

گزارش موردی یک مرد ۳۰ ساله با علائم درد پلوریت و زخم‌های پوستی دیواره قفسه سینه

اکرم اصغری^{۱*}، محمد Mehdi ریاحی^۲، احمد کچویی^۳، سید حسن عادلی^۴، منصوره شاکری^۵

تاریخ دریافت ۱۴۰۳/۰۶/۲۸ تاریخ پذیرش ۱۴۰۳/۰۵/۱۰

چکیده

با وجود کاهش میزان سل در سراسر جهان، موارد جدیدی از این بیماری همچنان می‌شود، اما سل پوستی غیر شایع و بخش کوچکی از موارد جدید را به خود اختصاص می‌دهد. مشابهت ظاهری زخم پوستی ایجاد شده به دلیل سل پوستی با سایر بیماری‌های سیستمیک از نظر بالینی چالش برانگیز است. سل جلدی به دو نوع تقسیم می‌شود: نوع واقعی که با تشخیص باسیل از پوست درگیر مشخص می‌شود و نوع توبرکلوئید که ناشی از واکنش حساسیت مفرط است مقاله حاضر موردی را بررسی می‌کند که در آن پس از نمونه‌برداری سوزنی تحت هدایت سی‌تی اسکن از ریه، سل پوستی در محل سوزن بیوپسی به شکل ندول زخمی پوست ظاهر شده است. این گزارش موردی بر اهمیت شرح حال و معاینه فیزیکی تأکید دارد و توجه پزشکان را به احتمال انتشار بیماری از طریق روش نمونه‌گیری سوزنی با هدایت سی‌تی اسکن جلب می‌کند.

کلیدواژه‌ها: سل جلدی، مایکوباکتریوم توبرکلوزیس، زخم نکروزان، درد پلوریتیک

مجله مطالعات علوم پزشکی، دوره سی و پنجم، شماره پنجم، ص ۳۶۹-۳۶۱، مرداد ۱۴۰۳

آدرس مکاتبه: واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی، قم، ایران، تلفن: ۰۲۵۳۶۱۲۵۲۶

Email: akramasghari11@yahoo.com

مقدمه

زخم‌های مزمن و سایر ضایعات می‌شود. مسیر ورود باکتری به پوست، وضعیت اینمی میزان و وجود با عدم وجود حساسیت میزان می‌شود. بر اساس گزارش سازمان بهداشت جهانی (WHO) در سال ۲۰۱۹، سل خارج ریوی حدود ۱۵ درصد از هفت میلیون مورد شناخته شده سل در سال ۲۰۱۸ را شامل می‌شود (۱). بالین وجود، حتی در کشورهایی که سل به صورت گسترده شایع است، مانند هند، آفریقا و چین، سل پوستی کمتر از ۲ درصد از تمامی تظاهرات خارج ریوی این بیماری را تشکیل می‌دهد (۴، ۵). سل پوستی، اگرچه نادر است، می‌تواند عوارض جدی و پیچیده‌ای ایجاد کند و درک پاتوژن آن برای تشخیص و درمان صحیح ضروری است.

گزارش موردی

مردی ۳۰ ساله (اتباع افغانی) که ۶ ماه قبل از اولین علائم بالینی به ایران مهاجرت کرده بود) به دلیل درد شدید پلوریتیک در سمت

عفونت مایکوباکتریوم توبرکلوزیس یک بیماری مسری و یکی از علل مهم مرگ‌ومیر قابل پیشگیری و درمان در بزرگ‌سالان است که همچنان یکی از چالش‌های بزرگ سلامت عمومی در سراسر جهان به شمار می‌رود (۱). این بیماری بهویژه در کشورهای در حال توسعه با شدت بیشتری بروز می‌کند و به دلیل تماس‌های بین‌المللی و مهاجرت، خطر انتقال آن به کشورهای همسایه افزایش می‌یابد (۲). در حالی که همه افرادی که با باسیل تماس دارند به سل مبتلا نمی‌شوند، نقش عوامل ژنتیکی در بروز این بیماری بسیار اهمیت دارد. سل می‌تواند به شکل‌های مختلف بروز یابد، و شکل پوستی آن که یکی از نادرترین اشکال سل خارج ریوی است، معمولاً به دلیل تلقیح خونی یا انتشار مستقیم عفونت ایجاد می‌شود (۳). درگیری پوستی از تظاهرات نسبتاً غیرمعمول سل است. نتایج بالینی متفاوت است و شامل: پاپولهای التهابی، پلاک‌های قرمز، ندول‌های چركی،

