

CLINICAL NOTE

# Congenital hepatic fibrosis associated with von Recklinghausen's disease

O. A. Jorge and A. D. Jorge

*Service of Gastroenterology. Hospital Español. Mendoza. Argentina*

## ABSTRACT

Congenital hepatic fibrosis is characterized by a ductal plate malformation with duct-like structures and fibrosis. It manifests clinically with portal hypertension and may be associated with multiple congenital defects. We present the case of a 16-year-old male with splenomegaly, leukopenia and thrombocytopenia, esophageal varices, and a histopathological diagnosis of congenital hepatic fibrosis. He exhibits "café au lait" spots and "Lisch" nodules, with a diagnosis of von Recklinghausen's disease. Congenital hepatic fibrosis belongs to the so-called fibropolycystic diseases, in which there is a disordered interaction between cells and the extracellular matrix. Von Recklinghausen's disease affects tissues derived from the neural crest and its diagnosis is based on clinical criteria. It is associated with multiple diseases. We describe its association with congenital hepatic fibrosis for the first time.

**Key words:** Congenital hepatic fibrosis. Portal hypertension. Von Recklinghausen's disease.

---

Jorge OA, Jorge AD. Congenital hepatic fibrosis associated with von Recklinghausen's disease. *Rev Esp Enferm Dig* 2006; 98: 693-697.

---

## INTRODUCTION

Congenital hepatic fibrosis (CHF) is an autosomal recessive disease that may be familial or sporadic (1).

In CHF there is a malformation of the ductal plate, which is a circular embryonic structure appearing in the

eight week of gestation that is formed by primitive hepatocytes, which differentiate into cholangiocytes. The ductal plate surrounds the mesenchyme of portal tracts and, after a process of extensive involution and remodelling, intrahepatic bile ducts develop (2). As a consequence of this malformation, with persistence of abnormal portions and remodelling areas in the ductal plate, there are ductal-like structures of biliary origin and fibrosis that do not alter hepatic architecture. This fibrosis would affect venous resistance in portal branches, thus developing portal hypertension. There would also be abnormalities in intrahepatic portal branches with a reduction in size (3).

CHF clinically manifests during childhood and adolescence with hepatomegaly, splenomegaly, and signs of portal hypertension such as esophageal varices. It may be associated with congenital defects of the kidney (cystic dilatations of the distal tubules and collecting ducts), cerebellum (hemangiomas), lung (emphysema), heart, vessels (aneurysms), or intestines (lymphangiectasia) (4).

We present its association with von Recklinghausen's disease for the first time.

## CASE REPORT

A 16-year-old boy with no personal or familial history of disease consulted for thrombocytopenia and a diagnosis of hepatic cirrhosis. At physical examination we saw multiple "café au lait" spots all over his trunk (1-7 cm in size) (Fig. 1) and marked splenomegaly. *Laboratory findings:* leukocytes 3,700/mm<sup>3</sup>; platelets 52,000/mm<sup>3</sup>; creatinine 0.76 mg/dl; uremia 26 mg/dl; prothrombin time 100% (n.v. 70-110); AST 30 U/l (n.v. up to 40); ALT 48 U/l (n.v. up to 40); AP 174 U/l (n.v. up to 306); total bilirubin 1.20 mg/dl (n.v. up to 1); albumin 4.17 g/dl (n.v. 3.5-5); HBsAg (-); anti-HBc (-); Anti-HCV (-); ANA (-); AMA (-); ASMA (-); ceruloplasmin, alpha 1-antitrypsin, percentage transferrin saturation, and total bile acids within normal values. *Ultra-*

---

Recibido: 23-03-06.

Aceptado: 04-04-06.

Correspondencia: Oliver A. Jorge. Videla Castillo 1996. (5500) Mendoza, Argentina. e-mail: oliverjorge@lanet.com.ar



Fig. 1.- Multiple "café au lait" spots on the trunk, a characteristic of von Recklinghausen's disease.  
Múltiples máculas "café con leche" en tronco, características de enfermedad de von Recklinghausen.

