

گزارش یک مورد درگیری کبد در جریان لوسمی / لنفوم سلول T بالغین

دکتر سکینه عمویان^۱ - دکتر ناصر طیبی میبیدی^۲ - دکتر مهدی فرزادنیا^۲ -
دکتر دینا امیدوار تهرانی^۳

چکیده

HTLV-1 (T-Cell Leukemia Virus Type 1) اولین رتروویروس شناخته شده انسانی و جزو خانواده انکوویروس‌ها است. ویژگی مهم این ویروس محدودیت شیوع جغرافیایی آن است و شمال خراسان یکی از مناطق آندمیک آلودگی به این ویروس می‌باشد (۳-۲٪). ATLL (لوسمی / لنفوم سلول T بالغین) یک پرولیفراسیون بدخیم لنفوسیت‌های CD4⁺ T فعال شده می‌باشد و فقط در بیمارانی که در مناطق آندمیک از نظر رتروویروس HTLV-1 زندگی می‌کنند، دیده می‌شود. با توجه به شیوع نادر ATLL در افراد آلوده (۲-۴٪) و نیز درگیری نادرتر کبد در جریان آن و اشتباه تشخیصی آن با سایر بیماریهای درگیرکننده کبد، یک مورد درگیری کبد در جریان ATLL گزارش می‌شود. در این مقاله یک مورد نادر ابتلای کبد در جریان ATLL در آقای ۵۵ ساله با HTLV-1 مثبت گزارش می‌گردد که با شکایت احساس پری شکم، تب و بی‌اشتهایی مراجعه کرده بود. در اولتراسونوگرافی کانونهای متعدد هیپواکو در کبد همراه با آسیت مشاهده گردید. در بررسی میکروسکوپی، نمونه بیوپسی از توده کبدی انفیلتراسیون سلول‌های لنفوئیدی درشت پلیمورف در داخل سینوزوئیدها دیده شد. در ایمونوهیستوشیمی به عمل آمده به روش ایمونوپراکسیداز CD45 RO (نشانگر لنفوسیت T) مثبت و CD20 (نشانگر لنفوسیت B) منفی بود. در PCR انجام شده، ژن‌های Tax و Env مربوط به HTLV-1 در سلول‌های توموری بافت کبد مشاهده گردید.

واژه‌های کلیدی: لنفوم؛ HTLV1؛ ATLL؛ Liver

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند (دوره ۱۲، شماره ۱ و ۲، سال ۱۳۸۴)

^۱ نویسنده مسؤول؛ استادیار گروه آموزشی آسیب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

آدرس: مشهد- بیمارستان امام رضا (ع) - آزمایشگاه مرکزی بخش آسیب‌شناسی

تلفن: ۰۵۱۱-۸۵۴۳۰۳۱-۹ داخلی ۲۳۲۳ نمابر: ۰۵۱۱-۸۵۹۱۰۵۷ پست الکترونیکی: s-amoueian@mums.ac.ir

^۲ استادیار گروه آموزشی آسیب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

^۳ دستیار تخصصی گروه آموزشی آسیب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

مقدمه

ATLL[§] اولین بار در سال ۱۹۷۷ در کیوتو ژاپن شناخته شد. این بیماری یک پرولیفراسیون بدخیم لنفوسیت‌های CD4⁺T است (۲،۱) و عامل آن HTLV-1^{**} اولین رتروویروسی است که به طور مستقیم به عنوان ایجادکننده بدخیمی در انسان شناخته شد (۳).

با توجه به شیوع افراد مبتلا به HTLV-1 مثبت در استان خراسان (۲/۳-۳/۳٪) (۴) و نیز وجود ATLL، در این مقاله این مورد نسبتاً نادر معرفی و ابتلای اعضا مختلف بویژه کبد در جریان ATLL شرح داده می‌شود.