^۱ استادیار واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران (نویسنده مسئول)

^۲ واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران

^۳ دانشیار واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران

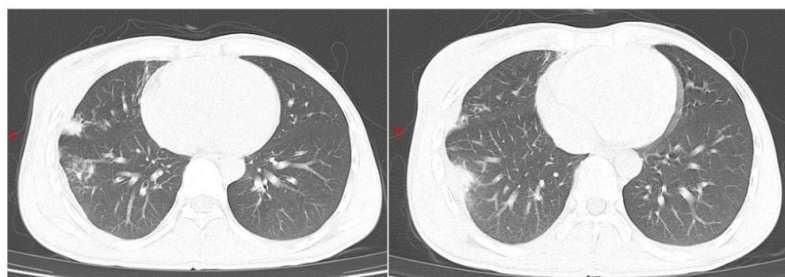
^۴ استاد واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران

^۵ واحد توسعه تحقیقات بالینی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران

سانتی‌متر در طول و ۵ سانتی‌متر پهنای عرضی با ترشحات قهقهه‌ای رنگ و بدون خونریزی واضح اما دردناک در لمس وجود داشت. بیمار از زمان مهاجرت به ایران تا زمانی که در کلینیک فوق تخصصی ریه ویزیت شدند، سابقه هرگونه تماس با مورد مشکوک به سل را کاملاً انکار می‌کرد و وضعیت تنفسی‌ای مناسب داشته‌اند و این که هرگز از سیگار و یا مواد مخدر استنشاقی و یا تزریقی استفاده نکرده بودند، اما طبق معمول اتباع افغانی به صورت متابوب از ماده ناس استفاده می‌کردند معاینه فیزیکی لنفاونوباتی و یا هپاتوسایپلونومگالی نداشت، هیچ لنفاونوباتی سطحی قابل‌لمس در مجاورت زخم نبود. صدای قلب و ریه در سمع طبیعی بود.

مطالعات تشخیصی

نتایج سی‌تی‌اسکن قفسه سینه در اولین مراجعته بیمار به کلینیک ریه (پنج هفته قبل از ویزیت فعلی) افزایش ضخامت پلور و غونت پاراشیم ریه را به شکل ندول و برونوشیولیت (tree-in-bud) (opacity) نشان داد (شکل ۱).



شکل (۱): نتایج سی‌تی‌اسکن قفسه سینه در اولین مراجعته

در دیواره قفسه سینه یک پلاک زخمی این دوره نکروتیک مترشحه به ابعاد $5 \times 8 \text{ cm}$ به صورت پاپول‌های پوستی دردناک، نکروزه، اریتماتوز و ارغوانی در همی توراکس راست (نژدیک نوک پستان)، با ترشحات قهقهه‌ای بی‌بو با حاشیه ارغوانی حدود ۲ سانتی‌متر از زخم مشاهده شد (شکل ۲).

راست قفسه سینه (زیر نوک سینه) و زخم پوستی دیواره قفسه سینه به کلینیک تخصصی ریه مراجعه کرد.. پنج هفته قبل از ویزیت فعلی، بیمار با شکایت درد شدید دیواره قفسه سینه بدون علامت سیستمیک دیگر یا سابقه پزشکی (مانند تب، تعریق، کاهش وزن یا سرفه) با مراجعه به کلینیک ریه توسط یک متخصص ریه دیگر ویزیت شده بود. در اولین مراجعته به کلینیک فوق تخصصی ریه با توجه به شکایت اصلی که درد قفسه سینه بوده است، معاینه فیزیکی هیچ‌گونه درد در لمس سطحی و یا ضایعه پوستی و لنفاونوباتی و یا هپاتوسایپلونومگالی گزارش نکرده و بررسی آزمایشگاهی انجام نشده بود.

