

بیماریهای مادرزادی کلیه

و

گزارش ۵ مورد گلومرولونفریت فامیلیال

دکتر علی اکبر هنجنی *
دکتر بیژن نیک اختر (نظری) **
دکتر علیرضا حلمی *** *
دکتر ملیحه طبیبی ***

با پیشرفت سریعی که در چند سال اخیر در علم ژنتیک بوجود آمد، بسیاری از مسائل مهم بیماریهای ارثی و نحوه انتقال آنها کشف گردید. با تکاء علم ژنتیک و بررسی در پیرامون بیماریهای ارثی و فامیلی تعدادی فراوان از بیماریهای تو بولی کلیه امروزه در طبقه‌بندی بیماریهای مادرزادی کلیه محسوب می‌گردند. چنانکه تا امروز بیش از ۳۰ نوع بیماری کلیوی ارثی و یا فامیلی شناخته شده است. بیماریهای گلومرولی و نحوه انتقال این بیماریها بطور ارثی هنوز بتحقیق روشن نشده است. در دایرة المعارف گزارش‌هایی از گلومرولونفریت‌های فامیلی بچشم می‌خورد. علم ژنتیک هنوز نتوانسته نحوه انتقال ژن بیماری‌زا را در این موارد مشخص و تعیین نماید بهمین مناسبت تمام اطلاعات ما در این زمینه منحصر به پاره‌ای از گزارش‌های کتاب مزبور می‌باشد. از طرف دیگر چون گلومرولونفریت فامیلی فوق العاده نادر و بخصوص گرفتار نمودن چند عضو از یک خانواده بسیار نادر است و ما خوشبختانه موفق به مشاهده یک مورد از این بیماری شده‌ایم لذا از نظر جالب بودن این مورد فامیلی در خاتمه این بحث به شرح آن می‌پردازم. بطور کلی بیماریهای مادرزادی یا فامیلی کلیه بشرح زیر خلاصه می‌شوند:

- * استاد بیماریهای داخلی دانشکده پزشکی تهران
- ** دانشیار بیماریهای داخلی دانشکده پزشکی تهران
- *** استادیار آزمایشگاه بالینی دانشکده پزشکی تهران
- **** دستیار بیماریهای داخلی دانشکده پزشکی تهران

اول - بیماریهای غیر کیستیک کلیه

a - نفریت فامیلی:

۱ - همراه با کری و نوع عصبی و نوع چشمی

۲ - بدون کری گوش

b - هیپرپرولیتمی همراه با ضایعات آناتومیک کلیه

c - تب مدیترانه‌ای فامیلی همراه با آمیلوئیدوز کلیه

d - کهیر و تب و آمیلوئیدوز کلیه

دوم - بیماریهای کیستیک کلیه

a - کلیه پولی کیستیک

b - بیماریهای کیستیک کبد و کلیه

سوم - بیماریهای فونکسیونل کلیه

a - اختلالات فونکسیونل ناحیه پروکزیمال:

۱ - سیستینوری

۲ - بیماری Hartnup

۳ - بیماری Glycinuria

۴ - سندروم فانکونی

۵ - راشی تیسم مقاوم به ویتامین D و هیپوفسفاتمی

۶ - گلیکوزوری کلیوی

۷ - پسودوهیپوپاراتیروئیدیسم

۸ - دیستروفی سربورواسکولر

b - اختلالات فونکسیونل ناحیه دیستال:

۱ - اسیدوز توبولر کلیوی

۲ - دیابت بی مزه کلیوی

c - اختلالات توبولر غیر اختصاصی:

۱ - اورولیتیاز مادرزادی ایدیوپاتیک

چهارم - بیماریهای خارج کلیوی همراه با اختلالات فونکسیونل کلیوی

a - گلیکولیپید لیپوئیدوزیس و آنزیوکراتوم بدن یا بیماری فابری (Fabry)

۵- اوستئو اونکودیسپلازی همراه با بیماری کلیوی
پنجم- آنومالی های مادرزادی همراه با تومورهای دستگاه ادراری تناسلی

