



WIKIDERM

NETZWERK HAUT

LEIOMYOM

Pa: Ausgangsstrukturen (glatte Muskulatur) bei Leiomyomen der Haut:

- M. arrector pili

Syn: Pilar leiomyoma

Vork: häufigster Leiomyomtyp (60%)

Gen: z. T. familiär gehäuft

Man: häufig in der Pubertät

KL: meist stark schmerzhaft, langsam wachsende, 1-2 cm große hautfarbene Papeln

Merk: Akronym "Lend an egg" (s. Liste der Differentialdiagnosen: **Tumoren, schmerzhaft**)

Lok: Prädilektionsstelle: Streckseiten der Extremitäten

Hi: subepidermale, unscharf begrenzte Konvolute glatter Muskelzellen mit spindelförmigen Kernen und perinukleärem Halo   

Lit: Indian Dermatol Online J. 2022 Sep 5;13(5):682-683. http://doi.org/10.4103/idoj.idoj_543_21

- Gefäßwände

Syn: Angioleiomyome

KL: bis mehrere Zentimeter große, tief liegende Knoten

Note: Angioleiomyome sind größer und tiefer als Piloleiomyome

Lok: Prädilektionsstelle: Knöchelregion

Vork: meist Frauen mittleren Alters

Kopl: Schmerzhaftigkeit nur bei ca. der Hälfte d. F.

- Zona muscularis von Skrotum (Tunica dartos), Penischaft, großen Labien und Mamillen

Syn: genitales Leiomyom



Vork: 20% aller Leiomyome

Bef: - multiple Leiomyome: Piloleiomyome

- solitäres Leiomyom: Angioleiomyom oder genitales Leiomyom


Hi: einander durchflechtende Bündel glatter Muskelfasern mit charakteristischen zigarrenförmigen Zellkernen

Meth: Nachweis mit Masson-Trichrome-Färbung

So: sklerotisches Leiomyom  

IHC: Desmin-positiv

DD: Histiozytom, Neurofibrom, Hamartom glatter Muskelzellen, Neurom, Adnextumor, Glomustumor, Keloid

Ass: multiple Leiomyome von Haut und Uterus 

Syn: hereditäres Leiomyomatose- und Nierenzellkarzinom-Syndrom, Reed-Syndrom

Engl: multiple cutaneous and uterine leiomyomatosis (MCUL), hereditary leiomyomatosis and renal cancer syndrome (HLRCC), Reed syndrome

Gen: autosomal dominante Mutation der Fumarat-Hydratase

Hi: 

Lit: -  

- Ann Dermatol. 2023 May;35(Suppl 1):S14-S18. <http://doi.org/10.5021/ad.20.287>

Lit: 

Th: schwierig, da hohe Rezidivhäufigkeit

Meth: - Exzision

Altn: Kryotherapie

Dos: Dermatol Ther. 2020 Jan 9:e13226. <http://doi.org/10.1111/dth.13226>

- symptomatische Schmerztherapie

Stoff: - Phenoxybenzamin

Dos: 10 mg/Tag in 3-6 ED

Co: Nifedipin

Dos: 10 mg/Tag in 3 ED

- Doxazosin

Lit: J Dermatol. 2014 Mar;41(3):278-9 (Griechenland)

- Gabapentin

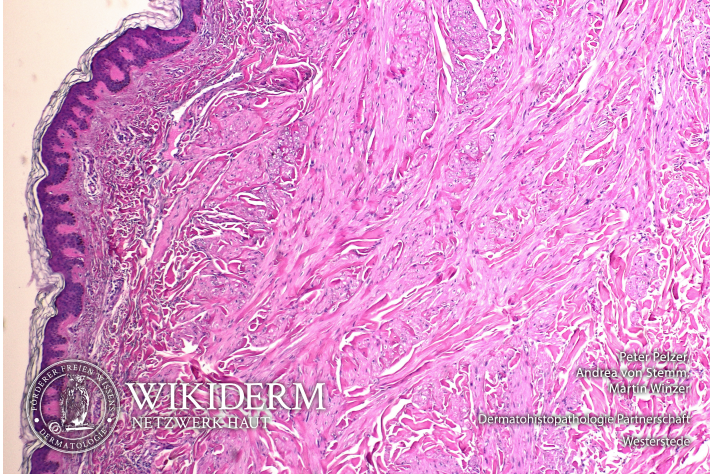
Lit: Cutis. 2019 Sep;104(3):E19-E22

Co: Nifedipin (3x10 mg/Tag bzw. 10 mg bei Bedarf)

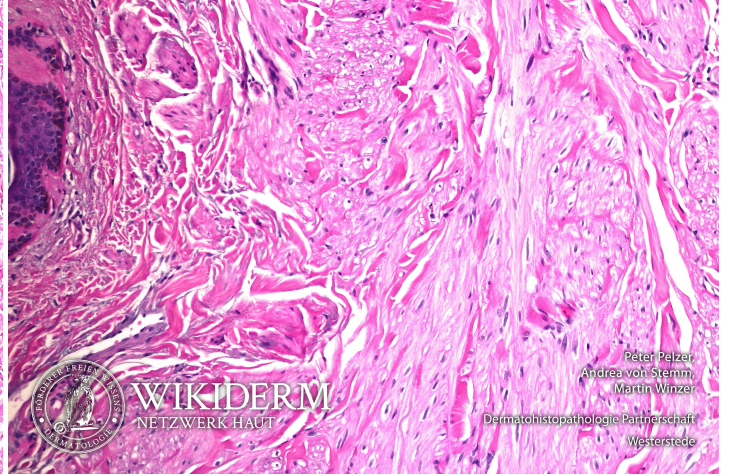
- Botulinumtoxin

Lit: 

