

# گزارش یک مورد سندروم نادر Susac از بخش نوروولوژی بیمارستان امام خمینی سال ۱۳۷۸

دکتر حسینعلی قلیچ نیا عمرانی، استادیار گروه نوروولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تهران  
دکتر مجید غفارپور، دانشیار گروه نوروولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

## The Susac's syndrome A Case Report From Neurology Ward of Imam Khomeiny Hospital (1999) ABSTRACT

This Syndrome is a very rare neurological presentation which was first reported by Susac in 1975 , and usually involves the young women with triad of:

- (1) - Visual loss due to occlusion of retinal artery branches.
- (2) - Subacute encephalopathy with psychic manifestation, personality disorders, involvement of the cortico-spinal tracts, pseudo-bulbar, focal or generalized seizures and myoclonic jerks.
- (3) - Bilateral sensory neural hearing loss with tinnitus.

All of the symptoms and signs are pathologically due to microinfarcts. It's pathogenesis is unknown. Brain biopsy shows multiple microinfarctions. Diagnosis of this syndrome is based on the clinical triad, retinal angiography and neuroimaging studies.

In this report, a young lady of 25 years old was referred to neurology ward of Imam Khomeiny hospital with above mentioned symptoms and signs and was recognized as a case of this syndrome.

**Key Words:** *Susac's syndrome; subacute encephalopathy; myoclonic jerks; personality disorders.*

## چکیده

همراه با وزوز گوش ها (Tinnitus) می باشد.  
همه علائم بیماری در اثر سکته های کوچک (Micro-infraction) اتفاق می افتد. بیماری زائی (پاتوژن) این سندروم مشخص نیست. در بیوپسی مغز سکته های کوچک و متعدد می شود. تشخیص بیماری بر اساس تریاد کلینیکی، آنژیوگرافی رتین و مطالعات تصویر برداری مثل MRI داده می شود. در این مطالعه، خانم ۲۵ ساله ای که از حدود ۲ سال قبل از مراجعه دچار تاری دید چشم راست همراه با درد پشت کره چشم شده و پس از چهار ماه دید چشم چپ نیز مختل گردیده معرفی شده و از بخش نوروولوژی بیمارستان امام خمینی در سال ۱۳۷۸ معرفی شده است.

سندروم سوساک (Susac) سندروم بسیار نادری است که اولین بار در سال ۱۹۷۵ توسط آقای سوساک گزارش گردید. این سندروم معمولاً نوجوان را گرفتار می کند. علائم کلینیکی شامل تریاد زیر است:

- ۱ - اختلال بینایی بعلت انسداد شاخه های شریان رتین
- ۲ - انسفالوپاتی تحت حاد با تظاهرات روانی، اختلال شخصیتی و علائم حرکتی در اثر گرفتاری راههای قشری نخاعی، علائم پسودوبولبار، شنجات موضعی یا منتشر و حرکات پرشی (میوکلونی).
- ۳ - کاهش شنوایی از نوع عصبی که معمولاً دو طرفه بوده

شده‌اند. گزارشاتی وجود دارد که ترکیب آسپرین + Nimodipine تاحدوی در کم کردن علائم و عوارض بیماری مؤثر بوده است (۶،۴).

می‌گردد. سایر مراحل بیماری در این گزارش مورد بررسی قرار گرفته است.

## مقدمه

### گزارش مورد

خانم ۲۵ ساله از حدود ۲ سال قبل از مراجعته دچار تاری دید چشم راست همراه با درد پشت کره چشم شده و پس از چهارماه دید چشم چپ نیز مختلف می‌گردد، بطوریکه دید مرکزی بیمار کاملاً کاهش پیدا می‌کند.