۶- هیدرو نفروز یکطرفه

۷- مگا اورتر یکطرفه

۸- هیپر نفروم

۹- سارکوم کلیه

۱۰- آترزی کلیه

نفریت مزمن مادرزادی : رویه هم رفته فقط . ۵ مورد از گلومرو اول نفریت مادرزادی تا سال ۱۹۶۷ در دایرة المعارف ممالک انگلوساکسن به چاپ رسیده است . در بعضی از این موارد نوع بخصوص از نفریت مزمن همراه با سلوشهای اسفنجی حبایی شکل ذکر گردیده که در گلومرول تعداد بیشماری سلوشهای بزرگ اسفنجی شکل که در ساختمان داخل آنها مقادیری چربی انباسته شده بود دیده شده است . احتمال میدهد که ژن ناقل بیماری گلومرولی بر روی کروموزوم X قرار گرفته و بطور ژن اوتوسوم غالب منتقل میشود .

موردی که ما در آخر این مقاله گزارش داده ایم مورد بسیار جالب و منحصر بفردی است که ۵ عضو از ۷ عضو فامیلی را مبتلی نموده که از آن جمله ۳ نفر در قید حیات و ۲ نفر فوت نموده اند .

هیپرپرولینمی - دو نوع هیپرپرولینمی فامیلی و یا مادرزادی تا کنون کشف شده است یک نوع آن اغلب همراه با نفریت فامیلی است ولی نوع دیگر که بکلی از نوع اول متمایز است در اثر فقدان آنزیم دلتا پرولین ۵ کاربوکسیلیک اسیدو هیدروژناز بوجود میآید . این نوع ثانوی با نفریت فامیلی همراه نیست . یک نوع دیگر هیپرپرولینمی گزارش شده که با هماتوری پیوری و نقص روانی همراه است در این بیماری عیب اصلی در فقدان آنزیم هیدروکسی پرولین اکسیداز ذکر گردیده است . تب مدیترانه‌ای فامیلی همراه با آمیلوز کلیه : این بیماری را تا مدت‌ها تحت عنوان تب پریودیک نام میبرندند . از ۱۴۱ بیماری که در دایرة المعارف مورد مطالعه قرار گرفته بود فقط ۴۷ نفرشان چهار ضایعات کلیوی از نوع آمیلوئیدوز کلیه بودند . یک مورد از این بیماری که اخیراً ماقزارش داده ایم تب مدیترانه‌ای همراه با ضایعات غیر آمیلوزی کلیه و نفریت مامبرانوز بوده است .

بیماری پولی کیستیک کلیه : که بصورت ژن اتوزوم غالب منتقل میشود. بیماری پولی کیستیک کلیه ممکن است با کیست های متعدد کبد و طحال نیز همراه باشد . در نوع کودکان معمولاً بیماری کشنده است ولی در نوع ویروسی، علائم آن از ۴۰ سالگی بعد ظاهر میکند .

نفوزلیتیاز فامیلی جوازان : که اولین بار بواسیله Fanconi گزارش شده علائم بالینی این بیماری از: پولی اوری، پروتئین اوری، آنمی و اورمی تشکیل شده است. از نظر میکروسکپیک: در کلیه ها هیالینیز اسیون گلومرول و فیبروز شدید نسخ انترستیسیل کلیه و کلفت شدن مامبران بازاال میباشد . در بعضی از موارد دیلاتاسیون کیستیک گلو مرول نیز دیده شده است، و در موارد دیگر عیب اصلی را مامبران بازاال توبولها میدانند .

نفوذ مادرزادی یا فامیلی : این بیماری تحت عنوان نفروز فامیلی یا مادرزادی در چند عضو فامیل نیز دیده شده است. انتقال آنهم به طریق ژن اتوزوم رسیسیو است . در بعضی از گزارشها تظاهرات این بیماری را با علائم آلمانیک ذکر میکنند و در بعضی از اضایعات آسیب شناسی این کلیه ها دیلاتاسیون کیستیک توبول پرو کریمال گزارش شده است، و بالاخره بیماریهای که با عیب فونکسیونل توبولهای پرو کریمال تظاهر میکنند: سیستین اوری - بیماری Hartnup - گلیسین اوری را میتوان نام برد. هپو فسفاتمی - پسودو هپو پاراتیر ویلدیسم - ستدرم Lowe نیز از این دسته اند .

