

## ظاهرات روماتیسمی سندروم بهشت (BEHCET)

\*دکتر فیروز پناهی\*

بیماران مبتلا به سندروم بهشت انکلوزیونهای ویروسی را پیدا کرده‌اند.  
۶ - بالاخره این انکلوزیونها بوسیله Mitrovic با میکروسکوپ الکترونیک در سلولهای یک هسته‌ای مایع مفصلی بعضی از بیماران نیز پیدا شده است.

۷ - ولی متذکر عیشویم که بعضی از مؤلفین مانند Dowling بهیچ وجه کارهای قبلی را تأثیرگذار نداند و جدیداً منشاء این نولوژیک سندروم بهست مورد بحث واقع شده است (Amor) ولی هیچ دلیل قطعی بر له این فرضیه وجود ندارد و امروز اغلب مؤلفین مقنده‌ند که منشاء سندروم بهست احتمالاً ویروسی است. در هر حال اگرچه از نظر اتیوپاتوژنی سندروم بهست بطور قطع روشن نشده است ولی مطالعه ظاهرات مفصلی این سندروم حائز اهمیت فوق العاده است زیرا از یک طرف این ظاهرات نزودرس هستند و از طرف دیگر این ظاهرات خیلی شایع میباشند. از نظر نزودرس بودن بعضی مواقع ظاهرات مفصلی چندین سال قبل از بعضی ظاهرات دیگر بروز میکنند و از نظر شایع بودن تابلو زیر نشان میدهد که ظاهرات مفصلی از ظاهرات جهازهای دسته و عصبی بیشتر میباشد (تابلو یک).

در صفحه ۲۲۴-۲۲۰ سال سی و یکم مجله راجع به ظاهرات مفصلی بیماریهای که عامل آنها بطور حتم ویروس بودند بحث کردیم ولی دو بیماری دیگر که ظاهرات مفصلی شایع دارند و عوامل آنها احتمالاً ویروس میباشد بدون اینکه این موضوع کاملاً بثوت زسیده باشد وجود ذارند که یکی سندروم بهشت و دیگری سندروم رایقر میباشد که ما در این شماره ظاهرات روماتیسمی سندروم بهست را مورد بحث قرار خواهیم داد.  
سندروم بهست که بنظر اغلب مؤلفین عامل آن به دلایل زیر ویروس میباشد.

۱ - بهست در پیش دو بیمار درضایعات چشمی کورپوسکول هائی ویروسی خارج و داخل سلولی پیدا کرده بود.  
۲ - Alm, Oberg در پیش خرگوش بوسیله تزریق داخل مغزی مایع نخاعی بیماران مبتلا به سندروم بهست ایجاد انسفالیت و نوریتاپیتیک واکنشی داشتند.

۳ - Sezer موجب کشف یک ویروس از Corps Vitre در روی پرده کورپوسکول آنتوئید تخم جنین و همچنین در مایع آلانتوئید در کیسه‌های تالین شده است. تلقیح این ویروس بهمراه از راه داخل مغزی ایجاد یک انسفالیت و ظاهرات جلدی و فلیبت میکند و تلقیح همین ویروس در چشم خرگوش ایجاد ضایعات چشم شبیه انسانی میکند. بالاخره تلقیح به خوک هندی ایجاد یک پنوموفی خونریزی دهنده میکند. مؤلف مذکور معتقد است که این ویروس را در خون و ادرار ۲۰ بیمار پیدا کرده است.

۴ - Spillane, Pallis, Evans کارهای شبیه کارهای Sezer کرده اند و تحقیقات اورا تأثیر نموده‌اند.  
۵ - Michel Bloch همکارانش از مایع مفصلی

اسم مؤلف	مریض	دهان	تعداد	آفتوز	آفتوز	نظاهرات ناسالی	نظاهرات عصی	جهاز هاضمه	اظاهرات	اظاهرات چشمی	اظاهرات مفصلی	اظاهرات چشمی
-	۲۷%	۷۰%	۹۰%	۸۷%	۱۰۰%	۳۰						Asaoka
-	۷%	۵۰%	۹۶%	۹۶%	۹۳%	۲۸						Mamo
۴۹%	۲۹%	۶۴%	۷۹%	۶۴%	۹۸%	۸۵						Oshima
-	۹%	۳۶%	۷۷%	۱۰۰%	۱۰۰%	۲۲						Katzenellenbogen

ستون فقرات	% ۴
هائش	% ۲/۶
تامپر و ماکزیلر	% ۱/۸
سیر تظاهرات مفصلی سندروم بهست بوسیله حمله‌های مکرر میباشد که مدت هر حمله مختلف و بین چندین روز تا چندین ماه طول میکشد که هر حمله بطرف بهبودی کامل بدون کوچکترین یادگار ضایعه در مفصل میباشد و اغلب اوقات حمله‌های مفصلی با حمله آفت توأم میباشد.	