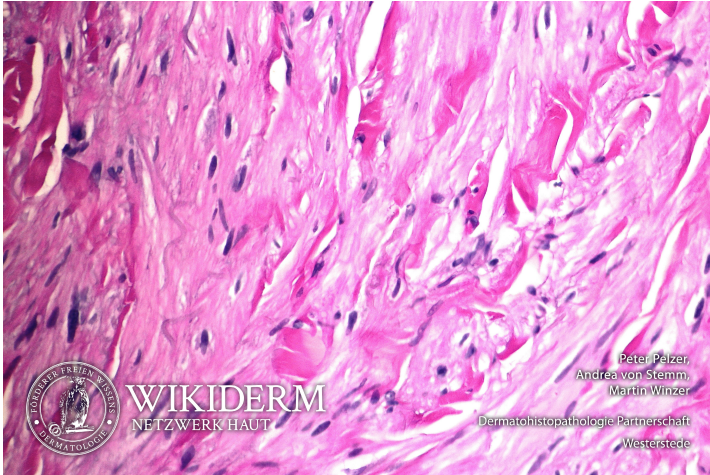
📌 Pileleiomyom, Abb. 1



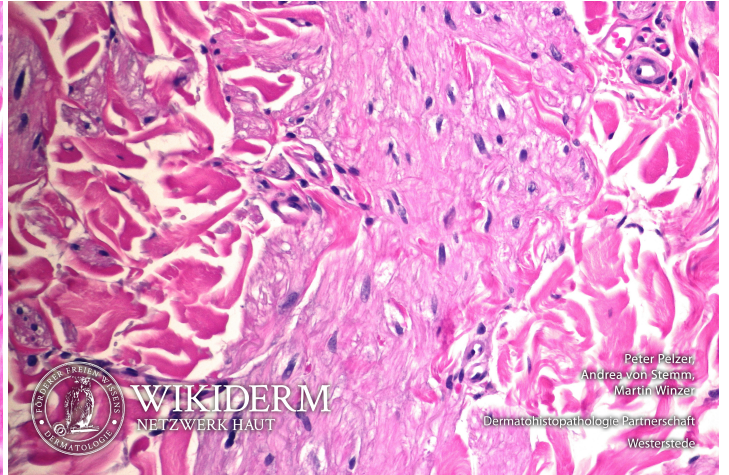
📌 Pileleiomyom, Abb. 2



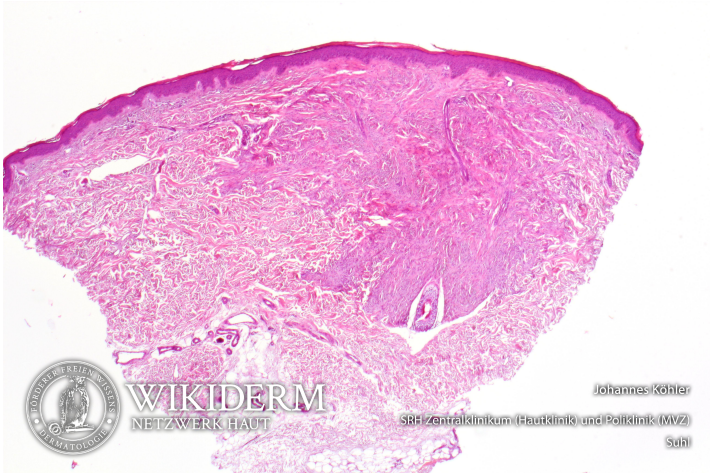
📌 Pileleiomyom, Abb. 3



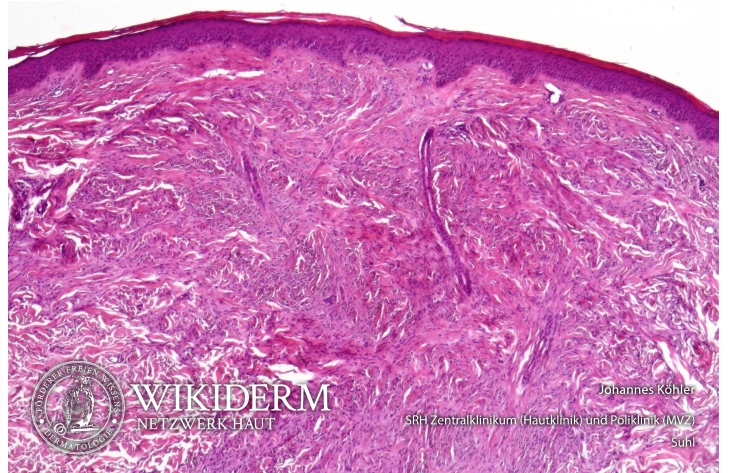
📌 Pileleiomyom, Abb. 4



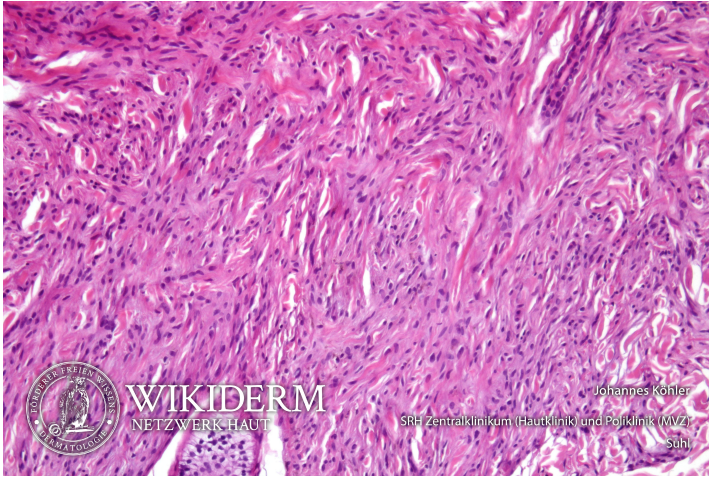
📌 Pileleiomyom, Fall 2, Abb. 1



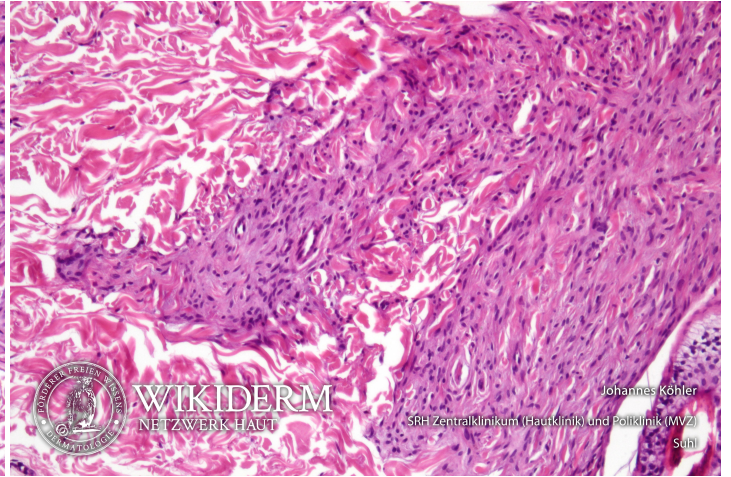