معرفی بیمار

بیمار مردی ۵۵ ساله با شکایت احساس پری شکم، تب و بی‌اشتهایی از چهار ماه قبل، در شهریور ماه سال ۱۳۸۲ در بخش داخلی بیمارستان امام رضا (ع) وابسته به دانشگاه علوم پزشکی مشهد بستری می‌شود. از تعریق شبانه و کاهش وزن شاکی بود. در معاینه فیزیکی لنفادنوپاتی‌های متعدد زنجیره گردنی با اندازه کمتر از یک سانتیمتر داشت. در گرافی قفسه صدری، غیر از شواهد برونشیت مزمن در لوب تحتانی ریه راست، ضایعه خاص دیگری وجود نداشت.

در سونوگرافی آسیت، کانونهای متعدد هیپواکو در کبد، طحال طبیعی ولی با اکوی غیر هموزن، پلورال افیوژن سمت راست و لنفادنوپاتی فراوان در اطراف ناف کبد و آئورت مشاهده شد؛ همچنین افزایش ضخامت دیواره دستگاه گوارش در نواحی دیستال معده و دئودنوم گزارش گردید.

در آزمایش شمارش گویچه (گلبول) سفید و قرمز و پلاکت طبیعی، درصد گویچه‌های سفید به شرح زیر بود:

Neut: 40.3% Lymph: 43.4%

(Atypical Lymph: 26%)

Mono: 4.3% Baso= 1.3% Eo: 5.4%

شاخصهای گویچه قرمز:

Hgb= 10.9 HCT: 34.2 MCV: 87.8

MCH: 28 MCHC: 31.9

سایر آزمایشات:

Ca: 7.4 P= 1.6 LDH: 1435

Anti- HTLV1: pos (+)

سدیم، پتاسیم، قند، BUN، SGOT، Cr، SGPT، بیلی

روبین توتال و مستقیم در حد طبیعی بودند. نتایج آزمایشات روی مایع آسیت به شرح زیر بود:

RBC= کم WBC= 1200/mm³ PMN: 70%

Lymph: 30% LDH= 2560 Alb = 1700

Glucose= 41

در آندوسکوپی از دستگاه گوارش فوقانی، ندولی به ابعاد

۳*۳*۳ سانتیمتر در زیر مخاط ناحیه آنتر معده با مرکز فرورفته مشاهده و از آن نمونه‌برداری شد که گزارش آسیب‌شناسی آن لنفوم غیر هوچکینی بود؛ همچنین در بررسی اسمیرهای حاصل از اسپیراسیون مغز استخوان و خون محیطی لنفوسیت‌های آتیپیک با پلئومورفیسم متوسط سلولی، بسیاری با هسته‌های شکافدار، لبولر برخی با نمای Flower Like و سیتوپلاسم متوسط بازوفیلیک دارای واکنش‌های ریز و در رنگ‌آمیزی اختصاصی با گرانول‌های PAS مثبت مشاهده شد.

در لاپاراسکوپی ضایعه‌ای در سطح روده‌ها دیده نشد. در سطح کبد کانونی با ظاهر متاستاتیک، سفید رنگ به اقطار ۳*۳ سانتیمتر مشاهده و از آن نمونه‌برداری شد و گزارش آسیب‌شناسی آن انفیلتراسیون سلولی لنفوئیدی پلیمورف آتیپیک در جریان لنفوم / لوکمی بود (شکل ۱).

نتایج رنگ‌آمیزی ایمنوهیستوشیمی به عمل آمده حاکی از منشأ سلول T سلول‌های لنفومی بود (شکل ۲ و ۳):

CD45 RO: مثبت و CD20: منفی

به علاوه در PCR انجام شده روی نمونه بیوپسی کبد،

بیمار با پرایمرهای Tax و Env (GD21) هر دو مثبت بود

که دال بر وجود ژنوم HTLV1 در سلول‌های لنفومی بود.