از نظر رادیولوژیک مفاصل مناظرة طبیعی دارد.

فقط مسئله مهم توأم شدن اسپوندیل آرتربیت آنکلیوزان با سندروم بهست است که در این صورت رادیوگرافی ساکرواپیلت دو طرفی و سندرسمو فیتوуз در ستون فقرات رانشان خواهد داد. تقریباً ۱۰ مورد توأم شدن اسپوندیل آرتربیت آنکلیوزان با سندروم بهست منتشر شده است.

علامت بیولوژیک در اغلب مواقع سرعت سدیماناتسیون زیاد شده است و در موقع حمله‌های بیماری هیبرلکوسیتوza با پولی نوکلئوز مشاهده میشود. بیولوژی روماتوئید منفی است. مطالعه مایع مفصلی عمولاً علامت زیر را نشان میدهد:

- ۱ - تعداد لکوسیتها عمولاً بین ۲۰۰۰ تا ۵۰۰۰ در میلیمتر مکعب میباشد که اکثر آنها چند هسته‌ای هستند.
- ۲ - در ۸۰٪ موارد سلولهای فاگوستیت مشاهده میشود.
- ۳ - مطالب فوق العاده جالب وجود آنکلیوزان‌های ماکروفاژیک هستند که فقط در نقوص و سندروم رایتروسندروم بهست مشاهده میشود.

۴ - مقدار کومپلمان همولیتیک طبیعی یا کمی زیاد شده است.

هیستولوژی سینوفیال - مطالعه سینوفیال بوسیله آندوسکبی و یا بیوپسی جراحی منظره ماکروسکوپی سینوفیال را کاملاً طبیعی نشان میدهد ولی مطالعه ضایعات میکروسکوپی که اغلب بعد از پونکسیون بیوپسی سینوفیال انجام میگیرد در اغلب مواقع علامت زیر را نشان میدهد:

۱ - هیپرپلازی ویلوزمتوسط

۲ - هیپرپلازی خفیف طبقه بر دادن

۳ - اسکلروز جوان و سلولی نسج سوطین

۴ - زیاد شدن قسمتهای عروقی با ضخیم شدن جدار عروق و گاهی منظره ترومبوز

۵ - انفیلتر انتها بی پولی مورف باتوپوگرافی دوره عروقی تشخیص - مسئله تشخیص تظاهرات مفصلی سندروم بهست از همه زانوها و میچ پاهارا کفرنار میکند.

تظاهرات روماتیسمی سندروم بهست مقارن عالم آفتوز و عالم چشمی بروز میکند و در ۲۵٪ موارد چندین ماه و حتی چندین سال قبل از تظاهرات دیگر سندروم بروز مینماید در پیش مردان تظاهرات بیشتر است و اغلب موقع تظاهرات مفصلی بین ۲۰ تا ۵۰ سالگی مشاهده میشود.

مطالعه بالینی - منظره بالینی تظاهرات مفصلی سندروم بهست متنوع است:

۱ - در اغلب مواقع بصورت یک اولیگو آرتربیت مشاهده میشود که مخصوصاً بصورت هیدرو آروتر و زدو طرفی زانوها تظاهر میکند که در بعضی مواقع با ابتلاء مج پاها و میچ دستها توأم میباشد.

۲ - در بعضی مواقع بصورت یک پولی آرتربیت مشاهده میشود که مخصوصاً مفاصل بزرگ از اندامها و ندرتاً مفاصل کوچک بین فالانژهای ابتدائی انگشتان دست و گاهی متا کارپو فالانژها را فرا میگیرد که در این صورت بیشتر شبیه پولی آرتربیت روماتوئید میباشد.

۳ - بعضی مواقع تظاهرات مفصلی بصورت یک منو آرتربیت مخصوصاً ایدارتربیزیک زانو است که ممکن است هفتنهها و یا ماههای بعد بصورت اولیگو آرتربیت و یا پولی آرتربیت در بیاید.

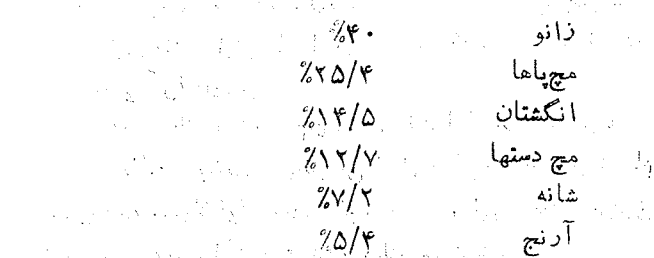
۴ - در بعضی مواقع تظاهرات مفصلی بصورت آرتراژی بدون علامت اوپر کتیو محدود میگردد.

