# نامهٔ د انشک د هٔ نرسکی «تیران»

آبان ماه۲۲۳

شماره دوم ازسال بیست دوم

## حسجونا وكردا ورئيسا ىملى

### شرح دو مورد بیماری اسکلروز مفزاستخوان

#### دكتر اسكندراخوان المثاثات

د کنريحيي پويائ

اسکلروز مغز استخوان یامیلواسکروز یامیلوفیبروزبیک گروه از حالات مرضی گفته میشود که درآنها فضای مغز استخوان بتدریج فیبروزه و اسکلروزه شود . در بعضی حالات که فقط فیبروز وجود دارد نام میلوفیبروز بدان اختصاص سی یابد ولی دربعضی موارد دیگر که تیغه های جدید استخوانی نیزبدان اضافه شده باشد باسم استئواسکلروز نامیده میشود.

همزمان اشغال جای مراکزخونساز مغز استخوان بوسیله نسوج فیبروکانونهای خونساز خارج مغزاستخوانی در سیستم رتیکولوآندوتلیال اعضاء مختلف مانند طحال رشد و فعالیت بیش از اندازه ای پیدا میکنند.

انگیزه بیماری - نوعی ازاین کسالت که برای آن علت روشنی پیدانشود نوع اصلی

<sup>« -</sup> استاد ورئیس بخش بیمار یهای خون بیمار متان رازی

ه 🖛 رئیس درمانگاه بخشبیماریهایخون بیمارستان رازی

خوانده میشود ولی نوع دیگر بیماری که عوامل شناخته شدهای درایجاد آن دخالت دارند به نوع ثانوی موسوم است وآن عوامل ایجاد کننده بقرار زیراند:

۱- تابش اشعه مجهول ۲- مسمومیت بابنزند رنگهای آنیاین سرب آرسنیک فسفر. ۳- متاستازهای بدخیم ۶- بعضی بیماریهای وخیم خونی مانند بعضی حالات لوسمی وحالات نادری ازهوچکین هلس وسیفیلیس یات(۱)وساسر(۱)(۱۹۰۱) در مطالعه کارهای خود و از منابع دیگر در بین ۱۰۱ مورد بیماری پنج گروه اتیولوژیکی (غیرلوسمی) بترار زیرمشاهده کردهاند:

ا مسمومیت خارجی ۲- اختلال کبدی ۳- بیماری آندو کرین در مولیز مزمن ۱۰۰ بیماری قلبی عروقی .

این دانشمندان معتقدند که تشابه جالبی بین میلواسکلروز وسیروز کبدی وجود دارد یعنی وقتیکه در هردو بیماری بعلل معفتاف کارانس ، سسمومیت وغیره نکروز پارانشیم حادث میشود یک هیپرپلازی ترمیمی از سلولهای جدید بوجود میآید و اگر آسیب پارانشیم ادامه یابد سلولهای استرومائی مقاوم تری رشد بیش از حد میبابند که جای پارانشیم رامنگیرند.

یکی از انواع جالب میلواسکلروز وقتی است که در مراحل آخر بیماری پولی سیتمی حقیقی و لوسمی میلوئید مزمن برقرار میشود. مثلا در لوسمی میلوئید مزمن پساز یکدوره پرولیفراسیون شدید سلولی ممکن است بتدریج نسوج فیبروتشکیل شود و در مراحلی از آن تشخیص قطعی لوسمی میلوئید مزمن ازمیلواسکلروز اصلی مشکل میگردد. دربیماران پولی سیتمی حقیقی نیز گاهی سیر بیماری ازنظربالینی وآسیب شناسی کاملابصورت میلواسکلروز در میآید. رابطه میلواسکلروزیا پولی سیتمی حقیقی و لوسمی میلوئید مزمن بنحوی است که میآید. رابطه میلواسکلروزیا پولی سیتمی حقیقی و لوسمی میلوئید مزمن بنحوی است که عدهای این سه بیماری را حالات مختلف یک سندرم عمومی میلوئید این سه بیماری را حالات مختلف یک سندرم عمومی میلوئیدارولیفراتیو میدانند.

علائم بالینی - میلواسکلروز بیماری نادری نیست اغلب درسنین متوسطیاسنین بالای زند گی دیده میشود.

