

نامهٔ ماهانهٔ دانشکدهٔ پرستشی

پیش‌تحریریه

دکتر محمد حسن طافی
دکتر محمد علی علکی
دکتر حسن پیر دامادی
دکتر ابوالقاسم محمد آبادی

دکتر محمود سیاسی
دکتر جهانشاه صالح
دکتر صادق غزیری
دکتر محمد فربی
دیبر میثت تحریریه - دکتر جهانشاه صالح
میرداد خلی - دکتر محمد بهشتی

دکتر محمد حسین ارباب
دکتر ناصر انصاری
دکتر محمد بهشتی
دکتر حسین هراب

شماره هشتم

اردیبهشت ماه ۱۳۴۴

سال دوازدهم

شرح حال طفلي مبتلى بنور و بلاستم

نکارش

دکتر محمد قریب

استادورئیس بخش کودکان بیمارستان پهلوی

دکتراحمد قانع بصیری

در میان سرطان‌های شایع دوره کودکی بلافاصله بعد از تومر کلیه‌ها نور و بلاستم است. (۱) که اکثرآ با سرطان کلیه هم اشتباه می‌شود. این تومر از دستگاه سمه‌پاتیک شروع شده سریعاً بنقاط مختلف بدن ریشه میدوآند و متاستاز میدهد و چه بسا که برای عوارض دور دست است که بیمار مراجعت می‌کنند یا نوزادیست که کبد بزرگش چنانکه دیده شده است مشگل زایمانی تولید می‌کند یا طفلي است مانند مریض اخیر ما که برای پادرد بستری و بعداً علت آن پیداشد.

منشاء نور و بلاستم بیشتر از دو جایگاه نسبج سمه‌پاتیک است: یکی مغز سورنال و دیگری سمه‌پاتیک صدری. بعنوان مقدمه لازم است ربط این تومرهارا با سرطان‌های

دیگر همهین نسخ خلاصه کنیم و بعد بخود آنها پردازیم.

۱- سلول‌های اولیه که موسوم به نوروگون (۱) یا سهپاتوگون (۲) میباشند مادر سلول‌های سهپاتیک و کرومافیل بشمار آمدند از حیث اندازه و ساختمان بی شباهت بلطفوسيت نیستند این سلول‌ها موجود تو مرهای فوق العاده خطیری هستند که در دوره جنبینی با سال اول عمر دیده میشود و با آنها نوروگونیوم (۳) یا سهپاتوگونیوم (۴) میگویند. این سرطانها سریعاً کشنده بوده نسوج مجاور را فوراً گرفته مناستازهای زیاد میدهد. شبکه ساختمانی آنها را تا حدی شبیه گلیوم مهامی کرد.

۲- از سلول‌های مزبور نوروبلاست یا سهپاتو بلاست (۵) بعمل میآید که واسطه بین سلول‌های مادر و سلول‌های بعدیست در حقیقت نوروبلاست بد و نوع سیر و تکامل مینماید کی بطرف سلول‌های گانگلیون سهپاتیک دیگری بطرف سلول‌های کرومافیل. این سلول‌های حد وسط است که موجود سهپاتو بلاستوم یا نوروبلاستوم بوده تو مرهای وحیم و مخصوص بکودکان که ب نقاط گوناگون مناستاز میدهد و موضوع مقاله است.

۳- از سلول‌های گانگلیون سهپاتیک تو مر نیک خیهی بعمل میآید که با آن گانگلیونوروم (۶) میگویند هم تو مر نادر است و هم مزاحمت آن بالنسبه کم است فقط فشار یکه باعضاً مجاور میآورد مورد شکایت بیمار خواهد بود. در آدرنال کمتر و در گانگلیونهای سینه و پشت صفاق بیشتر دیده میشود.

۴- دسته آخر که بگانه سلول آندو کرین این سلسه است و تو مر آن ترشح هرمن میکند همان سلولهای کرومافیل است که تولید کرومافینوم (۷) یا فئوکروموسیتوم (۸) میکند در اثر ازدیاد ترشحات آدرنالین و نر آدرنالین این تو مرها همراه حملات و عوارضی هستند که در آن فشار خون بالارفته طیش قلب - پریدگی رنگ - عرق مفرط - استفراغهای فراوان جزو علائم آن میباشد.

۱-neurogome

۲-sympathogome

۳-neurogoniome

۴-sympathogoniome

۵-sy pathoblaste

۶-ganglioneurome

۷-chromaffinome

۸-pheochromocytome

بیانات فوق را درین فهرست میتوان خلاصه نمود (مقابل اسم سلول و در برانظر تو مر ناشی از آنرا ذکر می کنیم) :

سمپاتو گون یا نور گون (سمپاتو گونیوم یا نور گونیوم)

↓
سمپاتو بلاست یا نور و بلاست (سمپاتو بلاستم یا نور و بلاستم)

↓
سلولهای گانگلیون سمپاتیک (گانگلیون نرم) سلولهای کرمافیل (فتیو کروموسیتوم)
از آنجا که طبق نظریه ویلس (۱) پیدایش سلولهای گانگلیون سمپاتیک تا سال
دهم الی دوازدهم عمر دوام دارد باید منتظر بود که نور بلاستم مرض دوره کودکی و
قبل از ۱۲ سالگی باشد در حقیقت شیوع فوق العاده آن در زندگی جنینی و شیرخواریست
چه در آن ایام تکثیر سلولها و ساخته‌مان نسوج بحد اعلاء است.

اوین مرتبه ویرشو (۲) این تو مر هاراشناخت ولی آنرا جزو گلیومها بحساب
آورد (۱۸۶۴) و در سال ۱۹۱۰ رایت (۳) نسوج غده فوق کلیوی جذین را با ساخته‌مان
نور بلاستم بکسان یافت و تشخیص صحیح و دقیق داده شد.

پاتولوژی - سلولهای جنینی و نادرس که در تشکیل نور بلاستم مؤثر هستند
به مان شدت و حدت دوره جنینی تکثیر می‌شوند بدون آنکه سیر تکاملی خود را به پی‌مایند
لذا در زیر می‌کرسکپ این تو مر ها خیلی پرساول و غنی بنظر می‌آیند سلولهای گرد و
کوچک که تمام آنرا نقره‌مانند افوسیت پوشانده روی لام می‌توز سلولها از یک
طرف و تشکیلات شبیه روزت (۴) کامل‌لام مشخص و مخصوص است.

خود تو مر معمولاً بسیار بزرگ و با عضای مجاور چسبیده و در آوردن آن موجب
خونریزی می‌شود بهینه‌ین جهات یعنی سهولت خونریزی و سرعت چسبندگی بنسوج
دیگر در آوردن آنها مشکل است گواینکه در ابتدای امر اگر زود شناخته شود کپسول
آن عمل جراحی را تسهیل می‌کند ولی در این مراحل کمتر بیمار بطبیب مراجعه می‌نماید
اینک پس از شرح حال بیمارشمه از خصوصیات این تو مر هارامی نگاریم.

