölgesindeki döküntü nedeniyle değerlendirildi. Lezyonlardan alınan biyopsi materyalinin histopatolojik incelemesinde dermiste özellikle yüzeyel lenfatiklerde genişleme ve bu lenfatiklerin hemen tümüyle tümör hücreleri tarafından doldurulduğu görüldü. Klinik ve histopatolojik incelemeler doğrultusunda hastaya primeri bilinmeyen malin epitelyal tümör metastazına bağlı karsinoma telangiectatikum tanısı konuldu. Hasta mevcut kemoterapisine devam edilirken kaybedildi. (*Turkderm 2008; 42: 70-2*)

**Anahtar Kelimeler:** Karsinoma Telangiectatikum

### Summary

Carcinoma telangiectaticum is an unusual type of cutaneous metastasis originating from various malignant tumors and characterized by telangiectases. This disorder appears with the spread of malignant cells to the skin via superficial lymphatics. It presents as small pink to purplish pseudovesicles, purpuric papules, plaques and telangiectases.

A 58-year-old female patient with extensive internal organ metastasis, the primary of which could not be determined, was consulted for bluish lesion on her abdomen, while she was receiving cisplatin and etoposide combination chemotherapy and radiotherapy. Histopathologic examination revealed that the superficial lymphatics in dermis were attacked by tumoral cells. Final diagnosis was established by clinical and histopathological findings as carcinoma telangiectaticum due to metastasis of a malignant tumor of unknown origin. Unfortunately our patient succumbed during her chemotherapy. (*Turkderm 2008; 42: 70-2*)

**Key Words:** Carcinoma Telangiectaticum

### Giriş

Karsinoma telangiectatikum (KT), malin hücrelerin derinin yüzeyel lenfatiklerine yayılımı ile ortaya çıkan, klinik olarak pembe-mor renkli psödovezikül, purpurik papül, plak ve telenjektazi ile karakterize olan ve nadir görülen bir kutanöz metastaz şeklidir<sup>1-5</sup>. Hastalık genellikle meme karsinomlarına bağlı olarak gelir. Burada, primeri bilinmeyen yaygın metastatik karsinoma ikincil gelişen bir karsinoma telangiectatikum olgusu nadir görülmesi nedeniyle ve kutanöz metastazlara dikkat çekmek amacıyla sunulmaktadır.

### Olgu

Elli sekiz yaşında kadın hasta yaklaşık altı ay önce boyunda şişlik nedeniyle hastanemize başvurdu. Hastanın sağ servikal bölgesinde 2x5 cm boyutunda kitle tespit edildi. Yapılan boyun ultrasonografisinde her iki servikal bölgede çok sayıda lenfadenopati ve batın tomografisinde sağ sünurrenal bezde solid lezyon saptandı. Toraks tomografisinde patoloji saptanmadı, manyetik rezonans incelemesinde sol paraliak ve bilateral inguinal bölgede lenfadenopatiler ve sağ iskiyumda yer kaplayıcı lezyon tespit edildi. Kolesistik-

**Yazışma Adresi/Address for Correspondence:** Dr. Demet Çiçek, Fırat Üniversitesi Tıp Fakültesi, Dermatoloji Anabilim Dalı, Elazığ, Türkiye  
Tel.: 0424 238 80 80 E-posta: dr.demetcicek@yahoo.com



tomi, sağ sùrenalektomi, bilateral servikal kitle eksizyonu ve aortakaval lenf nodu eksizyonu yapılarak alınan materyalinin histopatolojik incelemesinde skuamöz diferansiasyon ve nöroendokrin morfoloji göstermeye olan karsinom olduğu saptandı. Hastaya cisplatin-etoposide kombine kemoterapi, boyun ve sağ inguinal bölgeye radyoterapi başlandı. Tedavinin altıncı ayında hasta karın bölgesinde kizarıklık şikayeti nedeniyle değerlendirildi. Hastanın yapılan dermatolojik muayenesinde alt abdomen ve pelvik bölgede mor renkli ve telenjektatik psödoveziküller saptandı (Resim 1). Laboratuvar incelemede patolojik olarak Hb: 9.1 g/dL (10-16), Htc: % 30.3 (33-57), lökosit:  $21.560 \times 10^3/\mu\text{L}$  (3.8-10.3), trombosit:  $122.000 \times 10^3/\mu\text{L}$  (140-360), eritrosit sedimentasyon hızı: 105 mm/h (<20), glukoz: 106 mg/dL (75-115), üre: 297 mg/dL (10-50), kreatinin: 3.93 mg/dL (0.6-1.2), total protein: 6.11 g/dL (6.6-8.7), albumin: 2.42 g/dL (3.5-5.3) olarak tespit edildi. Hastanın alt abdominal bölgesindeki deriden alınan "punch" biyopsi materyalinin histopatolojik incelemesinde dermiste özellikle yüzeyel lenfatiklerde genişleme ve bu len-

fatiklerin hemen tümüyle tümör hücreleri tarafından doldurulduğu görüldü (Resim 2). Tümörün köken aldığı hücreyi belirlemeye yönelik olarak yapılan immühistokimyasal incelemesinde sinaptofizin, kromogranin, S-100, vimentin, melen-A ve tiroglobulin negatif olarak saptanırken sitokeratin ve CEA fokal olarak pozitif tespit edildi. Bu durum bir meme karsinomu metastazından şüphelendiği için CK 34 ve CA 19-9 çalışıldı ancak negatif olarak saptandı. Klinik ve histopatolojik incelemeler doğrultusunda hastaya, primeri bilinmeyen yaygın metastatik karsinomun neden olduğu KT tanısı konuldu. Hasta, tedavisi devam etmekte iken kısa süre sonra kaybedildi.