📌 Pileleiomyom, Fall 2, Abb. 2



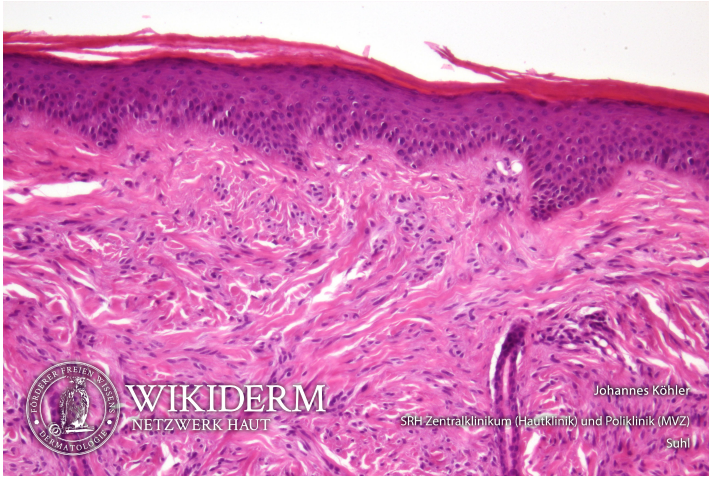
🔗 Piloileiomyom, Fall 2, Abb. 3



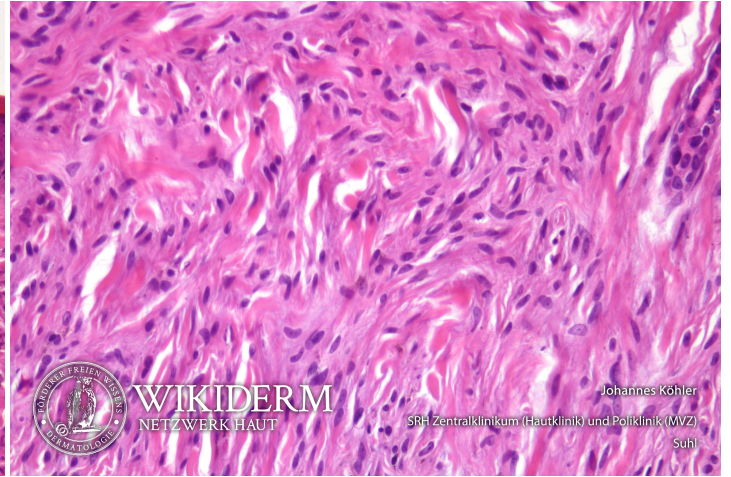
🔗 Piloileiomyom, Fall 2, Abb. 4



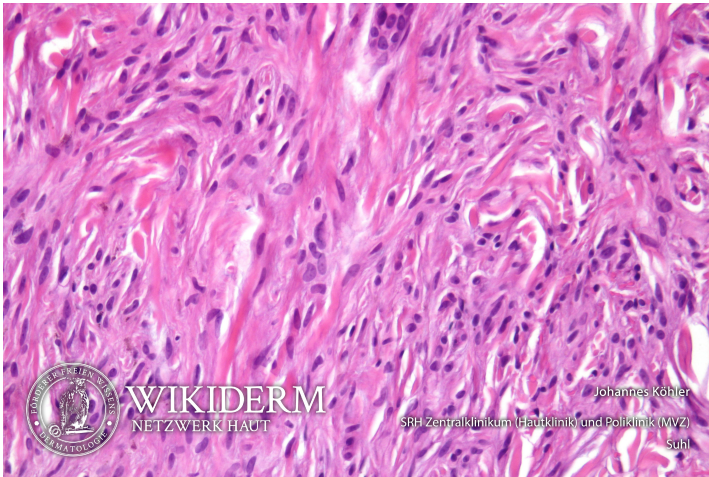
🔗 Piloileiomyom, Fall 2, Abb. 5



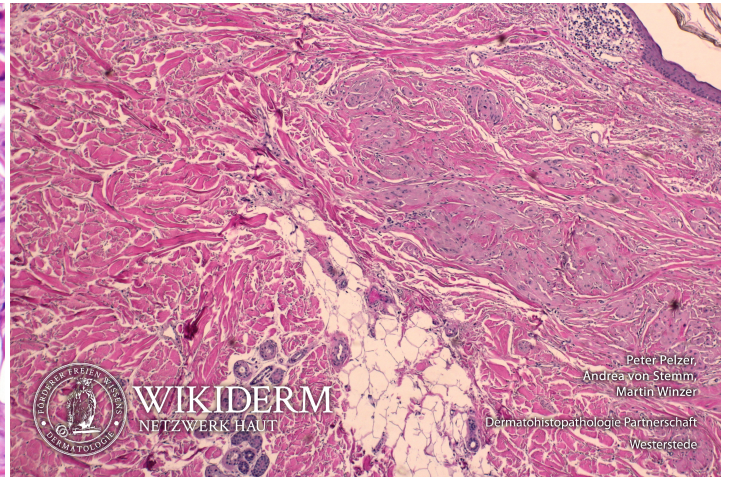
🔗 Piloileiomyom, Fall 2, Abb. 6



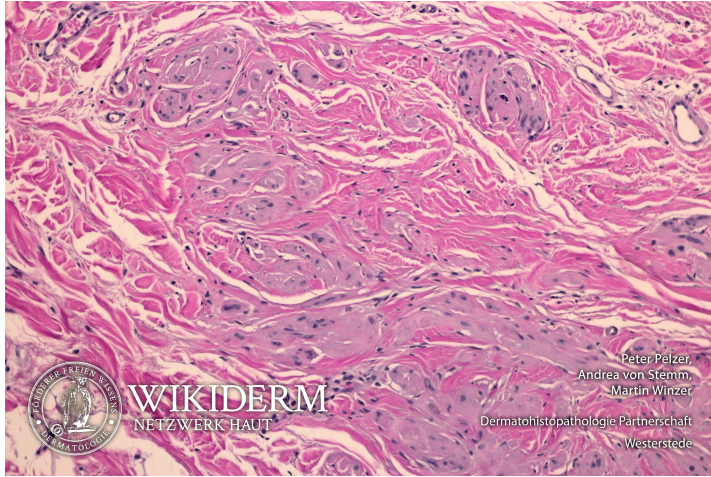