- ۱- Willis :pathology of tumors St Louis 1948 The Mosby co pp843
- ۲- Virchow: Die krankhaften/Geschwülste, vol. 11 Berlin, 1864
- ۳- Wright: Neuroblastoma, J exp. Med. 12:556, 1910
- ۴-Rosette

شرح حال

کو کب آخوندي غلام حسین ۱۱ ساله در تاریخ بیست و نهم فروردین ماه ۳۳ بعلم نانواني در راه رفتن و فلنج اندام تھتاني به بيمارستان پھلوی بخش کودکان راهنمائي ميگردد.

در شش ماه قبل در حالی که مریض در کمال سلامتی بود گاه بگاه شبها از درد هائی مبهم از ناحیه کمر شکایت داشته و انتشار آن بطرف اندام تھتاني بوده است. جدیداً کو کب از منزل فرار کرده و در منزل پزشکی بعنوان کلفت مشغول کار ميگردد پدر طفل برای سرکشی و ضمانت دیدن دخترش میرود طفل اظهار میدارد که در نتیجه کارهای سنگین که بمنداده شده چند روز است که شبها درد کمر عارضه شده است و این درد بعلم بودن در اطاق مرطوب میباشد عطوفت پدری بر فقر و تنگستی غلبه میکند و در نتیجه کو کب را بمنزل خودش میبردolle متأسفانه درد کمر و اندام آرام نمیگیرد و علاوه بر شب روزه اهم طفل را آزار میدارد است با این تفاوت که چند روزی مطلقاً درد نبوده دو مرتبه شدید تر از سابق ظاهر میشده است و بتدریج فواصل بین نزدیک شده و مدام مزاحمش بوده است و بهمین علت دوام درد پدر مجبور میشود که او را در بيمارستان فیروز آبادی در بیستم اسفند ماه ۳۲ بستری نماید.

بيمار مرتبه اول مراجعته به بيمارستان فیروز آبادی با پای خود میرود و در آنجا ده روز بستری میگردد و مرخص میشود. مجدداً برای بار دوم در اوایل فروردین ماه ۳۳ چند روز بستری میشود، در این مرتبه متوجه میگردد که قادر بر راه رفتن و ایستادن روی پای خود نیست و بعبارت دیگر گرفتار پاراپلزی شده است.

در سوابق خانوادگی و شخصی کو کب نکته قابل توجهی وجود ندارد.

فعلاً طفلي است با حالات بالنسبه خوب بوزن ۱۷ کيلو گرم که از درد ناحیه کمر که بطرف اندام تھتاني انتشار دارد شاکی است. به نشستن و راه رفتن و ایستادن روی دو پا بدون تکيه گاه مقدور نیست پای خود را بزحمت قدری بلند میکند ولی میتواند انجشتان را حرکت دهد.

دستگاه عصبی، رفلکس آشیل در پای راست موجود است ولی رفلکس‌های رتول دو طرف و آشیل طرف چپ ازین رفتہ است با بنیانگذاری وجود ندارد. رفلکس جلدی شکمی موجود رفلکس استئتو تاندینو آنها باقیست حس درد سرما - گرمایی و حس عمقی نیز موجود است.

دستگاه ادراری - بی اختیاری وجود ندارد چریان ادرار طبیعی لمس نواحی کلیه چیزی نشان نمیدهد فقط در حدود مهره دومین کمری قوز و بر جستگی ملاحظه می‌شود.

دستگاه لنفاوی - در بالای استخوان ترقوه طرف چپ نزدیک گردن غده بالنسبة عمقی متحرك بدون درد حس می‌شود سایر غدد لنفاوی طبیعی می‌باشند در لمس شکم تو موری با اندازه یک پر تقال در طرف راست در پائین کبد نزدیک ناف و در عمق حس می‌شود تو مور نزدیک ستون فقرات سفت بدون حرکت و بدون درد است طحال و کبد طبیعی است سایر دستگاه‌ها طبیعی هستند فشار خون ۱۱/۵ آزمایش‌های پاراکلینیکی متعدد که در تاریخهای گوناگون بعمل آمده عبارتست از:

		جندھتہ	الوزینوفیل یک هسته	تمامبول قرمز	تمامبول سفید	
قبل از خوداندن TEM	{ ۰/۰۴۸	-	۰/۰۵۲	۲/۵۰۰/۰۰۰	۸/۳۰۰	۳۳/۲/۲۹
	{ ۰/۰۳۲	۰/۰۲	۰/۰۶۶	۳/۲۰۰/۰۰۰	۷/۱۰۰	۳۳/۳/۲۰
	{ ۰/۰۲۴	۰/۰۲	۰/۰۷۴	۲/۳۵۰/۰۰۰	۲/۲۰۰	۳۳/۴/۳
	{ ۰/۰۴۴	۰/۰۲	۰/۰۵۴	۲/۵۸۰/۰۰۰	۱/۹۰۰	۳۳/۴/۰
در ضمن خوردن TEM	{ ۰/۰۴۰	۰/۰۲	۰/۰۵۸	۲/۷۹۰/۰۰۰	۱/۹۰۰	۳۳/۴/۸
	{ ۰/۰۴۰	۰/۰۲	۰/۰۵۸	۲/۷۹۰/۰۰۰	۱/۹۰۰	۳۳/۴/۹
	{ ۰/۰۴۰	۰/۰۴	۰/۰۵۶	۲/۳۵۰/۰۰۰	۲/۸۰۰	۳۳/۴/۱۹
	{ ۰/۰۵۶	۰/۰۳	۰/۰۴۰	۳/۲۴۰/۰۰۰	۲/۸۰۰	۳۳/۴/۲۸
قطع TEM	{ ۰/۰۴۸	۰/۰۲	۰/۰۴۶	۳/۵۶۰/۰۰۰	۴/۶۰۰	۳۳/۵/۳
	{ ۰/۰۴۴	-	۰/۰۵۶	۳/۴۴۰/۰۰۰	۷/۴۰۰	۳۳/۵/۲۲
	{ ۰/۰۴۴	-	۰/۰۵۶	۲/۶۴۰/۰۰۰	۸/۴۰۰	۳۳/۶/۲۸
	{ ۰/۰۳۶	-	۰/۰۶۴	۳/۸۲۰/۰۰۰	۷/۴۰۰	۳۳/۷/۰
	{ ۰/۰۱۸	-	۰/۰۸۲	۳/۵۲۰/۰۰۰	۱۲/۵۰۰	۳۳/۸/۰

سایر آزمایش‌های شیمیائی خون مکرر بعمل آمده و همیشه طبیعی بوده است

تعداد پلاکت در امتحانات مکرر بین ۲۸۰-۱۰۰ هزار بوده است.

مغز استخوان: کاملاً هیپوپلازی است و بیش از ۴-۵ سلول هسته دارد در هر میدان میکروسکوپی دیده نمیشود در ردیف گلبولهای سفید او کوپلاست دیده نمیشود و عناصر کاملاً طبیعی هستند در ردیف قرمز با این که عناظر طبیعی هستند ولی هیپوپلازی شدید و یک اریتروپلاست در مقابل آن کوپیت موجود است تعداد مگاکاریوسیت طبیعی است.

۳۳/۳/۳ در رادیو گرافی ستون فقرات از ارتفاع D_{۱۰} D_{۱۱} D_{۱۲} (ادر قسمت قدامی) اند کی کاسته شده اما علامت انہدام استخوانی دیده نمیشود.

