

Research Article

Otologic problems in Turner syndrome

Dr. Saied Ahmadreza Okhovat¹, Dr. Mahin Hashemipour², Dr. Alireza Majlesi¹, Dr. Mehdi Salek², Dr. Masoumeh Raufi³, Dr. Saied Hanif Okhovat¹

¹- Department of Otolaryngology and Head and Neck Surgery, School of Medicine, Medical University of Isfahan, Iran

²- Department of pediatrics, School of Medicine, Medical University of Isfahan, Iran

³- Department of Radiology, School of Medicine, Shahid Beheshti Medical University, Tehran, Iran

Received: 1 January 2009, accepted: 23 August 2009

Abstract

Background and Aim: Turner syndrome is the most common sex chromosome abnormality in females, affecting an estimated 3% of all conceiving females. Otologic disease is a common problem in Turner syndrome patients that is due to a combination of small dysfunction Eustachian tube, palatal dysfunction and cochlear malformation.

Methods: This study assessed the otologic and audiologic characteristics of a group of Turner syndrome patients. We studied 40 Turner patients aged 10 to 20 years (mean age: 15.84 years, SD=2.67). Pure tone audiometry was carried out for all of them.

Results: Forty percent of the patients reported a history of middle ear disease. Analysis of audiometric data in 40 patients tested reveals normal hearing in 47.5%, pure sensorineural hearing loss in 32.5%, pure conductive hearing loss in 17.5% and mixed hearing loss in 2.5% of patients.

Conclusion: Careful follow up during early childhood of children with Turner syndrome is necessary to detect middle ear disease and prevent the probable sequel. However, long term periodic follow up is mandatory even after resolution of middle ear disease to detect sensorineural hearing loss.

Keywords: Turner syndrome, sensorineural hearing loss, conductive hearing loss, mixed hearing loss

مقاله پژوهشی

مشکلات شنوازی در سندروم ترنر

دکتر سید احمد رضا اخوت^۱، دکتر مهین هاشمی پور^۲، دکتر علیرضا مجلسی^۱، دکتر مهدی سالک^۲، دکتر معصومه رئوفی^۳، دکتر سید حنیف اخوت^۱

^۱- گروه گوش و حلق و بینی و جراحی سر و گردن، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

^۲- گروه اطفال، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

^۳- گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

چکیده

زمینه و هدف: سندروم ترنر شایع‌ترین اختلال کروموزومی در زنان است که تقریباً در ۳ درصد از کل بارداری‌ها رخ می‌دهد. اختلال شنوازی مشکل شایعی در بیماران مبتلا به سندروم ترنر است که علت آن، اختلال عملکرد شیپور استاش به علت کوتاهی و وضعیت افقی تر آن، اختلال عملکرد کام و بد شکلی حلزون می‌باشد. این مطالعه با هدف بررسی جنبه‌های اتوولوژیک و شنوازی گروهی از بیماران مبتلا به سندروم ترنر انجام شد.

روش بررسی: در این پژوهش مقطعی^۴ بیمار مبتلا به سندروم ترنر با سن ۱۰ تا ۲۰ سال (میانگین ۱۵/۸۴) با انحراف معیار (۲/۶۷) از نظر مشکلات اتوولوژیک مورد مطالعه قرار گرفتند و برای تمامی آنان شنوازی سنجی با تن خالص انجام شد.

یافته‌ها: چهل درصد بیماران سابقه بیماری گوش میانی را عنوان کردند. تحلیل داده‌های شنوازی سنجی آنها نشان‌دهنده شنوازی هنجار در ۴۷/۵ درصد، کم‌شنوازی حسی عصبی در ۳۲/۵ درصد، کم‌شنوازی انتقالی در ۱۷/۵ درصد و کم‌شنوازی آمیخته در ۲/۵ درصد بیماران می‌باشد.

نتیجه‌گیری: پی‌گیری دقیق کودکان مبتلا به سندروم ترنر در اوایل کودکی جهت تشخیص بیماری‌های گوش میانی و پیشگیری از عوارض آنها ضروری است. همچنین، بررسی‌های دوره‌ای طولانی مدت حتی پس از بهبود مشکلات گوش میانی جهت تشخیص کم‌شنوازی حسی عصبی لازم می‌باشد.