یافته‌های معاینه فیزیکی

در ارزیابی فعلی بیمار؛ علامت حیاتی نرمال (دمای بدن، ۳۷ درجه سانتی‌گراد، ضربان نبض، ۸۶، تعداد تنفس، ۲۰، و فشارخون ۱۱۲.۵۸ میلی‌متر بر جیوه) و معاینه فیزیکی زخم پوستی بر روی دیواره قفسه سینه با ظاهر آتش‌فشانی و به شکل بیضی حدود ۸

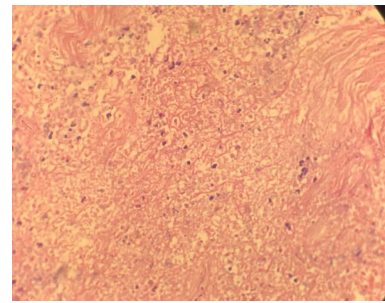
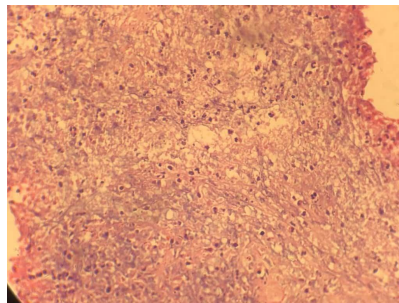
بیمار برای بیوپسی تحت هدایت سی‌تی‌اسکن به رادیولوژیست ارجاع داده شد. سه هفته پس از آن، بیمار برای پیگیری با سی‌تی‌اسکن جدید قفسه سینه و گزارش هیستوپاتولوژیک به کلینیک ریه مراجعه نمود. هیچ تغییر قابل‌توجهی در سی‌تی‌اسکن قفسه سینه مشاهده نشد. او از تشدید درد دیواره قفسه سینه پس از نمونه‌گیری شکایت داشت. در معاینه در محل ورود سوزن بیوپسی



شکل (۲): سی‌تی‌اسکن جدید قفسه سینه و عکس ترشحات

تجزیه و تحلیل هیستوپاتولوژیک:

بافت همبند فیبروز با انفیلتاسیون سلولی التهابی مختلط شدید



شکل (۳)

درمان با آنتی بیوتیک خوارکی برای عفونت‌های شایع پوستی بی‌اثر بود، بنابراین بیوپسی پوست توسط جراح پیشنهاد شد. بیوپسی گوهای (بدون دبریدمان) توسط جراح گرفته شد و نمونه برای بررسی هیستوپاتولوژی، میکروبی و قارچ، اسمیر و کشت باسیل اسید فست ارسال شد. بیمار با توصیه به مراجعته به کلینیک ریه با گزارش پاتولوژی بیوپسی ترجیح شد.

دو هفته بعد، او با گزارش هیستوپاتولوژی، با شکایت از بدتر شدن درد در ناحیه زخم و تغییر در ظاهر زخم بازگشت (شکل ۴).



شکل (۴)

گزارش پاتولوژی بیوپسی پوست:

در مقاطع برش‌های بافتی پوست در زمینه بافت همبندی-چربی، چندین گرانولوم با اندازه‌های متفاوت دیده می‌شد که هر کدام از ۱-۲ سلول غول‌آسای چندهسته‌ای از نوع لانگهانس در مرکز همراه با کانون‌های کوچک نکروز، سلول‌های اپی تلویبدی که