۵ - در بعضی ابر واسیونها درد ستون فقرات نیز ذکر شده است.

۶ - ندرتاً ممکن است بیماری بصورت یک هید آرتربیز متناوب تظاهر کنند مثلاً اوپر واسیون بیماری که Louyot مذکور شده است که بین ۲۰ تا ۳۰ سالگی بصورت هید آرتربیز میچ پا که چندین بار خوب ولی بعداً عود میکند و بین ۲۴ تا ۴۰ سالگی هیدرو آرتربیز و زعد کننده زانوی چپ که مدت دور زن طول میکشید و هر ۱۰ روزی یک بار عود میگردد.

۷ - تظاهرات جنب مفصلی مانند درد پاشنه پاهارا یا تنو سینوفیت استثنایاً مشاهده میشود.

از نظر فورجا یا گزینی های مفصلی سندروم بهست همان طوری که در جدول زیر مشاهده میشود بیشتر از همه زانوها و میچ پاهارا گرفتار میکند.



- ۳ - منفی بودن تستهای روماتوئید (لاتکس والدروز) و منفی بودن فنونهای نوکلوفاگوسیتوز درخون.
- ۴ - پرده سینوویال از نظر میکروسکوپی طبیعی ولی ضایعات هیستولوژیک بیشتر بصورت انفیلترا ای التهابی پولی مورف اطراف عروق و زیاد شدن عرق می‌باشد.
- وجود این علائم و امتحان بالینی دقیق که گاهی اوقات یک آفتوز خفیف دهان و یا ضایعات جلدی بیماری را ممکن است نشان دهد به تشخیص کم خواهد کرد و همچنین نبودن علائم یک روماتیسم استرپتوکوکسیک و یا سندروم دایر به تشخیص کمک می‌کند در هر حال در این اشکال خالص باید حتماً روماتیسمهای التهابی دیگر و کولازنوزها را رد کردو با علائمی که متذکر شده‌ایم در فکر سندروم بیست بود و بالاخره در پیش این بیماران مطالعات جدید نشان داده است که آنتی ژن A5. HL که در ۷۱٪ مواد دیده می‌شود میتواند یک عامل مهم دیگر برای تشخیص محسوب گردد. ولی هنوز این مطالعات ادامه دارد و وارد پرتابیک روزمر نشده است.
- معالجه** - معالجه تظاهرات مفصلی سندروم بیست یک معالجه علامتی است.
- از راه عمومی مهترین درمانهای که انجام شده است عبارت از:
- ۱ - داروهای ضد التهابی غیراسترئید مثل اندومناسین و یاتر کیبات پرازوله که اثر فوق العاده ناچیزی دارد و هم چنین داروهای ضد مالاریای سنتز عملابدون تأثیر هستند.
  - ۲ - کورتیکوتراپی فقط در مواردی که تظاهرات احشائی وجود دارد بکار برد می‌شود. در تظاهرات مفصلی خالص اثر کورتیکوئیدموقتاً مؤثر است ولی به محض قطع دارود و باره بیماری عود خواهد کرد.
  - ۳ - در تظاهرات مفصلی داروهای اینتوسپرسور اندیکاسیون ندارد مگر اینکه این تظاهرات توأم با ضایعات شدید چشمی و یا عصبی باشد.
  - ۴ - در بعضی اوبسرواسیونها املاح طلامؤثر واقع شده‌اند.
- ۵ - امتحان Desensibilisation به وسیله بزرگ و مایع سینوویال برای بعضی اندولفین نتیجه خوبی داده است. ماسه مورد تظاهرات مفصلی سندروم بیست را که مقاوم به تمام داروهای مذکور بودند بامتد Desensibilisation به وسیله بزرگ انجام دادیم (تمام این بیماران به کلینیک روماتولوژیک بیمارستان کوش باریس اعزام شدند و این متدهای در اینجا انجام گرفته است که نتیجه فوق العاده در خشانی گرفته‌ایم.)
- ولی در یک مورد سندروم بیست این تکنیک کاملاً بدون اثر بود.
- معالجه موضعی فقط با تزریق داخل مفصلی کورتیکوئید انجام می‌گردد که عمولاً فوق العاده مفید بوده بشرطی که تعداد تزریق زیاد نبوده و فواصل تزریق نیز نزدیک بهم نباشند.

