

دکتر حسین قلیچ‌نبا، استادیار بخش نورولوژی بیمارستان امام خمینی
دکتر مجید غفارپور، دانشیار و رئیس بخش نورولوژی بیمارستان امام خمینی

Multifocal Dystonia, Clinical Feature of Hallervorden - Spatz ABSTRACT

Hallervorden - spatz disease is an inherited metabolic disorder with autosomal recessive trait.

Onset is in late childhood or early adolescence. Clinical manifestation is variable but pyramidal and extrapyramidal signs are often prominent. Many of patients show progressive dementia and extrapyramidal symptoms(1).

Ataxia or myoclonus is reported in the course of the disease in individual cases. Focal dystonias including tongue, eyelids (blepharospasm) and optic atrophy, retinitis pigmentosa, rarely familial parkinsonism are also reported(2).

Pathologically pigmentary degeneration of globus pallidus, substantia nigra (pars reticulata) and red nucleus is characteristic.

In our case the main clinical feature was multifocal dystonia without obvious pyramidal or other extrapyramidal symptoms, and diagnosis was based on clinical and MRI findings.

Key Words: Dystonia; Hallervorden; Spatz; Myoclonus; Dementia

چکیده

یافته اصلی آسیب‌شناسی است که در آن رسوبات بی‌شکل و دانه‌ای آهن همراه با کلسیم در جدار عروق و بصورت آزاد در بافت نواحی مذکور مشاهده می‌شود. این استحاله نتیجه لیپوفوشین محتوی آهن (شبه‌نورو‌ملاتین) در داخل و خارج نرونها و استروسترات‌های هیپرپلازیک می‌باشد. در نمونه‌ای که گزارش می‌شود دیستونی چندکانونی تظاهر اصلی بیماری بوده و تشخیص بر اساس یافته‌های بالینی و MRI داده شده است.
واژه‌های کلیدی: دیستونی، هالروردن اسپاتز، میوکلونی، زوال عقلی و پارکینسونیسم.

مقدمه

اختلال متابولیکی در هالروردن اسپاتز با ایجاد استحاله رنگین گلوبوس پالیدوس و دیستروفی نورواکسونال منجر به خرابی وضع

بیماری هالروردن اسپاتزیکی از اختلالات متابولیک ارثی است که بوسیله ژن اتوژوم مغلوب منتقل می‌شود. علایم بالینی آن در اوآخر دوران کودکی و یا اوایل نوجوانی آشکار می‌شوند. یافته‌های کلینیکی متغیر است، ولی نشانه‌های اختلال سیستم هرمی و خارج هرمی در اغلب موارد بارز هستند. در خیلی از موارد زوال عقلی و اختلالات خارج هرمی پیشرونده دیده می‌شود(۱). در جریان سیر بیماری تعدادی از مبتلایان اختلال تعادل و میوکلونی مشاهده می‌گردند. آتروفی عصب باصره، رتینیت پیگمانتوزا و ندرتاً پارکینسونیسم فامیلی نیز گزارش شده‌اند(۲). علت بیوشیمیایی بیماری معلوم نشده، ولی در بیماری زائی (Pathogenesis) آن پراکسیداسیون غیرطبیعی لیپوفوشین به نورو‌ملاتین و کمبود فعالیت سیستین دی‌اکسی‌نیاز مطالعه شده‌اند(۳،۴).

استحاله رنگین گلوبوس پالیدوس، جسم سیاه و هسته قرمز

جمع شدگی مغز و هیپودانسیتی در گلوبوس پالیدوس‌ها مشاهده می‌شود، ولی ضایعه هیپردانس نیز گزارش شده است (۹). ضایعه هیپردانس در CT اسکن مغزی علاوه بر این بیماری در مبتلایان به Leigh-Wilson کمبود sulfite oxidase و گلوتاریک اسید می‌باشد.

یافته‌های MRI اختصاصی تر، برجسته و چشم‌گیر می‌باشد. بطوری که در تصویر T_2 پالیدوم سیاه بوده و در قسمت مدیال آن ناحیه کوچک سفید رنگی مشاهده می‌شود (Eye of the tiger sign) (۱۰).