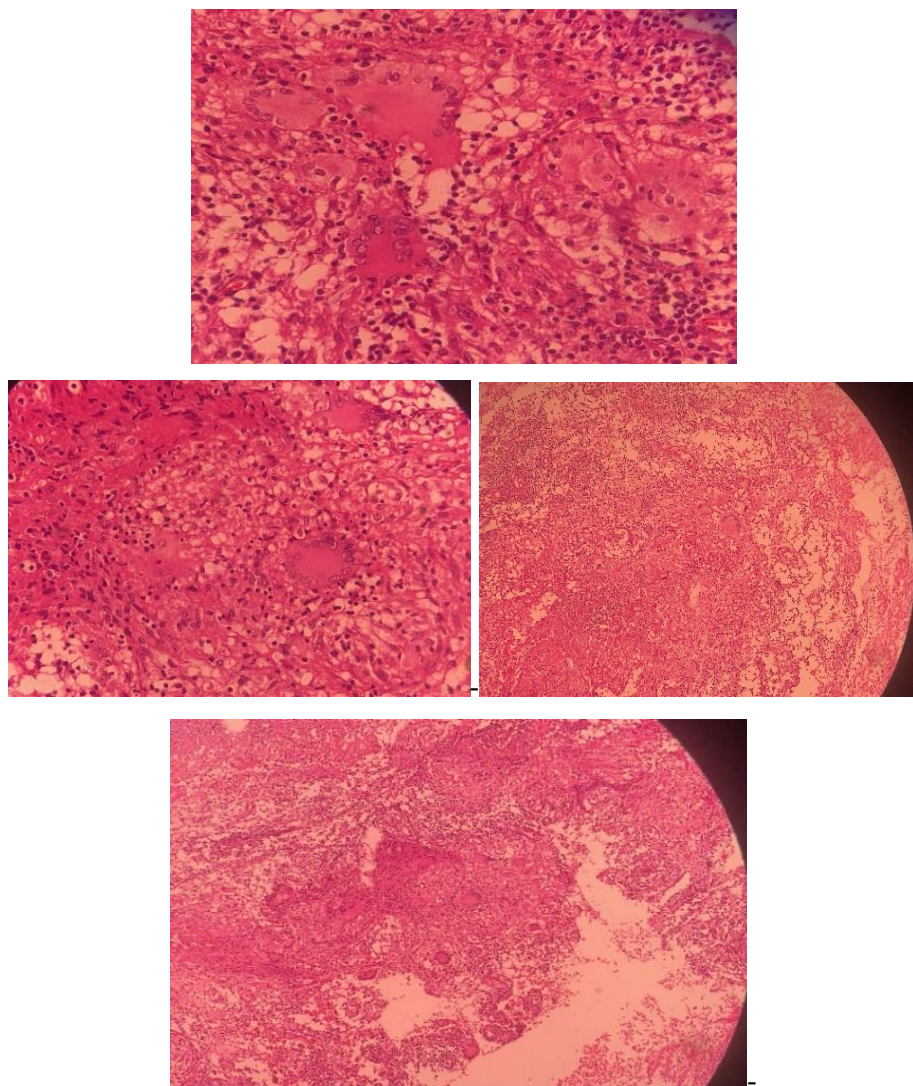
کمیته پزشکی برای بررسی و تشخیص بیماری تشکیل شد. از نظر متخصص پوست: برای علل عفونی (اکتینومیسیس، نوکاردیا و مایکوباتریوم توپرکلوزیس) و علل التهابی (پیودرما گانگرزووم) و درمان کوتاه‌مدت کورتیکواستروئید سیستمیک توصیه و در صورت لزوم، بیوپسی پوست باید از نواحی ارغوانی انجام شود. از نظر متخصص بیماری‌های عفونی: بررسی ضایعه فیستول. از آنجایی که حال عمومی بیمار بد نیست، درمان تجربی توصیه نشد. بررسی ترشحات از نظر گرانول اکتینومایسین و اسمیر و کشت باکتریولوژیک و نمونه‌برداری از محل ضایعه پوستی برای بررسی هیستوپاتولوژیک توصیه شد. متخصص ریه: نمونه‌برداری جراحی پوست و بررسی اکتینومایسین، سل-نوکاردیا و توجه به درگیری نمونه‌برداری از پوست کرد.

مطالعات آزمایشگاهی شامل شمارش CBC (جهت بررسی لکوسیتوز) نرمال و مطالعات خودایمنی (جهت بررسی علل سیستمیک مثل: گرانولوماتوز و گنر و آرتربیت روماتوئید) شامل آنتی‌بادی‌های ضد هسته‌ای، ANA و فاکتور روماتوئید منفی بود.

جهت بررسی علل التهابی سیتمیک و عفونی مثل توپرکلوزیس، برونوکسکوبی و لاواز بروونکوآلوئولار (جهت ارسال نمونه لاواز الونلی از نظر اسمیر و کشت باکتری‌های معمول و بکتری غیرمعمول مثل ESR 56 CRP: 60. بالا مطرح کننده علت التهابی و یا عفونی که التهاب سیتمیک ایجاد کرده است را مطرح کرد.

بررسی‌های میکروبیولوژیکی و پاتولوژیک شواهدی به نفع اکتینومایسین و نوکاردیا نشان نداد. (شکل ۵) رنگ‌آمیزی اسید فست باسیل منفی بود. PCR یا کشت بافت برای بررسی مایکوباکتریوم توبرکلوزیس توصیه شد.

ماکروفاژهای تغییر شکل یافته می‌باشند در قسمت خارجی تر تشکیل شده‌اند که این ساختار توسط تعداد زیادی سلول لنفوцитی کوچک از نوع سلول‌های لنفوцитی T احاطه شده‌اند.