مردوزن بیک نسبت دچارمیشوند دوره بیماری طولانی است.معمولاتعیین زمان شروع بیماری مشکل یاغیر ممکن است. در مراحل ابتدائی ممکن است علائم مهمی دیده نشود. برجسته ترین علامت بالینی عظم طحال است. طحال ممکن است خیلی حجیم باشد و تمام

<sup>1-</sup> Wyatt

<sup>2-</sup> Sommers

شکم را پرکرده به تاج خاصرهای راستبرسد. بعلت بزرگی طحال از درد شکم سوء هاضمه وناراحتیهای دیگر شکایت دارند بطور خیلی استثنائی ممکن است عظم الحال وجود نداشته باشد. عظم عقده لنفاوی دربعضی سوارد وجود دارد اما یک علامت بالینی معمولی نیست زیرا معمولا گرههای لنفاوی بزرگ نیستند.

کبد معمولا بطور متوسط بزرگ شده سفت وصاف است گاهی مخصوصاً بعداز طحال برداری کبد خیلی بزرگ میشود در سراحل اولیه بیماری کم خونی واضحی وجود نداردولی دیریا زود کم خونی بانشانیهای خود ظاهر میشود کاهش وزن وآستنی وجود دارد.

حوادث خونریزی معمولا دیر ظاهر میشود (خونریزی ـ پورپورا) گاهی درد استخوان وجود دارد درموارد ثانوی مانند کارسینوماتوز درد استخوان واضح تر است گاهی درد ناحیه طحال وجود دارد. افزایش اسیداوریک خون، نقرس، زردی، افزایش متابولیسم بازال، رتیکولوسیتوز، افزایش اوروبیلینوژن مدفوع گاهی گزارش شده است.

رادیو گرافی - بعات بی نظمی آشفتگی های استخوان وبعلت وجود درجات سختلف که پدیده استخوانی شدنوفیبروزه شدن است نشانه عملی را دیولوژی متغیراست . بطوریکه نوع فیبروز ممکن است تغییر را دیولوژی دراسکلت ندهد.

درحدود نصف موارد بیماری تغییرات رادیولوژیکی دراستخوان وجود دارد امااغلب خفیف است. گاهی قطعات تیغه های اضافی استخوانی، در بعضی موارد کمتر مناطق اسکلروز دیده میشود. تغییرات دراستخوانهائی که مغزقرمز دارند بیشتردیده میشود.

خون محیطی سنظره معمولی خون محیطی بیمار بنام کم خونی او کواریتروبالاستیک خوانده میشود و این نام بعلت وجود سلولهای نارس گلبولسنید و وجود اریتروبالاست درخون محیطی است البته این تغییر دربیاری از حالات مرضی دیگر ممکن است پیدا شود ونشانه قاطعی برای میلواسکلروز نیست تعداد گلبول سفید متغیر است اغنب بطور متوسط افزوده شده و ممکن است بحالت را کسیون لوسموئید درآید. همچنین سمکن است شماره گلبولهای سفید بمقدار طبیعی باشد.

لکوپنی غیر معمول است. گلبولهای سفیدمعمولاخیلی نارس نیستند. جوان ترازمیلوسیت و متاسیلوسیت کمتر دیده میشود. ولی در بعضی موارد سلولهای نارس تری پیدا میشودو گاهی تعداد کمی میلوبلاست ممکن است پیداشود. وبالاخره درمیلواسکلروزممکن است پرولیفراسیون لنفوئیدی وجود داشتد باشد بطوریکه ممکن است درخون معیطی منظر مسوب لوسمیک لنفوئید بیداشود.