۳۳/۳/۴ در رادیو گرافی از ریه در مجاورت مدیاستان در طرف چپ تیرگی مشاهده میشود که تصویر مدور روشنی را احاطه نموده است این تغییرات نشانه انفیلمتراسیون قسمت فوقانی ریه چپ میباشد.

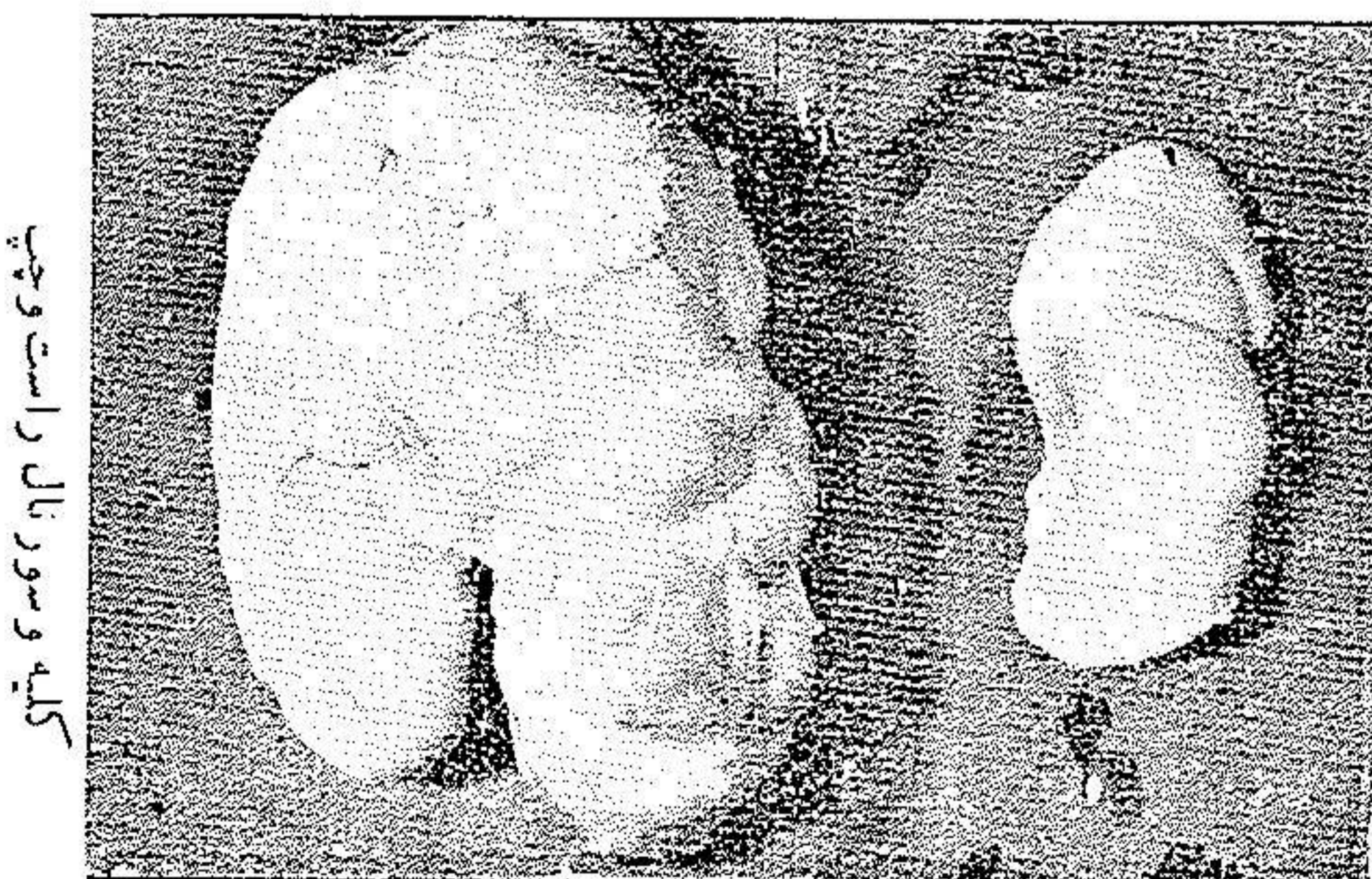
در رادیو گرافی جمهجه کالسی فیکاسیون‌های غیر منظم شبیه ستون فقرات و لگن در ناحیه پاریه‌تال و فرونتال چپ وجود دارد در سایر استخوانها تغییراتی دیده نمیشود.

۳۳/۳/۳۸ در رادیو گرافی از کلیه: در رادیو گرافی ساده سایه مظنوں بسنگ دیده نمیشود و باماده حاجب در دو طرف بخوبی ترشح شده کلیه راست و حالب بطريق خارج انحراف یافته در نتیجه لگنچه کلیه اتساع یافته است و این نشانه توئود خارج کلیه میباشد که سبب انحراف کلیه و حالب شده است.

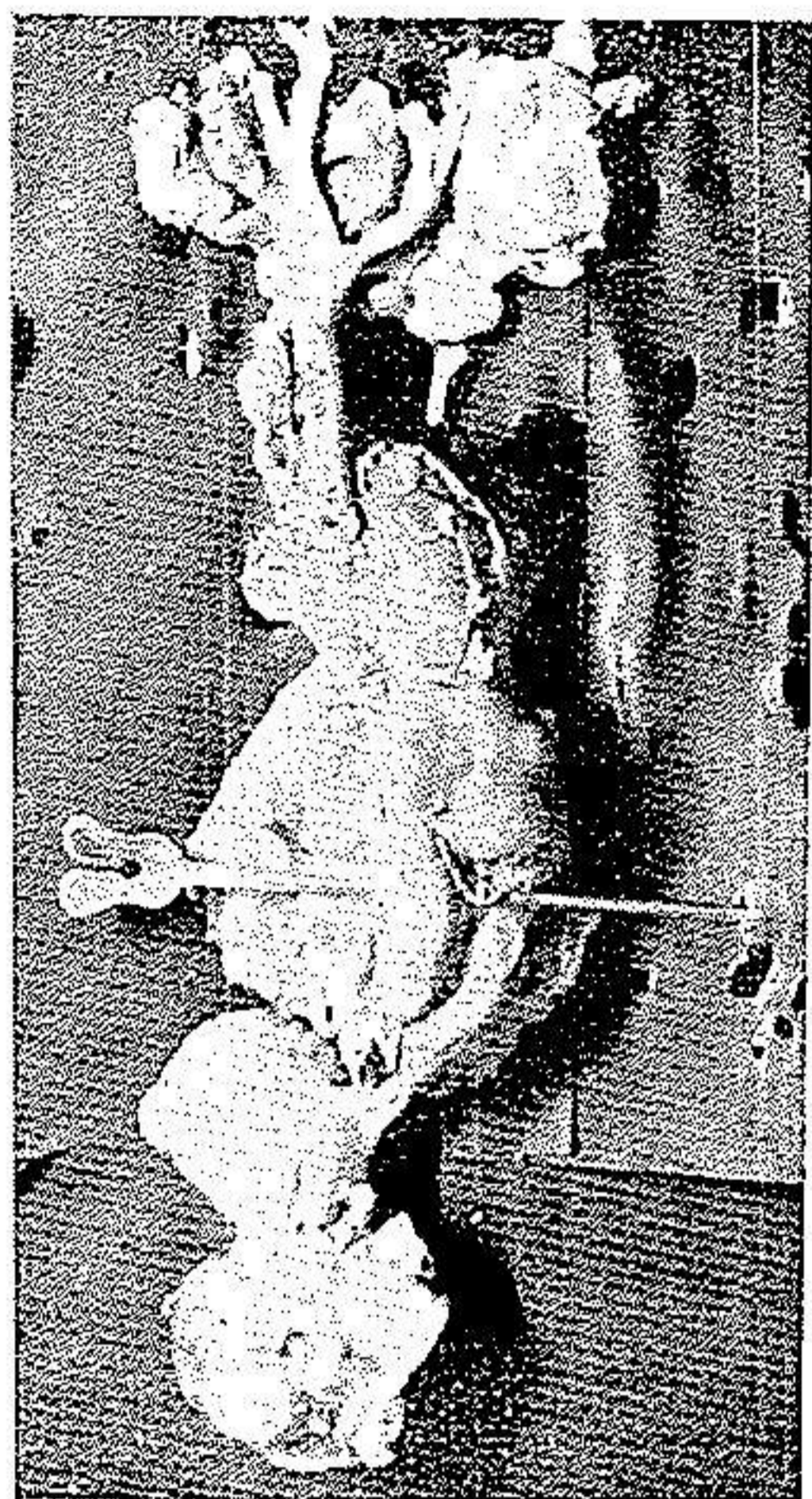
۳۳/۳/۳۰ در پیلو گرافی: با مقایسه پیلو گرافی فوق از فاصله کلیه راست و ستون فقرات اند کی کاسته شده است دروضعیت ضایعات استخوانی تغییری دیده نمیشود. بادردست داشتن ورقه بافت برداری و سایر علائم موجود تشخیص نور و بلاستم داده شد و از تاریخ پانزدهم خرداد ۳۳ بهادرت بتجویز TEM گردید. مجموعاً مقدار TEM داده شده ۲۷/۵ میلی گرم بفوایل مختلف بود تقریباً بیست روز پس از خوردن وضعیه مار فوق العاده تغییر کرد تو مرد شکم خیلی کوچکتر شد بطوریکه باندازه