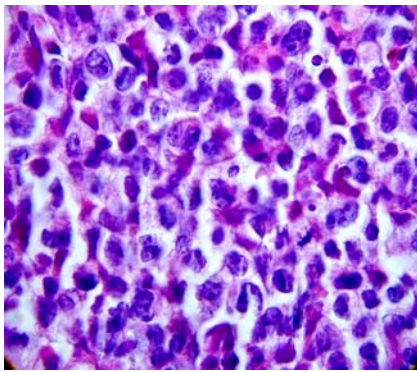
§ ATLL: Adult T-cell Leukemia/Lymphoma

** HTLV-1: T-Cell Leukemia Virus Type 1

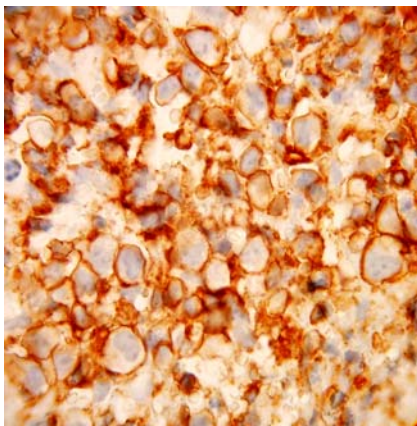
بحث و نتیجه گیری

ATLL یک سندرم لنفوپرولیفراتیو سلول T است که اولین بار در سال ۱۹۷۷ در ژاپن توصیف شد. این بیماری به طور تقریبی، فقط در افرادی دیده می شود که در مناطق آندمیک از نظر رتروویروس HTLV1 زندگی می کنند؛ البته شکلی از بیماری با HTLV1 منفی نیز گزارش شده است که بسیار نادر می باشد (۱،۲). HTLV1 اولین رتروویروس شناخته شده مسبب بدخیمی در انسان می باشد (۳).

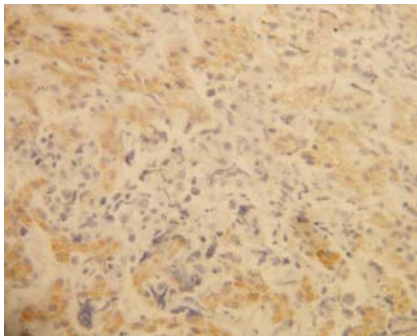
این ویروس از نظر فیلوژنتیک به گروه بین قاره ای^{††} (زیر گروه A) تعلق دارد. ژنوم HTLV-1 حاوی سه ناحیه رمزکننده Env، Pol و Gag و یک ناحیه با چارچوب بازخواندن^{†††} ORF III است. ORF III و IV ژن های تنظیمی Tax و Rex را رمز می کنند؛ این ویروس همچنین می تواند بیماری های متعدد غیر بدخیم ایجاد نماید که پاراپارزی اسپاستیک تروپیکال و میلوپاتی، یووئیت، آلوئولیت و پلی میوزیت از آن جمله اند (۵). ATLL در ۲-۴٪ از افراد آلوده به HTLV1 بعد از یک دوره نهفتگی (کمون) طولانی در حدود ۲۰-۳۰ سال ایجاد می شود (۶). این بیماری عمدتاً در بالغین با متوسط سن ۵۵ سالگی دیده می شود و نسبت ابتلای مرد به زن ۱/۵ به ۱ می باشد (۲،۱)؛ از نظر بالینی به چهار زیر گروه حاد، مزمن، لنفوماتو و Smoldering (Painless) تقسیم می شود (۲،۱). در ATLL حاد، تعداد سلول های سفید خون به طور متوسط $96700/mm^3$ گاه ائوزینوفیلی و نیز همراه با سندرم پارانئوپلازیک هیپرکلسیمی و نیز افزایش LDH (بالای ۱۰۰۰ واحد در لیتر) و افزایش میزان عفونتهای فرصت طلب به علت سرکوب ایمنی بخصوص ایمنی سلولی وجود دارد. بر خلاف شکل حاد، در شکل مزمن ATLL، کلسیم و LDH در محدوده طبیعی باقی می ماند؛ هیپر بیلی روبینمی وجود ندارد و لنفادنوپاتی، هپاتواسپلنومگالی، ضایعات پوستی منتشر و انفیلتراسیون ریه، دستگاه گوارش و سیستم اعصاب مرکزی دیده می شود.