شکل (۵): بیوپسی پوست

بیمار با پروتکل استاندارد داروهای سل (DOTS) تحت درمان قرار گرفت و هر دو هفته یکبار زخم پوستی، بهبود درد پلورتیک یا گسترش زخم موربدرسی و نظارت قرار گرفت. شش هفته پس از شروع درمان، بهبود پیشرونده زخم و ناپدید شدن کامل درد پلورتیک مشاهده شد (شکل ۶،۷).

بیمار به مرکز بهداشت ارجاع شد و نمونه سوپ از زخم پوستی دیواره قفسه سینه برای اسمیر، کشت و رنگ‌آمیزی باسیل اسید فست و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز مایکوباکتریوم توبرکلوزیس (PCR) جمع‌آوری شد. AFB اسمیر منفی بود، تست TB PCR ۲ روز بعد مثبت شد.



شکل (۷): شش هفته پس از درمان



شکل (۶): شروع درمان ضد سل



شکل (۷): ۲۴ هفته بعد

می‌توان در محل درگیری پوست با استفاده از آزمایش‌هایی مانند اسمری، هیبریداسیون درجا، نمونه‌های پاتولوژی یا کشت‌ها... پیدا کرد در مقابل توبرکولیدها ناشی از واکنش حساسیت مفرط به آنتی‌زن‌های مایکوباکتریایی در نظر گرفته می‌شوند و مایکوباکتریوم از طریق اسمری، تکنیک‌های هیستوپاتولوژیک یا کشت از ضایعات سل قابل تشخیص نیستند^(۶). سل پوستی واقعی شامل موارد انتقال عفونت سل از ساختارهای مجاور به پوست شامل اسکلروفلودrama (نتیجه گسترش مستقیم عفونت از ساختارهای عمیق به عنوان مثال غدد لنفاوی، استخوان، مفصل با ایدیدیم به پوست می‌باشد و قبل از ظهور داروی ضد سل این بیماری به مقدار بیشتری دیده می‌شد)، سل کوتیس اوریالیس (تظاهر مولتی باسیلاری بیماری سل که معمولاً در شرایط پیشرفتی بیماری سل به صورت سل خارج ریوی و به دلیل نقص اینمی رخ می‌دهد)،^(۷) سل جلدی تظاهر نسبتاً نادر سل است که در اثر ورود مستقیم باسیل سل به داخل پوست ایجاد می‌شود. پزشک به دلیل آگاهی کافی از مورفولوژی و چگونگی بروز سل پوست به این بیماری مشکوک می‌شود. سل (TB) یک عفونت مایکوباکتریایی است که می‌تواند چندین سیستم و اندام را تحت تأثیر قرار دهد. مایکوباکتریوم توبرکلوزیس، یک باسیل اسید فاست، ارگانیسم تحریک‌کننده اولیه تظاهرات پوستی سل است. سیستم‌های طبقبندی برای سل پوستی متفاوت است. معمولاً سل پوستی به دو گروه عمدۀ تقسیم می‌شود:

سل پوستی واقعی شامل شرایطی است که در آن ضایعات پوستی تظاهر مستقیم عفونت در محل است. و مایکوباکتریوم را

بحث

مایکوباکتریوم توبرکلوزیس (MTB) یک علت عفونی اصلی مرگومیر در بزرگسالان در سراسر جهان است. انسان به عنوان میزبان و یک مخزن طبیعی برای MTB عمل می‌کند^(۱). پس از عفونت اولیه، از افراد با اینمی دستنخورده (ایمنی نرمال) باسیل‌ها پاکسازی شده یا وارد فاز "نهفته" می‌شوند. فرد بدون علامت باقی می‌ماند، اما بیماری نهفته این امکان را دارد که در هر زمانی فعال شود. ۱۰ درصد باقیمانده افراد به بیماری اولیه پیشرونده همراه با عفونت ریه سلی و گسترش در محل کاشت اولیه مبتلا می‌شوند^(۲).