یك گردد روز بیرون کبد و قدری دور تراز خط وسط و در عمق حس میگردید درد مرتفع شده ولی قادر برآه رفتن نیست پای راست را جمع میکند در صورتی که پای چپ را بکمه ک دست باید جم جمع کند روی هر فته وضعش با مقایسه قبل از TEM تغییر فاحشی بسیت بهبود کرد . در خلال خوردن TEM فوق العاده کم خون شده بود که مجبور شدیم چندین نوبت بکو کب تزریق خون کنیم سه ماه بعد از خوردن TEM و ترانسفوز یونهای مکرر در ضمن درمان با TEM حال بیمار بکلی خوب شد که خودش می توانست راه بروداشتها خوب وزن ۴۲ کیلو گرم و بیهودامیدوار شدیم ولی بدختانه از تاریخ ۳۲/۷/۱۵ روز بروز حالت عادمی او بدتر و درد در آن داشت بیشتر شد و حتی متاستاز بچشم هم پیدا کرد . با مراجعت علاجی عارضه چشم مرتفع ولی درد بیمار راهیچ مسکنی تسکین نمیداد مگر تزریق مرفین آنهم برای مدت چند ساعت کودک در بستر افتاده وضعش فوق العاده بد متاستاز ب نقاط مختلف بدن و پیداشدن اسکارهای متعدد از یک طرف، درد طاقت فرسا از طرف دیگر کودک مخصوص را بحال نزاری کشانده است . تا اینکه در نیمه شب ۳۳/۹/۱۵ با وضع رقت باری در گذشت .

نتیجه کالبدشکافی توسط دکتر آرمین و محبت آئین در مدیستان خلفی آدنوپاتیهای حجمی در طرفین ستون فقرات وجود دارد که



آورت و مری را بشکل ناوдан در خود جای داده است .



مجهوعه غدد لنفاوی که روی قوس آنورت قرار دارد ۷ سانتیمتر جلب توجه میکند این تومور که از سطح شکمی مطالعه میشود توموری است بر جسته و سفت که در قسمت پائین و داخل آن چند برجستگی باندازه گردید مشاهده میشود این تومور که دسته ایله و سورنال طرف راست میباشد بسطح تحتانی کبد بیش از سایر قسمتها چسبندگی داشته و از سه قسمت فوقانی داخلی - تحتانی داخلی خارجی تشکیل شده است و از این سه قسمت آنچه که در قسمت تحتانی خارجی قرار گرفته کلیه راست و آنچه که در بالا و داخل قرار دارد حجم تومور مورد نظر میباشد -

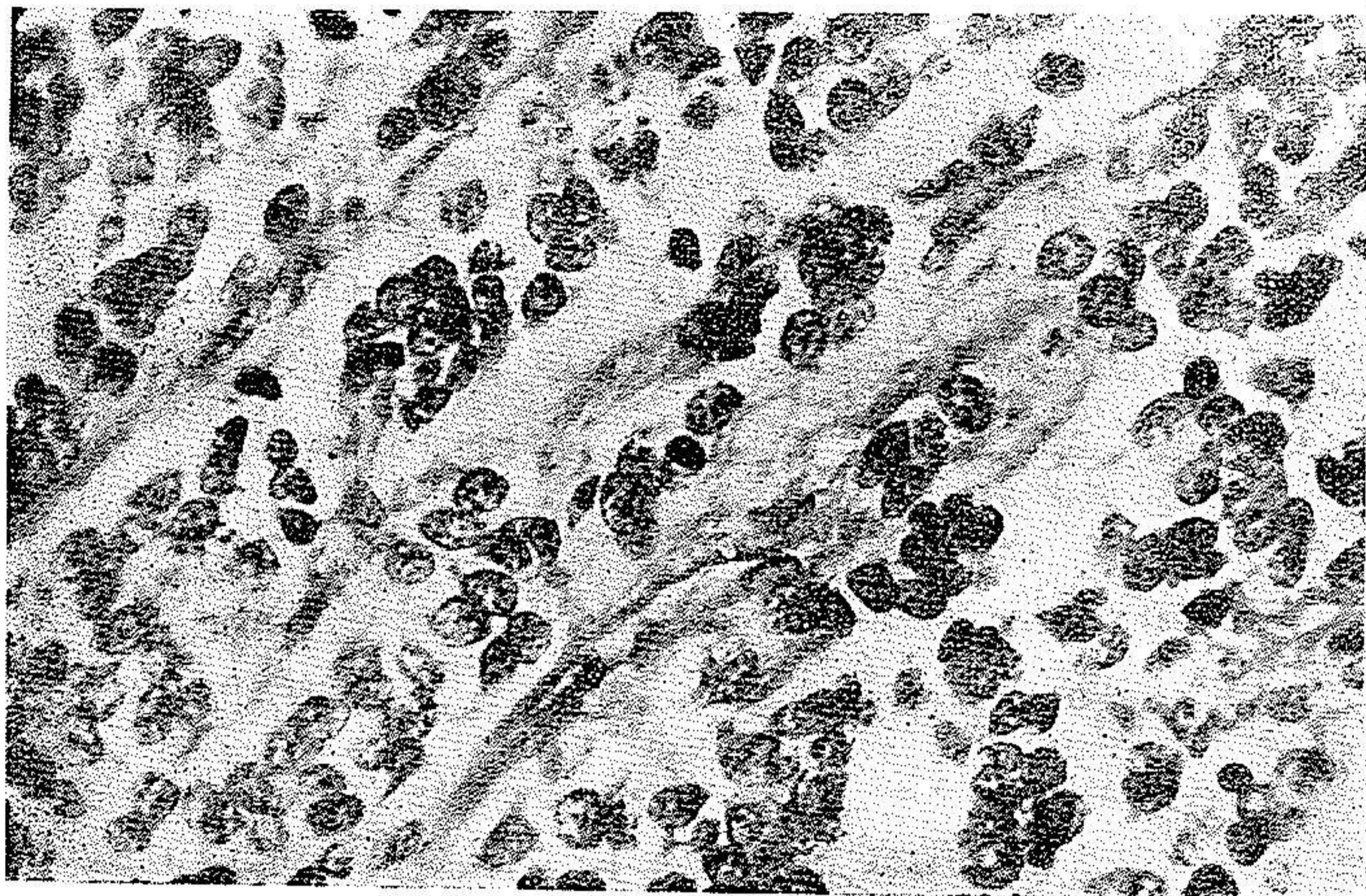
در ناحیه گنبد جنین نیز مجتمعه ای از آدنوپاتی دیده میشد که با آدنوپاتی در بالای استخوان ترقوه مربوط بود.