شکل ۱- انفیلتراسیون منتشر سلول های لنفومی در کبد رنگ آمیزی هماتوکسیلین ائوزین؛ بزرگنمایی 10×40



شکل ۲- مثبت شدن شاخص CD45 RO در سطح سلول های لنفومی



شکل ۳- منفی شدن شاخص CD20 در سطح سلول های لنفومی

نوع Smoldering شامل اشکال متفاوتی است. ضایعات پوستی طولانی مدت به صورت اریتم، پاپول یا ندول با بروز و بهبود خود به خودی مکرر، انفیلتراسیون ریه با لنفوسیت های کوچک و حدود ۵٪ لنفوسیت آتیپیک که در خون محیطی

†† Cosmopolitan

††† Open Reading Frame

وجود دارد. هیپرکلسمی مشاهده نمی‌شود. پیش‌آگهی بیماری بدون درمان طولانی مدت است.

شکل لنفومی ATLL به صورت لنفوم تظاهر می‌نماید اما تغییرات لوکمیک بعد از یک دوره کوتاه از رشد موضعی رخ می‌دهد (۷).

هپاتومگالی، آسیت، پلورزی و افیوژن پریکارد در مرحله فعال اشکال حاد و لنفوماتو بیش از سایر انواع ATLL دیده می‌شود (۸).

کبد، طحال و مغز استخوان محل‌های شایع انفیلتراسیون به وسیله سلول‌های ATLL می‌باشند (۷). ضایعات ندولر در طحال، کبد و گره‌های لنفاوی شکمی بیشتر در نوع لنفوماتو یافت می‌شود (۸). در ATLL کبد، انفیلتراسیون سلول‌های لنفوییدی آتیپیک معمولاً سینوزوئیدال است (۹). ویژگی‌های این سلول‌ها همانند موارد ابتلا گره لنفاوی و پوست می‌باشد؛ به عبارت دیگر انفیلتراسیون سلول‌های درشت پلی مورف با هسته‌های وزیکوله بیضی‌شکل، هستک واضح و سیتوپلاسم فراوان همراه سلول‌های با اندازه متوسط با هسته‌های گرد یا گاهی سربریفوریم و سلول‌های کوچک با هسته‌های پیکنوتیک نامنظم تیره رنگ مشاهده می‌شود. وجود سلول‌های ژانت چند هسته‌ای مشابه سلول‌های ریداشت‌برگ با قطر معمولاً چهار برابر لنفوسیت‌های کوچک مخلوط با سلول‌های فوق ناشایع نیست (۷).

ابتلای مخاط معده و اولسره‌های متعدد کولون ناشی از انفیلتراسیون سلول‌های ATLL در مخاط و زیر مخاط گزارش شده است (۱۰).

بر خلاف سایر لنفوم‌ها، درگیری استخوان همراه با ایجاد ضایعات لیتیک در استخوان می‌تواند مشاهده شود (۱۱)؛ به علاوه نارسایی پیشرونده کلیه به دلیل انفیلترای سلول لوکمیک گزارش شده است (۱۲).

گاهی ATLL به علت ارتشاح سلول‌های نئوپلازیک در چشم، به صورت التهاب یک‌طرفه داخل چشم همراه با رتینیت منتشر ظاهر می‌شود (۱۳) یا به صورت توده

اپی‌فارنکس خود را نشان می‌دهد (۱۴).