**sonography:** liver with multiple echogenic linear images (compatible with fibrosis) that circumscribe pseudonodular areas. Dilated portal vein (15 mm) and umbilical vein rechanneled with hepatofugal blood flow. Intrahepatic veins in the portal venous system were small and with a low flow. The gallbladder and bile ducts were normal. Marked homogeneous splenomegaly (19 cm). Kidneys were normal. No ascites.

**Endoscopy:** grade-I esophageal varices. **Laparoscopy:** liver with a nodular aspect and fibrous bands. **Hepatic biopsy:** areas of periportal fibrosis, with ductal-like structures of cuboidal epithelium, that circumscribe nodular areas without altering lobular architecture. There was no necrosis, cholestasis, or significant inflammation. **Histopathological diagnosis:** congenital hepatic fibrosis (Figs. 2-4). **Ophthalmological examination:** hamartomas (light brown pigmented neoformations, well circumscribed, 1-2 mm in diameter) in the anterior surface of the iris (Lisch nodules) characteristic of von Recklinghausen's disease (Fig. 5). The patient evolves favorably with periodical medical follow-up.

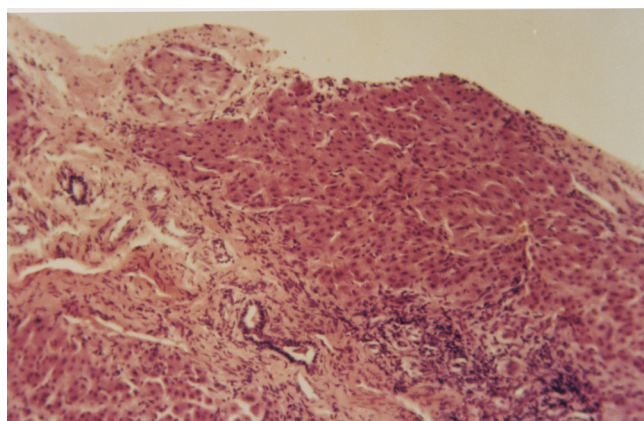


Fig. 2.- Pathology of a liver biopsy sample showing fibrosis with multiple ductal-like structures circumscribing nodular areas (hematoxylin and eosin, 10x).

*Anatomía patológica de biopsia hepática que muestra fibrosis, con múltiples estructuras tipo ductal, que delimita áreas nodulares (hematoxilina y eosina, 10x').*

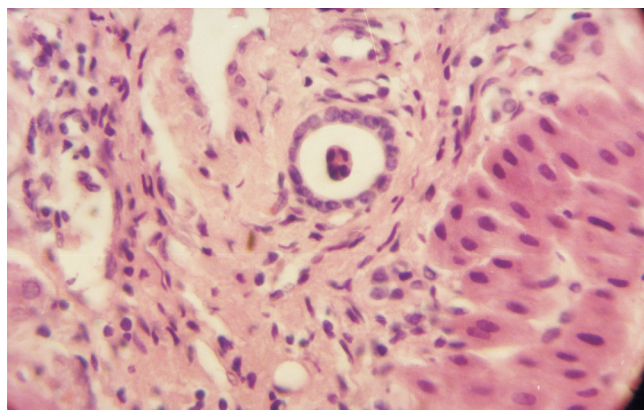


Fig. 3.- Pathology of a liver biopsy sample showing ductal-like structures surrounded by fibrosis (hematoxylin and eosin, 40x).