رسوب آهن در پالیدوم علت بروز تصویر هیپوسیگنانال در T_1 می‌باشد. برای این بیماری درمان قطعی وجود ندارد، ولی در تسکین موقتی علائم، آنتی‌کلینتریک‌ها و دوپامینتریک‌ها گاهی مؤثر گزارش شده‌اند. انگیزه اصلی ما در گزارش این مورد نکات زیر بوده است:

الف - یادآوری یکی از اختلالات ارشی نسبتاً نادر

ب - ذکر این مطلب که دیستونی چندکائونی می‌تواند یافته اصلی بالینی باشد.

پ - در مواجهه با دیستونی کودکان و نوجوانان همیشه باید جدول زیر مورد توجه باشد.

دماغی و اختلال در عملکرد سیستم هرمی و خارج هرمی می‌گردد. از نظر آسیب‌شناسی ماقروسکوپیک هیپرپیگماتناسیون گلوبوس پالیدوس و بدرجات کمتر جسم سیاه و هسته قرمز علامت اصلی محسوب می‌شود.

راجع به علائم بالینی و آسیب‌شناسی میکروسکوپیک قبل صحبت شده است، ولی اضافه کردن دو نکته را لازم می‌دانیم:

۱- علاوه بر مطالب گفته شده گلوبوزیس و وجود اجسام اکسونی متورم (spheroids) از خصایص دیگر آسیب‌شناسی این بیماری محسوب می‌شود و این اسفوروئیدها شبیه اسفوروئیدهای دیستروفی نورواکسونال می‌باشد. به همین علت است که عده‌ای هالروردن اسپاتز رانوع ژونیل دیستروفی نورواکسونال منظور کرده‌اند.

۲- استیحاله رنگین در رتین مبتلایان به هالروردن اسپاتز نیز گزارش شده است (۵) و رنگ دانه مشابهی را در سیتوپلاسم scitelberger's spastic amoraotic axonal idiocy مشاهده کرده‌اند (۶).

تشخیص هالروردن اسپاتز بر یافته‌های بالینی و MRI استوار است، بررسی افزایش آهن در عقده‌های قاعده‌ای می‌تواند تأییدکننده تشخیص باشد. تشخیص قطعی مستلزم اتوپسی است (۸،۷).

تغییرات CT اسکن مغزی غیراختصاصی و متغیر است، عموماً

علت	برخی از خصیصه‌های بالینی
اسفکسی پری‌ناقال	شایعترین علت، معمولاً قبل از سه سالگی و گاهی دیر شروع می‌شود، اغلب غیربیشرونده است.
بدنبال انسفالیت‌ها، مسمومیت با CO	داروها (افنی‌توئین، کاربامازپین، فنتیازین‌ها، TCA، آنتی‌هیستامین‌ها و لیتیوم)
تروما لی‌بیدوزیس‌ها (GM2-GM1)، ژوئیل نورونال سروئید لیپوفوشینوزیس و نیمن پیک نوع C	بطورتیپیک‌بصورت‌همی دیستونی استوگاهی می‌تواند بصورت دیستونی موضعی باشد
Leigh-LD-Wilson-Hartnup Lesch Nyhan- Hallervorden گلوتاریک اسیدمیا، متیل مالوئیل اسیدمیا دیستونی‌های حمله‌ای	
دیستونی پیشرونده نوع راپتی دیستونی همراه با میوکلونوس با انتقال غالب	پاسخ خوب به لوودوپا پاسخ دراماتیک دیستونی و مبوکلونی به الكل

اکینوواروس جلب توجه می‌کنند که گاهی همراه با حرکات دیستونیک بویژه در شانه‌ها و پای راست می‌باشد. رفلکس‌های پوستی شکمی و کف پایی طبیعی است. معاینهات حسی و مخچه‌ای طبیعی هستند.

موقع راه رفتن کندی، و گاهی حرکات غیرارادی که بوضوح نشانه دیستونی هستند مشاهده می‌شود.

بررسی‌های آزمایشگاهی و تصویرنگاری

فرمول شمارش، سدیمانانتاسیون، قند، اوره، کلیم و غیر خون، الکتروولیت‌ها، کراتی‌نین، آزمونهای کبدی و کلیوی و تیروئید و الکتروفورزیس پروتئین‌های سرم همگنی طبیعی است. الکتروموگرافی و سرعت هدایت عصبی اندامها، توار مغزی، آنزیمهای عضلانی، آزمون‌های سرولوپلاسمین، مس سرم و ادرار و بذل مغز استخوان نیز بررسی شدند که طبیعی بودند.