در ۲۸٪ از بیماران، زمان تشخیص و در ۵۰٪ از بیماران در سیر بیماری هیپرکلسمی دیده می‌شود که در این بیمار وجود نداشت. در بیشتر بیماران با هیپرکلسمی، ابتلای مغز استخوان به وسیله ATLL و افزایش فعالیت استئوکلاستی و جذب استخوان وجود دارد؛ البته فعالیت افزایش‌یافته استئوکلاستی می‌تواند در فقدان ابتلای مغز استخوان به وسیله لنفوم موجود باشد (۱۵)؛ همچنین هیپرکلسمی می‌تواند به علت تولید پروتئین وابسته به هورمون پاراتیروئیدی (PTHrP) باشد (۱۶).

معیارهای تشخیصی ATLL به صورت زیر است (۳، ۱):

۱- اثبات هیستولوژیک یا سیتولوژیک بدخیمی لنفویید با یک ایمونوفنوتیپ سلول T بالغ

۲- لنفوسیت T غیر طبیعی در گردش خون (جز در نوع لنفومی)

۳- وجود آنتی‌بادی سرمی علیه HTLV1

۴- اثبات کلونال بودن DNA پروویرال HTLV1 روش‌های تشخیصی در بیمار مشکوک به ATLL عبارتند از:

بررسی سرولوژیک بیمار از نظر آنتی‌بادی سرمی علیه HTLV1، شامل بررسی لام خون محیطی و مغز استخوان، نمونه‌برداری از گره لنفاوی و یا عضو مبتلا، انجام ایمنوهیستوشیمی از نظر نشانگرهای لنفوسیت T و PCR جهت بررسی ژنوم HTLV1 در لنفوسیت‌های آتیپیک می‌باشد. تشخیص‌های افتراقی انفیلتراسیون سلول‌های لنفوییدی غیر طبیعی و بدخیم در کبد شامل:

۱- انفیلترای آماسی در بافت کبد که به واسطه تراکم بیشتر، یکنواخت‌تر بودن سلول‌های بدخیم و نیز ابتلای کامل یا نزدیک به کامل فضاها، پورت و کم بودن بقایای نکروتیک و آپوپتوز در انفیلترای آماسی تمایز داده می‌شود.

۲- لنفوم‌های اولیه و یا ثانویه کبد. لنفوم اولیه کبد نسبتاً نادر است و کمتر از ۱٪ لنفوم‌های خارج گرهی را تشکیل

هستند، نشانگرهای CD2، CD3، CD4 و CD25 معمولاً مثبت و CD28 و نشانگرهای سلول B نظیر CD20 منفی می‌باشند (۲۰۱).

CD45RO یک نشانگر ممبران سلولی و بندرت گلژی از سلول‌های T، هیستئوسیت‌ها و سلول‌های میلوئید می‌باشند و در نئوپلاسم‌های سلول T نئوپلاسم‌های هیستئوسیتیک و سارکوم گرانولوسیتی مثبت می‌شود.

در مورد بیمار گزارش شده در مطالعه حاضر CD45 RO مثبت و نشانگر منشأ سلولی T لنفوم بود (۱۸).

در حال حاضر PCR روش انتخابی برای تعیین DNA ویروس به طور مستقیم از خون یا دیگر بافتهای بدن می‌باشد.

درمان ATLL استفاده از کموتراپی ترکیبی می‌باشد ولی سوروی طولانی مدت کم است و انواع حاد و لنفوماتو پیش‌آگهی بدی دارند (۲).

با توجه به شیوع HTLV₁ بخصوص در استان خراسان پیشنهاد می‌گردد در صورت مواجهه با لنفوم‌های سلول T بررسی سرولوژیک بیماران از نظر HTLV₁ انجام شود و در صورت مثبت بودن ارزیابی ژنوم سلول‌های لنفومی از نظر وجود ژن‌های HTLV₁ صورت پذیرد.