سل جلدی تظاهر نسبتاً نادر سل است که در اثر ورود مستقیم باسیل سل به داخل پوست ایجاد می‌شود. پزشک به دلیل آگاهی کافی از مورفولوژی و چگونگی بروز سل پوست به این بیماری مشکوک می‌شود. سل (TB) یک عفونت مایکوباکتریایی است که می‌تواند چندین سیستم و اندام را تحت تأثیر قرار دهد. مایکوباکتریوم توبرکلوزیس، یک باسیل اسید فاست، ارگانیسم تحریک‌کننده اولیه تظاهرات پوستی سل است. سیستم‌های طبقبندی برای سل پوستی متفاوت است. معمولاً سل پوستی به دو گروه عمدۀ تقسیم می‌شود:

سل پوستی واقعی شامل شرایطی است که در آن ضایعات پوستی تظاهر مستقیم عفونت در محل است. و مایکوباکتریوم را

و تظاهرات باليني دارند پيشنهاد مى شود. در غير اين صورت، به راحتی از تشخيص دور مى ماند (۱۷،۱۸). مطالعاتي که در اين خصوص صورت پذيرفته است از قبيل مطالعه رهبر و همکاران که اهميت تشخيص سل خارج ريوی در بيان کرده (۱۹) و در مطالعات نتيجه گرفتند که در موارد شک به TB پلور توراكوسکوبوي و مشاهده مستقيم پلور و اخذ بيوپسي هاي متعدد از پلور روش مناسبی است و در صورت رؤیت نکروز پنيري، ندول هاي متعدد، چسبندگی، ضخيم شدگی و آدم پلورال در بررسی هاي توراكوسکوبيك می توان به وجود سل شک کرد (۲۰). و درنهایت جهت تشخيص سویه های این بیماری PCR-RFLP PCR می تواند به عنوان یک روش ساده و سریع برای تعیین حساسیت به سویه های مایکروبکتریوم توبرکلوزیس مورداستفاده قرار گیرد (۲۱).

نتیجه‌گیری

تشخيص اين مورد به دليل تظاهرات باليني در حال تکامل سل پيچیده بود. تشخيص نهايی در اين بيمار، سل پوستي اوليه با گسترش به ديواره قفسه سينه بود. اين تشخيص بر اساس یافته های باليني، راديولوژيک، پاتولوژيک و نتایج مثبت تست PCR برای مایکروبکتریوم توبرکلوزیس تأييد شد. تشخيص زودهنگام و شروع درمان مناسب با داروهای ضد سل منجر به بهبود قابل توجهی در عالم بيمار شد. اين مورد نشان می دهد که سل پوستي می تواند تظاهرات باليني پيچيده های داشته باشد و تشخيص آن ممکن است چالش برانگيز باشد. مطالعات بيشتری برای بررسی اپیدميولوژي، عوامل خطر و روش های تشخيصی جدي سل پوستي موردنیاز است.

تشکر و قدردانی:

نويسندگان از واحد توسعه تحقیقات بالینی بیمارستان شهید بهشتی قم برای پرایش نسخه سپاس گزاری می نمایند.

حمایت مالی تحقیق:

ندارد.

تضاد منافع:

تمامی نويسندگان اعلام می کنند که هیچ تضادی وجود ندارد که بی طرفی اين کار علمی را تحت تأثیر قرار دهد.

ملاحظات اخلاقی:

اخذ بيمار رضابت آگاهانه صورت پذيرفته است.

References:

- World Health Organization. WHO consolidated guidelines on tuberculosis: module 1: prevention: tuberculosis preventive treatment.

ارگانيسیم عامل بیماری رخ می دهد. ارگانیسم ها معمولاً در نمونه های گرفته شده از ضایعه پوستی توبرکولیدها با استفاده از کشت ها، اسمیرها یا آسیب شناسی قابل تشخیص نیستند (۱۲،۱۸). سه زیر گروه اصلی توبرکولیدها عبارت اند از: توبرکولید پابلوکنکروز، لیکن اسکروفولوسوروم و اریتم ایندوراتوم بازین (EIB) (۱۳). تشخيص سل پوستی به دليل ویژگی های بالینی غیر اختصاصی ضایعه و اين واقعیت که وجود باسیل (که می تواند توسط مایکروبکتریوم توبرکلوزیس، مایکروبکتریوم بوبویس و واکسیناسیون BCG ایجاد شود) به راحتی قابل اثبات نیست، دشوار است. هنگامی که بیمار با شکایت از ضایعات پوستی با شک بالا به سل پوستی بر اساس تظاهرات بالینی و شکل ضایعه و ملیت بیمار مراجعه می کند، اثبات سل جلدی بر اساس مورفولوژی و ویژگی های هیستوپاتولوژیک کار آسانی نیست.

طبق داده های WHO 2019، سل خارج ريوی ۱۵ درصد از هفت ميليون مورد حادثه در سال ۲۰۱۸ را تشکيل داده است (۱). ضایعات جلدی كمتر از ۲ درصد از تمام تظاهرات خارج ريوی را تشکيل می دهند (۱۴،۱۵).