بیماریهای فونکسیونل توبولهای دیستال که بطور مادرزادی تظاهر میکنند عبارتند از: اسیدوز توبول کلیه و دیابت انسپید نفوژنیک .

اینک بطور خلاصه شرح حال یک فامیل مبتلی به گلو مرول نفریت (۵ عضو از ۷ عضو خانواده ای را که اخیراً مورد مطالعه قرار گرفته اند) از نظر همکاران میگذرانیم: مورد اول : خانم خ. ط. بعلت فشار خون بالا مدت ۱۲ سال تحت مداوا بوده است آزمایش های تکمیلی که جهت تشخیص علت فشار خون از بیمار بعمل می آید : اوره خون $1/5$ گرم در لیتر. پطاسیم $6/2$ میلی اکی والان و 16 میلی اکی والان را نشان میدهد . اورو گرافی که چند سال قبل از بیمار بعمل آمده بود جز کم کاری و ترشح کم کلیه چیز مهمی را نشان نداد. بیمار در تابلوی نارسائی مزمن کلیه به انگلستان مسافت مینماید . بیوپسی کلیه گلو مرول و نفریت مزمن را نشان میدهد . بیمار مدتی تحت درمان طبی و دیالیز قرار میگیرد و سرانجام فوت مینماید (در سن ۵۱ سالگی).

مورد دوم : علی. ط. فرزند پنجم خانواده ۳۲ ساله بعلت سرگیجه و تنگی نفس بما مراجعه میکند در معاینه بالینی فشارخون $\frac{170}{110}$ ، اوروگرافی طبیعی ، اوره خون ۵۴ میلیگرم درصد الکتروولیت ها طبیعی RX هایپرتروفی مختصر قلب چپ که با الکتروکاردیوگرافی نیز تأیید شد و ته چشم تغیرات مهمی نشان نداد .

کلیرنس های گلومرولی مختلف ، کراتینین خون ۴۲ میلیگرم درصد - آزمایش ادرار ۵ ر. گرم آلبومین در لیتر . وبالآخره آزمایش کاتکولامین - رژینین منفی - بیوپسی کلیه نفریت گلومرولو مزمن را نشان داد . این بیمار فعلاً بطور سرپائی تحت درمان میباشد .

مورد سوم : بهروز. ط. ساله فرزند سوم خانواده ۳۳ سال قبل بعلت سرگیجه و خستگی مفرط در آمریکا در ایالت کالیفرنیا به طبیب مراجعه مینماید مطالعه سوابق بیماری ایشان در مرکز پزشکی کالیفرنیا نشان میدهد که بیمار دچار فشار خون $\frac{190}{130}$ میلیمتر جیوه ، بزرگی قلب چپ علائم ته چشمی رینیت هایپرتانسیو و بالآخره اوره ۷۰ میلیگرم درصد . کراتینین ۵۵ میلیگرم درصد - آزمایش ادرار ۱۵ ر. گرم پروتئین در لیتر بوده است . بیمار به ظاهر یکسال ناراحتی مهمی را ابراز نمی نموده ولی بطور مرتب در کلینیک دانشگاه کالیفرنیا تحت مداوا بوده است . یکسال قبل به ایران مراجعت مینماید . آزمایشهای تکمیلی در این هنگام اوره ۴۵ ر. گرم در لیتر - پطاسیم ۵۵ میلی اکی والان - CO_2 ۱۲ میلی اکی والان . علائم رینیت اور مئیک درجه ۳ و نارسائی قلب را نشان داد . بیمار یکبار تحت درمان با دیالیز صفاتی قرار میگیرد و بنا به تمایل خود به انگلستان اعزام و در بیمارستان Smith - Hamme بستری میگردد . بیوپسی کلیه در آنجا گلومرولو نفریت مزمن را نشان میدهد بیمار یکماه تحت درمان با همودیالیز قرار میگیرد و سرانجام فوت مینماید .

مورد چهارم : فیروز. ط. ۲۸ ساله فرزند دوم خانواده ۸ ماه قبل بعلت درد پهلو بما مراجعه مینماید . در معاینه جز حساسیت مختصر ناحیه کلیه ها نکته مهم دیگری مشاهده نگردید . در آزمایشهای تکمیلی اوره خون ۲۲ میلیگرم درصد - کراتینین ۱ میلیگرم - الکتروولیت ها طبیعی - آزمایش ادرار هماتوژی میکروسکوپیک را نشان میدهد که با آزمایش Addis تأیید میشود . اوروگرافی - رادیوگرافی قلب و ریتین طبیعی - سدیم انتاسیون $\frac{90}{110}$ میلیمتر . آزمایش ته چشم طبیعی بود . از بیمار بیوپسی کلیه بعمل میآید که در آن ضایعات گلومرولو نفریت حاد گزارش میشود . بیمار بدمت

بحث

آتاکسی تلانژ کتازی سندرومی است که از نظر بالینی با علائم عصبی - ملتحمه پوست - دستگاه تنفسی و اختلال سیستم ایمونولوژی مشخص میشود.

علائم عصبی :

بنظر میرسد سیستم خارج هرمی و مخچه ضایعه بیشتری دارد. از نظر بالینی بیماران ما علائم اختلال راههای هرمی نداشتند. گذشته ازدواجی که کمبود نسبی شور موجود بود علائم دیگری که دلیل بر ضایعه کورتکس محركه باشد موجود نبود. تشنج در بیماران نادر است و فقط در یک بیمار و آنهم ۲ مرتبه مشاهده گردید. میتوان علائم آتاکسی بیماران را مربوط به ضایعه طبقه گرانولر کورتکس پالئوسر- بلوم و نئوسروبلوم دانست. در اتوپسی هائیکه دیگران گزارش داده اند ضایعات فوق تأثیر شده است. علائم اکستراپیرامیدال در بیمار شماره ۳ بصورت حرکات کورئو- آتزوز بوضوح دیده میشد.

امتحان الکترو آنسفالو گرافی که در ۴ بیمار انجام شد علائم غیر طبیعی غیر اختصاصی نشان میداد.

علائم چشمی و جلدی :

تلانژ کتازی عروق ملتحمه چشمی در ۴ بیمار موجود بود. تلانژ کتازی پوست در بیماران ۲ و ۳ دیده میشد. در بیماران ما تلانژ کتازی چشمی بعد از علائم عصبی پیدا شده اند و از این نظر در اکثر موارد تشخیص این بیماری با سایر آتاکسی های مخچه قبل از سن ۴ سالگی که هنوز علائم تلانژ کتازی چشمی پیدا شده است مشکل است. در بیماران شماره ۱ و ۳ و ۴ ضایعات جلدی بصورت پیگماناتیسیونهای شیر قهوه ای و در بیمار شماره ۳ اخیراً ضایعات جلدی شبیه پودرمیست دیده میشد.

عفونت دستگاه تنفسی فوکانی :

عفونت دستگاه تنفسی فوکانی در کلیه بیماران ما مشاهده شد. در بیمار شماره ۲ شدت عفونت زیاد نبود آمار Sedgwick در ۸۵ درصد موارد عفونت دستگاه تنفسی را ذکر میکند. عفونت تنفسی در بیماران ما متعاقب سرخک ایجاد شده و

علوم اداره اداری ۴ پیمار آنالوگی کالاکو نهاد

ردیف	شماره ۳	شماره ۲	شماره ۱	نوع آنالوگی
زیاد شده	طبیعی	—	—	GM
کم شده	طبیعی	—	—	GM
منفی	برونشکناری پاراکاردیاک چب پر و تتوس	—	—	برونشکناری تیجه: چربک کوش آنتی بیوگرام
—	مقاوم بکلیه آنتی بیوتکها (آمبی سیلین-سفلاتو تین ترس اسیکلیکها - کلر امفنیکل - اوریز و ماپسین و پنی سیلینها)	—	—	—
کدروت نافها	کدروت نافها	منفی	منفی	دادیوگرافی رید
منفی	منفی	منفی	منفی	دادیوگرافی جمهجه و مسینوسها
—	—	—	منفی	بنومو آسفالو گرافی
—	ضایعات غیر اختصاصی	ضایعات غیر اختصاصی	ضایعات غیر اختصاصی	الکترو آسفالو گرافی
—	—	—	—	آلبو مین هایخ نخاع (میلی گرم درصد)
—	—	—	—	سلول هایخ نخاع (در میلیمتر مکعب)
—	—	—	۳	کلودمایخ نخاع (گرم در لیتر)
—	—	—	۷/۰	قندمایخ نخاع (گرم در لیتر)
—	—	—	۵/۰	—
—	—	—	۴۰	—

علائم لاپراوایر ۴ بیمار آنکسی تلائنز کتازی

نوع آزمایش	شماره ۱۵	شماره ۱۶	شماره ۲۵	شماره ۳	شماره ۴
کوتی راکسیون					منفی
همو گلوبین (گرم درصد)	۱۲/۲	۱۳	۱۳	۱۳	۱۳
هماتوکریت (درصد)	۴۰	۴۳	—	—	—
سدیما تاتاسیون ساعت اول	—	۶	۴۰	۵	—
سدیما تاتاسیون ساعت دوم	—	۱۴	۷۰	۱۵	—
تعداد گلوبولهای سفید (در میلیمتر مکعب)	۵۶۰۰	۱۲/۶۰۰	۴۷۰۰	۱۰۲۰۰	—
نوتروفیل (درصد)	۷۳	۵۱	۶۴	۷۲	—
سلول جوان (درصد)			۴	۱	—
لوفوسیت (درصد)	۲۲	۴۵	۲۲	۱۸	—
مونوسیت (درصد)	۱	۳	۱۰	۸	—
آوزنینوفیل (درصد)	۴	۱	—	۱	—
پلاکت	طبیعی	طبیعی	—	—	—
امتحان کامل ادرار	منفی	منفی	منفی	منفی	منفی
اوره خون (میلی گرم در ۱۰۰ میلی لیتر)	—	—	۴۰	۴۵	—
امتحان کامل مدفوع	منفی	منفی	تخم تریکو- منفی	استر نزیللوس	—
				تریکوسفال	—
				دارد	—
امتحان ته چشم	منفی	منفی	ترشیحاتی در	—	—
			رتین موجود		
			است که اختصاصی		
			نیست- رتین		
			نازک شده		
پروتئین سرم (گرم درصد میلی لیتر)	—	—	۵/۴۹	۶/۲	—
آلبومین (درصد)	۵۶/۸	۶۶/۶	۴۴/۹۸		
گلوبولین (درصد)	۴/۵	۲/۷	۵/۹۲	بعلت خرابی	۰۱
گلوبولین (درصد)	۲۰/۴	۸/۴	۱۴/۷۹	برق انجام	۰۲
گلوبولین (درصد)	۱۱/۳	۸/۴	۱۵/۳۸	نشده	۰۳
گلوبولین (درصد)	۷	۱۳/۹	۱۹		۰۴

تكلم- اتساع عروق ملتحمه بولبر- تغییر رنگ پوست بصورت شیر قهوه در بعضی نقاط موجود بوده .

بیمار شماره ۳ به تنها ئی نمی تواند غذا بخورد چون لرزش دستها زیاد شده و است به تنها ئی نمی تواند باستد زیرا اختلال تعادل شدید است . و تغییر رنگ تشدید شده وضایعات جلدی دیگری هم پیدا کرده است . از نظر هوشی طبیعی است .

بیمار شماره ۴ مدرسه میرود و اختلال تعادل - لرزش - تغییر رنگ پوست - اتساع عروق ملتحمه موجود است .