*Anatomía patológica de biopsia hepática que muestra estructura tipo ductal rodeada de fibrosis (hematoxilina y eosina, 40x').*

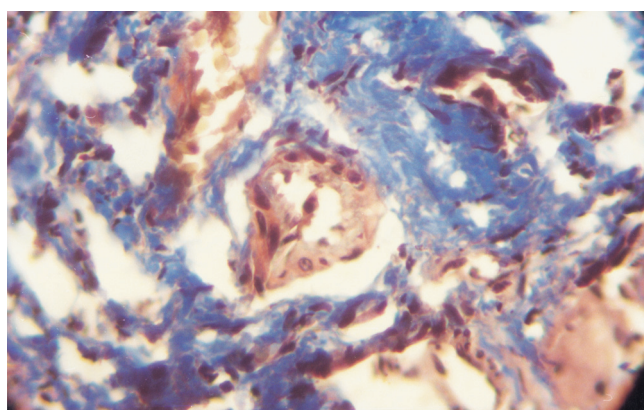


Fig. 4.- Pathology of a liver biopsy sample showing ductal-like structures with cuboidal epithelium accompanied with fibrosis (blue) (trichrome 40x).

*Anatomía patológica de biopsia hepática que muestra estructura tipo ductal con epitelio cuboidal acompañada de fibrosis (color azul) (tricromico 40x').*



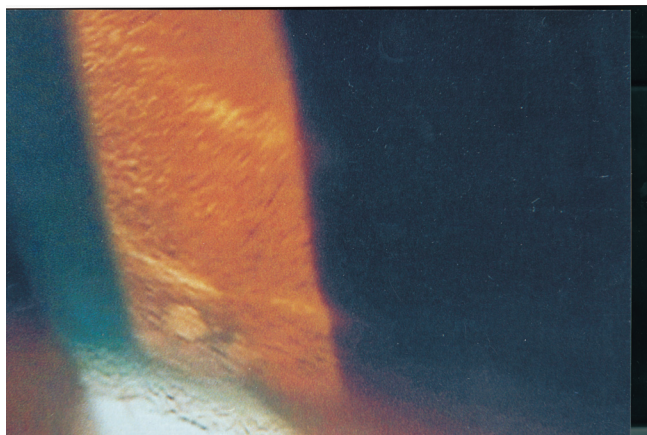


Fig. 5.- Ophthalmologic examination showing hamartomas on the anterior surface of the iris, a characteristic of von Recklinghausen's disease (Lisch nodules).

*Examen oftalmológico que muestra hamartomas en superficie anterior de iris característicos de enfermedad de von Recklinghausen (nódulos de Lisch). (Gentileza Dr. Francisco Gómez Romeo).*

## DISCUSSION

The diagnosis of CHF may be difficult, especially its differentiation from hepatic cirrhosis, in which, unlike CHF, liver architecture is altered with the formation of regenerative nodules. It may be accompanied by inflammation and cell damage, and ductal-like structures are not observed, which are characteristic of CHF (1,3). Unlike cirrhosis, hepatic function is generally preserved in CHF; it usually has a good prognosis, although there would be an increased risk of developing cholangiocarcinoma and renal insufficiency (5,6).

CHF is related to other diseases with ductal plate malformation, being part of the spectrum of fibropolycystic diseases affecting the liver and kidneys. These are Caroli's disease, von Meyenburg's complexes, and polycystic disease (7,8). In the latter there are alterations in the PKD-1 and PKD-2 genes, which encode polycystin proteins 1 and 2 involved in the differentiation and maturation of renal tubules (9). This group of diseases would present an alteration in the interaction between cells and the extracellular matrix, which would interfere with the process of involution and remodelling of the ductal plate, and would thus induce the alterations observed in these conditions (10,11). Some cases of CHF have been associated with phosphomannose isomerase deficiency, with hypoglycosylation and abnormal remodelling of the ductal plate (12). In numerous malformative syndromes (including those involving the nervous system as is the case with Meckel-Gruber syndrome) ductal plate malformation is observed (13-18).