قوام آدنوپاتوها نرم بر نگ قرمز و در مقاطع آنها لکه های خونری گی جلب توجه میکند.

همین طور در محل غدد «استه لر» (۱) توده توموری سه لو به (۲) جلب توجه مینمود، یک قسمت آن روی اندام فقره مربوط و قسمتی در سطح طرفی فقره و قسمت دیگر در داخل گنبد جنینی قرار گرفته است.

در زیر کبد در طرف راست تومور بطول ۱۲ سانتیمتر و عرض ۹ سانتیمتر و عمق کبد بیش از سایر قسمتها چسبندگی داشته و از سه قسمت فوقانی داخلی - تحتانی داخلی خارجی تشکیل شده است و از این سه قسمت آنچه که در قسمت تحتانی خارجی قرار گرفته کلیه راست و آنچه که در بالا و داخل قرار دارد حجم تومور مورد نظر میباشد - کلیه طرف چپ طبیعی است.

توجه بتشخیص و شروع بیماری در اکثر موارد بعلت علائم عمومی مانند تپ لاغری بی اشتهاهی - کم خونی - درد مفاصل یا احساس غده در یکی از نقاط بدن (شکم - گردن سینه) بوده است بعضی بیماران برای عوارض چشمی (سقوط پلک - اکزوفتالمی - کبودی کاسه چشم) و بسیاری مانند کوکب برای درد پاهای پیزشک مراجعه نموده اند.



در مقاله بسیار جالبی (۱) شرح سیر ۲۱ مورد نور و بلاستم را منتشر نموده اند شروع بعضی از آنها با بن و ضع بوده است :

مریض ۹ - طفل ده ماهه که مادر بقدمة شکم مش متوجه میشود یکماه بعد همان توری و درد شکم پیدا شده عمل میکنند بیوپسی را دو متخصص عالی مقام تومر کلیه (ویلم) (۲) تشخیص دیدهند از ۱۹۳۶ تا ۱۹۵۲ که دختری ۱۷ ساله بوده تحت نظر و درمان (رادیو تراپی) بوده است در سنوات اخیر بهمان بیوپسی قدیم بدقت توجه میشود و نور و بلاستم بنتظر میاید.

مریض ۱۰ - سرمه ماهه که بزمین خورده بود و نمیتوانسته است راه برود و تبی داشته است رادیو گرافی نشان میدهد که در ریه راست نور و بلاستم داشته بارا دیو تراپی و نیترزن مو تارد درمان میشود از ۱۹۴۷ تا ۱۹۵۲ تحت نظر بوده از غده ریوی انری نیست و طفل سالم است.

۱—oberkircher; Sraubitz : J. ped 43:177 – 189, 1953
۲—Wilm's Tumor

مریض ۳ - پسری بسن دو سال و نیم را برای گوش درد و صدابت گردن و تب به بیمارستان میآوردند علائم طبیعی (حول و اکزوفتالومی) و غده درشکم تشخیص نوروبلاستوم را محتمل و نتیجه بیوپسی متاستاز جمجمه آنرا تأیید می کند در ظرف سه ماه طفل تلف میشود.

مریض ۴ - طفل ۲/۵ سال دیگری را برای لاغری و کمی اشتها و تب بستری میکنند عمل جراحی و بیوپسی نوروبلاستوم را ثابت نمود پنج ماه بعد بیماردا کشت.

مریض ۵ - در نوزاد پنج روزه که پیش از باش بسیار کم و غلیظ بوده است غده بزرگ شکم را اتوپسی نشان داده که نوروبلاستوم بوده است.

مریض ۶ - دختر ۱۹ ساله برای دردشکم به بیمارستان میرود. در هفت ماه قبل برای بول الدم کلیه راستش را در آورده بوده اند و نوروبلاستوم شناخته شده بوده است درمان خیلی دقیقی با شعه ایکس میکنند و گواینکه غده شکم بر طرف نمیشود ولی بیش از یکسال است که حال عموی خوب و بکار خویش مشغول است.

برای پرهیز از تفصیل بیچاره از خلاصه ابسر و اسیون های دیگر صرف نظر میکنیم ولی نتایجی که ازین شرح بدست می آید قابل توجه است.

اولاً - این تو مر در دوره کودکی شیوع فوق العاده دارد و تنها بیمار آخرین ۱۹ ساله بوده است دیگر مرضی چندماهه یا چند ساله بیشتر نبوده اند، اکثراً قبل از سال پنجم عمر.

ثانیاً - علائم فوق العاده ساده اکثراً علت مراجعته بوده است. کوکب مریض بخش ما معتقد بود که از بس کار سنگین در منزل از باش باور جو ع نموده اند پایش خسته و دردناک شده است دیگری بعلت درد گوش یا درد کمر و تب مختصر سراغ پزشک میاید امتحان شکم و سینه درین موارد ضروریست.

ثالثاً - گواینکه این تو مرها بسیار و خیم هستند ولی از ۲۱ مشاهده مزبور سه بیمار بهبود یافته اند بعد این موارد علاج یافته توجه خواهیم نمود ولی همین جالازم است بگوئیم که چون احتمال نجات برای این بیماران هست طبیب موظفست بازهایت علاوه و

با وسائل جدید تلاش کافی برای کمک باین اطفال بنهاید.

رآبها - تشخیص این تومرها عادتاً مشکل است اشتباهات شایع دادن تشخیص روماتیسم، مالاریا، لوسمی یا تومر ویلم است، کو کب بعد از آنکه معاینه دقیق شد دردهای استخوانی و غده لمفاتیک متورم گردنش مارا بفکر مرض خونی انداخت بیوپسی درین قبیل مواقع تکلیف را روشن میکند خوشبختانه دوست گرامی ما آقای دکتر آرمین معضلات را آسان مینمایند و با آزمایش بیوپسی غده گردن تشخیص را مرقوم داشتند.