بفاصله چند روز تهوع، استفراغ و سرگیجه واقعی بمدت یک ماه برقرار و سپس به تدریج بهبود می‌یابد. چندی بعد بیمار دچار کاهش شنواری دو طرفه همراه با وزوزگوش (Tinnitus) می‌گردد. حدود ۶ ماه پس از این مرحله تشنجات متشرتونیک و کلوپنیک بروز می‌کند که با کاربازمازیپن (mg ۶۰۰) کنترل می‌شوند. مدتی بعد حرکات پرشی به شکل اسپاسم یکطرفه در سمت راست صورت و متعاقب آن حرکات میوکلونی بسیار شدید و آزار دهنده و مداوم در اندامهای چپ بروز می‌کند. در این زمان بیمار احساس کرختی (Numbness) دور لبها داشته است و به علت پرش در صورت و لبها و حرکات کره‌ای شکل در زبان به لکت زبان نیز مبتلا می‌شود بطوریکه با زحمت زیاد قادر به تکلم بوده است. خلق بیمار افسرده بوده در اواسط سال دوم شروع بیماری، خنده و گریه‌های غیر ارادی و وضع روانی تاپایدار اضافه می‌شود. در ساقه خانوادگی بیمار، بیماری مهم و قابل ذکری که ارتباط با بیماری ایشان داشته باشد وجود نداشته است.

### معاینه عصبی

در نگاه خانم جوانی است که مضطرب و غمگین به نظر می‌رسد و حرکات پرشی بسیار شدید در طرف چپ بدن دارد. پرش‌های ممتد بیمار از نوع میوکلونی بوده و در ریشه اندامهای چپ بارز تر و در سمت راست صورت خفیف تر هستند. بعلت کری شدید دو طرف ارتباط کلامی با بیمار مشکل است. نکات مثبت در معاینه عصبی عبارتند از:

- ۱ - اختلال دید مرکزی هر دو چشم همراه آتروفی باصره دو طرفه
- ۲ - حرکات پرشی به شکل اسپاسم یک طرفه صورت (همی فاسیال اسپاسم) در طرف راست همراه با حرکات میوکلونیک

سندرم Susac اختلال بسیار نادری است بطوریکه کمتر از ۱۵ مورد در دنیا گزارش شده است (۱). در این سندرم میکروآنزیوپاتیهای رتین، مغز و سیستم عصبی با پاتوژن نامعلوم منجر به اختلال بینایی، انسفالوپاتی و کری می‌گردد که سه پایه (Triad) اصلی بالینی را تشکیل می‌دهند (۲،۳).

اختلال بینایی بعلت انسداد شاخه‌های شریان رتین ایجاد می‌شود که همیشه دو طرفه است و می‌تواند تظاهر اولیه و یا دیررس آن باشد. در معاینه ته چشم ممکن است شریانچه‌ها (آرتربولها) مسدود شده بصورت خطوط نقره‌ای شکل دیده شوند و یا اینکه آتروفی اپتیک وجود داشته باشد (۴،۵،۶،۷،۸،۹).

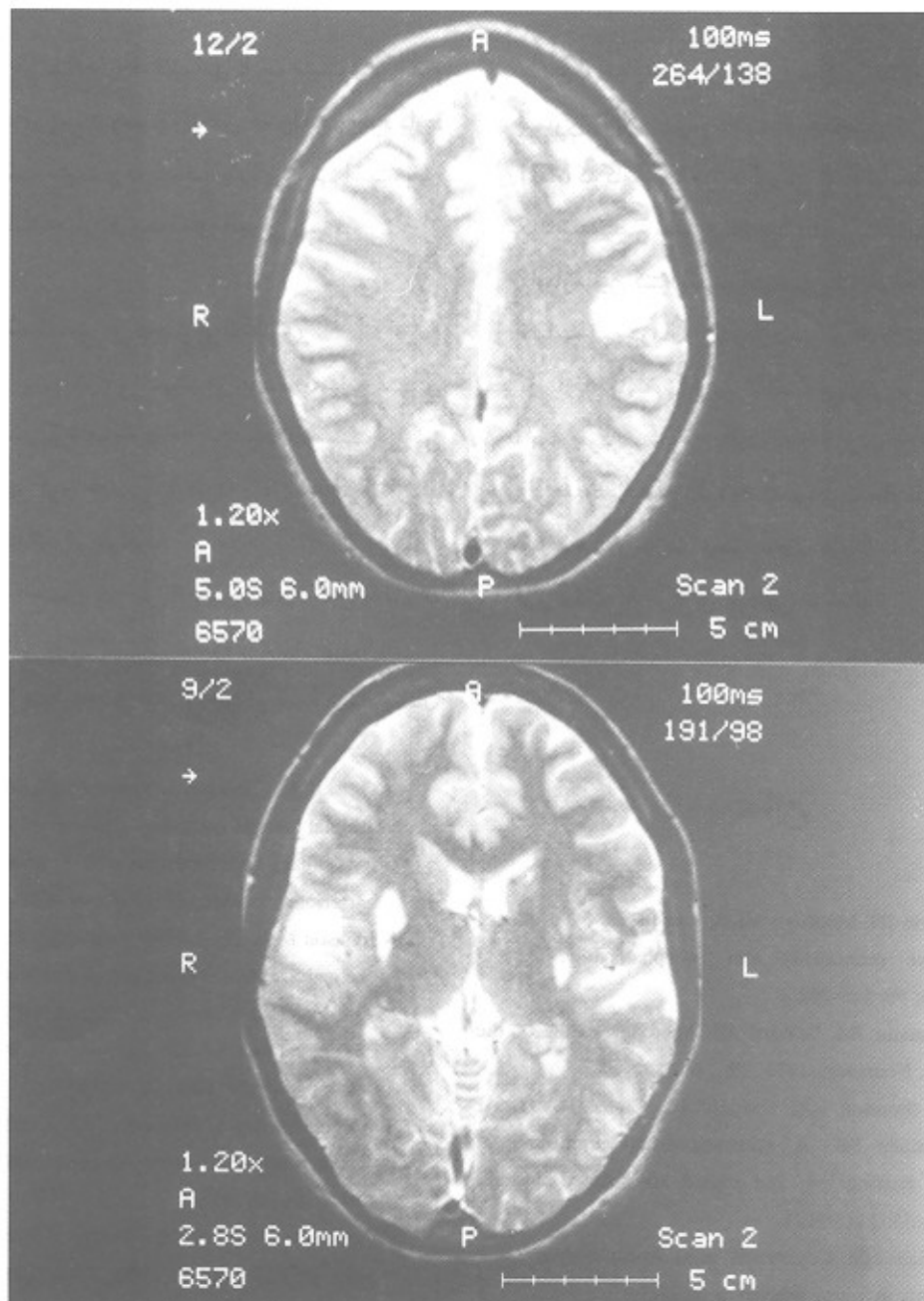
انسفالوپاتی معمولاً بصورت تحت حاد است و به شکل تغییرات شخصیتی یا حالت‌های سوء‌ظن (پارانوئید) بروز می‌کند. بابنگی دو طرفه بعلت گرفتاری متشر راه فشری نخاعی ممکن است دیده شود. تشنجات موضعی یا منتشر و گاهی حرکات پرشی (میوکلتوس) در این بیماران شایع است (۱۰،۱۱،۱۲).

در این بیماران کاهش شنوایی به علت سکته‌های کوچک (micro-infarction) در حلزون (micro-infarction) اتفاق می‌افتد که معمولاً دو طرف بوده همراه با وزوزگوش (Tinnitus) می‌باشد.

از لحاظ آزمایشگاهی در مرحله انسفالوپاتیک نوار مغزی بطور متعدد در بافت سفید و خاکستری مغز مشاهده می‌شود (۱۱،۱۲) که در بافت سفید مغز بارزتر است و از این‌رو ممکن است با بیماری MS اشتباه گردد.

در امتحان مایع مغزی نخاعی افزایش پروتئین همراه با افزایش سلولی خفیف ممکن است دیده شود. دوره بیماری در بسیاری از موارد ۱ تا ۳ سال می‌باشد (۱۱).

گاهی بیماری خودبخرد متوقف شده و فرد مبتلا با عوارض عصبی اندکی به زندگی خود ادامه می‌هد. در برخی موارد دوره بیماری طولانی تر و عوارض باقیمانده از آن نیز شدیدتر می‌باشد. درمان مؤثری برای این بیماری پیدا نشده است. درمان با استروژن‌ها و سرکوب کننده‌های سیستم ایمنی بدن تقریباً با شکست مواجه



تصویر ۱- در MRI T2 که از بیمار بعمل آمد نواحی پراکنده هایپر سیگنال در هر دو نیمکره مشاهده گردید

در هر دو نیمکره مشاهده گردید (تصویر ۱).

## بحث

با توجه به سن و جنس بیمار و علائم بالینی که تربیاد اصلی بیماری را به وضوح داشت و همچنین نتایج آنژیوگرافی رتین و MRI که کاملاً با موارد گزارش شده توسط آقای Susac تطبیق می کند تشخیص سندروم Susac داده شد. تشنجات متشر بیمار با کاربازماپین کنترل شد. اسپاسم یک طرفه صورت (همی فاسیال اسپاسم) به درمان با کاربازماپین و حرکات پرشی (میوکلونی) به کلونازپام پاسخ مناسب دادند ولی پس از مدتی مجدداً تعداد و دامنه حرکات شدت یافت که با افزودن بر مقدار کلونازپام کمتر شد ولی هیچگاه قطع نگردید. افسردگی بیمار نیز با داروهای سه حلقه‌ای بهتر شد. در نهایت بیمار تحت درمان با آسپرین + Nimodipine + قرار گرفت که اثر قابل توجهی نداشتند.

در اندامهای چپ  
۳- کری عصبی دو طرفه  
۴- حرکات کره‌ای شکل در زبان که تکلم بیمار را مشکل ساخته است

رفلکسهای وتری در اندامهای فوقانی دو تا سه مثبت و در اندام تحتانی ۳+ و قرینه‌اند. در دست راست رفلکس هموفمن وجود دارد. بابنیکی در طرف راست مثبت و در طرف چپ بینایی است. بقیه معاینات اعم از معاینات حسی و مخچه‌ای طبیعی است.

## بررسی آزمایشگاهی و تصویرنگاری

آزمایشات روتین بیمار طبیعی است. در امتحان مایع مغزی نخاعی پروتئین ۷۶ میلی گرم همراه با ۸-۱۰ عدد لنفوцит گزارش شد. در سنجش شنوایی کری عصبی دو طرفه و در آنژیوگرافی رتین آنروفری اپتیک دو طرفه گزارش گردید.

آنژیوگرافی رتین، انسداد برخی از شریانهای رتین را نشان می‌دهد که منشاء عروقی بودن آنروفری باصره را تایید می‌نماید. در T2 MRI که از بیمار بعمل آمد نواحی پراکنده هیپرسیگنال

## منابع

- Coppeto JR, Currie JN, Monteiro MLR, Lessell SA. Syndrome of arterial occlusive retinopathy and encephalopathy. Am J Ophthalmol 1984; 98: 189-202.
- Susac JO, Hardimann JM, Selhorst JB. Microangiopathy of the brain and retina. Neurology 1979; 29: 313-316.
- Monteiro MLR, Swanson RA, Coppeto JR, Cuneo RA, DeArmond SJ, Prusiner SB. A microangiopathic syndrome of encephalopathy, hearing loss and retinal arteriolar occlusions. Neurology 1985; 35: 1113-1121.
- Bogoslavsky J, Gaio J-M, Caplan LR, et al. Encephalopathy, deafness and blindness in young woman: a distinct retinocochleocerebral arteriolopathy? J Neurol Neurosurg Psychiatry 1989; 52: 43-46.
- Widauer T, Tenner A. Horsturz beiderseits in verbindung mit doppelseitigen transitorischen Astartenverschlossen des Auges. Z Laryngol Rhinol Otol 1973; 52: 121-128.
- Gass JDM, Tiedman J, Thomas MA. Idiopathic recurrent branch retinal arterial occlusion. Ophthalmology 1986; 93: 1148-1157.
- Pfaffenbach DD, Hollenhorst RW. Microangiopathy of the retinal arterioles. JAMA 1973; 225: 480-483.
- Johnson MW, Flynn HW, Gass JDM. Idiopathic recurrent branch retinal arterial-occlusion. Arch Ophthalmol 1989; 107: 757.
- Gordon DL, Hayreh SS, Adams HP. Microangiopathy of the brain, retina, and ear: improvement without immunosuppressive therapy. Stroke 1991; 22: 933-937.
- MacFadyen DJ, Schneider RJ, Chisholm LA. A syndrome of brain, inner ear and retinal microangiopathy. Can J Neurol Sci 1987; 14: 315-318.
- Heiskala H, Somer H, Kovanen J, Poutiainen E, Karli H, Haitia M. Microangiopathy with encephalopathy, hearing loss and retinal arteriolar occlusion: two new cases. J Neurol Sci 1988; 86: 239-250.
- Heiskala H, Somer H, Kovanen J, Poutiainen E, Karli H, Haitia M. Microangiopathy with encephalopathy, hearing loss and retinal arteriolar occlusion: two new cases. J Neurol Sci 1988; 86: 239-250.