Von Recklinghausen's disease is an autosomal dominant trait, and approximately 50% of cases are sporadic. Its incidence is 1:3500 births, and it clinically manifests during childhood and adolescence (19). This disease af-

fects tissues derived from the neural crest. It is characterized by the presence of cutaneous pale yellow-brown macules or "café au lait" pigmented spots, usually rounded or ovoid with the major axis parallel to cutaneous nerves. Their color is due to a hyperpigmentation of epidermal basal cells (20). The presence of more than 5 of these spots with a diameter greater than 1.5 cm is pathognomonic for von Recklinghausen's disease (19,21). Neurofibromas and ophthalmological alterations may also be seen, including optic nerve gliomas and iris hamartomas (Lisch nodules) (21,22).

The diagnosis of von Recklinghausen's disease is based on clinical criteria (19). In our case it was based on the presence of "café au lait" spots and "Lisch" nodules. It may be associated with intracranial and spinal astrocytomas, gastrointestinal (and rarely hepatic) neurofibromas, neuroendocrine tumors (pheochromocytoma, gastrinoma, insulinoma, somatostatinoma), carcinoid tumors, pancreatic adenocarcinoma, melanoma, vascular dysplasia (stenosis of the renal artery), and osteoarticular disorders (scoliosis, cysts, pseudoarthrosis) (19-21,23-26). We have found no description of its association with congenital hepatic fibrosis in the literature.

In Von Recklinghausen's disease there are alterations in the NF-1 gene coding for the neurofibromin protein, which acts as tumor suppressor through the regulation of Ras-MAPK, having a distinctive function during wound healing processes and vascular proliferation, and in the composition of myelin (19,27).

In conclusion, we believe that knowledge on the association between CHF and von Recklinghausen's disease is relevant for a better diagnosis, treatment, and follow up of patients involved.

## REFERENCES

1. Cysts and congenital biliary abnormalities. En: Sherlock S, Dooley J. Diseases of the Liver and Biliary System. 11th ed. Oxford: Blackwell Science; 2002. p. 583-96.
2. Suchy FJ. Anatomy, histology, embryology, developmental anomalies, and pediatric disorders of the biliary tract. En: Feldman M, Friedman LS, Sleisenger MH, editors. Sleisenger and Fordtran's gastrointestinal and liver disease. 7th ed. Philadelphia: Saunders; 2002. p. 1019-42.
3. Childhood liver disease and metabolic disorders. En: Scheuer PJ, Lefkowitz JH, editors. Liver biopsy interpretation. 7th ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2006. p. 267-97.
4. Witzleben CL, Ruchelli E. Cystic diseases of the liver. En: Zakim D, Boyer TD, editors. Hepatology a Textbook of Liver Disease. 4th ed. Philadelphia: Saunders; 2003. p. 1461-80.
5. Daroca J, Tuthill R, Reed RJ. Cholangiocarcinoma arising in congenital hepatic fibrosis. Arch Pathol 1975; 99: 592.
6. Álvarez E, Bernard O, Brunelle F, et al. Congenital hepatic fibrosis in children. J Pediatr 1981; 99: 370.
7. Summerfield JA, Nagafuchi Y, Sherlock S, et al. Hepatobiliary fibropolycystic diseases. A clinical and histological review of 51 patients. J Hepatol 1986; 2: 141-56.
8. Desmet VJ. Pathogenesis of ductal plate abnormalities. Mayo Clin Proc 1998; 73: 80-9.
9. Wu G, Somlo S. Molecular genetics and mechanism of autosomal dominant polycystic kidney disease. Molec Genet Metab 2000; 69: 1.