خلاصه علائم بالینی

شماره ۶	شماره ۵	شماره ۴	شماره ۳	شماره ۲	شماره ۱	
۸۲۳۵	۸۲۳۶	۴۸۰۵	۴۸۰۴	شماره پرونده		
۵/۵	۷ $\frac{۴}{۱۲}$	۲/۵	۶/۵	سن (بر حسب سال)		
دختر	دختر	پسر	پسر	جنس		
۱۵/۵	۱۶	۱۱	۱۴	وزن (بر حسب کیلو گرم)		
+	++	+	+	عفونت مزمن گوش		
+	++	+	+	عفونت مزمن ریه		
+	++	+	+	اختلال تعادل		
+	+	+	+	اختلال تکلم		
--	+	-	-	اختلال حرکات چشم		
-	-	+	-	پتوز پلک		
-	+	-	-	نیستا گموس		
-	+	-	-	اختلال بلع		
+	+	-	-	حرکات کرئو آتنوز		
طبيعي	طبيعي	طبيعي	طبيعي	رفلکس های تاندینو		
طبيعي	طبيعي	طبيعي	طبيعي	رفلکس کر ماستر		
طبيعي	طبيعي	طبيعي	طبيعي	رفلکس پوستی شکمی		
طبيعي	طبيعي	طبيعي	طبيعي	بابنیسکی		
منفی	۲ مرتبه	منفی	منفی	تشنج		
+	+	+	+	تلانژ کناری چشم		
-	+	+	-	تلانژ کناری سایر نقاط پوست		
+	+	-	+	پیگمان تاسیبون پوست		
نسبت پدر و مادر	پسر عمود و پدر پسر دامی	پسر عمود و پدر پسر دامی	دختر عمود و مادر است	دختر عمود و مادر است		

درسن ۳ سالگی سرخک گرفته و پس از آن به برنکوپومونی و اوئیت مبتلا شده معالجات زیادی کرده و هنوز بهبودی نیافته است. پدر بیمار پسردائی مادر بیمار است. فرزند اول آنها دختر درسن ۴ سالگی پس از سرخک فوت کرده است. فرزند دوم آنها دختر درسن یکسالگی بعد از اسهال فوت کرده و هیچ کدام از آنها از نظر راه رفتن طبیعی نبوده‌اند ولی علائم واضح دیگری نداشته‌اند.

فرزنده سوم و چهارم بسترهای هستند فرزند پنجم دختر و سالم است. از ۱۵ روز قبل ازیستری شدن ۲ مرتبه تشنج عمومی داشته که پس از چند دقیقه با درمان بهبودی یافته است.

در معاینه - دستهای بیمار لرزش دارد - بسئوالات با کندی جواب میدهد. جملات را کشیده ادا می‌کند. حالت بہت مخصوص دارد. باطراف توجهی ندارد و بیشتر حالت خواب آلودگی و چرت‌زدن دارد. با بنسکی ندارد - اختلال حس ندارد رفلکس‌های تاندینو و پوستی شکمی طبیعی است.

در ملتحمه صلبیه عروق متسع شده‌اند - اتساع عروق در بعضی نقاط دیگر پوست موجود است - لکه‌های قهوه‌ای در بدن موجود است. آزمایشات بیمار در جدول مربوط خلاصه شده است.

بیمار چهارم

بیمار دختر ف-ک. ۵۵ ساله خواهر بیمار قبلی ۱۵ کیلوگرم در ۵۰ ر.۴۶ بعلت اختلال راه رفتن - برونشیت و اوئیت مزمن در بیمارستان بهرامی بسترهای شده است. بیمار سرترم متولد شده - در دوران نوزادی زردی شدیدی داشته که تا ۲۰ روز طول کشیده است. از موقع راه رفتن تلو تلو می‌خورد. تا کنون تشنج نداشته - واکسنها را تزریق کرده - درسن دو سالگی سرخک گرفته و متعاقب آن برونشیت و اوئیت چرکی داشته که هنوز ادامه دارد.

در معاینه آب ازدهان بیمار جاری است. نمی‌تواند بطور طبیعی بایستد و به طرف چپ خم می‌شود. موقع راه رفتن اتاکسی نوع مخچه‌ای دارد. سن خود را نمی‌داند. رفلکس‌های تاندینو بکندی جواب میدهند - با بنسکی طبیعی - اختلال حس ندارد - اتساع عروق در ملتحمه بولبر هردو چشم موجود است. آزمایشات بیمار در جدول مربوطه خلاصه شده است.