بطور کلی جمع شدن تب - آنی - تنزل اشتها و وزن هر آه باستی پاها معنای خاصی دارد و باید طبیب را بفکر نور و بلاستم بیندازد جستجوی تومری در شکم یاد را دیو گرافی سینه و همچنین پیلو گرافی و در صورت لزوم آزمایش مغز استخوان ضروریست. هر گاه تومر بطنی هر آه متأمتاز جمجمه یا عوارض چشمی بود تشخیص آسانتر است.

نعم پیلو گرام در اینست که تومر سورنال کلیه را پائین میراند. گواینکه لگنچه عیب و آزادی ندارد، ولی گاهی که لگنچه هم فشرده شده است تغییر شکل تمیز بین سرطان کلیه و سورنال را مشکل میکند و چنانکه قبل از هم گذشت گاهی باقطع تومر و امتحان ریز بینی هم افتراق میسر نیست.

دمیدن هوا در قسمت خلفی صفاق برای این تومرها توصیه نمیشود چه این عدد پرخون بوده خطر خونریزی در کار است.

رشد این تومرها بسیار سریع است و بهین لحاظ خونریزی و نکروز و آهکی شدن قسمتی ازین تومرها زیاد دیده میشود و توده کالسیفیه در بالای کلیه دلالت بروجود نور و بلاستم میکند.

بزل استخوان سلولهای سرطانی را نشان میدهد (۱) هر قدر تعداد آنها بیشتر

۱ - Luhby, A. L. and Diamond, L. K.: Neuroblastoma Metastases : Diagnosis by bone marrow aspiration, Proc Am. federation clin. Res. 3:52(1947)

باشد و وضع مریض وخیهتر است و با بزلهای مکرر میتوان میزان تأثیر مداوا را تشخیص داد.

مشکلات تشخیص ازین راهست که محل پیدايش این تومرها و نوع فشار آن باعضاً مجاور رهیشه یکی نیست و همچنین محل و تعداد متاستازها. گاهی فشار روی دستگاه ادراری علامت اولست مانند بیمار هپلر (۱) که نوزاد سه هفتگه را برای بندآمدن پیشاب می بیند و بعد از عمل جراحی و درمان برق طفل را تا چهار سالگی بدون عارضه شرح میدهد. گاهی عوارض استخوانی و شکستگی آن بیمار را بخش جراحی می کشاند. استخوان شکسته کوکب اگر در آغاز بیماری بود کودک را جراح میدید لذا در فسکرا این بیماری جراحان نیز لازم است باشند. پاره از بیماران برای کبوdí چشم یادرد آن بکحال شکایت میبرند دسته مانند چهار بیمار چندار (۲) بعلت صدمه فقرات و سرایت تومر بنخاع برای دردهای شدید و عوارض عصبی بجراحی متوصل میشوند. افتراق بین نوروبلاستم و سرطان کلیه اکثر آدشوار است گواینکه کار سینوسار کم کلیه نادرآ باستخوانها متاستاز میدهد و بیشتر ریه را آلوده می کند بعلاوه هم اثری در آن بندرت دیده میشود یادرا اوایل بیماری کمتر مشهود است.

ولی آمیز بین تومرهای مختلف سورنال کمتر محتاج تفصیل است چه سه پاتو گونیوم که تومر بد خیمی است در زمان حیات کمتر شناخته میشود و گانگلیو نروم خوش خیم است و کمتر متاستاز میدهد همچنین فئو کرموزیتوم که باز خوش خیم ولی بالا برنده فشار خون و ترشح کننده ادرنالین است بر احتی تشخیص داده میشود. سرطان قشر سورنال هم از آنجا که آثار بلوغ در طفل تولید می کند (بلوغ غزو درس) با نوروبلاستم اشتباه نمیشود.

پیش‌بینی :

به وجب تعریف این تومر بد خیم عادتاً کشنده میباشد ولی حتی مهملک نیست

۱- Hepler, A.B:Presacral sympatheticoblastoma in an Infant causing urinary obstruction. J. Urol 49:777. 1943

۲- Chandler, F.A: Sympathicoblastoma J.A.M.A. 114:112,1940

چنانکه در گزارش جدیدی (۱) ذکر شده است از بین ۷۵۴ بیمار ۷۴ نفر یعنی ده درصد شفا یافته‌اند اکثر این بیماران تومری داشته‌اند که هنوز در جدارو کپسول خود حبس بوده متأستاز نداده است و آنرا با عمل جراحی درآورده بعد از عمل یا گاهی بدون جراحی مریض را تحت درمان باشه مجهول قرار داده اند. مواردی که متأستاز در کار بوده معدلک بطرف علاج رفته است. یعنوان نمونه بعلت اهمیتی که چنین پیش آمددها برای طبیب دارد دوابرسرواسیون راذیلا ترجمه می‌نماییم تادر مقابله این بیماران درمان تعقیب شود و پزشکان کشور از درمان ضایعات پیشرفت ننمایند نگرددند.

شرح حال اول - (۲) در تاریخ ۱۹۴۷ طفل ۶ماهه‌را برای گلو درد و اوتیت به بیمارستان می‌آورند در آزمایش هردوپلک بذفس و دارای خونردمگی بود. در شکم تومری پیدا می‌شود که در همان تاریخ رادیو گرافی وجود متأستاز در استخوان بازو و جمجمه نشان میدهد. در پیلو گرافی نیز کلیه راست پهائین رانده شده بوده است. شش جلسه رادیو تراپی می‌گذرد (مجموعاً ۲۰۰ رادیوگن) در ماه مه ۱۹۴۷ شکم را برای جراحی می‌گشایند. کبد بزرگ و پرازدانه‌های متأستاز (بعضی نرم و بعضی سخت) بمنظور می‌آید بیوپسی کبد آنرا تأیید می‌کند. بعد از عمل دو ترانسفوزیون می‌شود و مجدداً پنج جلسه رادیو تراپی تجویز می‌شود که بعلت کم خونی و لکوپنی آنرا متوقف می‌نمایند (۷۵ رادیوگن) از نیمه دوم اوت برخلاف انتظار حال طفل بهتر می‌شود بقا باید تومر شکم کم شده آنی اصلاح می‌شود وزن بیشتر شده علائم چشمی زائل می‌گردد در نوامبر ۱۹۴۸ و سپتامبر ۱۹۴۹ رادیو گرافی استخوانی هیچگونه متأستازی نشان نمیدهد.