### Tartışma

Kutanöz metastazlar vücudun başka bölgelerinden köken alan malin hücrelerin deriye yayılması sonucu oluşur. Hematojen, lenfojen veya komşuluk yoluyla yayılan malin hücreler deride farklı klinik görünümlere neden olurlar. Bunlar; eritemli veya deri renginde nodüller, erizipel benzeri eritemeli makül veya plaklar, diskoid lupus eritematozus veya morfea benzeri skatrisyal lezyonlar, psödovezikül ve telenjektazi şeklindeki lezyonlardır<sup>1,4,6,7</sup>. Internal malinitelerin neden olduğu kutanöz metastaz insidansı farklı kaynlarda %0.5-9 olarak bildirilmiştir<sup>8,9</sup>. İlk kez 1924 yılında Newcomb, malin hücrelerin yüzeyel deri lenfatiklerine yayılmasıyla oluşan ve telenjektazi benzeri lezyonları bulunan bir kutanöz metastaz vakası bildirmiştir<sup>10</sup>. Daha sonra Parkes Weber 1933 yılında benzer bir vaka bildirirken bu hastlığın, derin lenfatiklerin tutulumuyla seyreden karsinoma erizipeloidesin bir varyantı olduğuna dikkat çekmiştir<sup>11</sup>. Ingram 1958 yılında detaylı klinikopatolojik inceleme yaptığı bir vaka bildirisinde ise hastlığın karsinoma telenjektatikum olarak isimlendirilmesini önermiştir<sup>12</sup>.

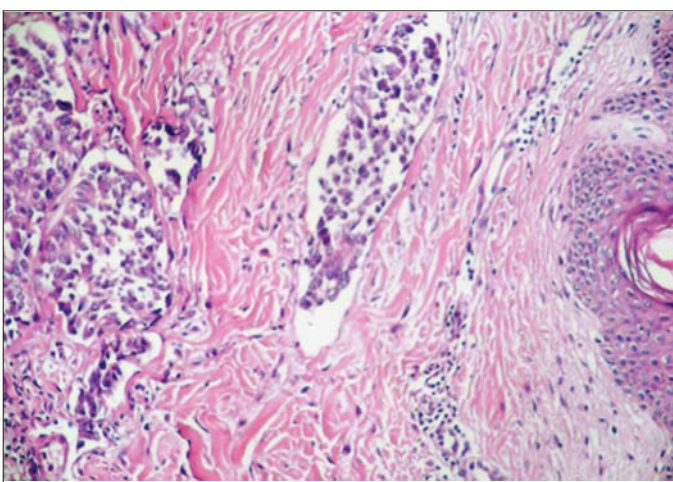
Karsinoma Telenjektatikum genellikle meme karsinomlarına bağlı olarak gelir. Ancak hepatosellüler karsinom ve parotis karsinomuna bağlı vakalar da bildirilmiştir<sup>13,14</sup>. İngilizce literatürde çok az sayıda olgu bildirimine rastlanmıştır<sup>15</sup>. Bizim olgumuz primeri bilinmeyen bir tümör metastazının neden olduğu KT olgusu olması nedeni ile daha önce bildirilen olgulardan farklılık göstermektedir.

Karsinoma telenjektatikum klinik olarak sarı, kırmızı veya mor renkli papüloveziküller şeklinde prezente olup genellikle primer karsinomun olduğu bölgeye lokalizedir<sup>1,15</sup>. Hastalıkta ayrıca purpurik plaklarla seyreden ve vaskülite benzenen lezyonlar da tanımlanmıştır<sup>16</sup>.

Karsinoma telenjektatikum, radikal mastektomi sonrası kronik lenfödem zemininde gelişen bir anjiyosarkom olan Stewart-Treves Sendromundan ayırt edilmelidir. Stewart-Treves Sendromu klinik olarak mavi-kırmızı renkli makül, plak, nodüllerle seyreder ve aynı klinik görünüme sahip olan KT ile ayrıca tanısı ancak histopatolojik inceleme ile yapılır. KT'nin histopatolojik olarak adenomatöz veya apokrin özellikleri olmasının ayrımcı tanıda yol göstericidir. Immühistokimyasal yöntemle kanser hücrelerinin kökeni tespit edilmeye çalışılır ancak, kötü differansiyeli tümörlerde ayrımcı tanısını yapmak zordur<sup>15</sup>. Akkız lenfanjiyoma daha çok meme kanseri nedeniyle yapılan radikal mastektomi sonrasında oluşan kronik lenfödem zemininde gör-



Resim 1. Hastanın alt abdomen ve pelvik bölgesinde mor renkli ve telenjektatik psödoveziküller



Resim 2. Dermal lenfatiklerde genişleme ve bu lenfatikleri hemen tümüyle doldurmuş tümör hücreleri (Hematoksilen EozinX200)

lür. Klinik olarak berrak içerikli veziküllerle karakterizedir. Hastalıkın histopatolojisinde ise papiller dermiste dilate lenfatikler ve bu lenfatiklerin duvarında incelmenin yanı sıra lenf sıvısı, lenfositler ve eritrosit birikimi mevcuttur fakat, kanser hücrelerinin görülmemesiyle ayrıt edilir<sup>15</sup>.