10. Terada J, et al. Normal and abnormal development of the human intrahepatic biliary tree: a review. *Tohoku J Exp Med* 1997; 181: 19.
11. Jorgensen M. The ductal plate malformation. *Acta Pathol Microbiol Scand Suppl* 1977; 257: 1.
12. Koning TJ, Nikkels PGJ, Dorland L, et al. Congenital hepatic fibrosis in 3 sibilings with phosphomannose isomerase deficiency. *Virchow's Arch* 2000; 437: 101-5.
13. Bernstein J. Hepatic involvement in hereditary renal syndromes. *Birth defects. Original Article Series* 1987; 23: 115.
14. Miranda D, Schinella RA, Finegold MJ. Familial renal dysplasia. Microdissection studies with associated central nervous system and hepatic malformation. *Arch Pathol* 1972; 93: 483.
15. Blankenberg TA, Ruebner BH, Ellis WG. Pathology of renal and hepatic anomalies in Meckel syndrome. *Am J Med Genet* 1987; 3: 395.
16. Strayer DS, Kissane J. Dysplasia of the kidneys, liver and pancreas: report of a variant of Ivemark's syndrome. *Hum Pathol* 1978; 19: 228.
17. Bohm N, Fukuda M, Staudt R, et al. Chondroectodermal dysplasia (Ellis-Van Creveld syndrome) with displasia of renal medulla and bile ducts. *Histopathology* 1978; 2: 267.
18. Nakamura F, Sasaki H, Kajihara H, et al. Case report: Laurence-Moon-Biedl syndrome accompanied by congenital hepatic fibrosis. *J Gastroenterol Hepatol* 1990; 5: 206.
19. Barkovich AJ, Kuzniecky RI. Congenital, developmental, and neurocutaneous disorders. En: Goldman L, Ausiello D. *Cecil Textbook of Medicine*. 22nd ed. Philadelphia: Saunders; 2004. p. 2359-63.
20. Neurofibromatosis de Recklinghausen. En: Heide-Marie Heinz. *Dermatología*. Neckarsulm: Jungjohann. Maguncia; 1983. p. 19-21.
21. Genetic disorders. En: Robbins SL, Cotran RS, editors. *Pathologic basis of disease*. 2nd ed. Philadelphia: Saunders; Philadelphia. Second Edition 1979; 213-261.
22. Fay A, Jakobiec FA. Diseases of the Visual System. En Goldman L, Ausiello D. *Cecil Textbook of Medicine*. 22nd ed. Philadelphia: Saunders; 2004. p. 2406-20.
23. Rutgeerts P, Hendricks H, Geboes K, et al. Involvement of the upper digestive tract by systemic neurofibromatosis. *Gastrointest Endosc* 1981; 27: 22.
24. Guzmán Toro F, Hinestroza D, Colmenares D. Von Recklinghausen disease and hepatic neurofibromatosis. *Gen* 1995; 49: 303-6.
25. Jensen RT, Norton JA. Pancreatic endocrine Tumors. En: Feldman M, Friedman LS, Sleisenger MH, editors. *Sleisenger and Fordtran's gastrointestinal and liver disease*. 7th ed. Philadelphia: Saunders; 2002. p. 988-1016.
26. Guillot B, Dalac S, Delaunay M, et al. Cutaneous malignant melanoma and neurofibromatosis type 1. *Melanoma Res* 2004; 14: 159-63.
27. Koivunen J, Karvonen SL, Yla-Outinen H, et al. NF1 tumor suppressor in epidermal wound healing with special focus on wound healing in patients with type 1 neurofibromatosis. *Arch Dermatol Res* 2005; Apr 27; (Epub ahead of print).

## Fibrosis hepática congénita asociada a enfermedad de von Recklinghausen

O. A. Jorge y A. D. Jorge

*Servicio de Gastroenterología. Hospital Español de Mendoza. Argentina*

### RESUMEN

La fibrosis hepática congénita se origina como consecuencia de una malformación de la placa ductal con estructuras tipo ductales acompañadas de fibrosis. Se manifiesta con hipertensión portal y puede asociarse a múltiples defectos congénitos. Presentamos un varón de 16 años con esplenomegalia, leuco- y plaquetopenia, varices esofágicas y diagnóstico histopatológico de fibrosis hepática congénita. La exploración física mostraba la existencia de manchas de "café con leche" y nódulos de "Lisch" con diagnóstico de enfermedad de von Recklinghausen. La fibrosis hepática congénita forma parte de las enfermedades fibropoliúísticas donde existiría una alteración en la interacción entre las células y la matriz extracelular. La enfermedad de von Recklinghausen afecta a los tejidos derivados de la cresta neural y su diagnóstico se basa en criterios clínicos. Se asocia a múltiples patologías. Presentamos por primera vez su asociación con fibrosis hepática congénita.

