

گزارش دو مورد سندروم استورزبر

دکتر احسانی — دکتر خلیلی — دکتر نیکخواه

مقدمه

این بیماری که یک دیسپلازی مزودرم در مرحله جنبینی میباشد (۲) گاهی بطور پراکنده در اثر تراس لوكاپیون (۵) و گاهی هم بصورت صفت غالب بهارث میرسد . (۱) اختلال رشد جنبینی معلول عوامل خارجی بوده و احتمالاً با فرایش تنووسیت‌ها عصب پاراسمپاتیک شریانی، وریدی، و شبکه‌های پراکنده موبیگی در موقع نکامل سیستم عروقی همراه میباشد . (۶) علائم بیماری عبارتند از ۱— همانزیوم پوستی یکطرفه و بندرت دو طرفه در نواحی عصب سه قلو .

۲— کالسیفیکاپیون CALCIFICATION داخل جمجمه با حملات تشنجی و فلچ و کم هوشی .

۳— تغییرات چشمی بصورت گلوكوم GLAUKOMA، نیستاگموس NYSTAGMUS، ادم پایی تهچشم آتروفی عصب باصره، آتروفی کوروئیدال و تونگی یکطرفه مردمک که البته ندرتا وجود دارد.

آنژیومهای متعدد در این سندروم گاهی بعلت صفت غالب میباشد (۱۰-۲۴). طبق بعضی گزارش‌های دیگر این بیماری نیز بطور پراکنده و احتمالاً در اثر تراس لوكاپیون بوجود می‌آید . (۵) در آن قسمت از صورت که آنژیوم دیده میشود معمولاً آنژیومهای هم در همان قسمت قشر مغز وجود دارد. بعلت اختلال متابولیکی موضعی در آن قسمت از هفر آتروفی مغزی نیز بوجود می‌آید و همچنین کالسیفیکاپیون Calcification

بخش کودکان دانشکده پزشکی بهلوی دانشگاه تهران

جمجمه در همان قسمت دیده میشود .
کالسیفیکاپیون داخل جمجمه ماضعف بوده که در یکی از بیماران مورد بحث نیز وجود داشت که این تغییرات در اثر اختلال گردش خون و بمرور بوجود می‌آید ولی گاهی هم در مراحل اولیه پیدامیشود اغلب خونریزی‌های سوب آرکنوئیدال توجه پزشکرا به این بیماری حلب کرده که پس از انجام آنژیوگرافی تشخیص آن داده میشود . اختلال جریان خون در مفراء باعث نکروز سلولی شده و در رادیوگرافی بشکل ریل قطار مشاهده میشود . در این بیماران میکروسفالی و میکروانتریکولی نیز شایع است .

گاهی در این بیماران همی آنوبسی طرف مقابل وهمی پلزی دیده میشود . (۴) گاهی فلچ عصب فاسیال، تغییرات روانی، تاخیر رشد جسمانی، اختلال شناوی دیده میشود . (۱) در بعضی از موارد گزارش شده آنژیوم صورت وجود نداشته و تغییرات چشمی نیز در بعضی از موارد گزارش شده دیده نشده است . (۱)

در EEG تغییرات یکطرفه که دال بر آتروفی همانطرف میباشد وجود داشت و علاوه بر آن تغییرات صرعی شکل نیز دیده میشود . (۱۰)

از آنجاییکه گزارش هر مورد دیگر این بیماری از نظر علائم کلینیکی و پیشرفت روشهای درمانی دارای اهمیت میباشد دو مورد دیگر این بیماری مورد بحث هرار مکرر د.

در معاینه چشم و ته چشم دیامتر قرنیه در چشم راست ۲ میلیمتر بیشتر از حد طبیعی بوده و فشار چشم راست نیز ۵ درجه بیشتر از میزان طبیعی بوده است. و ته چشم طبیعی. در رادیوگرافی از جمجمه کالسی فیکاسیون ناحیه اکسی پیتال طرف چپ دیده شد. در الکتروآنسفالوگرافی دامنه تراشه هادر دو طرف غیر قرینه بوده و یک رشته اختلالات آهسته بصورت کانونی از امواج دلتا در نیم کره چپ ناحیه تامپورال مشاهده میشود. تحركات نورانی متناوب اختلالات یک طرفه را افزایش میدهد. بطور کلی علایم یک طرفه که به نفع صرع باشد دیده میشود.

با مجموعه این علائم تشخیص سندروم استورزو بر در این بیمار داده شده.

شرح حال بیمار دوم . پسر بچهای بنام ف - م ۴ ساله اهل و ساکن تهران در تاریخ ۵۰/۹/۸ بعلت تشنج در بخش کودکان دانشکده پزشکی پهلوی بستری یافت.