Karsinoma telanjiktatikumun, tüm metastatik deri tutulularında olduğu gibi, özel bir tedavisi yoktur. Altta yatan primer tümörün tedavisi yeterlidir. Az sayıda deri lezyonu bulunan olgularda cerrahi eksizyon, radyoterapi, immünoterapi veya intralezyonel kemoterapi uygulanabilir<sup>2,5</sup>. Olgumuzda çok sayıda lezyon bulunması nedeniyle bu tedaviler uygulanamadı ve mevcut tedavi protokolüne devam edildi. Karsinoma telanjiktatikum kötü прогнозun bir göstergesi olup, hastalık genellikle bu klinik tanıdan sonra kısa süre içinde fatalite ile sonuçlanır<sup>1,17</sup>. Bizim olgumuz da KT tanısı alındıktan kısa süre sonra kaybedildi.

Sonuç olarak malinite nedeniyle takip edilmekte olan hastalarda ortaya çıkan dermatolojik bulgulara yaklaşımında kutanöz metastazlar da dikkate alınmalıdır.

## Kaynaklar

- Mackie RM: Soft-tissue tumors. Textbook of Dermatology. Ed. Champion RH, Burton JL, Burns DA, Breathnach SM. sixth edition. Oxford, Blackwell Science Ltd, 1998; 2347-72.
- Odom RB, James WD, Berger TG: Andrews' Diseases of the Skin. 9th edition. Philadelphia, WB Saunders, 2000; 733-99.
- Lawley TJ, Yancey KB: Cutaneous manifestations of internal malignant disease. Fitzpatrick's Dermatology in General Medicine. Ed. Freedberg IM, Eisen AZ, Wolff K, Austen KF, Goldsmith LA, Katz SI, Fitzpatrick TB. 5th edition. New York, McGraw Hill, 1999; 2106-20.
- Thomas PH: Clinical Dermatology. 3rd edition. USA, Von Hoffman Pres, 1996; 649- 87.
- Baykal C: Dermatoloji Atlası. 2. baskı. İstanbul, ARGOS İletişim Hizmetleri Reklamcılık ve Ticaret A.Ş., 2004; 654-8.
- Kaplan RP: Specific cutaneous manifestations of internal malignancy. Adv Dermatol 1986;1:3-42.
- Kleyn CE, Lai-Cheong JE, Bell HK: Cutaneous manifestations of internal malignancy: diagnosis and management. Am J Clin Dermatol 2006;7:71-84.
- Lookingbill DP, Spangler N, Sexton FM: Skin involvement as the presenting sign of internal carcinoma: A retrospective study of 7316 cancer patients. J Am Acad Dermatol 1990;22:19-26.
- Spencer PS, Helm TN: Skin metastases in cancer patients. Cutis 1987;39:119-21.
- Newcomb WD: Unusual cutaneous metastases in carcinoma of the breast. Lancet 1924;206:1056-7.
- Parkes-Weber F: Bilateral thoracic zosteroid spreading marginate telangiectasia-probably a variety of 'carcinoma erysipelatodes' (C.Rasch)-associated with unilateral mammary carcinoma, and better termed 'carcinoma telangiectaticum'. Br J Dermatol Syphilol 1933;45:418-23.
- Ingram JT: Carcinoma erysipelatodes and carcinoma telangiectaticum. Arch Dermatol 1958;77:227-31.
- Platin P, Quillot M, Le Lu M, Le Roux P, Guiochet N, Lodde JP, Leroy JP: Cutaneous extension of parotid carcinoma. Ann Dermatol Venerol 1994;121:571-3.
- Yamanishi K, Kishimoto S, Hosokawa Y, Yamada K, Yasuno H: Cutaneous metastasis from hepatocellular carcinoma resembling granuloma teleangiectaticum. J Dermatol 1989;16:500-4.
- Lin JH, Lee JY, Chao SC, Tsao CJ: Telangiectatic metastatic breast carcinoma preceded by en cuirasse metastatic breast carcinoma. British Journal of Dermatology 2004;150:506-25.
- Pickard C, Callen JP, Blumenreich M: Metastatic carcinoma of the breast-an unusual presentation mimicking cutaneous vasculitis. Cancer 1987;59:1184-6.
- Kleyn CE, Lai-Cheong JE, Bell HK: Cutaneous manifestations of internal malignancy: diagnosis and management. Am J Clin Dermatol 2006;7:71-84.