می‌دهند (۱۷). لنفوم محدود به کبد، بدون ابتلا گره لنفاوی، طحال یا مغز استخوان است و بیشتر به صورت تومورهای منفرد و یا متعدد (اغلب از نوع سلول B) و بعضی به صورت انفیلترای منتشر (بیشتر از رده سلول T) تظاهر می‌کند و از نوع لنفوم غیر هوچکینی و اغلب گرید بالا هستند. برخی از لنفوم‌های اولیه کبد، همراه با عفونت ویروس هپاتیت C می‌باشند (۹).

درگیری ثانویه کبد در طی لنفوم غیر هوچکینی (با سلول B، T یا هر دو) بعد از گره‌های لنفاوی، طحال و مغز استخوان به طور شایعی روی می‌دهد. در این موارد ابتدا سیستم پورت مبتلا می‌شود اما ممکن است به پارانشیم اطراف فضای پورت و سینوزوئیدها نیز دست یابد. گاهی هم انفیلتراسیون سینوزوئیدی غلبه دارد.

لنفوم سلول T گاما دلتا انفیلتراسیون سینوزوئیدی دارد و در لنفوم سلول T محیطی علاوه بر ابتلای کانونی سیستم پورت و نیز ابتلای پارانشیم، گاهی اوقات طرح غالب انتشار به داخل سینوزوئیدها می‌باشد (۹، ۱۷).

رنگ‌آمیزی ایمنوهیستوشیمی در اثبات نوع لنفوم (سلول B یا T) کمک‌کننده است.

در ATLL که لنفوسیت‌های آتیپیک از نوع سلول T

منابع:

- 1- Handin RI, Lux SE, Stossel TP. Chronic lymphoid leukemias. In: Malek MS, Kenneth AF. Blood Principles and Practice of Hematology. 2nd ed. USA: Williams & Wilkins; 2003: 821-23.
- 2- Henderson ES, Lister TA, Greaves MF. Adult T-cell Leukemia. In: Takatsuki K, Matsuoka M. Leukemia. 7th ed. Philadelphia: WB Saunders; 2002: 705-11.
- 3- Yamaguchi K, Watanabe T. Human T lymphotropic virus type I and adult T-cell leukemia/ lymphoma in Japan. Int J Hematol. 2002; 76 suppl 2: 240-45.
- ۴- عباس‌زادگان غلامین مهران. تعیین نقش PCR در شناسایی ویروس HTLV₁ در دهندگان خون سازمان انتقال خون مشهد. پایان‌نامه کارشناسی ارشد ایمونولوژی. مشهد. پژوهشکده بوعلی. دانشگاه علوم پزشکی مشهد. ۱۳۷۹.
- 5- Mizokami T, Okamura K, Ikenoue H, Sato K, Kuroda T, Maeda Y, et al. A high prevalence of human T-lymphotropic virus type I in patients with antithyroid antibodies. Thyroid. 1994; 4 (4): 415-19.
- 6- Brauweiler A, Garvus JE, Reed JC, Nyborg JK Repression of bax gene expression by the HTLV-1 tax protein: Implications for suppression of apoptosis in virally infected cells. Virology. 1992; 231: 135-40.
- 7- Knowles D. Adult T-cell leukemia/ lymphoma. In: Watanabe S. Neoplastic Hematopathology. 2nd ed. USA: Williams & Wilkins; 2001: 1603-14.