بیماران ۳ و ۴ مجدداً در اسفند ۴۷ معاینه شدند. اختلال راه رفتن - اختلال

در سابقه نکته جالبی ندارد . حدود ۹ ماهگی در ضمن بغل کردن گاهی بجلو و گاهی بعقب میافساده . در موقع راه رفتن همیشه بعقب . جلو . راست - چپ میافتد اه سابقه عفونت دستگاه تنفسی داشته ولی تعداد و شدت آن کمتر از بیمار قبلی بوده است .

سرخک و سیاه سرفه گرفته . گوش هردو چشم تلانژ کتازی دارد . عروق پلک و پشت گوش متسع است رفلکس های کر ماستر - بابنسکی - پوستی شکمی - تاندینو طبیعی است .

پلک ها از موقع تولد پتو زداشته . شدت آن در چشم چپ بیشتر است . پدر بزرگ پتوز هردو چشم و پدر و عمه بیمار پتوز چشم راست دارند . آزمایشات لا بر اتواری شرح داده شده است .



بیمار سوم
ف - ک - ۷ ساله

بیمار سوم

بیمار دختر ف - ک ۷ سال و ۴ ماهه ۱۶ کیلوگرم در تاریخ ۳۰ اردیبهشت اختلال شعور - تشنج دو طرف - اختلال تعادل - او تیت مزمن در بیمارستان بهرامی بستری شده است .

بیمار سرتزم متولد شده دوران حاملگی و نوزادی نکته مرضی نداشته . عناصر ماهگی نشسته واکسن های بیمار تزریق شده . تاموقع راه رفتن ناراحتی مهمی نداشته پس از راه افتادن شبیه مستهاره میرفته است و تاکنون نتوانسته بطور طبیعی راه برود .

مقاله زیر گزارشی است از مطالعه ما راجع به: دو خواهر و دو برادر از دو فامیل جداگانه مبتلا به اتاکسی تلانژ کتازی.

بیمار اول

پسر ۵۵ ساله. ۱۴ کیلو گرم در تاریخ ۲۲ مرداد ۱۳۹۴ بعلت عدم تعادل در موقع راه رفتن در بیمارستان بهرامی بستری شده است.

بیمار سر ترم متولد شده. دوران حاملگی و نوزادی طبیعی و تاموقع را در فتن اختلال واضحی نداشته است. پس از راه افتادن تلو تلو میخورده است. در ۳ سالگی سرخک و در ۵ سالگی سیاه سرفه گرفته و از آن به بعد گاهگاهی سرماخوردگی آثیین - برونشیت - او تیت داشته است.

پدر و مادر پسرعمو و دخترعمو هستند. یک پسر ۱۲ ساله و یک دختر ۳ ماهه سالمند. بیمار شماره ۲ برادر بیمار شماره ۱ است.

رفلکس‌های رتول - آشیل - پوستی شکمی - بابنیسکی طبیعی است. تشنج - لرزش - اختلال حس ندارد. اختلال تعادل مخچه‌ای بصورت عدم تعادل - تلو تلو خوردن در موقع حرکت موجود است. نیستاگموس - دیسمتری ندارد. تکلم بیمار مقطع و باوضع مخصوص است. در گوش‌های داخلی و خارجی ملتحمه چشم تلانژ کتازی موجود است. از نظر هوشی طبیعی است - روی صورت و بینی ناحیه زیر ناف لکه‌های شیر قهوه‌ای موجود است. آزمایشات بیمار در جدول مربوط خلاصه شده است.

بیمار دوم

پسر ۳۵ ساله ۱۱ کیلو گرم در تاریخ ۱۹ مرداد ۱۳۹۴ بعلت عدم تعادل در موقع راه رفتن و پتوز پلک فوکانی هرد و چشم در بیمارستان بهرامی بستری شده است. (برادر بیمار شماره ۱).