در بيمار ما، وجود زخم در دنک و پیشرونده پوست ديواره قفسه سينه با گسترش به سطح پوست پس از نمونه برداری سوزنی از پلور، شک به گسترش سل ريوی (از رие به سطح پوست) را ایجاد کرد، اما بررسی میکروبیولوژی برونوکسکوبی و لاواز (BAL) از نظر مایکروبکتریوم توبرکلوزیس منفی شد که نمی تواند گسترش باسیل از رие به سطح پوست را منتفی کند. بنابراین، استفاده از سایر فن های تشخيصی منطقی بود. به دليل ماهیت تعداد باسیل کم در ضایعات و مشکلات استخراج مایکروبکتریوم از مواد بیوبویس، تشخيص آن دشوار است. در چنین مواردی تشخيص میکروبیولوژیک نقش اصلی را ایفا می کند و بیوبویس پوست و بررسی هیستوپاتولوژیک نمone و در صورت امکان کشت میکروبی نمone انجام می شود.

سل جلدی تمایل به تبدیل شدن به یک بیماری مزمن دارد، اما به درمان با داروهای ضد سل به خوبی پاسخ می دهد و در عرض ۶-۴ هفته پس از شروع درمان، شواهدی از بهبود پیشرونده زخم ظاهر می شود و در مواردی که تشخيص هنوز اثبات نشده است، مفید است (۱۶).

اگر در تشخيص افتراقی ها به احتمال سل توجه شود، تشخيص سل جلدی به راحتی انجام می شود، به ویژه در بیمارانی که سابقه سل

<https://www.who.int/publications/i/item/who-consolidated-guidelines-on-tuberculosis-module-1-prevention-tuberculosis-preventive-treatment>

- (Accessed April 12, 2021).
<https://doi.org/10.30978/TB2021-2-86>
2. Lewinsohn DM, Leonard MK, LoBue PA, Cohn DL, Daley CL, Desmond E, et al. Official American Thoracic Society/Infectious Diseases Society of America/Centers for Disease Control and Prevention Clinical Practice Guidelines: Diagnosis of Tuberculosis in Adults and Children. *Clin Infect Dis* 2017;64(2):111. <https://doi.org/10.1093/cid/ciw778>
 3. Chen TC, Tsai CH. Cutaneous tuberculosis simultaneously presenting as a subcutaneous nodule and mass: A case report. *Medicine (Baltimore)* 2021;100(25):e26722. <https://doi.org/10.1016/j.jcr.2021.e01207>
 4. Laennec RT. *Traité de l'Auscultation Médiate Et des Maladies des Poumons Et du Coeur*. Paris: Asselin and Cie; 1826. p. 649.
 5. Macgregor RR. Cutaneous tuberculosis. *Clin Dermatol* 1995 May;13(3):245-55. [https://doi.org/10.1016/0738-081X\(95\)00019-C](https://doi.org/10.1016/0738-081X(95)00019-C)
 6. Chen Q, Chen W, Hao F. Cutaneous tuberculosis: a great imitator. *Clin Dermatol* 2019 May;37(3):192-9. <https://doi.org/10.1016/j.cldermatol.2019.01.008>
 7. Punia RS, Aggarwal P, Kundu R, Mohan H, Bhalla M, Aggarwal D. Cutaneous tuberculosis: A clinicopathological study of 50 cases from a tertiary care referral hospital. *Knee* 2015;6:12. <https://doi.org/10.5455/amr.20150412074909>
 8. Frankel A, Penrose C, Emer J. Cutaneous tuberculosis: a practical case report and review for the dermatologist. *J Clin Aesthet Dermatol* 2009;2(10):19.
 9. Sehgal VN. Cutaneous tuberculosis. *Dermatol Clin* 1994;12(4):645. [https://doi.org/10.1016/S0733-8635\(18\)30128-1](https://doi.org/10.1016/S0733-8635(18)30128-1)
 10. James WD, Berger TG, Elston DM. *Andrews' Diseases of the Skin: Clinical Dermatology*. 11th ed. Elsevier; 2011. p. 322.
 11. Handog EB, Gabriel TG, Pineda RT. Management of cutaneous tuberculosis. *Dermatol Ther* 2008;21(3):154-64. <https://doi.org/10.1111/j.1529-8019.2008.00186.x>
 12. Barbagallo J, Tager P, Ingleton R, Hirsch RJ, Weinberg JM. Cutaneous tuberculosis: diagnosis and treatment. *Am J Clin Dermatol* 2002;3(4):319-28. <https://doi.org/10.2165/00128071-200203050-00004>
 13. Frankel A, Penrose C, Emer J. Cutaneous tuberculosis: a practical case report and review for the dermatologist. *J Clin Aesthet Dermatol* 2009;2(10):19.
 14. van Zyl L, du Plessis J, Viljoen J. Cutaneous tuberculosis overview and current treatment regimens. *Tuberculosis (Edinb)* 2015;95(4):629-35. <https://doi.org/10.1016/j.tube.2014.12.006>
 15. Tshisevhe V, Mbelle N, Peters RP. Cutaneous tuberculosis in HIV-infected individuals: lessons learned from a case series. *South African J HIV Med* 2018;20(1):a895. <https://doi.org/10.4102/sajhivmed.v20i1.895>
 16. Ramam M, Mittal R, Ramesh V. How soon does cutaneous tuberculosis respond to treatment? Implications for a therapeutic test of diagnosis. *Int J Dermatol* 2005 Feb;44(2):121-4. <https://doi.org/10.1111/j.1365-4632.2005.02063.x>
 17. Barbagallo J, Tager P, Ingleton R, Hirsch RJ, Weinberg JM. Cutaneous tuberculosis: diagnosis and treatment. *Am J Clin Dermatol* 2002 Aug;3(4):319-28. <https://doi.org/10.2165/00128071-200203050-00004>
 18. Frankel A, Penrose C, Emer J. Cutaneous tuberculosis: a practical case report and review for the dermatologist. *J Clin Aesthet Dermatol* 2009 Oct;2(10):19.
 19. Mardanpour K, Rahbar M. Tuberculous Osteomyelitis In Thumb: A Rare Case. *Stud Med Sci* 2021 Aug 10;32(5):329-34.
 20. Rousta F, Sokuti M, Beheshti Rouy S, Salehi D, Rezazadehsaatlou M. Thoracoscopic manifestations of pleural tuberculosis. *Stud Med Sci* 2018 Jul 10;29(4):246-54.