اریتروبلاست معمولا در خون معیطی بیماران بتعداد کمی وجود دارد ولی گاهی تا 
۱ مرم یابیشتر میرسد و شماره اریتروبلاستها رابطهای باشدت کمخونی ندارد . گلبولهای 
قرمز از نظر شکل واندازه خیلی تغییرات شدید دارند (آنیزوسیتوز.پوئی کیاوسیتوز.پلی کروم 
ماتوفیلی . حلته کابو) ورتیکولوسیتوز بیش از ۱ همراه پلی کرومازی .شماره ترومبوسیتها 
معمولا طبیعی و گاهی شماره آنها خیلی زیاد می شود (بطوریکه در زیر ذکر می شود اغلب در 
مغز استخوان هیپرپلازی شدید مگاکاریوسیت دارند) گاهی پلاکتهای خیلی پهن وحتی 
قطعاتی از مگاکاریوسیت در خون محیطی دیده میشود در بعضی بیماران ترومبوسیتوپنی 
شدت یافته و خونریزی ایجاد می شود که این خونریزی نیز سبب کم خونی می شود این 
ترومبوسیتوپنی اغلب مربوط به هیپراسپلنیسم است که گاهی بعداز طحال برداری بهترمیشود.

مغز استخوان - عمل پونکسیون مغز استخوان در این بیماران مشکل می گردد بطوریکه افراد کارآزموده ومجرب نیز ممکن است برای بزل و بدست آوردن مغز استخوان دچار اشکال شوند و این خود یک نکته بزرگ تشخیص در این بیماران استوحتی دربعضی بیماران سمکن است بهیچوجه موفق به بزل استخوان نگردند. تازه درصورت موفقیت درسوراخ کردن و ورود در استخوان حس مخصوص ورود به حفره استخوانی وجود نخواهد داشت و این نکته نیز ارزش تشخیصی دارد. بالاخره پساز موفقیت در عمل پونکسیون فقط مقدار ناچیزی از شیره مغزاستخوان کشیده خواهد شد که پساز رنگ آمیزی و آزمایش میکروسکپی کمسلولی و هیپوپلازی در آن آشکار است. مگاکاریوسیت ها اغلب وجود دارند.

بهترین راه اثبات تشخیص بیماری بیوپسی قطعهای از مغز استخوان است که معمولااز دنده یا استخوان خاصره گرفته میشود درقطعه بیوپسی فضاهای مغز استخوان بدرجات مختلف از نسج فیبروپر شده است وممکن است تیغه هائی از تشکیلات جدید استخوانی درآن منتشر باشد. درمراحل اولیه بیماری تعداد زیادی مگاکاریوسیت دیده میشود.

بزلطحال ـ بواسطه وجود نسج خونساز در طول طحال سمکن است اطلاعات با ارزشی در بزل طحال بدست آید زیرا در طحال فعالیت اریتروبلاست سازی و گلبول سفید سازی شدیدی پیدا میشود معمولا شماره قابل سلاحظه ای از سگاکاریوسیت نیز وجود دارد فعالیت خون سازی وستاپلازی میلوئید طحال یک علاست عموسی است و قبلا تصور میکردند که وجود نسج میلوئید در طحال و سایر اعضاء مانند کلیه و کبد و غده های لنفاوی یک فعالیت جبرانی در مقابل نارسائی مغز استخوان است ولی اکنون معتقدند که این تغییرات بعلت یک

کیفیت اصلی قسمتی از سلولهای مزانشیما تومناطق مختلف است که فعالیت مهار گسیخته ای پیدا میکنند.

تشخیص - وجود یک کم خونی لو کواریتروبلاستیک مقاوم و سرسخت باعظم طحال ممکن است موجب اشتباه بالوسمی بشود ولی معمولا بوسیله استحان مغزاستخوان ازهم تمیز داده می شوند. زیرا در اوسمی شیره مغز استخوان براحتی بدست آمده ومغز استخوان هیپرلازیک استولی در میلواسکلروز سختی پونکسیون وخروج مقدار ناچیزی از شیره مغزاستخوان تشخیص قطعی را بیان خواهد نمود بعلاوه شماره های بالاتراز . . . . در میلیمتر مکعب گلبول سفید در لوسمی میلوئید مزمن معمولا دیده می شود ولی در میلواسکلروز غیرمعمول است . اریتروبلاست معمولا در لوسمی میلوئید مزمن نیست و گلبولهای قرمزشکل وظاهر طبیعی دارند ولی درمیلواسکلروز اریتروبلاستوز شدید و آنیزوسیتوز شدید دارند.

- ـ ازبيمارى البرشونبر گ بعلت سن بيماران و نقدان شكستگى خود بخودى تميزداده سيشود .
- کارسینوماتوزگاهی یک منظره مشابه درست میکند وای عظم طحال خیلیمشخص نخواهد بود.