سابقه فامیلی . پدر ۳۸ ساله و مادر ۲۴ ساله هردو سالم نسبت فامیلی با همدیگر ندارند دارای ۳ فرزند میباشند که بیمار موربد بحث فرزند دوم خانواده است. . دو فرزند دیگر سالمند. سابقه بیماریهای ارشی و مهم را در خانواده ذکر نمی کنند.

سابقه شخصی . زایمان طبیعی و در منزل انجام شده، کودک تا ۶ ماهگی سالم بوده و پس از واکسن ثلاث تب کرده و همراه با آن به کودک تشنج دست داده است که گاهی این تشنجات به گفته والدین در حدود ۳۰ دقیقه بطول می انجامیده است نوع حملات تونیک و کلونیک زترالیزه همراه با بیهوشی بوده که داروهای مسكن درمان میشده . بعلت بهبود نیافتن در بخش کودکان مرکز پزشکی پهلوی بستری گردید.

یافته های بالینی وزن ۱۶ کیلوگرم قد ۱۵۱ سانتیمتر. معاینه سرو گردن . سر نورموسفال در صورت روی بیشانی و پلک چپ آنژیوم هم سطح پوست مشهود است که این آنژیوم ناحدود بینی ادامه دارد ابروها و مژه ها طبیعی در معاینه چشم و حلق و بینی و گوش نکته مرضی مشاهده نشد.

معاینه قفسه صدری . صداهای قلب در چهار کانون طبیعی است

بیمار اول - دختر بچه ای بنام ر - م - ۹ ماهه اهل و ساکن تهران که در تاریخ ۵۲/۶/۱۸ بعلت تشنج طرف چپ بدن در بخش کودکان دانشکده پزشکی پهلوی بستری گردید.

سابقه فامیلی . پدر ۲۸ ساله و مادر ۲۱ ساله هردو سالمند سابقه بیماریهای ارشی را در خانواده ذکر نمیکنند . پدر و مادر نسبت فامیلی باهم دیگر نداشتند و بیمار تنها فرزند خانواده میباشد.

سابقه شخصی . زایمان طبیعی و در منزل انجام گرفته است. از واکسیناسیون فقط بر علیه آبله تلقيق شده است. تا ۶ ماهگی سالم بوده از آن تاریخ بعد تشنجهای تونیک و کلونیک یک طرف (طرف چپ) ظاهر گرده و گاهی هر هفته تکرار میشده است. تا اینکه پس از ۳ ماه یعنی در سن ۹ ماهگی به همان علت تشنج به درمانگاه اطفال بیمارستان پهلوی مراجعه کرده است.

یافته های بالینی

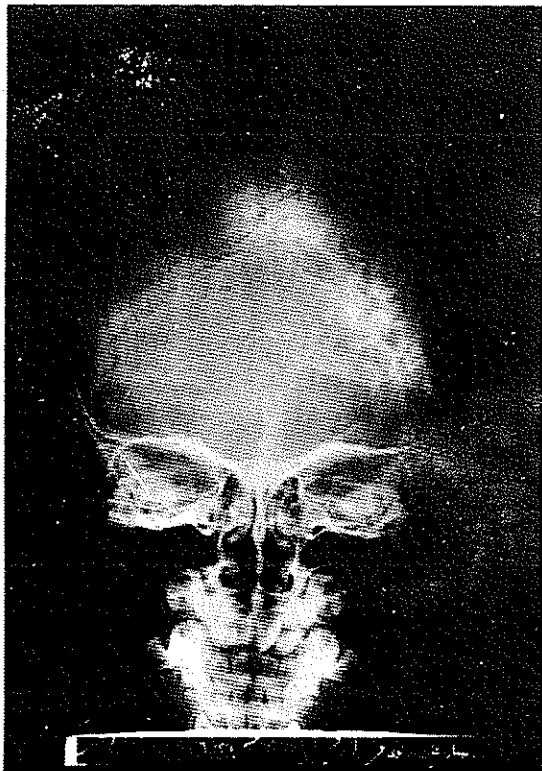
وزن ۷/۸ کیلوگرم ، قد ۶۹ سانتیمتر ، دور سر ۴۲ سانتیمتر در معاینه سرو گردن . سر نورموسفال ، گوشها و چشمها به ظاهر طبیعی ، در روی طرف راست صورت همانزیوم پوستی دیده میشود

در معاینه قفسه صدری . صداهای قلب در ۴ کانون طبیعی ، تعداد دفعات نبض ۱۲۵ در دقیقه ، فشار خون با متده لاش ۷۵ میلیمتر جیوه ، در ریتین سمع و دق طبیعی ، تعداد دفعات تنفس ۳۲ در دقیقه . نبضهای محیطی بخوبی حس میشوند در معاینه شکم . کبد ۲ سانتیمتر زیر دنده قابل لمس و طحال لمس نشد .

