

## Ugens Billede

Ugeskr Læger 2022;184:V71101

# Et porom er en sjælden, benign hudtumor

Kristin Bergmann & Ann-Kathrine Rossau

Hud- og Kønssygdomme, Aalborg Universitetshospital

Ugeskr Læger 2022;184:V71101



En 75-årig kvinde blev set på et dermatologisk tilsyn, obs malign hudtumor. Hun havde tredive års anamnese med en langsomt progredierende, asymptomatisk, vortelignende forandring på anteriore højre crus. Objektivt sås en 2 × 3 cm solitær, velafgrænset, rødviolet nodulær tumor med en glat, stedvis verrukøs, overflade. Tumoren var uømt ved palpation og fremstod flæsket i konsistensen. Episkopisk fandtes glomerulære kar omgivet af en lys halo, strukturløse områder samt irregulære hæmorrhagiske områder, hvilket gav mistanke om et porom. Diagnosen blev bekræftet histopatologisk, og patienten blev henvist til excision ved plastikkirurgerne.

Et porom er en sjælden, langsomtvoksende, benign adnektstumor, som er opstået fra den terminale del af en svedkirtel. Det kan opstå forskellige steder på hudorganet, men vil ofte være lokaliseret akralt [1]. Klinisk kan et porom ligne en seboroisk keratose eller pyogent granulom, men kan også være vanskeligt at adskille fra bl.a. nonmelanom hudkræft og amelanotisk melanom [1, 2]. I tvivlstilfælde bør forandringen biopteres med henblik på histopatologisk undersøgelse. Poromer bør excideres [1], idet de kan have et malignt potentiale [2, 3].

**Korrespondance** *Kristin Bergmann*. E-mail: kristinbergmann@dadlnet.dk

**Publiceret på** ugeskriftet.dk 9. maj 2022

**Interessekonflikter** ingen. Forfatterens ICMJE-formularer er tilgængelige sammen med artiklen på ugeskriftet.dk

**Artikelreference** Ugeskr Læger 2022;184:V71101

## REFERENCER

Ugeskr Læger 2022;184:V71101

Side 1 af 2

1. Sawaya JL, Khachemoune A. Poroma: a review of eccrine, apocrine, and malignant forms. *Int J Dermatol* 2014;53(9):1053-61.
2. Karpathiou G, Mousa M, Corsini T et al. Eccrine poroma of the vulva. *J Am Dermatopathol* 2019;41(2):162-164.
3. Lim GH, Rashid FA, Wong A. Eccrine poroma of the nipple: the first reported case. *BMJ Case Rep* 2019;12(3):e228665.