البته دراستحان هیستواوژی نیزگاهی سلولهای کارسینوماتوز واضح ومشخص نیستند زیرا سمکن است تعداد آنها کم بوده ودرسیان فضاهای وسیع فیبروتیک پراکنده باشند.

- دربعضی بیماران که علائم واضح همولیز دارند تجسسات خونی واسپلنومگالی حجیم تشخیص را روشن وازکم خونی همولیزیائی اصلی متمایزخوا هد ساخت.
- در نوع اتیولوژیک سنی که قبلا از آن ذکر شده است علائم خون شناسی آن سمکن است مشابه حالت سیلواسکلروز اصلی باشد اما بیوپسی مغزاستخوان تشخیص را روشن خواهد کرد این گروه بیماران معمولا از اغلب بیماران نوع اصلی جوان تر هستند و مانند یک کسالت عفونی معمولا تب دارند .

درمان - درمراحل اولیه بیماری معمولا درمانی لازم نیست.

وقتیکه کم خونی پیشرفت میکند ترانسفوزیون لازم است . ولی چون بیماری طولانی ومزمن است درتکرار ترانسفوزیون ها باید احتیاط کرد زیرا ممکن است هموسیدروز ترانسفوزیونی پیدا شود بعداز چند سالی اثر ترانسفوزیون بتدریج کاسته میشود . کوتاه شدن زمان حیات خون ترانسفوزیون شده ممکن است بعات تخریب شدید سلولهای ترانسفوزیون شده درطحال بیمار باشد . در بعضی حالات آنتی کور گلبول قرمز زیاد شده و لذا تجوین

استروئيدها توصيه مىشود.

باآنکه طحال متاپلازی میلوئیدیافته و دارای فعالیت خون سازی است چنانچدا گریک حالت هیپر اسپلنیسم نیز اضافه شده باشد یعنی بنظر رسد که اثر تخریبی طحال بیش از رل ترمیمی و تولیدی اش باشد ، برداشت طحال را مفید میدانند. بعداز برداشتن طحال گاهی احتیاج به ترانسفوزیون کمتر میشود بنابراین در بیمارانی که کم خونی آنها نمیتواند کنترل و ترمیم شود و بیماران احتیاج به ترانسفوزیون زیاد داشته باشند از طحال برداری ممکن است اقلا نتایج مفید موقتی حاصل شود ( همچنین وقتی که وزن طحال بار غیرقابل تحملی برای بیمار باشد و ناراحتی برای بیمار ایجاد کرده باشد میتوان طحال برداری را انجام داد).

شکی نیست که عمل طحال برداری دراین موارد خطرناك است ونسبت مرگومیرزیاد است و تصمیم عمل جراحی روی این بیماران یکی از مشکل ترین کارهای خون شناسی است وقبل از تصمیم عمل تمام نکات لازمه باید درنظر گرفته شود .

در مواقعی که خونریزی در بیمار پیشرفت سیکند پیش بینی بیماری مشکل است دربعضی حالات استروئیدها مفید خواهند بود . همچنین ناراحتیهای ناشی از ترومبوسیتوپنی گاهی بوسیله طحال برداری بهبود سیبابد بدبختانه دربعضی بیماران عیوب انعقادی نیز اضافه شده در خونریزی بیماران دخالت سینماید در این سورد عمل جراحی نه فقط بی فایده است بلکه ممکن است کشنده باشد را دیوتراپی طحال گاهی اوقات توصیه شده است که از شدت تخریب اریتروسیت ها میکاهد و ناراحتیهای طحال حجیم وسنگین را کم سی کند . معتقدند که بهتراست قبل از عمل طحال برداری روی طحال را دیوتراپی نمایند تا اگر در اثر را دیوتراپی دربیمار بهبودی پیدا شود معلوم خواهد شد که طحال برداری نیز صلاح بوده و می تواند برای سریض بهبودی پیدا شود معلوم خواهد شد که طحال برداری نیز صلاح بوده و می تواند برای سریض مفید باشد ولی را دیو تراپی همیشه باید خیلی با احتیاط انجام شود زیرا بدبختانه را دیوتراپی مفید باشد ولی را دیو تراپی همیشه باید خیلی با احتیاط انجام شود زیرا بدبختانه را دیوتراپی اگر هم مفید باشد ولی را دیو تراپی همیشه باید خیلی با احتیاط انجام شود زیرا بدبختانه را دیوتراپی اگر هم مفید باشد ولی را دیوتراپی اعتمال شده و در عمل اگر هم مفید باشد از طرف دیگر سکن است سوجب چسبند گی اطراف طعال شده و در عمل آینده طحال برداری اشکالاتی ایجاد نماید.