🔗 Piloileiomyom, Fall 2, Abb. 7



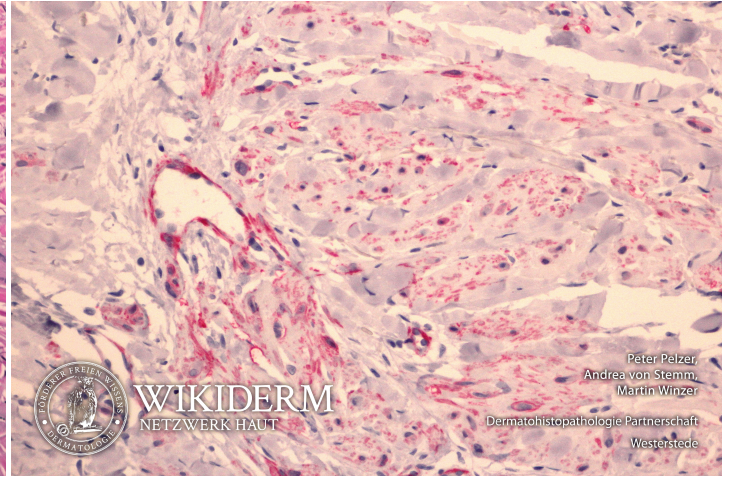
🔗 sklerotisches Leiomyom, Abb. 1



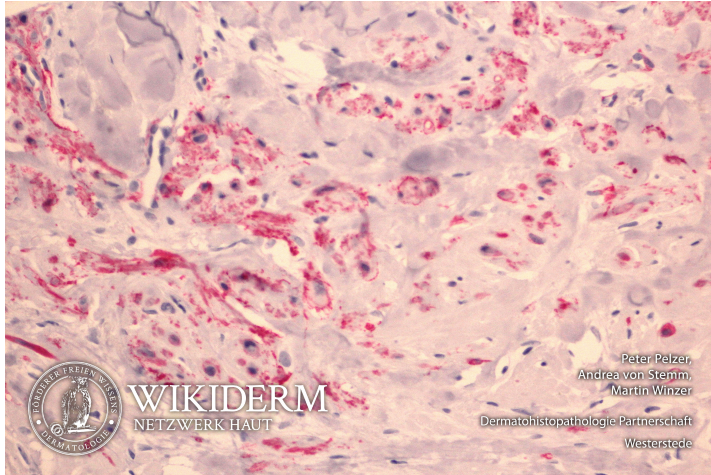
4 sklerotisches Leiomyom, Abb. 2



4 sklerotisches Leiomyom, Glattmuskelaktinfärbung, Abb. 3



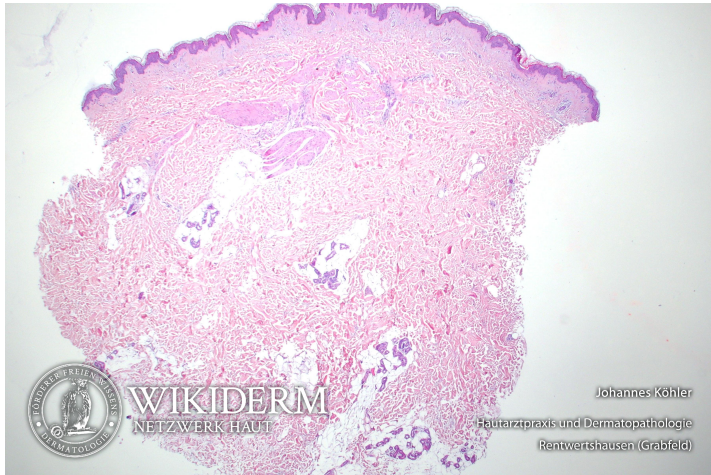
4 sklerotisches Leiomyom, Glattmuskelaktinfärbung, Abb. 4



