

ACROKERATOZA BAZEX

UN VERITABIL SINDROM PARANEOPLAZIC

E. F. Georgescu¹, Aurelia Enescu², Iuliana Georgescu³, Anca Ștefania Enescu⁴

Rezumat. Acrokeratoza paraneoplazică Bazex este un sindrom paraneoplazic rar, afectând deseori persoanele peste 40 ani și asociat cu carcinomul cu celule scuamoase al tractului superior digestiv și adenopatie supradiafragmatică. Această condiție este caracterizată de o erupție cu aspect de psoriazis, care la 65-70% din pacienți precede diagnosticul de neoplasm și în 15-25% din cazuri coincide cu dezvăluirea malignității. Leziunile cutanate se ameliorează semnificativ, când neoplasmul este tratat. Repariția leziunilor cutanate denotă o recidivă a tumorii. Histologia cutanată este nespecifică. Diagnosticul este de obicei clinic, bazat pe caracteristicile distribuției leziunilor. Patogenia sindromului rămâne necunoscută. Leziunile cutanate dispar după efectuarea terapiei pentru neoplasm. Sindromul Bazex este important, pentru că leziunile cutanate preced cu câteva luni în majoritatea cazurilor simptomatologia, care face referire la un neoplasm.

Cuvinte-cheie: acrokeratoza, sindrom paraneoplazic.

Abstract. Acrokeratosis paraneoplastica (syndrome Bazex) is a rare paraneoplastic syndrome commonly affecting anales over 40 years old and particularly associated with squamous cell carcinoma of the upper aerodigestive tract and adenopathy above the diaphragm. This condition is characterized by an acral eruption with a psoriasiform appearance that in 65-70% of patients precedes diagnosis of neoplasm and in 15-25% of the cases her onset is simultaneous with the revelation of underlying malignancy. Skin lesions improve significantly when the underlying neoplasm is treated or they remain unchanged in the setting of persistent disease. The reappearance of skin lesions notice a recurrence of the tumor. Cutaneous histology is nonspecific. Diagnosis is usually clinical and is based on the characteristic distribution of the lesions. The pathogenesis of the syndrome remains unknown. Cutaneous lesions clear up with effective cancer therapy. The Bazex syndrome is important because the cutaneous findings precede the onset of symptoms referable to the underlying neoplasm by several months in majority of the cases.

Keywords: acrokeratosis, paraneoplastic syndrome.

INTRODUCERE

Acrokeratoza paraneoplazică Bazex este o foarte rară boală în grupă dermatozelor paraneoplazice, obligatoriu manifestată printr-o erupție acrală cu aspect psoriasiform, asociată cel mai adesea cu un carcinom spinocelular al căilor aerodigestive superioare și

limfadenopatie cervicală metastatică (1). Ca regulă generală, sunt afectați bărbații. Recunoașterea manifestărilor cutanate impune efectuarea de investigații în scopul identificării, localizării și eradicării tumorii maligne, a cărei evoluție condiționează prognosticul în general și ștergerea leziunilor cutanate. Prima descriere a acestei boli a fost făcută în 1922 de Gougerot și Rupp (2).

¹Prof. Dr. Eugen-Florin Georgescu, medic primar medicină internă și gastroenterologie, U.M.F. - Craiova, Spitalul Clinic Municipal „Filantropia”, Craiova.

²Conf. Dr. Aurelia Enescu, medic primar medicină internă, Disciplina Medicină de Urgență, U.M.F. - Craiova, Spitalul Clinic de Urgență Nr. 1, Craiova.

³Dr. Iuliana Georgescu, medic primar dermatologie, Doctor în Științe Medicale, Policlinica „Buna Vestire”, Craiova.

⁴Stud. Anca Ștefania Enescu, Facultatea de Medicină, U.M.F. - Craiova.