**Palabras clave:** Fibrosis hepática congénita. Hipertensión portal. Enfermedad de von Recklinghausen.

### INTRODUCCIÓN

La fibrosis hepática congénita (FHC) es una enfermedad autosómica recesiva que puede manifestarse de for-

ma familiar o esporádica (1). En la FHC existe una malformación de la placa ductal que es una estructura embrionaria circular, que aparece a las ocho semanas de gestación, formada por hepatocitos primitivos que se diferencian en colangiocitos. La placa ductal rodea al mesénquima de los espacios porta y después de un proceso de extensa involución y remodelación da lugar a los conductos biliares intrahepáticos (2). Como consecuencia de esta malformación, con persistencia de porciones y remodelación anormal de la placa ductal, se observan estructuras tipo ductales de origen biliar acompañadas de fibrosis que no altera la arquitectura hepática. Esta fibrosis alteraría la resistencia venosa de las ramas portales llevando al desarrollo de hipertensión portal. También habría anomalías en las ramas portales intrahepáticas con disminución de su tamaño (3).

La FHC se manifiesta clínicamente en la infancia y adolescencia con hepatomegalia, esplenomegalia y signos de hipertensión portal como várices esofágicas. Puede asociarse a defectos congénitos en riñón (dilataciones quísticas de los túbulos distales y colectores), cerebelo (hemangiomas), pulmón (enfisema), corazón, vasculares (aneurismas) o intestino (linfangiectasia) (4).

Presentamos por primera vez su asociación con la enfermedad de von Recklinghausen.

## CASO CLÍNICO

Varón de 16 años de edad sin antecedentes patológicos personales ni familiares. Consultó por plaquetopenia y diagnóstico de cirrosis hepática. Al examen físico destacaba la presencia de múltiples máculas "café con leche" distribuidas principalmente por el tronco (tamaño de 1 a 7 cm) (Fig. 1) y marcada esplenomegalia.

Analítica: leucocitos 3.700/mm<sup>3</sup>; plaquetas 52.000/mm<sup>3</sup>; creatinina 0,76 mg/dl; uremia 26 mg/dl; actividad de protrombina 100% (v.n. 70-110); AST 30 U/l (v.n. hasta 40); ALT 48 U/l (v.n. hasta 40); FAL 174 U/l (v.n. hasta 306); bilirrubina total 1,20 mg/dl (v.n. hasta 1); albúmina 4,17 g/dl (v.n. 3,5-5); HBsAg(-); anti-HBc(-); anti-HCV(-); ANA(-); AMA(-); ASMA(-); ceruloplasmina, alfa1-antitripsina, % saturación de transferrina y ácidos biliares totales dentro de valores normales. *Ecografía*: hígado con múltiples imágenes lineales ecogénicas (compatible con fibrosis) que delimitan áreas pseudonodulares. Vena porta dilatada (15 mm) y vena umbilical recanalizada con flujo hepatofugo. Venas del sistema porta intrahepáticas pequeñas y con flujo reducido. Vesícula y vías biliares de características normales. Marcada esplenomegalia homogénea (19 cm). Riñones de características normales. No ascitis. *Endoscopia*: varices esofágicas grado I. *Laparoscopia*: hígado de aspecto nodular con bandas fibróticas. *Biopsia hepática*: áreas de fibrosis periportal, con estructuras de tipo ductal de epitelio cuboidal, que delimitan áreas nodulares sin alteración de la arquitectura lobulillar. No necrosis, ni colestasis, ni inflamación significativa. *Diagnóstico histopatológico*: fibrosis hepática congénita (Figs. 2-4). *Examen oftalmológico*: hamartomas (neoformaciones pigmentadas marrones claras, bien delimitadas, de 1 a 2 mm de diámetro) en superficie anterior del iris (nódulos de Lisch) característicos de la enfermedad de von Recklinghausen (Fig. 5). El paciente evoluciona favorablemente con controles médicos periódicos.