بیماری که شرح حال آن در زیر درج میگردد سهسرتبه دربخش بیماریهای خون بستری شده است وسیربیماری جالبی ازاینقرار دارد.

#### شرح حال بيمار اول

مـك در تاريخ ه/. ۱/۱ ؛ بعات طپش قاب و احساس ضعف در بيخش بيماريهاى خون بسترى شده است، سن ۱۸ ساله اهل گلپايگان ، قبلاپزشكياربودهاست فعلا بيكار است

ازدواج کرده است ودرشب زفاف دچار خونریزی شدید زنانگی میشود که در بیمارستان زنان بخیه میگردد حامله نشده است وفعلا ازشوهرش ستارکه نموده است درسابقه خانوادگی نکته مهمی ندارد.

بيماري ازيكسال قبل درتعقيب يك خون دماغ شروع شده است.

درمشاهده بيمار مخاطها وماتحمه چشم رنگ پريده است درجه حرارت بدن بين ٥٥/٥٠

، مونشار خون  $\frac{1}{900}$  نبض  $\frac{1}{100}$  برتبه دردقیقه  $\frac{1}{100}$ 

درتاریخ ۱/۱۰/۱؛ گلبول قرمز . . . . و درمیلیمترمکعب سگمانته نوتروفیل ۲۶ منوسیت ۱ انفوسیت ۷۶ للبول سفید . . ۳/۱ درمیلیمترمکعب - آنیزوسیتوز . ماکروسیتوز رتیکولوسیت ۷۰ هموگلوبین ۳۹٪ زمان سیلان و دقیقه زمان انعقاد و دقیقه . رتراکسیون الخته طبیعی انجام گرفت فرمل ژلیفیکاسیون منفی است . سدیمانتاسیون گلبولی . و میلیمتردر ساعت اول است درمقاومت گلبولی همولیزاز ۷۰ شروع در ۳۰ کامل میشود.

درتاریخ ۸/ . ۱/۱ ع ـ عارضه مهمی ذکرنشده است.

درتاريخ ٩/١./٩ ـ آزمايش رايت وآزمايش ويدال منفي است.

درتاریخ ۱/۱./۱۲ - رادیوگرافی قلب ورید: در ریتین تغییرات سرضی دیده نشد ولی تصویر قلب درآن دیده سیشود ولی تصویر قلب درآن دیده سیشود واز حیث شکل بیشترشباهت به نارسائی سیترال دارد.

درتاریخ . ۱/۱۱/۱ - بزل سغز استخوان استرنوم: هنگام بزل بزحمت مقدار سختصری شیره مغزاستخوان خارج گردید و درمیکروسکپی مغز استخوان کم سازل و هیپوپلازیک است.

درتاریخ ۱/۱۱/۲۱ - بزل شیره لمحال همراه سلولهای لنفومنونو کلئرطحال مقدار زیادی اریتروبلاست (متاپلازی اریتروبلاستیک) وجود دارد.

درتاریخ ۱/۱۱/۲۸ - هماتو کریت ۲۱٪ کلبول سفید . . . ه سکمانته نوتروفیل ۲ کلبول سفید . . . ه سکمانته نوتروفیل ۲ عسلول آتی پیک ۸ منوسیت ۹ لنفوسیت ۹ اریتروبلاست ۲۷ رتیکولوسیت ۲ آنیزوسیتوزشدید.