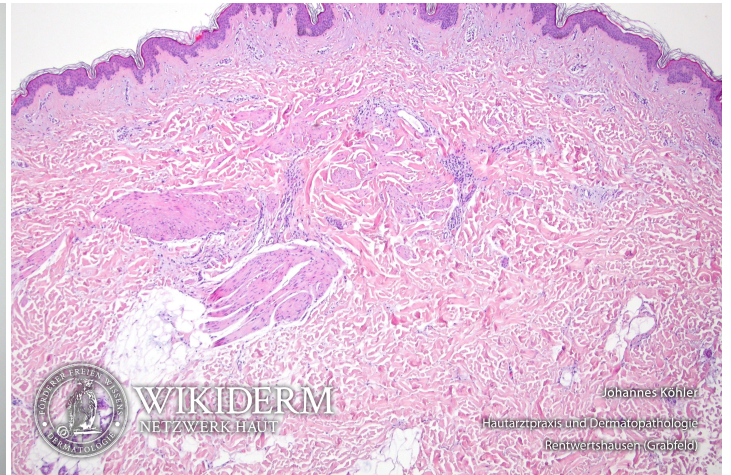
4 Leiomyomatose, Arm



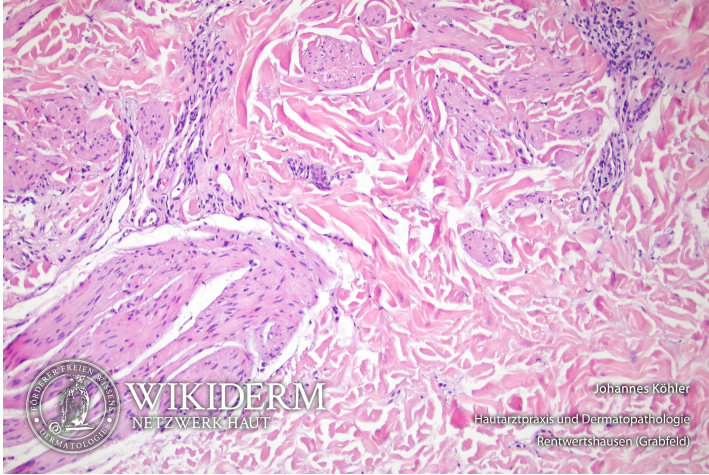
4 hereditäre Leiomyomatose, Abb. 1



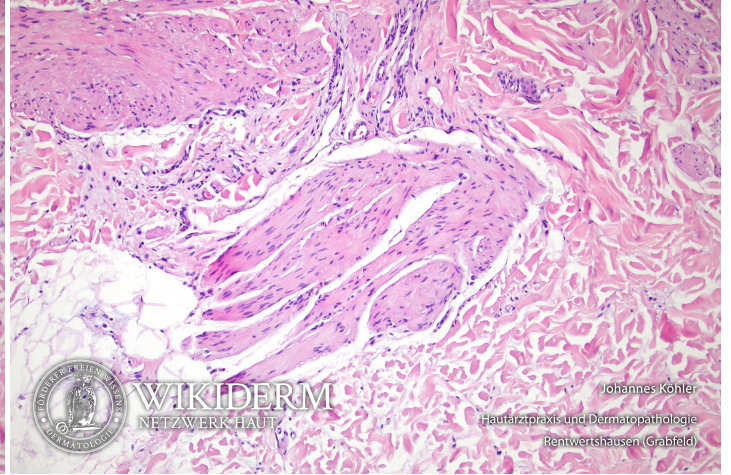
4 hereditäre Leiomyomatose, Abb. 2



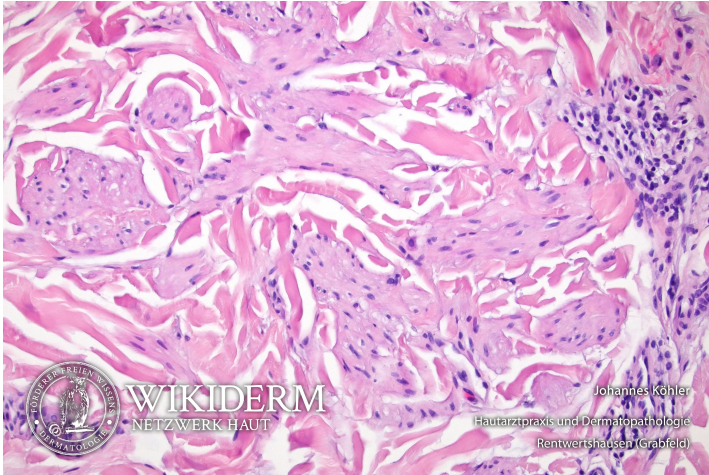
hereditäre Leiomyomatose, Abb. 3



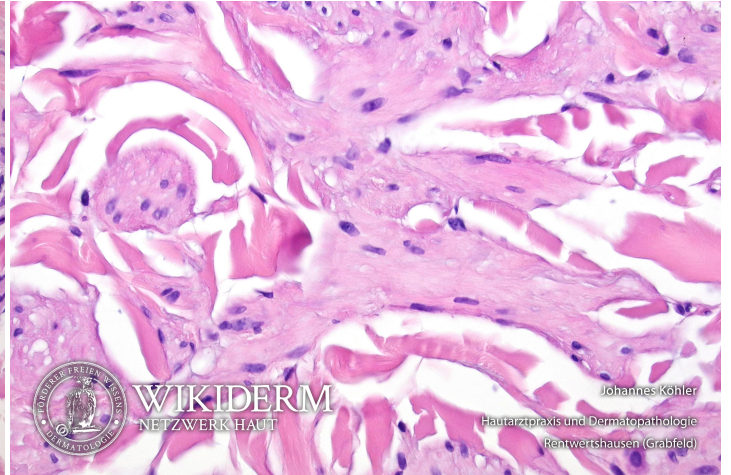
hereditäre Leiomyomatose, Abb. 4



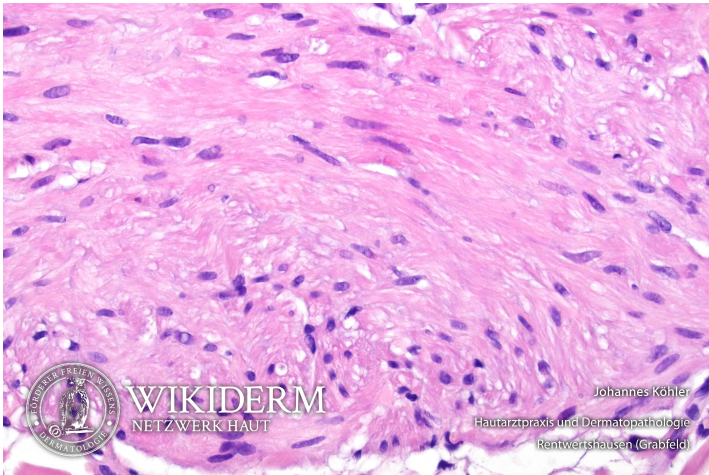
hereditäre Leiomyomatose, Abb. 5



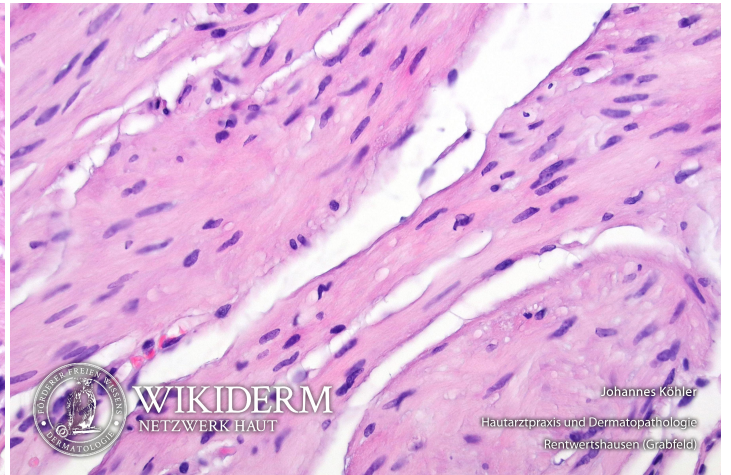
hereditäre Leiomyomatose, Abb. 6



hereditäre Leiomyomatose, Abb. 7



hereditäre Leiomyomatose, Abb. 8



Vorangestellte Abkürzungen

AG: Antigen **Allg:** Allgemeines **ALM:** Auflichtmikroskopie **Altn:** Alternative **Amn:** Anamnese **Anat:** Anatomie **Appl:** Applikation **Aus:** Ausnahme **Ass:** Assoziationen **Ät:** Ätiologie **Bed:** Bedeutung **Bef:** Befund **Bsp:** Beispiel **Co:** Kombination **CV:** Cave **DD:** Differentialdiagnose **Def:** Definition **Di:** Diagnostik **DIF:** Direkte Immunfluoreszenz **Dos:** Dosis **EbM:** Evidenz-basierte Medizin **Eig:** Eigenschaften **EM:** Elektronenmikroskopie **Engl:** Englisch **Epi:** Epikutantestung **Erg:** Ergebnis **Erkl:** Erklärung **Err:** Erreger **Etlg:** Einteilung **Exp:** Experimentell **Filia:** Filiarisierung **Fkt:** Funktion **Folg:** Folge/Konsequenz **Frag:** Fragestellung **Gen:** Genetik **GS:** Goldstandard **Hi:** Histologie **Histr:** Historisch **HV:** Hautveränderungen **Hyp:** Hypothese **IHC:** Immunhistochemie **IIF:** Indirekte Immunfluoreszenz **Ind:** Indikation **Inf:** Infektionsweg **Inh:** Inhaltsstoffe **Ink:** Inkubationszeit **Int:** Interpretation **KI:** Kontraindikation **KL:** Klinik **Kopl:** Komplikationen **Lab:** Labor **Lit:** Literatur **LL:** Leitlinie **Lok:** Lokalisation **Makro:** Makroskopie **Man:** Manifestationszeitpunkt **Mat:** Material/Arbeitsmittel **Merk:** Merkhilfe **Meth:** Methodik **Mikro:** Mikroskopie **Mon:** Monitoring **Neg:** Negativ/Nachteil **Note:** Notiz/Anmerkung **NW:** Nebenwirkung **OCT:** opt. Kohärenztomografie **OTC:** Over-the-counter-Produkt **Pa:** Pathologie **PCR:** polymerase chain reaction **Pg:** Pathogenese **Phar:** Pharmakon/Handelsname **Pos:** Positiv/Vorteil **PPH:** Pathophysiologie **Proc:** Prozedere **Prog:** Prognose **Prop:** Prophylaxe **Przp:** Prinzip **PT:** Publikationstyp **RCM:** konfokaler Laserscan **Risk:** Risikofaktoren **Rö:** Röntgen **Rp:** Rezeptur **S:** Signa/Beschriftung **So:** Sonderformen **SS:** Schwangerschaft **Stoff:** Wirkstoff **Syn:** Synonyme **TF:** Triggerfaktoren **Th:** Therapie **TNM:** TNM-Klassifikation **Urs:** Ursache **Verl:** Verlauf **Vor:** Voraussetzung **Vork:** Vorkommen **Web:** world wide web **Wirk:** Wirkung **WW:** Wechselwirkung **Zus:** Zusammenfassung