شرح حال دوم - (۳) طفل ۷ماهه را در هشتم مه ۱۹۵۰ برای معاینه به بیمارستان

۱- Beck, and Howard: Neuroblastoma: Review of the Litterature and Report of 6-year cure by Röentgen therapy, A·M·A·Am·J·Dis·child· 82: 235(1951)

۲-Goldring, David: neuroblastoma with Metastases: Report of case with apparent recovery, J·Ped. 38 231 (1951)

۳-Anderson, o·w.: Neuroblastoma with skeletal metastases and apparent recovery, A.M.A. Am.J. Dis. Child· 83:782 (1952)

میآورند در شکم توهری حس میشود که با تشخیص سرطان کلیه در ۹ مه عمل می کنند غده را از سورناال بر میدارند وزن آن ۲۴۰ گرم و امتحان ریز بینی تشخیص نوروبلاستوم را ثابت می کند رادیو گرافی در ۱۵ مه تمام استخوانها را سالم نشان میدهد چون بمنظار آمده بود که تمام توهر را در آورد و درمان با برق را ضروری ندانستند. طفل را در ۲۰ ژوئن برای لنسکیدن به ریضخانه میآورند استخوان ران را است در رادیو گرافی عیبی داشته که به متاستاز نسبت میدهد و برای تسکین دردهای شدید فقط کدوئین تجویز میشود. در ۲۱ اوت رادیو گرافی عوارض استخوانی پیشرفتی در هر دوران طفل نشان میدهد و درمان با A.C.T.H. شروع میشود بهر حال تحت تأثیر دارد و یا بخودی خود بتدريج وضع هریض بهتر میشود در بیست ماهگی بازادي راه میرود و در ۲۳ ماهگی وزن ۱۳/۵ کیلو گرم رسیده است و رادیو گرافی دیگر ضایعه استخوانی نشان نمیدهد.

اشکال بالینی -

بعثت دونوع متاستاز شایع یکی بکبد و دیگری باستخوان دوشکل نوروبلاستم در کتب کلاسیک می نویسند یکی توهر سورناال طرف راست که بکبد بیشتر سرایت کرده در سال اول و دوم عمر بیشتر دیده میشود (شکل معروف به « پهپر » (۱)) دیگری توهر واقع در طرف چپ که شیوع آن بعد از دو سالگی است و با استخوانها خصوصاً بکسه چشم و جمجمه متاستاز میدهد (شکل موسوم به « هوچینسن » (۲)) در حقیقت این طبقه بندی متروک است و هر دونوع را در بیماری واحد ممکن است دید بعلاوه از نظر بالینی و پیش بینی تمیزی بین این دو شکل نمیتوان داد.

نوروبلاستم نوزادان در بین اشکال مختلف این توهرها شایسته توجه بیشتر است برای توضیح و نشان دادن اهمیت موضوع چند مشاهده خارجی را اینجا ملخصه مینهایم در سطح بالا هم اشاره نموده ایم که نوزادان ممکن است از این نوع توهرها هنگام

۱- Pepper, A study of congenital sarcoma of liver and suprarenal Am.J.Med. Sc. 121:287 (1901)

۲- Hutchinson: on suprarenal sarcoma in children with metastases to the skull, Quart.J. Med 1:33 (1907-8)

ولادت یا کمی بعد از آن داشته باشند و تلاش های درمانی گاهی نافع می افتد.

گزارشی را که بک داده باشرح حال طفلی هر راه است که سه هفته بعد از تولد تو مری در شکم داشته که رادیو تراپی اصلاح نموده و تاطفل ۶ سال شده از آن نبوده است لاریمر (۱) شرح مرگ نوزادیر امتنان نموده است که نه ساعت بعد از تولد از نوروبلاستوم فوت کرده است. تو مر تمام شکم را پر نموده بود و امتحان خون ۲۸۸۰۰ لکوسیت وسی در صد ترمبو بلاست نشان داده است. نوزاد دیگر دارای نویسند (۲) که تابلوی بیماریش بعلت بزرگی کبد و طحال و پیدایش ارقان وزیادی ترمبو بلاست در خون (تقریباً ۵/۳ میلیون گلبول قرمز ۱۹۳۰۰ گلبول سفید ۳۵ ترمبو بلاست در برابر هر صد گلبول سفید) بی شباهت به اریترولاستوز نبوده است. اتوپسی تشخیص حقیقی را روشن می کند: تو مر بسیار بزرگ سورناال راست و متاستازهای بیشمار در کبد. این متاستازهای جگر و عظم آن گاهی مشکل زایمانی تولید می کند (۳).

بهر حال در مقابل نوزادی که کبد بزرگ دارد همانطور که طبیب در فکر مرض گوش (۴) و یا اریترو بلاستوز میافتد متاستاز نوروبلاستوم را نیز باید بخاطر بیوارد بالخصوص که در دو بیماری اول چند ساعت بعد از تولد کبد بسیار بزرگ امس میشود نه تنگیم ولادت.

بالاخره مورد دیگری ازین تو مرها در جلد چهلم (۱۹۵۲) مجله (۵) بتفصیل آمده است که نوزادی هشت روزه را از دو باعذیل نموده بود و با عمل جراحی تو مر را در آورده ویرانجات داده اند لذا در برابر تو مرها نخاعی شیرخواران گرچه تو مر شایع لیپوم است ولی نوروبلاستوم را نباید فراموش نمود.

درهای:

هر داه بخت مساعد نوروبلاستوم عارضه عملی و محصور باشد بهترین راه درمان

۱-Larimer: sympathogoninma in a new born iufant, J.Ped. 34:365 (1949)

۲-Falkenburg and Maurice: A case of congenital sympathogonoma simulating Erythroblastosis fetalis, J. Ped: 462(1953)

۳-Hegstrom: fetal dystocia due to metastatic neuroblastoma of the Liver Am J. Obst gyn. 19:673(1930)

۴-Gaucher

۵-J.of Pediatrics

عمل جراحی و قلع ماده است. هر گاه بنسوچ مجاور بسط پیدا شده بود و چنانکه باید غده را جراح میتوانست بیرون بیاورد بدون درنگ بر ادیوتراپی متousel باید شد. اصولاً نادر است که تمام تو مر را بتوان در آورد. لذا همیشه بر ادیوتراپی باید پرداخت بالخصوص که این نسوج بسیار حساس باشد هستند و مقادیر کم کار آنها را میسازد در ۱۹۵۰ از اطباء بستن (۱) درمان این تو مرها را بازرسی نافعی نموده است این مؤلف ۷۳ مورد از این سرطان را با شرح بالینی کامل و آزمایش‌های میکروسکوپی لازم بیان کرده ازین ۷۳ مريض در ۴۴ تن هنگام تشخیص متاستاز وجود بوده است (خصوصاً استخوانی) و با جراحی تنها یاتوأم با شعه مجهول بعضی بیماران و ۶ سال بعد از تشخیص تو مر سالم بوده‌اند و بهبود پیش از سه سال را در درصد از مرضی بدست آورده است بطور خلاصه نتیجه گرفته است که در مبتلایان بنور و بلاستم محل تو مر اهمیت چندانی ندارد بعکس وجود و تعداد متاستاز به راتب مهمتر است با متاستاز‌های استخوانی اکثرآ در ظرف یک سال مريض تلف می‌شود ولی هر گاه منشاء غده در شکم باشد و متاستاز بسیار دارد رفته سریعاً با شعه درمان شود احتمال بهبود و نجات خیلی زیاد است.