درمدت فوق که دربخش بیماریهای خون بستری بوده است بمدت تقریباً ه ع روزتحت تزریق پنیسیاین بوده واغلب قطره دیژیتال ،آمپول عصاره جگر وآمپول ویتامین ثبرای بیمار بکار رفته است و چهار مرتبه ترانسفوزیون انجام شده است گروه خون O بوده است و بیمار در تاریخ ۲/۱۲/۱ از بیمارستان مرخص گردید.

بار دوم بیمار درتاریخ ۲/٤/۹ دربخش بیماریهای خون بستری گردید.

این بار رنگ پریدگی بیمار شدیدتر شده است چشم ها پفآلود و ورم عمومی بدن دارد. احساس طیش قلب شدید است در ششمین فاصله بین دندهای شوك نوك قلب مشاهده میشود کبد چهاربند انگشت بزرگ ودر فشار دردناك است.

طحال فوق العاده بزرگ وتاخطناني كشيده شده است و سفت وصاف است نوك تحتاني طحال جهاربند انگشت از ناف پائين تر رفته وبه قسمت فوقاني حفره خاصرهاي رسيده است. فرو رفتگی کناره داخلی طحال کاملا واضح است. در ریه صدای غیر طبیعی شنیده نمیشود در قلب سوفل سیستولیک با انتشار بالا وراست وجود دارد . دردق ماتیته افزایش يافته است.

فشار خون ۱۱ و درجه حرارت بدن درحدود ۲۰۰۰ باشد.

آزمایش ادرار وزن مخصوص . ۱ . ۱ آلبومین ندارد ، قند ندارد .

آدیس کانت \_ هماسی . . . . \_ لکوسیت . . . ۲ \_ سیلندر ر ـ ۲ عدد .

الكتروفورز ـ پروتئين كل ٧ گرام درصد ميلي ليترسرم خون.

آلبوسين	$\alpha_1$	$\alpha_{\tau}$	β	Υ	
00-70	r-0	7-9	9-10	1 1-1 1	طبيعي
٣٦/٤	٩/٨	1./٧	10/4	r v/9	بيمار
				گلبول قرمز / ،	

درتاریخ ٤٢/٤/١١ سگمانته نوتر. به ائوب منونو کلئر، منوسیت ع لنفوسیت ۲۷ لکوبلاست ه ستاسیاوسیت ۱ اریتروبلاست س درصد

سديمانتاسيون گلبولي دريك ساعت ٧٠٠ميليمتر در سطح لام بلاكتها فوق العاده فراوان بوده درگلبولهای قرمز آنیزوسیتوز وپوئی کیلوسیتوز وهیپو کروسی وجود دارد.

درتاریخ ۲/٤/۱۲ مغز استخوان کم ساولودرهر سیدانسیکروسکیی ۳-۶ عددعنصر هستهدار دیده سیشود.

مقدارا ریتروبلاستها وسری گرانولوسیتی کاهش یافتهاند درحدود ٪. ع عناصرهستهدار مغز استخوان از سلولهائي باندازه . ١-٤ ، مو با هسته درشت و كروماتين شل تشكيل شده است.

در گلبولهای قرمز آنیزوسیتوز و پوئی کیلوسیتوز و هیبو کرومی و آنیزو کرومی وجود دارد.

درتمام سطح لام فقط یکعدد مگاکاریوسیت دیده شد ولی پلاکتها در سطح لام فراوان هستند

درتاریخ ۲/۶/۱۳ ـ اسپلنوگرام:

سگمانته بازوفیل سگمانته نوتروفیل لنفوسیت پرولنفوسیت لکوبلاست ۱ ۸ ۲ ۲ ۱ ۱

اريتروبلاست ١٢٪.

مگا كاريوسيت. يكعدد.

درتاریخ ٤٢/٤/١٦ وزمان سیلان و دقیقه انعقاد درتاریخ ٤٢/٤/١٦ وزمان سیلان و دقیقه انعقاد درتاریخ ٤٢/٤/١٦ و گاردیو گرافی با کمال تعجب درصور تیکه درزادیوسکویی عظم بطن راست دارد درالکترو کاردیو گرافی علائم آن دیده نمیشود.

درتاریخ . ۱/۰/۱ وضع سیو کاردنسبت به سابق تغییرات واضحی بطرف بهبودی دارد تذکر درفاصله بین دوالکترو کاردیو گرافی بیمار تحت درمان با کورتیکو استروئید بوده است.