21. Taherahmadi M, Ahmadi A, Shojapour M, Nazari R, Moadab SR, Arjomanzadegan M. Rapid detection of susceptibility to ethambutol in clinical Mycobacterium tuberculosis isolated from tuberculosis patients by PCR-RFLP. Urmia Med J 2013; 24(8), 566-76.

A CASE REPORT OF A 30-YEAR-OLD MAN WITH SYMPTOMS OF PLEURITIC PAIN AND CHEST WALL SKIN ULCERS

Akram Asghari^{1}, Mohamad Mahdi Riyahi², Ahmad Kachoooyi³, Seyed Hasan Adeli⁴, Mansoureh shakeri⁵*

Received: 20 August, 2024; Accepted: 18 September, 2024

Abstract

Despite the reduction of tuberculosis globally, new cases of this disease continue to be reported in Iran, although skin tuberculosis is uncommon and constitutes a small portion of new cases. The presentation of skin ulcers caused by cutaneous tuberculosis can mimic other systemic diseases, leading to clinical uncertainty. Cutaneous tuberculosis is classified into two types: the true type, characterized by the presence of bacilli in the affected skin, and the tuberculoid type, resulting from an allergic reaction. This case report highlights a situation where a skin nodule, initially identified as cutaneous tuberculosis, was later confirmed through a lung biopsy guided by CT scan. It emphasizes the significance of medical history, physical examination, and considering the potential risk of disease spread during needle sampling procedures guided by CT scans.

Keywords: Cutaneous tuberculosis, Mycobacterium tuberculosis, Necrotizing wound, Skin ulcer, Pleuritic pain

Address: Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran

Tel: +98253612526

Email: akramasghari11@yahoo.com

SOURCE: STUD MED SCI 2024; 35(5): 369 ISSN: 2717-008X

This is an open-access article distributed under the terms of the [Creative Commons Attribution-noncommercial 4.0 International License](https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/) which permits copy and redistribute the material just in noncommercial usages, as long as the original work is properly cited.

¹ Assistant Professor, Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran (Corresponding Author)

² Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran

³ Associate Professor, Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran

⁴ Professor, Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran

⁵ Clinical Research of Development Unit, Shahid Beheshti Hospital, Qom University of Medical Sciences, Qom Iran