Abkürzungen im Fließtext

AA: Alopecia areata **AD:** Atopische Dermatitis **AEP:** Atopische Eruption in der Schwangerschaft **AGEP:** Akute generalisierte exanthematische Pustulose **AGS:** Adrenogenitales Syndrom **AHEI:** Akutes hämorrhagisches Ödem des Kindesalters **AJCC:** American Joint Committee on Cancer **AKN:** Acne keloidalis nuchae **ALM:** Auflichtmikroskopie **AN:** Acanthosis nigricans **APC:** antigen presenting cell **APD:** Autoimmun-Progesteron-Dermatitis **ATLL:** Adultes T-Zell-Lymphom/Adulte T-Zell-Leukämie **AZ:** Allgemeinzustand **BB:** Blutbild **BD:** Bowen, Morbus **BMZ:** Basalmembranzone **BP:** Bullöses Pemphigoid **BTX:** Botulinumtoxin **CA:** Karzinom **CBCL:** B-Zell-Lymphome, primär kutane **CD1a:** Langerhanszell-Marker **CD20:** B-Zell-Marker **CD23:** FcεRII **CD26:** Dipeptidyl-Peptidase IV **CD28:** Rezeptor der T-Zelle für B7.1 und B7.2 der APC **CD3:** Pan-T-Zell-Marker **CD30:** Marker für B- oder T-Zell-Aktivierung = Ki-1-Antigen **CD56:** NK-Zell-Marker **CD68:** Zytotoxizitätsmarker von Monozyten/Makrophagen **CD80:** B7.1 der APC **CD86:** B7.2 der APC **CD95:** Fas-Antigen **CK:** Zytokeratin **CLA:** Cutaneous Lymphocyte Associated Antigen **CNH:** Chondrodermatitis nodularis chronica helioides **CR:** Fallbericht (case report) **CS:** Fallserie (case series mit mindestens 3 Patienten) **CSS:** Churg-Strauss-Syndrom **CT:** Kontrollierte Studie (controlled trial) **CTCL:** T-Zell-Lymphome, primär kutane **CVI:** Chronisch venöse Insuffizienz **CyA:** Cyclosporin A **DAB:** Deutsches Arzneibuch **DAC:** Deutscher Arznei-Codex **DDG:** Deutsche Dermatologische Gesellschaft **DFP:** Dermatofibrosarcoma protuberans **DH:** Dermatitis herpetiformis Duhring-Brocq **DIC:** Disseminated Intravascular Coagulation **DM:** Dermatomyositis **DNCB:** Dinitrochlorbenzol **DTIC:** Dacarbazin **EB:** Epidermolysis bullosa congenita – Gruppe **EBA:** Epidermolysis bullosa acquisita **EBD:** Epidermolysis bullosa dystrophica **EBS:** Epidermolysis bullosa simplex **ECM:** Extrazelluläre Matrix **ECP:** Eosinophiles kationisches Protein **ED:** Einzeldosis /-dosen **EDS:** Ehlers-Danlos-Syndrom **EEM:** Erythema exsudativum multiforme **EGF:** Epidermaler Wachstumsfaktor **EGR:** Erythema gyratum repens Gammel **ELAM:** Endothelial Leukocyte Adhesion Molecule **ELND:** Elective Lymph Node Dissection **EMS:** Eosinophilie-Myalgie-Syndrom **EN:** Erythema nodosum **EPDS:** Erosive pustulöse Dermatose des Kapillitiums **EPF:** Eosinophile pustulöse Follikulitis Ofuji **EQ:** Erythroplasie Queyrat **FFD:** Fox-Fordyce-Erkrankung **FTA-Abs:** Fluoreszenz-Treponemen-Antikörper-Absorptionstest **GA:** Granuloma anulare **GI:** Gastrointestinal **GM:** Granuloma multiforme **GM-CSF:** Granulocyte-Macrophage Colony-Stimulating Factor **GS:** Goldstandard **GSS:** Gloves-and-socks-Syndrom **GvHD:** Graft-versus-host-Krankheit **HES:** Hypereosinophilie-Syndrom **HHD:** Hailey-Hailey, Morbus **HIS:** Hyper-IgE-Syndrom **HLP:** Hyperkeratosis lenticularis perstans **HWZ:** Halbwertszeit **IBD:** Inflammatory Bowel Disease (chronisch entzündliche Darmerkrankung) **ICAM:** Intercellular Adhesion Molecule **ICAM-1:** CD54 = Intercellular Adhesion Molecule-1 **IHC:** Immunhistochemie **IPL:** Intense Pulsed Light **IVIG:** Intravenöse Immunglobuline **JÜR:** Jahres-Überlebensrate **JEB:** Junktionale Epidermolysis bullosa congenita **KD:** Kontaktdermatitis **KOF:** Körperoberfläche **KS:** Kaposi-Sarkom **LCH:** Langerhans-Zell-Histiozytose **LFA:** Lymphocyte Function-associated Antigen **LFA-1:** CD11a/CD18 = Lymphocyte Function-associated Antigen-1 (Beta2-Integrin) **LK:** Lymphknoten **LL:** Leitlinie **LT:** Leukotrien **M-CSF:** Macrophage Colony-Stimulating Factor **MA:** Metaanalyse **MA/SR:** Meta-Analysis / Systematic Review **Mac-1:** CD11b/CD18 (Beta2-Integrin) **MCP:** Monozyten-chemotaktisches Protein **MCP-1:** Monocyte Chemoattractant Protein-1 **MED:** Minimale Erythemdosis **MI:** Mitoseindex/Mitoserate pro qmm **MIA:** melanoma inhibitory activity **MM:** Malignes Melanom **MMP:** Matrix-Metalloproteinase **NMH:** niedermolekulare Heparine **NMSC:** Nonmelanoma Skin Cancer **NMU:** Nahrungsmittelunverträglichkeiten **NNH:** Nasennebenhöhlen **NRF:** Neues Rezeptur Formularium **OCA:** Albinismus, okulokutaner **p.i.:** post infectionem **pAVK:** periphere arterielle Verschlusskrankheit **PDE:** Phosphodiesterase **PDGF:** Platelet Derived Growth Factor **PDT:** Photodynamische Therapie **PECAM:** Platelet-Endothelial Cell Activation Molecule **qmm:** Quadratmillimeter **RCT:** Randomisierte kontrollierte Studie (randomized controlled trial) **RES:** Retikuloendotheliales System **RF:** Rheumafaktoren **SA:** Sicherheitsabstand **sla:** sialyl Lewis a-Antigen **SLN:** Sentinel Lymph Node **SLND:** Sentinel Lymph Node Dissection **sLx:** sialyl Lewis x-Antigen **SR:** Systematische Übersichtsarbeit **SS:** Schwangerschaft **SSc:** systemische Sklerodermie **SSW:** Schwangerschaftswoche **TCR:** T-Zell-Rezeptor **TD:** Tumordicke **TEN:** Toxische Epidermale Nekrolyse **TNM:** Tumor-Lymphknoten-Metastasen-Malignomklassifikation **TP:** Treponema pallidum **TPHA:** Treponema pallidum-Hämagglutinationstest **VCAM:** Vascular Cell Adhesion Molecule **VDRL:** Venereal-Disease-Research-Laboratory-Flockungstest **VCAM-1:** CD106 = Vascular Cell Adhesion Molecule-1 **VEGF:** Vascular Endothelial Growth Factor **VLA-4:** CD49d/CD29 = Very Late Antigen 4 (Beta1-Integrin) **Zn.:** Zustand nach