

گزارش یک مورد آتروفی یکطرفه پیشرونده صورت

پژوهشگران: طاهره سیدنوری^۱، مریم نیکنامی^۲، هاجر شمسایی^۳

(۱) کارشناس ارشد مامایی

(۲) کارشناس ارشد مامایی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

(۳) دانشجوی کارشناسی مامایی

چکیده

آتروفی یکطرفه پیشرونده صورت(PFH) یا سندروم پری-رومبرگ یک بیماری نادر است که غالباً با مشکلات نوروولژیک مانند میگرن و صرع همراه می باشد. سندروم پری - رومبرگ با آتروفی پیشرونده بطئی بافت نرم و پوست در نیمه از صورت و معولاً سمت چپ صورت مشخص می شود. این بیماری در زنان شایع تر از مردان است . هدف این مقاله معرفی یک مورد سندروم پری-رومبرگ می باشد. در این مقاله خانمی ۳۷ ساله و متاهل معرفی می شود که بدنیال ظهور ایجاد لکه های قهوه ای رنگ در سمت چپ صورت دچار آتروفی همان ناحیه شد که در پی آن توانایی حرکت دادن فک، جویدن غذا و صحبت کردن را از دست داد. بیماری پس از ۴ سال بدون درمان اختصاصی متوقف گردید سپس درمان زیبایی صورت با تزریق چربی ساکشن شده از شکم انجام شد.

کلید واژه ها: آتروفی یکطرفه صورت، سندروم پری - رومبرگ

به پژوهش مراجعه کرده، علی رغم دریافت دارو لکه ها

مقدمه:

بهبود نیافت. در طی یک سال پس از ایجاد لکه ها عضلات سمت چپ صورت دچار آتروفی شد به نحوی که پوست در نواحی گونه، چانه و پیشانی به استخوان چسبیده و صورت کاملاً غیرقرینه شده بود. وی قادر به حرکت دادن فک، جویدن غذا و صحبت کردن نبود. در عین حال علایم همراه مانند سردرد، تنفس، اختلال بینایی، اختلال در تیریویید و بیماریهای همراه دیگر در بیمار وجود نداشت. بیماریه عنوان مورفه آنوعی بیماری پوستی که بافت همبند را درگیر می کند) به تهران معرفی شد ولی تشخیص نهایی PFH بود.

بیماری پس از چهار سال متوقف شد در حالیکه بیمار طی این مدت تحت درمان غیر اختصاصی با پایازکلدين و ویتامین E بود و مدت دو سال نیز به علت بیماری اعصاب داروی اعصاب و روان دریافت کرده بود. همچنین درمان زیبایی چهره با تزریق چربی ساکشن شده از شکم طی دو نوبت در نواحی زیر پلک، چانه، گونه و پیشانی به فاصله ۹ ماه انجام شد. در حال حاضر بیمار قادر به صحبت نیست.

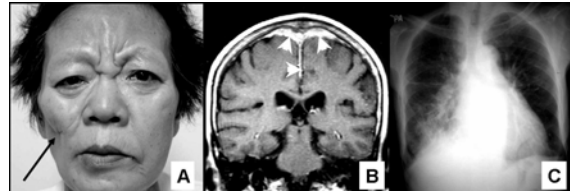
آتروفی یکطرفه پیشرونده صورت (Progressive facial hemiatrophy) یا سندروم پری - رومبرگ یک بیماری نادر با علت نامعلوم است که با آتروفی یکطرفه پوست، بافت زیرجلد، چربی، عضلات و گاهی ساختار استخوانی زیر آن در صورت یا جمجمه مشخص می شود و غالباً در دهه های اول یا دوم زندگی به وقوع می پیوندد (۱و۲). پیشرفت آتروفی ۲ تا ۱۰ سال طول کشیده و سپس وارد یک دوره پایدار می گردد(۳و۴).

این اختلال نخستین بار در سال ۱۸۲۵ توسط پری و سپس در ۱۸۴۶ توسط رومبرگ تعریف شد. از آن زمان تاکنون در حدود ۸۰۰ مورد از این بیماری گزارش شده است. گرچه شیوع بیماری نامشخص است ولی فراوانی آن در حدود یک در ۵۰۰۰۰ تولد تخمین زده می شود. PFH در زنان شایعتر است(۴و۳).