وضع مريضه بخش مابعد متاستاز‌های استخوانی و عوارض عمومی قابل عمل جراحی نبود بدینختانه بعمل فنی وسائل رادیوتراپی هم در دسترس نبود لذا ناگزیر بدرمان طبی پرداختیم از داروهای که انرسودمندی روی سلولهای سرطانی دارند (انرکارسينولیز) سه دارو فعلاً مورد توجه است (۲) : یکی ضد اسید فولیک مانند امینو انفل (۳) دیگر نیترزن موتسارد (HN^2) و بالاخره تری‌اتیلن ملامین (TEM) این داروها را میتوان تنها یاتوأم با کرتیزن بکار برد چون امینو انفل در ایران نبود و تجارب دیگران راجع بگازمو تارد نیز تعریف نداشت و بالخصوص چون نمایندگی لدرلی در طهران مقداری تم در اختیار ما گذاشته بود درمان کوکب را با این عاده شیوه یائی شروع نمودیم

۱-Wittenborg,M.H: roentgen therapy in neuroblastoma,Radiology

54: 679 (1950)

۲ Farber,s: Chemotherapy of disseminated neuroblastoma in Children A.M.A.J Dis child. 82:239 (1951)

۳ - Amino-AN-FOL

و برای تکمیل اطلاع چند کلمه ازین اسلوچه داروئی نوین بیان می کنیم . تم با گاز خردل از حیث اثر بسیار شبیه است هردو بیک و ضم موش سفید را می کشند و هر دو روی دستگاه خون ساز غدد امفاؤی و مخاط روده تولید ضایعه می کند منتها اثر تم دو برابرو نیم نیترزن مو تارد است یعنی اگر از طریق رگ آنها را تزریق کنیم

برای هر کیلو گرم وزن رنگ یک میلی گرم NH_2 و چهاردهم میلی گرم تم کشنده خواهد بود تم معدله کمتر از نیترزن مو تارد تولید است فرا غ و تشنج می کند .

تم را از طریق دهان و از درون ورید به رضی تجویز کرده اند در ابتدای امر بیشتر دارو را در رگ (۱) زرق می کردهند (۲) یک دوره آن برای بالغین ۸ الی ۱۲ میلی - گرم است مقدار روزانه نباید از سه میلی گرم تجاوز کند والا استفراغ عارض می گردد . ولی تجویز تم بصورت خوراکی بیشتر مورد استقبال و استفاده است . بد بختانه جذب دارو بسیار نامنظم و مراقبت از حال بیمار بسیار دقیق باید باشد .

کارخانه لدرلی قرصهای یک و پنج میلی گرمی می سازد خوبست مقدار روزانه را صبح ناشتا یک ساعت قبل از صبحانه بیمار بخورد همراه با دارو آب ساده برآب میوه هرجچه است چه اسیدیته میوه ها موجب اختلال جذب می شود برای خنثی نهودن اسیدیته معدله بعضی دو گرم جوش شیرین (۳) هر آن تم می خورانند .

مقدار روزانه بالغین ۵/۲ تا میلی گرم است ولی یک دوره معالجه بسیار متغیر و غیرقابل پیش بینی است بدین معنی که ازه میلی گرم تا ۱۰۰ میلی گرم مقدار لازم برای معالجه تغییر می کند جواب مطلوب را باید از مقداری از دارو خواست که بر عضوهای خون ساز ضایعات مخرب و عمیق وارد نسازد .

۱ - Paterson: TEM in human malignant disease Brit. J.Cancer 5:28 (1951)

۲ - Karnofsky: TEM in the treatment of neoplastic disease; a compound with nitrogen mustard-like activity suitable for oral and intravenous use Arch. Int. Med. 87:477-156 (1951)

۳ - Gellhorn and others: TEM in clinical cancer therapy Am.J.Med. 13:428-431 (1952)

هر گاه جذب دارو کامل و نتیجه مطلوب عاید شده است ۵ میلی گرم که در همان روز یاروز های اول داده اند بس است والا باید با بازرسی دقیق خون سطحی و پرسش از مغز استخوان هفته های بعد بتدریج آنقدر تم تجویز نمود تا در آخر هفته چهارم بین ۲۰ الی ۴۰ میلی گرم بیمار بالغ تم خورده باشد. باید دانست که ضایعات مغز استخوان دو تا چهار هفته بعد از شروع قابل درک است لذا فوacial دارورا باید با رعایت این احتیاط انتخاب نمود.

همه و میت باید ایش علائم هاضمه و خونی شناخته می شود.

۱ - علائم هاضمه : تم خوراکی را معده معمولاً خوب تحمل می کند و نادرآ دارو را بعلت تهوع و استفراغ باید قطع کرد هر گاه این عوارض پیش آمد مقدار روزانه را باید بدومیلی گرم و نیم تقلیل داد بطور استثناء مريض شکایت از سردرد و آروغ زیاد و اسهال و سوزش معده می کند.

۲ - علائم خونی : اثر عده و شوم تم روی خون ساز است ازین بابت تم شبیه HN است روی مغز استخوان آن موجب وقفه عمل خونسازی شده لذا چند روز بعد تهداد گویچه های سفید و بلا کته ها در خون تنزل می کند باید توجه داشت که کم شدن گلبولهای سفید علامت اثر دارو است منتها اگر شدیداً لک و پنی پیدا شد باید حمل برومه و میت نمود. با عدم احتیاط تنزل پلاکتها و بالنتیجه خونریزی ممکن است کار را بجای نازک و حتی مرگ بکشاند.

بعد از آثار سمی معمولاً بهبود سریع است و در عوارض وخیم و خونریزیها نیز اگر با ترانسفوژیون چهار هفته بیمار را نگاه بداریم بهبود دهنده است.

در ضمن درمان شمارش عناصر خون و اندازه گیری همو گلبین ضرورت ترانسفوژیون را میرساند و هر گاه ضعفی در عمل مغز استخوان پیش آمد جبران فقط با زرق های مکرر خون خواهد بود. تجویز آنتی بیوتیکها (عفوتیکها گرانولوپنی) نیز از ضروریات است.

در روی اعضاء دیگر تم اثر سوئی ندارد گویند که بعضی (۱) در بیماریهای که

هر اهضایهات کبدی ویرقان باشند آرائه می‌کنند.

هیوئد استعمال:

تم بیشتر در لفظها ولوسمی هاست (۱) بنظر محققین مختلف نتایج آن با HN_2 و تابش اشعه مجهول و حتی کرتیزن قابل قیاس و حتی بعملت سهولت تجویز و قیمت نازل آن در این بیماریهای و خیم داروی مرجع است. چون در منتشرات خارجی علاوه بر بیماریهای مزبور در بعضی سرطانهای دیگر هم مانند سرطان تخم‌دان و ریه از تم استفاده شده بود بنظر مارسید که شاید کوکب بخش ماهم که در حال خطرناکی بود ازین ماده دارویی بهره ببرد خوشبختانه بعداز آنکه مجھوعاً ۲۷/۵ میلی گرم تم خورد در خلال آن پنج مرتبه زرق خون نمودیم (هر مرتبه ۰.۵ سانتی متر مکعب) به بود شگفت‌آوری پیداشد. تو مرشکم حس نشد بر جستگی مدیاستن روی رادیو گرافی کم و دردها کاسته شد مریض بستری برآه افتاد ولی بد بختانه دولت مستعجل بود مرض بر گشت و تم اثر ننمود کار دردها بمرفین کشید و جلسات متعدد رادیوتراپی هم چنانکه باید مفید نیفتاد.