وازگان کلیدی: سندروم ترنر، کم‌شنوازی حسی عصبی، کم‌شنوازی انتقالی، کم‌شنوازی آمیخته

(دریافت مقاله: ۱۰/۱۲/۸۷، پذیرش: ۱/۶/۸۸)

مقدمه

(gonadal dysgenesis) و دیسژنژی گنادی (short stature) می‌باشد^(۱). تشخیص براساس ترکیبی از ویژگی‌های فوتیپیک و فقدان کامل یا بخشی از کروموزوم دوم جنسی (کروموزوم X) می‌باشد^(۲). تقریباً در نیمی از بیماران مونوژومی X (۴۵, X)، ۵ تا ۱۰ درصد موارد اشکالات ساختمانی کروموزوم X و در بقیه موارد موژائیسم وجود دارد^(۳).

اختلالات شنوازی چهارمین مشکل جدی در مبتلایان به سندروم ترنر است^(۴). همراهی سندروم ترنر با اوتیت میانی تکرار-

سندروم ترنر، که اولین بار در سال ۱۹۳۸ میلادی تعریف شد^(۱)، شایع‌ترین اختلال کروموزوم جنسی در زنان است که تقریباً در ۳ درصد از کل بارداری‌ها رخ می‌دهد ولی تنها یک مورد از ۱۰۰۰ جنین با کاریوتیپ X ۴۵ تا انتهای بارداری باقی می‌ماند. سندروم ترنر علت ۱۵ درصد از کل سقطهای خودبه‌خودی است^(۲).

سندروم ترنر شامل مجموعه‌های از یافته‌های فیزیکی از جمله لنف ادم مادرزادی (congenital lymphedema)، قد کوتاه

جدول ۱- توزیع فراوانی انواع کم‌شنوایی در بیماران مبتلا به سندروم ترنر

کم‌شنوایی					
مجموع	آمیخته	انتقالی	حسی عصبی	گوش مبتلا	
(٪۳۰)۱۲	-	(٪۴۵)۲	(٪۲۵)۱۰	دو طرفه	
(٪۷/۵)۳	-	(٪۲/۵)۱	(٪۴۵)۲	راست	
(٪۱۵)۶	(٪۰/۲/۵)۱	(٪۱۰)۴	(٪۲/۵)۱	چپ	
(٪۵۲/۵)۲۱	(٪۰/۲/۵)۱	(٪۱۷/۵)۷	(٪۳۲/۵)۱۳	جمع	

اویتیت میانی تکرارشونده و مشکلات شنوایی پرسش شد. آزمون-های شنوایی سنجی با تن خالص در همه بیماران با ادیومتر OB 822 ساخت کارخانه Madsen کشور دانمارک و توسط کارشناس شنوایی‌شناسی انجام گرفت.

ادیوگرام‌ها براساس دو معیار شدت و نوع کم‌شنوایی طبقه-بندی شد. شدت کم‌شنوایی برای ۶ گروه، شامل: هنجر (حداکثر ۲۵ دسی‌بل کم‌شنوایی)، خفیف (۲۵ تا ۴۰ دسی‌بل)، متوسط (۴۱ تا ۵۵ دسی‌بل)، متواتر تا شدید (۵۶ تا ۷۰ دسی‌بل)، شدید (۷۱ تا ۹۰ دسی‌بل) و عمیق (بیش از ۹۰ دسی‌بل) و نوع کم‌شنوایی به سه دسته اصلی شامل: کم‌شنوایی انتقالی، کم‌شنوایی حسی‌عصبی و کم‌شنوایی آمیخته تقسیم‌بندی شد(۱۲).

یافته‌ها

از ۴۰ بیمار مورد مطالعه، ۱۶ نفر در محدوده سنی ۱۰ تا ۱۴ سال و ۲۴ نفر در محدوده سنی ۱۴ تا ۲۰ سال بوده و میانگین سنی ۱۵/۸۴ سال (با انحراف معیار ۲/۶۷) بود. از بین بیماران مورد مطالعه، ۳۷/۵ درصد دارای کاربیوتیپ کلاسیک X ۴۵ و ۶۲/۵ درصد باقی‌مانده دارای موزائیسم یا اختلالات ساختمانی در کروموزوم جنسی دوم بودند. از ۴۰ بیمار، ۱۶ نفر (٪۴۰) سابقه اویتیت‌های میانی مکرر داشتند که تنها یک مورد میرنگوتومی و ۴ مورد آدنوئیدکتومی شده بودند. اویتیت میانی مزمن در هیچ‌کدام از بیماران دیده نشد. از ۴۰