- 8- Shimamura R, Ishibashi H, Morioka E, Teshima T, Kudo J, Hirata Y, et al. Assessment of abdominal involvement of adult T-cell leukemia/ lymphoma by ultrasonography: comparison among four clinical types. *J Clin Ultrasound*. 1991; 19 (8): 485-92.
- 9- Burt AD, Portmann BC, McSween R. Liver pathology associated with disease of other organs or systems. In: McSween R. *Pathology of the Liver*. 4th ed. London: Churchill Livingstone; 2002. 855.
- 10- Nakasone TM, Arakaki H, Shimoji T, Araki K, Mimura G. Adult T-cell leukemia with massive melena due to marked gastrointestinal involvement. *Rinsho Ketsueki*. 1989; 30 (10): 1848-52.
- 11- Jaffe ES, Blattner WA, Blayney DW, Bunn PA Jr, Cossma J, Guroff M, Gallo RC. The pathologic spectrum of ATLL. Human T-cell leukemia/lymphoma virus type I associated lymphoid malignancies. *Am J Surg Pathol*. 1984; 8 (4): 263-75.
- 12- Srinivasa NS, McGovern CH, Solez K, Poppema S, Halloran PF. Progressive renal failure due to renal invasion and parenchymal destruction by adult T-cell lymphoma. *Am J Kidney*. 1990; 16 (1): 70-72.
- 13- Kohno T, Uchida H, Inomata H, Fukushima S, Takeshita M. Ocular manifestations of ATLL A clinicopathologic study. *Ophthalmology*. 1993; 100 (12): 1794-99.
- 14- Okamoto M, Nomura T, Yamaguchi T, Tsuzuki M, Ezaki K. Adult T-cell leukemia/lymphoma primarily involving the epipharynx. *Rinsho Ketsueki*. 1996; 37 (11): 1331-33.
- 15- Brunning RD, Bone marrow. In: Rosai A. *Ackerman's Surgical Pathology*. 9th ed. Vol 2. St.Louis: Mosby; 2004.
- 16- Nakamura M, Ohishi A, Watanabe R, Kanenko K, Sakauchi M, Aosaki N, et al. Adult T-cell leukemia with hypercalcemia- induced metastatic calcification in the lungs due to production of parathyroid hormone related protein. *Intern Med*. 2001; 40 (5): 409-13.
- 17- Scheuer PJ, Lefkowitz JH. *Liver Biopsy interpretation*. 6th ed. Philadelphia: WB Saunders; 2000: 212-14.
- 18- Ioachim HL, Ratech H. Adult T-cell lymphoma/leukemia. In: Suzuki M, Matsuoka H, Yamashita K. *Ioachim's Lymph node Pathology*. 3rd ed. USA: Williams & Wilkins; 2002: 445.

A case report of liver Involvement during adult T-cell leukemia / lymphoma

S. Amoeian¹, N. Taiebi-Meibodi², M. Farzadnia², D. Omidvar-Tehrani³

Abstract

T-cell leukemia virus type 1 (HTLV-1) is the first known human retrovirus which belongs to oncovirus family. The virus has limited geographical prevalence and the north of Khorasan is one of the areas with endemic virus (2.3-3%). Adult T-cell leukemia/lymphoma (ATLL) is a malignant proliferation of the activated CD4⁺ T lymphocytes and is only found in patients belonging to areas where retrovirus HTLV-1 is an endemic infection. Regarding the rare prevalence of ATLL in the infected people (2%-4%) and also the rare involvement of the liver during its course and the fact that it may wrongly be taken as other liver-involved diseases, a case of liver-involvement during ATLL is reported here. A 55 year old man with positive HTLV1 and involvement of liver during ATLL, who was admitted due to suffering from fever, anxiety, abdominal fullness, and anorexia. By means of sonography several hypoechoic foci were found the in liver. On microscopic examination of liver mass sample, infiltrations of large polymorphic lymphoid cells within sinusoids were seen. In immunohistochemistry with immunoperoxidase modality, CD45 RO (T lymphocyte marker) was positive and CD20 (B lymphocyte marker) was negative. In PCR, we observed Tax and Env genes related to HTLV-1 in the tumoral cells of liver tissue.

Key Word: Liver; Lymphoma; HTLV-1; ATLL

¹ (Corresponding Author) Assistant Professor, Department of Pathology, Imam Reza Hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran s-amoeian@mums.ac.ir

² Assistant Professor, Department of Pathology, Imam Reza Hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

³ Resident of Pathology, Department of Pathology, Imam Reza Hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran