

درمان پلک مو رد آفرودی گات گبودی با اکلیله هصنو عی

از کارهای بخش پزشکی ۱ بیمارستان پهلوی

توبولونفریت حاد یانکروزلوله‌ای حاد اکلیله ناشی از مسمومیت با مسن و با املاح آن مثل کات کبود (سوایفات دوکوئیور) فوق العاده نادر است و حال آنکه توبولونفریت حاد سعی بعلل دیگر مثل سوبیلیمه یا تراکلروف دوکربن وغیره نسبتاً شایع هستند لازم به یادآوری نیست که علاوه بر مسمومیت در حالات وضایط دیگر از قبیل خون ریزیهای شدید - تروناتیسم ها بطور کلی در تمام مواردی که حالات شوک و کلامپوس عروقی شدید همراه با سقوط فشار خون طولانی بود اسکان پیدایش توبولونفریت حاد وجود دارد در اینجا کم خونی و کمی اکسیژن ناشی از سقوط فشار خون موجب فساد سلولهای لوله‌های اکلیله شده و آنوری حاد ظاهر می‌گردد در جریان همولیزهای شدید گلبول‌های قرمز و آزاد شدن مقدار معتنابهی هموگلوبین در عروق بعلت خروج از اکلیله و رسوب هموگلوبین در لوله‌های ادراری نکروز حاد لوله‌ای دیده می‌شود. همانظور که ملاحظه می‌شود عوامل مولده زیاد متفاوتند و حال آنکه این شکل ناراسمائی حاد اکلیله از نظر آسیب‌شناسی و شکل بالینی وسیروپیش آگهی و درسان ترتیباً همه یکسان و شبیه بهم می‌باشد. شکل بالینی در تمام موارد عبارت از یک آنوری کامل همراه با اختلال شدید در محیط داخلی بدن و یتطور کلی لی نظمی و عدم تعادل در زمینه آب والکترولیت و اسید و باز واحتباس مواد زائد آرته در بدن خواهد بود. مداوای اینگونه بیماران مستلزم انجام یک رانیماسیون صحیح (تنظیم آب والکترولیت و آشفتگی‌های دیگر بدن) بدست افراد کارдан و مطلع واستفاده از تصوفیه‌های خارج کلیوی از قبیل اکلیله مصنوعی یاد بایلیز صفاتی است. شرح حال ذیل یک شکل توبولونفریت حاد بعلت مسمومیت با کات کبود است که در بخش پزشکی ۱ بیمارستان پهلوی با اکلیله مصنوعی تحت مداوا قرار گرفته و بهبود یافته است. مردی ۴۲ سال راننده در تاریخ اول اردیبهشت سال ۱۴ بعلت بعضی گرفتاریهای شخصی

* رئیس درمانگاه بخش پزشکی ۱ بیمارستان پهلوی

** استادیار بخش پزشکی ۱ بیمارستان پهلوی

تصمیمیم به خود کشی میگیرد ویرای این کار کات کبود را انتخاب می نماید و مقدار ۷۵ گرم کات کبود تهیه نموده و می خورد بلا فاصله دچار استفراغ و ناراحتی و سوزش در معده میگردد. دریما رستان نهان الدویل شستشوی معده شده ویک شب را در آنجا بسته میشود روز بعد ادرار بیمار قرمز شده و مقدار آن نیز تقصیان می یابد حالت بیمار بتدریج خراب میشود و بیمار فوق العاده کم خون میگردد.

روز سوم ادرار بیمار بکلی قطع میشود ورزدی به تابلو بالینی بیمار اخانه میشود این بر قان در مخاط چشم و پوست بیمار کاملاً مشهد بوده است. روز چهارم به بیمارستان پهلوی منتقل شده ابتدا دریخشن پزشکی ۲ و بعد دریخشن پزشکی ۱ بسته میشود.

در امتحان بالینی بیماری بود که باطراف خود زیاد توجه نداشت بسؤالات پژوهش جواب میداد تنفس سریع بود و بیمار در تخت خود آرام نداشت بیقرار و در حال هیجان بود بیمار فوق العاده کم خون پنهان میگردید و مخاط چشم ها زرد و حکایت از یک بر قان واضح می نمود (کم خونی توأم با زردی) ادرار بیمار بکلی قطع شده آنوری کابل برقرار بود مثانه در دق خالی بود نبغن تند و در لمس شکم کبد و طحال طبیعی بودند. وجود آنوری ورزدی باهم که متعاقب خوردن کات کبود ظاهر شده بود ابتدا تصور شد که شاید بیمار دچار هپاتوفتریت سمی بعلت کات کبود است ولی امتحان خون بیمار که در همان روز انجام شد وجود یک همولیز شدید گلبول قرمز را نشان داد و علت بر قان بیمار نیز روشن شد که در نتیجه این همولیز بود آزمایش خون بیمار به ترتیب ذیل بود :

هماتوکریت ۵/۹ درصد .

همو گلوبین ۳/۰ گرم درصد سانتیمتر مکعب خون .

تعداد گلبول قرمز ۷۰۰۰۰۰ هفتصد هزار (در میلی متر مکعب خون) .

گلبول سفید	۳۲۰۰۰
سگمانته	۴۹
مونوسیت	۱۳
لنفوسیت	۱۷
میلوسیت	۹
رتیکولوسیت خون	۲۴

سرم بیمار در اثر وجود مقدار زیاد همو گلوبین آزاد و بیگماهای صفر اوی زنگ قرمز شرایی بخصوصی داشت که انجام آزمایش واندبرگ برای تعیین مقدار و نوع بیلیرویین میسر نبود. با توجه به وجود همولیز شدید خونی روشن شد که ادرار قرمز زنگ روز دوم مسمومیت

بکار میرود (کلیه مصنوعی - دیالیز صفائی - تعویض خون وغیره) بیمار بهبود کامل یافت.
 ۲- در پیدایش توبولونفریت حاد نزد بیمار بیشتر باید سمومیت بامس را متصردانست از طرفی بیمار دچار همولیز و هموگلوبین اوری نسبتاً شدیدی بوده که این خود نیز در برقراری نارسائی حاد کلیه و آرزوگی لوله های ادراری بی تأثیر نبوده است. گرچه جزء عوامل مولده توبولونفریت حاد سمومیت بامس ذکرشده است ولی معمولاً نادر بوده و این شرح حال از این نظرقابل توجه است.

۳- درخصوص همولیز شدید بیمار قطعاً سمومیت بامس مؤثر بوده است چه متعاقب خوردن سولفات دوکوئیور کم خونی هموگلوبین اوری و بر قان بیمار برقار میشود. میزان آنزیم گلوکز شش نسخات دهیدروئناز بیمار ۱۶ واحد بود که در حدود طبیعی است همانطور که ملاحظه میشود کمبود این آنزیم نیز وجود نداشته و باید همان سمومیت بامس را در برقراری همولیز شدید بیمار متصردانست.

۴- همانطور که در بالا یادآور شدیم در دوره برقاری ادرار (مرحله دیورز) بیمار دچار پریکاردیت اورمیک شد. پیدایش پریکاردیت در جریان اورمی های مزم و پیشرفت شایع بوده و بروز آن معمولاً پیش آگهی بدی را برای بیمار اعلام میدارد ولی در اورمی های حاد بروز پریکاردیت اسکان دارد ولی خیلی نادر است.

علت و چگونگی برقاری پریکاردیت در جریان اورمی ها هنوز روشن نیست بعضی احتباس اوره درین ویرخی دخالت عفونت و میکروبی را مؤثر میدانند ولی هیچ یک هنوز ثابت نشده است آنچه که امروز در بروز این عارضه بیشتر بآن توجه میشود اختلال و آشفتگی در محیط داخلی بدین بخصوص درجهت پتاسیم و کلسیم است.

ابسرواسیون های متعددی گزارش شده که بیمارانی را با پریکاردیت اورمی بعد از یک یادو جلسه که به کلیه مصنوعی گذاشته شده وضع محیط داخلی والکترولیت های او اصلاح و طبیعی شده اند. پریکاردیت بیمار رویه بهبود گذاشته و بالش پریکاردی بیمار ازین وقت است. به عنین جهت امروز فکر میشود اختلال الکترولیتی و بتابولیکی موجب واکنشی در پریکارد می گردد که با تنظیم و تعادل کردن پریکاردیت بیمار ازین میرود.

با این ترتیب امروز دیگر آن پیش آگهی وخیم را در موقع بروز پریکاردیت برای اورمی ها قائل نیستند بخصوص در جریان اورمی های حاد چنانچه پریکاردیت پیدا شد اگر اورمی حاد بیمار بهبود یافت پریکاردیت بیمار نیز اصلاح خواهد شد و نزد بیمار ما نیز پریکاردیت متعاقب بهبود کلیه بیمار مرتفع شد.

۵- برای مداوای بیمار از تدایر تصفیه های خارج کلیوی استفاده شد بدین ترتیب که بخاره همولیز شدید و کاهش مفرط گلبولهای قرمز بدوان آکسانگینو ترانسფوزیون بعمل آمد و سپس دوبار بیمار بناصله ۴ روز به کلیه مصنوعی گذاشته شد و بیمار با پیش بود کامل مرخص گردید.

References

- 1- Curent, Diagnosis, Treatment 1965
- 2- J. Hamburger, G. Richet, J. Crosnier. Technique de réanimation
- 3- F. Reubi Néphrologie clinique 1961.
- 4- Fishberg hypertension and nephritis 1954
- 5- Pasteur Vallery Radot et coll. pathologie Medicale Tome 1 Rein 1960