معرفی بیمار:

بیمار خانمی ۳۷ ساله، متاهل و ساکن رامسر است که از پنج سال قبل با مشاهده لکه های قهوه ای رنگ پراکنده در ناحیه گونه و چانه سمت چپ صورت

کسب تاریخچه، معاینات بالینی، رادیوگرافیهای صورت و آنالیز بافتی در تشخیص کمک کننده هستند(۱۱)(شکل ۲).



در برخی موارد، بررسیهای سرولوژیک وجود آتوآنٹی بادیهای نظیرآنتی بادیهای هسته ای (ANAs) را نشان می دهند که پیشنهاد کننده ریشه ایمونولوژیک در PFH است. در برخی مواقع آنتی بادی بورولیا بوگدوفری در ارتباط با شروع PFH گزارش شده است. همچنین نورووازکولیت لنفوسیتیک تری ژمینال در طی بررسیهایی بدست آمده نشان دهنده آسیب مزمن و با واسطه است(۱۱و۱۲).

آزمایشات نورولوژیک ضایعات ماده سفید، کلسفیکاسیونهای مغزی و ضایعات خاص PFH را نشان می دهند که احتمالاً علت بروز صرع می باشدند (۱۲).

افترق PFH از اسکلرودرمی خطی صورت یا مورفه آ از جهت قابل درمان بودن مورفه آ و محدودیت خودبخد PFH اهمیت دارد. هیچ درمان یا علاجی که بتواند باعث توقف پیشرفت سندروم شود، وجود ندارد ولی جراحی ترمیمی ممکن است برای ترمیم بافت‌های از بین رفته انجام شود(۱۳).

درمان شامل بازسازی نقاط درگیر با بافت زنده مانند عضله، استخوان یا چربی است تا قسمتهای سالم به یکدیگر بپیوندند. زمان درمان یک الی دو سال پس از بهبود بیماری پیشنهاد شده که نتایج زیبایی، عملکردی و ارگانیک خوبی را دربردارد. درمانهای دیگر علامتی و حمایتی هستند. البته پیش آگهی برای بیماران مبتلا متنوع و متغیر است. در برخی موارد آتروفی قبل از درگیری کامل صورت، پایان می یابد و در موارد خفیف بجز مشکلات زیبایی، معمولاً ناتوانی دیگری ایجاد نمی کند(۱۴و۱۵).

بحث:

PFH پیشرفت آرامی دارد و خود محدود شونده است. غالباً در قسمت فوقانی صورت شامل فرونتو پاریتال درماتوز یک یا چند شاخه از عصب سه قلو(تری ژمینال) را درگیر می سازد که اپیزودهایی از درد شدید در صورت می تواند ایجاد کند و آتروفی در بافت زیر جلد یا عضلات به دنبال سخت شدن و تغییر رنگ پوست شامل هیپرپیگماتیسیون یا از دست دادن رنگدانه ها و آلوپسی سیکاتریزه در سر اتفاق می افتد. این آتروفی یکطرفه ظاهر غیرقرینه ای را در صورت ایجاد می کند. زمانی که بیماری اطراف چشم را درگیر نماید، عوارض شبکیه و عصب بینایی ممکن است رخ دهد(۱۶و۱۷)(شکل ۱).



مشکلات نورولوژیک از آنومالی تحت بالینی تا میگرن، همی پلزی و تشنجات صرعی متغیر است. نیمی ازبیماران آنومالیهای چشمی مانند التهاب قرنیه، انحراف چشم یا اختلالات بینایی یا شنوایی دارند و برخی اختلالات اتوایمیون نظیر ویتیلیگو، اسکلرودرمی خطی صورت، بیماریهای تیروپیید یا درگیری اندامها را بروز می دهند (۱۰و۱۵و۱۶).