## DISCUSIÓN

El diagnóstico de FHC puede ser dificultoso, sobre todo su diferenciación de la cirrosis hepática. En esta, a diferencia de la FHC, la arquitectura hepática está alterada (con formación de nódulos de regeneración), suele acompañarse de inflamación y daño celular y no se observan las estructuras tipo ductales características de la FHC (1,3). A diferencia de la cirrosis, en la FHC generalmente se preserva la función hepática y suele tener buen pronóstico, aunque existiría un riesgo aumentado a desarrollar colangiocarcinoma e insuficiencia renal (5,6).

La FHC está relacionada con otras enfermedades con malformación de la placa ductal, formando parte de las enfermedades fibropoliquísticas, que suelen afectar el hígado y los riñones. Estas son la enfermedad de Caroli, los complejos de von Meyenburg y la enfermedad poliquística (7,8). En esta última existen alteraciones en los genes PKD-1 y PKD-2 que involucran a las proteínas policistina 1 y 2 que participarían en la diferenciación y maduración de los túbulos renales (9). Este grupo de enfermedades presentaría una alteración en la interacción entre las células y la matriz extracelular que interferiría en el proceso de involución y remodelación de la placa ductal y provocaría las alteraciones que se observan en estas patologías (10,11). Algunos casos de FHC han sido asociados con una deficiencia de fosfomannosa isomerasa con hipoglicosilación y afectación de la remodelación de la placa ductal (12). En numerosos síndromes malformativos (incluidos algunos que involucran al sistema nervioso como el de Meckel-Gruber) se observa la presencia de malformación de la placa ductal (13-18).

La enfermedad de von Recklinghausen es autosómica dominante, aunque aproximadamente el 50% de los casos son esporádicos. Tiene una prevalencia de 1:3500 nacimientos y se manifiesta clínicamente en la infancia y adolescencia (19). Esta enfermedad afecta los tejidos derivados de la cresta neural. Se caracteriza por la presencia de máculas cutáneas pigmentadas color café con leche, generalmente redondeadas u ovoideas y con su eje mayor paralelo a los nervios cutáneos. Su color se debe a la hiperpigmentación de las células basales de la epidermis (20). La presencia de más de 5 de estas máculas con un tamaño a partir de 1,5 cm es patognomónica de enfermedad de von Recklinghausen (19,21). También pueden observarse neurofibromas y alteraciones oftalmológicas como gliomas del nervio óptico y hamartomas (nódulos de Lisch) en iris (21,22).

El diagnóstico de enfermedad de von Recklinghausen se basa en criterios clínicos (19), en nuestro caso la presencia de máculas café con leche y de nódulos de Lisch. Puede asociarse a astrocitomas intracraneales y espinales, neurofibromas gastrointestinales y raramente hepáticos, tumores neuroendocrinos (feocromocitoma, gastrinoma, insulinoma, somatostatina), carcinoides, adenocarcinoma de páncreas, melanoma, displasias vasculares (estenosis de la arteria renal) o trastornos osteoarticulares (escoliosis, quistes, pseudoartrosis) (19-21,23-26). No hemos encontrado descripta su asociación con fibrosis hepática congénita.

En la enfermedad de von Recklinghausen existen alteraciones en el gen NF-1 que involucran a la proteína neurofibromina que actuaría como supresora tumoral (a través de la regulación de RAS-MAPK), en los procesos de cicatrización y proliferación vascular y en la composición de la mielina (19,27).

En conclusión, creemos importante el conocimiento de la asociación entre FHC y enfermedad de von Recklinghausen para un mejor diagnóstico, tratamiento y seguimiento de los pacientes que las padecen.