دستگاه ادراری تناولی . طبیعی .

در معاینه عصبی . رفلکس های طرف چپ با مقایسه با طرف راست کمی شدیدتر بوده است.

یافته های آزمایشگاهی . تست مانتبعد از ۷۲ ساعت منفی ، در فرمول شمارش خون = $\frac{\text{هموگلوبین}}{\text{کربت}} \times 100$ درصد سانتیمتر مکعب خون ، هماتوکربت 34% لوكوسیت 13100 در هر میلیمتر مکعب خون ، با تونه 4% سگماته 34% مونوسیت 2% لنفوسیت 6% تعداد پلاکت 450000 در هر میلیمتر مکعب خون ، آزمایش ادرار و مدفع طبیعی ، الکتروفورز پروتئینهای خون طبیعی بونکسیون مایع نخاع طبیعی .



شکل ۱

فشار خون $\frac{10}{7}$ سانتیمتر جیوه، تعداد دفات نبض ۱۵۰ در دقیقه، بیضهای محیطی به خوبی حس می‌شوند. ریتین در سمع و دق طبیعی است تعداد دفات تنفس ۲۴ در دقیقه.

در معاپنه شکم و کبد و طحال لمس نشد.

دستگاه ادرار تناسلی طبیعی. در معاپنه دستگاه عصبی رفلکسها طبیعی. از نظر رشد روانی عقب افتادگی وجود داشته و اختلال تکلم نیز دیده شد.

یافته‌های آزمایشگاهی تست مانتو بعد از ۷۲ ساعت منفی. در فرمول شمارش خون هموگلوبین ۱۲ گرم در صد سانتیمتر مکعب خون و هماتوکریت ۳۹٪ تعداد لوکوسیتها ۶۸۰۰ در هر میلیمتر مکعب خون، باشونه ۴٪ سگمانته ۳۱٪ آئوزینوفیل ۳٪ بازو فیل ۱٪ مونو سیت ۱۲٪ و لنفو سیت ۴۹٪، تعداد پلاکتها طبیعی، سدیمان تاسیون در ساعت اول ۷ و در ساعت دوم ۲۲ میلیمتر بوده است آزمایش ادرار و مدفع طبیعی. در رادیوگرافی استخوانهای

جمجمه در ناحیه تا میورال و پاریتال چپ کالسیفیکا سیون بشکل خطوط مضاعف مشهود و استخوان جمجمه نسبت به خط سازی تال غیر قرینه و در همان طرف از علائم آتروفری وجود داشته است که این تغییرات برای این بیماری پاتوکنومویک است (شکل ۲ و ۱).

در الکترو آنسفالوگرافی علام منشر صرعی در ناحیه تا میورال راست زیادتر و بنفع ضایعه یک طرفه طرف راست بوده که این ضایعه یک طرفه نیز مشخصه این بیماری می‌باشد. با این علام تشخیص سندروم استورزوبر داده شد.



شکل ۲

درمان این بیمار درمان اتیولوژیک نداشته و درمان آن بیشتر سمتپوتوماتیک می‌باشد. بر طرف کردن آنزیومهای صورت و در صورت وجود علائم کلینیکی آنزیومها درمان جراحی انجام می‌گیرد (۱). جهت بر طرف شدن تشنج داروهای ضد تشنج ضروری است. در مانهای متداول جراحی عبارتند از، لیگاتور شریان کاروتید، سمپاتکتومی، الکتروکوآگولا سیون، همی پارکتومی، لوپکتومی (۱ و ۶).

References

- 1- Arlt. K.: Sturge – WeberSyndrom, Pädiatrische Praxis, Seite 121-127, vol. 8, 1969.
- 2- Bohnstedt: Dermatologie u. Gesamtmedizin, Klinik. d. Gegenwart, 3: 496, 1969.
- 3- Eicke: Missbildungen u. Entwicklungsstorungen d. ZNS. Klinik. d. Gegenwart, 2:568, 1956.
- 4- Hallwich: Augensymptom in Ihrer Beziehung zu Inneren Medizin, Klinik d. Gegenwart, 10 77, 1960.
- 5- Isler W , Fanconi, Die organische Erkrankung u. Nervensystems. Lehrbuch d. Kinderheilkunde 9: 924, 1972.
- 6- Keller W. und Wiskot A.: Erkrankung d. Nervensystems, Lehrbuch d: Kinderheilkunde 2: 980, 1966.