درتاریخ ۲/٤/۲۰ و رادیو گرافی قلب ورید. در رادیو گرافی ریتین وقلب ـ سایه قلب بزرگتراز عادی است بطن چپ بخصوص عظم یافته است در ریتین استاز مختصری دیده میشود ظاهراً طحال و کبد نیزبزرگ میباشد.

درتاریخ ۲۸۰۰ - هماتو کریت ۲۸۰۰ گویچه سفید ۲۸۰۰ سگمانته ۶۰ لکوبلاست ۲۵ سنوسیت ۱۱ لنفوسیت ۲۳ اریتروبلاست ۲۹ درصد انیزوسیتوز وپوئی کیلوسیتوز وپلی کروماتوفیلی شدید وجود دارد.

درتاریخ ۲۰/۹/۲ ماتوکریت ۲۶۰ گلبول سفید ۲۰۰۰ سگمانته ۳۲ کوبلاست ۲۰ ماتوکریت ۲۶۰ گلبول سفید ۲۰۰۰ سگمانته ۲۶ کوبلاست ۲۰ درصد کوبلاست ۲۰ درصد آنیزوسیتوز، ماکروسیتوز و پلی کروماتوز خیلی شدیدوجود دارد.

دراین مدت بیمار تحت درمان پردنیزون همیلیگرامی روزانه و قرص همراه پنیسیلین بوده است. ودومرتبه ترانسفوزیون شده است.

دفعه سوم - درتاریخ ۲۰/۸/۱۱ دربخش بیماریهای خون بستری شده است خیلی کم خون است فشار خون ۱۱ میماریخ ۱۰ میداهای تنفسی طبیعی درقلبسوفل سیستولیک دارد آدنومگالی ندارد کبد وطحال خیلی بزرگ ودردناك است بیماربی اشتهااست و یبوست دارد غذا خوب هضم نمی شود .

درتاریخ ۲۰/۸/۱۲ ـ هماتو کریت ۴٫ گلبول سفید. ۳۸۰ همو گلوبین ۲۵٪

لکوبلاست و ۲ میلوسیت ۲ متامیلوسیت ۲ پلیبازوفیل و پلینوتروفیل و ر لنفوسیت و پلاسموسیت ۳ اریتروبلاست و درصد

آنیزوسیتوزوپوئی کیلوسیتوز و هیپوکروسی شدید. پلاکتها در سطح لام پراکنده و دیسمورفی دارند در هنگام بزل استخوان بزحمت نقط مقدار سختصری شیره مغز استخوان خارج گردید.

درتاریخ ۲/۸/۱۲ ـ پونکسیون استرنال - مغز استخوان منظره هیپوپلازیک دارد بیشتر عناضر هسته دار مغز استخوان از عناصر پلاستیک تشکیل شده اند و اریتروبلاستها کاهش یافته اند پلاکتها درسطح لام کمیاب و مگاکاریوسیت نادرند آنیزوسیتوز و پوئی کیلوسیتوز و هیپوکرومی در گلبولهای قرمز وجود دارد.

درتاریخ ۲۰/۸/۲۸ ـ هماتوکریت ۱۱٪ هموگلوبین ۲۰٪

درتاريخ . ٣/٨/٣٠ - آزمايش ادرار- آلبومين وقند ندارد. ميكروسكپي،طبيعي،است.

تفسیر بیماری - بدین ترتیب در سرحله اولی که بیمار بستری گردید مغز استخوان هیپوپلازیک بوده است بیمار دارای آنمی واسپلنومگالی بوده است.

درسرحله دوم خون سحیطی منظره آنمی لو کواریتروبلاستیک پیدا کردکه همزمان آن هیپوپلازی مغزاستخوان همراه متاپلازی وعظم طحال بوده است.

درسرحله سوم همراه علائم فوق منظره آنمی لو کواریتروبلاستیک خون محیطی بیمار بطور وضوح افزایش سری را نشان میداد .