شونده (recurrent otitis media) و کم‌شنوایی تأیید شده است که احتمالاً بدلیل اختلال عملکرد شیپور استاش، به علت کوتاهی و وضعیت افقی تر آن، و اختلال عملکرد کام (palatal dysfunction) می‌باشد(۸). شیوع بالای بیماری گوش میانی منجر به کم‌شنوایی انتقالی در ۱۰ تا ۴۷ درصد بیماران می-شود(۹ و ۱۰). کم‌شنوایی حسی‌عصبی به ویژه در فرکانس‌های ۱۰۰۰ تا ۲۰۰۰ در بیش از ۵۰ درصد بزرگسالان مبتلا به سندروم ترنر دیده شده است(۱۰)، که معمولاً در اواخر کودکی یا اوایل بزرگسالی شروع می‌شود(۵). به نظر می‌رسد کم‌شنوایی حسی-عصبی با نقص در سلول‌های مویی خارجی حلزون مرتبط است. این موضوع در زنان دارای کاربیوتیپ‌های Xq/46Xn یا (Xq/45X) ۴۵ تا ۴۶ شایع‌تر می‌باشد(۱۱).

هدف از این مطالعه بررسی مشکلات شنوایی در افراد مبتلا به سندروم ترنر بود.

روش بررسی

این مطالعه توصیفی، به صورت مقطعی، روی ۴۰ بیمار مبتلا به سندروم ترنر، در محدوده سنی ۱۰ تا ۲۰ سال، که از فروردین تا مهر ماه ۱۳۸۴ به کلینیک‌های غدد اطفال شهر اصفهان مراجعه نموده بودند، انجام شد. تمامی موارد دارای ویژگی‌های فنوتیپیک اساسی سندروم ترنر بودند و کاربیوتیپ آنان نیز تأیید کننده سندروم ترنر بود. از همه بیماران در مورد سابقه

جدول ۲- توزیع فراوانی کم‌شنوایی بر حسب گوش مبتلا در بیماران مبتلا به سندروم ترنر

کم‌شنوایی					
مجموع	آمیخته	انتقالی	حسی عصبی	گوش مبتلا	
(٪۱۸/۷۵)(۱۵)	-	(٪۰۳/۷۵)۳	(٪۱۵)۱۲	راست	
(٪۲۲/۵)(۱۸)	(٪۱/۲۵)۱	(٪۰۷/۵)۶	(٪۱۳/۷۵)۱۱	چپ	
(٪۴۱/۲۵)(۳۳)	(٪۱/۲۵)۱	(٪۱۱/۲۵)۹	(٪۲۸/۷۵)۲۳	جمع	

بعد از آن به ترتیب کم‌شنوایی انتقالی (٪۱۷/۵) و کم‌شنوایی آمیخته (٪۲/۵) بود. همچنین ۴۰ درصد از بیماران مورد مطالعه سابقه اوتیت‌های میانی تکرارشونده داشتند.

این نتایج بسیار نزدیک به نتایج مطالعه Beckman و همکاران و مطالعه Dhooge و همکاران است که به ترتیب در سال‌های ۱۹۹۸ و ۲۰۰۵ منتشر شده است (۱۴ و ۱۳).

در مطالعه Dhooge و همکاران، که بر روی ۴۱ بیمار مبتلا به سندروم ترنر با میانگین سنی ۲۴ سال انجام گرفت، ۳۸/۸ درصد بیماران کم‌شنوایی حسی‌عصبی و تنها حدود یک پنجم (٪۲۱/۳) کم‌شنوایی انتقالی داشتند. در این مطالعه ۶۶ درصد بیماران سابقه بیماری گوش میانی عودکننده و یا مزمن را ذکر کرده بودند (۱۳). در مطالعه Beckman و همکاران روی ۱۱۳ بیمار مبتلا به سندروم ترنر با سن بالای ۱۶ سال، ۴۷ درصد بیماران کم‌شنوایی حسی‌عصبی و ۱۹ درصد بیماران کم‌شنوایی انتقالی یا آمیخته داشتند (۱۴). ولی در چند مطالعه دیگر نتایج بدست آمده متفاوت از نتایج مطالعه حاضر می‌باشد. در مطالعه Stenberg و همکاران، که در سال ۱۹۹۸ روی ۵۶ دختر ۱۵ تا ۱۵ ساله مبتلا به سندروم ترنر انجام یافته و نتایج آن منتشر شده است، کم‌شنوایی حسی‌عصبی در ۵۸ درصد و کم‌شنوایی انتقالی در ۴۳ و اوتیت حاد میانی تکرارشونده در ۶۱ درصد بیماران گزارش گردید (۹). در مطالعه دیگری که در ایتالیا روی ۲۱ بیمار مبتلا به سندروم ترنر انجام شد، کم‌شنوایی انتقالی در ۴۲/۸ درصد از بیماران دیده شد که در ۳۳/۳ درصد موارد شواهد اوتیت میانی و در ۹/۵