بدقت باید به تجسس سایر علائم سندروم بیست پرداخت تا علت اصلی تظاهرات مفصلی پیدا شود. این علائم عبارتند از:

- ۱ - آفتوزدهان که فوق العاده شایع است
- ۲ - آفتوز تنسیلی که اکثرها بالافتوزدهان همراه است
- ۳ - ابتلای چشم که بیشتر بصورت یک ایریتیس ساده‌ایا هیپوپین می‌باشد ولی عوارض دیگر چشمی نیز مانند درم ملتحمه کر آتیت کوروئیدیت و خونریزی ویتره و حتی ریتینیت نیز ممکن است دیده شود.
- آفتوزدهان و تنسیلی و ابتلای چشمی با حملات مکرر به سین خود ادامه میدهند و از علائم خیلی شایع سندروم بیست هستند.
- سایر علائم سندروم بیست عبارتند از علائم جلدی که بصورت ارتیتم پولی مرف - اندوره و ماکول و یا پاپولو و یا پوستول و اریتم گرهای می‌باشد.
- علائم عصبی که در ۱۰٪ موارد دیده می‌شود و بیشتر بصورت منکرو انسفالیت است که بصورت فلچ عصب محرك چشم و فلچ هشتمن زوج و هیپر استزی فاسیال دیده می‌شوند.
- فلجهای اسیاس‌مودیک اندامها بصورت منویاهمی پلری و یا اختلالات مخچه‌ای نادر می‌باشند. اختلالات روانی نسبتاً شایع است.
- در مایع نخاع اغلب اوقات هیپرآلبومنوراشی با هیپر سیتوز متوسط دیده می‌شود.
- تظاهرات عصبی نیز مانند سایر تظاهرات بوسیله حمله‌های مکرر به سین خود ادامه میدهند که بطور ناقص بهبودی پیدا می‌کنند و یک منظره شبیه اسکلروز آن پلاک‌میتوانت‌دايجاد کننداین تظاهرات و خیم بوده و در ۳٪ موارد منجر به مرگ می‌شود.
- سایر تظاهرات بصورت فلیپت و آرتربیت و پلورزی و پری کاردیت و درد معده و اسهال ممکن است دیده شود.
- در اشکالی که توأم با تظاهرات احشائی است لاغری و تب نیز مشاهده می‌شود.

در بعضی مواقع تشخیص تظاهرات مفصلی سندروم بیست بسیار مشکل می‌باشد و آن موقعی است که این تظاهرات قبل از سایر تظاهرات بیماری وجود داشته باشند و ماهها و حتی سال‌ها به تنها تابلو بالینی بیماری را تشکیل دهند.

در این مواقع باید به بعضی از خواص آرتربیت‌های سندروم بهست توجه داشت که عبارتند از:

- ۱ - ابتلای مفصل بزرگ مخصوصاً زانوها و مجدها بدون علائم رادیولوژیک با سیر حمله‌ای و بهبودهای خود بخودی بدون اینکه کوچکترین سکل در مفاصل باقی بگذارد.
- ۲ - امتحان مایع مفصلی که اغلب غنی از چند هسته‌ها می‌باشد. تعداد را گوسیت‌ها خیلی زیاد وجود انکلوزیون‌های ماقبر و فازیک توأم با طبیعی بودن کمپلمان اهمولیتیک و یا زیاد شدن آن.

## References

- 1) Amor (B) La Rev.de Med, 1974,89,2381\_83 .
- 2) Amor (B) ,Khan (A) et Delbarre (F) Rev.Rhum. 1974,41\_309\_313 .
- 3) Bisson (M) ,Amor (B) ,Kahan (A) et Delbarre (F) Sem.Hop.Paris 1971,47, 2023 – 2033 .
- 4) Bisson (M) – Les manifestations articulaires de la maladie de Behcet.
- 5) Bloch – Michel (H) .Rev,Rhum . 1965,32,408 – 414 .
- 6) Bontoux (D) Progres en rhumatologie, Vol. 1968,351 – 57 Ed.Med.Flammariion .
- 7) Caroit (M) ,Solnica (J) – Actualite rhumatologique P. 20,1967,Paris Expension
- 8) Coste (F) ,Massias (P) ,Bontoux(D) – Rev.Rhum. 1965,32,399 – 407.
- 9) Masson (R.M) ,Barnes (C.G) ,Behcet's ,Ann.rheum.Dis 1969 28,95 – 103
- 10) Menkes (C.J) ,Mery (C), Delbarre (F) Rev,Rhum. 1970 ,37 ,849 – 852 ,
- 11) Nash (F.W.) – Rev.Rhum. 1969,36 – 81\_83.
- 12) Strachan (R.W) ,Wigzell (F.W) .Ann.Rheum .Dis 1963,22,26 - 35 .
- 13) Welfling (J) ,Stmonin (J.L) – Rev.Rhum . 1966,33,575 – 78 .
- 14) Vissician (L) ,Derato (J) ,Commandre (E) .Bull . Soc . France . Derm,Syph. 1966,73,909 – 091 .