همزمان شدت بیماری وشدت کمخونی افزایش عناصر لکواریتروبلاستی خون سحیطی و فعالیت گلبول سازی سراکز اکسترامدولر بهتر آشکار گردیده است باین ترتیب یک پرولیفراسیون لکواریتروبلاستی خارج مغزاستخوان همراه بااختلال فعالیت آن (فیبروزبااسکلروز آن) دیده میشود.

#### شرح حال بيمار دوم

محمد ـ داراب . ٦ ساله كشاورز درتاريخ ٢٠/٤/١١ از بيمارستان سينابه بخش خون بيمارستان رازى منتقل گرديد.

شكايت بيمار از وجودتوده سنگيني درشكم سيباشد.

درمعاینه بیماری است رنگ پریده که درلمس شکم طحال بزرگ وصاف وبیدردوسفت

که نوك تحتانی آن بمحاذات ناف میرسد و کناره داخلی ناف بخط وسط رسیده است.

نبض ۹ مرتبه در دقیقه فشار خون ۱٬۱۲ رجه حرارت بدن ۳۷ درجه است.

درتاریخ ۱۰/۱/۶۶ عـهماتو کریت ۳۳٬۳۳۷ مماره گلبولسفید. ۲۰ سگمانته نوتروفیل ۱۸ سگمانته از وفیل ۱۸ سگمانته از وفیل ۱۵ سگمانته از وفیل ۱ سگمانته از وفیل ۱ باتونه سیات ۱ سگمانته از سگمانته از

درگلبولهای قرمزآنیزوسیتوز وپوئی کیلوسیتوز، شیستوسیتوزآنیزوکرمی ، پلی کروماتو فیلی وجوددارد.

درتاریخ ه ۲/٤/۱۶ - پونکسیون استرنال - درضمن پونکسیون بزحمت مقدار مختصری شیره مغز استخوان خارج گردید که در آزمایش میکروسکپی سلولاریته مغزاستخوان فوق العاده کاهش در هردور رشته گرانولوسیتی واریتروبلاستی میباشدو تعدادی سلولهای رتیکولر دیده می شود. پلاکت ها درسطح لام فراوان هستند.

درتاریخ ه ۲/٤/۱ و پونکسیون طحال ـ طحال دارای منظره متاپلازی میلوئید است بطوریکه متدار فراوان اریتروبلاستها همراه مقدار زیادی سلولهای سری گرانولوسیت دیده میشود مگاکاریوسیت نیز وجود دارد و پلاکت ها فراوان هستند اشکال سایه هسته سلولی

که کاریوسیت بیر وجود دارد و پار تک ها فراوان نفستند استان که یا مستند کی نیز زیاد وجود دارد.

درتاریخ ۲۰/٤/۱۷ ـ دررادیو گرافی استخوانهای جمجمه تغییرات سهمی مشهودنیست فقط کمی د کالسیفیه بنظره یرسد.

درتاریخ . ٤٢/٤/٢ - وان دنبرك مستقیم منفی است . وان دنبرگ غیر مستقیم مثبت است.

#### نتيجه

دربیماری میلواسکلروزیامیلوفیبروز بعلل مختلف نسج خونساز مغز استخوان فعالیت خونساز خود را ازدست داده مبدل به بافت فیبری می شود ولی مراکز دیگری مانند طحال و کبد فعالیت خونسازی ومتاپلازی میلوئید پیدا میکنند. درنتیجه طحال بزر ک شده منظره بالینی جالبی ایجاد میکند که ممکن است با بسیاری از عظم های دیگر طحال اشتباه شود ولی بواسطه پیدایش حالت خاص لکواریتروبلاستی خون محیطی از سایر عظم های طحال متماین میگردد.

#### **Bibliographie**

I- R. waitz, S Mayer, P. Bigel et A Fitzenkan-Saito 1963, Myelo-Sclerose à type lymphoïde.

Nouvelle revue Française d'hematologie. V. 3. No. 4, 490.

- II- Whitby and Britton 1957. Disorders of the blood 566 London.
- III R. B. Thompson 1961. Heamatology 213 London.
- LV. Waitz. R 1953 la moelle osseuse dans les syndromes erythroblastique myélocytaires et megacaryocytaires de I' adulte. (Sang (24) 819-832)
- V. Chevallier (P) 1949 Ies splénomegalies mycloides et leurs formes complexes (Sang (20) 97).