- during suppressive therapy Neuroradiol 1997; 39:873-6.
9. Spooner MT,Tavee JO,Johnson TM. Necroziting myopathy of Parry-Romberg syndrome responsive to immunosuppression .American Association of Neuromuscular & Electro diagnostic Medicine/Clinical Neurophysiology 2008;119:e27-e65.
 10. SantoroMC,Hernandez MI,Ferreira MA,et al. Linear scleroderma in 6 patients .J AM Acad Dermatol2007;AB66:p606.
 11. Pensler JM,Murphy GF,Mulliken JB,et al.clinical and ultrasound studies of rombergs facial atrophy.Plast Reconster Surg 1990; 85:669-74.
 12. Yano T,Sawaishi Y,Toyono M, etal. Progressive facial hemiatrophy after Epileptic Seisures.Pediatric neurology2000; 23:164-6.
 13. Hunzemann K,Scharffeter K,Hager H,et al.Management of localized scleroderma. Semin Cut Med Surg 1998;17:34-40.
 14. Fini G,Pellacchia V,Leonardi A.New approaches to Parry-Romberg syndrome.J Cra Maxilofac Sur 2008;36:suppl. 1.
 15. <http://www.ninds.nih.gov/disorders/> Parry-Romberg .htm.2008

خوشبختانه در بیمار مذکور عالیم نورولوژیک، چشمی یا سیستمیک دیگر وجود نداشت و آزمایشات مربوط به این اختلالات نرمال بودند.

نتیجه گیری:

اهمیت معرفی PFH در این است که به ضایعات پوستی ارزش نهاده شده، از ساده انگاری آنها پرهیز گردد. آموزش به عموم در خودداری از درمانهای سرخود در انواع ضایعات پوستی و مراجعه بهنگام به پزشک از اهمیت خاصی برخوردار است. شناخت تظاهرات این بیماری و ارجاع به هنگام بیماران به متخصصین مربوطه کمک می کند تا منشا واقعی تظاهرات زودتر شناخته شده و از مصرف داروهای نابجا، درمانهای زائد و در نتیجه ایجاد عوارض جسمی و روحی برای بیمار پیشگیری گردد.

منابع:

1. Menni S,Marzano AV,Passoni E.Neurologic abnormalities in two patients with facial hemiatrophy and sclerosis coexisting with morphea.Pediatr Dermatol 1997;14:113-6.
2. Sommer A,GambichlerT,Bacharch M,et al.Clinical and serological characteristics of progressive facial hemiatrophy:A case series of 12 patients.J Am Acad Dermatol 2006; 54: 227-33
3. Slimani S,Hounas F,Rezig AL.Multiple linear sclerodermas with a diffuse Parry-Romberg syndrome.www.em-cunsulte.com.Joint Bone Spine2008;1-2
4. Jone S. Parry-Romberg syndrome. Clinical characteristics of 205 respondents. Neorology 2003;61:674-6.
5. Miller MT,Sloane H,Goldenberg MF,et al. progressive hemifacial atrophy(Parry-Romberg syndrome). J Pediatr Ophtalmol 1987;24:27-36.
6. Aktekin B,Oguz y,Aydin H , et al.Cortical silent period in a patient with focal epilepsy and Parry-Romberg syndrome. Epilepsy & Behavior 2005;6:270-73.
7. Anderson PJ,Molony D,Haan E , et al.Familial Parry-Romberg disease.Int J Pedia Otorhinol 2005;69:705-8.
8. Goldenberg-Stern H,deGrauw T, PassoM,etal Parry-Romberg syndrome:Follow-up imaging

Case report of progressive facial hemiatrophy

By: Seid nori, T. MS in Midwifery; Niknami, M. MS in Midwifery; Shamsaei, H

Abstract

Introduction: Progressive facial hemiatrophy (Parry-Romberg syndrome) is a rare disease always with neurological symptoms such as migraine and epilepsy. Parry-Romberg syndrome is determined with progressive slow hemiatrophy of skin and soft tissue structures in face and frequently in left face. Disease is more common in females. The objective of this paper is to present a case of Parry-Romberg syndrome.

In this case a 37 year old married woman is introduced. Atrophy appeared following brown spots on the left side of her face and then she lost her jaw's motility, chewing and speaking abilities. Disease was stopped after 4 years without specific treatment and then treatment was done with infusion of suctioned fat from abdomen.

Key words: Progressive facial hemiatrophy, Parry-Romberg syndrome