بیمار مورد مطالعه، ۱۹ مورد (٪۴۷/۵) شنوایی هنجار، ۱۳ مورد (٪۳۲/۵) کم‌شنوایی حسی‌عصبی، ۷ مورد (٪۱۷/۵) کم‌شنوایی انتقالی و یک مورد (٪۲/۵) کم‌شنوایی آمیخته داشتند (جدول ۱). میانگین سنی بیماران دارای شنوایی هنجار ۱۵/۶۸ سال، بیماران مبتلا به کم‌شنوایی حسی‌عصبی ۱۷/۱۸ سال و بیماران مبتلا به کم‌شنوایی انتقالی ۱۵/۶۸ سال بود.

از دیدگاهی دیگر، از ۸۰ گوش مورد مطالعه، ۴۷ گوش از ٪۵۸/۷۵ شنوایی هنجار (٪۲۵ گوش سمت راست و ٪۲۲ گوش سمت چپ)، ۲۳ گوش (٪۲۸/۷۵) کم‌شنوایی حسی‌عصبی، ۹ گوش (٪۱۱/۲۵) کم‌شنوایی انتقالی و تنها یک گوش (٪۱/۲۵) کم‌شنوایی آمیخته داشتند (جدول ۲).

در گوش‌های دچار کم‌شنوایی حسی‌عصبی (٪۲۳ گوش از ٪۸۰ گوش مورد مطالعه)، ۴ گوش کم‌شنوایی در فرکانس‌های پایین و ۱۹ گوش دیگر کم‌شنوایی در فرکانس‌های بالا نشان دادند. از نظر شدت کم‌شنوایی نیز در ۱۴ گوش کم‌شنوایی خفیف، ۵ گوش متوسط، ۲ گوش متوسط تا شدید و ۲ گوش کم‌شنوایی شدید دیده شد. همچنین شدت کم‌شنوایی در تمامی ۹ گوش دچار کم‌شنوایی انتقالی و تنها گوش دچار کم‌شنوایی آمیخته در حد خفیف بود.

بحث

نتایج مطالعه ما نشان‌دهنده وجود اختلالات شنوایی در بیش از نیمی (٪۵۲/۵) از بیماران مبتلا به سندروم ترنر بود که بیشترین نوع اختلال شنوایی، کم‌شنوایی حسی‌عصبی (٪۳۲/۵) و

مبلا به کم‌شناوی انتقالی (۱۵/۷۱ سال) بود. از طرفی، با توجه به این که مطالعات ذکر شده (۱۵۹،۵) در مراکز اتولانگولوزی انجام گرفته، انتظار می‌رود که مشکلات شناوی در بیماران مبتلا به سندروم ترنر مراجعه کننده به این مراکز شایع‌تر باشد؛ در حالی که مطالعه ما روی مبتلایان به سندروم ترنر مراجعه کننده به کلینیک‌های غدد اطفال انجام گرفته است. King و همکاران در مطالعه‌ای که روی ۲۰۰ بیمار مبتلا به سندروم ترنر با میانگین سنی ۲۷/۹ سال به صورت مقطعی انجام داده و نتایج آن را در سال ۲۰۰۷ منتشر نموده‌اند، یکی از نکات برتری مطالعه خود را دوری از این سوگیری عنوان می‌کنند. در نتایج این مطالعه نیز کم‌شناوی در تقریباً نیمی از بیماران گزارش شده است(۱۸).

نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه ما نیز همچون سایر مطالعات، تأیید کننده این موضوع می‌باشد که بیماری‌های اتولوژیک یکی از ویژگی‌های مهم و شایع در سندروم ترنر است. از این‌رو، پس‌گیری منظم مبتلایان به سندروم ترنر در دوران شیرخوارگی و کودکی جهت تشخیص بیماری‌های گوش میانی و درمان قاطع آن ضروری می‌باشد. همچنین بررسی دوره‌ای طولانی مدت و منظم شناوی (هر ۲ تا ۳ سال) پس از بهبود بیماری گوش میانی و حتی در بیماران فاقد بیماری گوش میانی نیز برای تشخیص هرچه زودتر کم‌شناوی حسی‌عصبی لازم است.

سپاس‌گزاری

با تشکر از آقای رحمت‌الله علی‌حسینی، کارشناس ارشد شناوی‌شناسی که در انجام این پژوهش با ما همکاری نمودند.

REFERENCES

- Turner HH. A syndrome of infantilism, congenital webbed neck, and cubitus valgus. *Endocrinology*. 1938;23(5):566-74.
- Cockwell A, MacKenzie M, Youings S, Jacobs P. A cytogenetic and molecular study of a series of 45,X fetuses and their parents. *J Med Genet*. 1991;28(3):151-5.
- Sybert VP, McCauley E. Turner's syndrome. *N Engl J Med*. 2004;351(12):1227-38.
- Elsheikh M, Dunger DB, Conway GS, Wass

- JA. Turner's syndrome in adulthood. *Endocr Rev.* 2002;23(1):120-40.
5. Sculerati N, Oddoux C, Clayton CM, Lim JW, Oster H. Hearing loss in Turner syndrome. *Laryngoscope.* 1996;106(8):992-7.
 6. Sybert vp. Turner syndrome In: Cassidy SB, Allanson JE, editors. *Management of genetic syndromes.* NewYork: Wiley -Liss; 2001. p. 459-84.
 7. Hultcrantz M. Ear and hearing problems in Turner's syndrome. *Acta Otolaryngol.* 2003;123(2):253-7.
 8. Sculerati N, Ledesma-Medine J, finegold DN, Stool SE. Otitis media and hearing loss in Turner syndrome. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg.* 1990;116(6):704-7.
 9. Stenberg AE, Nylén O, Windh M, Hultcrantz M. Otological problems in children with Turner's syndrome. *Hear Res.* 1998;124(1-2):85-90.
 10. Barrenäs M, Landin-Wikkelmsen K, Hanson C. Ear and hearing in relation to genotype and growth in Turner syndrome. *Hear Res.* 2000;144(1-2):21-8.
 11. Barrenäs ML, Nylén O, Hanson C. The influence of karyotype on the auricle, otitis media and hearing in Turner syndrome. *Hear Res.* 1999;138(1-2):63-70.
 12. Kileny PR, Zwolan TA. Diagnostic and rehabilitative audiology. In: Cummings CW, Flint PW, Harker LA, Haughey BH, Richardson MA, Robbins KT, et al, editors. *Cummings Otolaryngology Head & Neck surgery.* 4th ed. Philadelphia: Elsevier Mosby; 2005. p. 3483-502.
 13. Dhooge IJ, De Vel E, Verhoye C, Lemmerling M, Vinck B. Otologic disease in turner syndrome. *Otol Neurotol.* 2005;26(2):145-50.
 14. Beckman A, Conway GS, Cadge B. Audiological features of Turner's syndrome in adults. *Int J Audiol.* 2004;43(9):533-44.
 15. Serra A, Cocuzza S, Caruso E, Mancuso M, La Mantia I. Audiological range in Turner's syndrome. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol.* 2003;67(8):841-5.
 16. Morimoto N, Tanaka T, Taiji H, Horikawa R, Naiki Y, Morimoto Y, et al. Hearing loss in Turner syndrome. *J Pediatr.* 2006;149(5):697-701.
 17. Hultcrantz M, Sylvén L, Borg E. Ear and hearing problems in 44 middle-aged women with Turner's syndrome. *Hear Res.* 1994;76(1-2):127-32.
 18. King KA, Makishima T, Zalewski CK, Bakalov VK, Griffith AJ, Bondy CA, et al. Analysis of auditory phenotype and karyotype in 200 females with Turner syndrome. *Ear Hear.* 2007;28(6):831-41.