اسکن مغزی نرمال، ولی رادیوگرافی مهره‌ها اسکریز کمری را نشان می‌دهد.

سايكومتری IQ در حدود ۶۵٪ را گزارش کرد. MRI بیمار یافته‌تی پیک بیماری هالوردن اسپاتز یعنی علامت چشم پر را نشان داد (شکل‌های ۱-۳).

بحث و نتیجه

با توجه به علایم بالینی، یافته‌های MRI و رد کردن سایر عمل احتمالی تشخیص بیماری داده شد. بررسی جذب ایزوتوپ آهن در عقده‌های قاعده‌ای مقدور نبود. برحی از نشانه‌های بیمار از جمله افسردگی در طول بررسی‌ها بیشتر می‌شد، از ایزو و بیمار تحت درمان با داروهای ضد افسردگی سه حلقه‌ای قرار گرفت. جهت دیستونی بیمار آشی کلینرژیک و بکلوفن تجویز گردید که اثر چندانی تا موقع مخصوص شدن بیمار مشاهده نشد. بیمار با روزی ۲۰ میلی‌گرم بکلوفن و ۱۲ میلی‌گرم تری‌هگزیبل فنیدیل و ۲۵ میلی‌گرم ایمی‌پرامین مخصوص و توصیه شد هر سه ماه به درمانگاه مراجعت نماید.

منابع

- 1- Michael Swash, John Oxbury. Clinical Neurology, First ed, 1991; p: 1409.
- 2- Jankovic K, et al. Late onset Hallervorden - spatz presenting as familial parkinsonism, Neurology 1985; 35: 338-234.

شرح حال بیمار

دختر خانم ۱۷ ساله‌ای به علت اختلال شدید در راه رفتن، مشکل جویدن و بلع، احساس سفتی و کندی حرکات زبان و گرفتگی همراه با دردهای گذرا در اندامها و عدم توانایی در استفاده از سه انگشت آخر دست راست مراجعه می‌کند.

در سوابق شخصی و خانوادگی نکته مشتبه ندارد. در معاینه فیزیکی حال عمومی و علایم حیاتی طبیعی و غیر از اکینوواروس (Equinovarus) ملائم پاها بویژه پای راست و چرخش بداخل اندامهای تحتانی یافته دیگری ندارد.

اطرافیان شروع بیماری را از چهار سال قبل ذکر می‌کنند، زیرا خود بیمار از نظر تکلم مشکل قابل ملاحظه‌ای دارد. استدایکنی همراه با خامی و احساس سفتی‌های گذرا در دست‌ها پیدا می‌کند و تدریجاً متوجه می‌شود که انگشتان سوم، چهارم و پنجم دست راست خم شده و بخوبی باز و بسته نمی‌شوند و پس از گذشت چند ماه انگشتان مذکور تقریباً بطور دائمی در حالت جمع شدگی قرار می‌گیرند.

اختلال در جویدن و محدودیت حرکات زبان، تغییر صدا و مشکل بلع مدت نامعلومی پس از گرفتاری دستها شروع و تدریجاً سیر پدتر شونده داشته است.

معاینه عصبی

در نگاه عمومی بیماری است با دهان نیمه باز و کشیدگی خاص در عضلات صورت بویژه اطراف دهان بنحوی که قیافه مریض شبیه Risus sardonicus شده است. بzac در دهان جمع شده و گاهی بیرون از دهان جریان پیدا می‌کند (drooling). هرچند ارتباط کلامی کامل برقرار نمی‌کند، ولی عکس العمل و رفتار بیمار نشانه افسردگی و زوال عقلی ملائم می‌باشد.

نکات مثبت در معاینه اعصاب جمجمه‌ای عبارتند از حرکات دیستونیک در عضلات صورت، زبان و حلق همراه با حرکات شبما توز که در کل سبب دیزارتری و اختلال بلع شده‌اند.

در معاینه اندامها مختصراً رژیدیتی عضلانی، رفلکس‌های وتری ۱ تا ۲، خم شدن انگشتان سوم تا پنجم دست راست، لاغری نسبی و

- 3- Purk BE, Netsky MC, Betsill WL. Pathogenesis of pigment and spheroid formation in Hullervorden - spatz syndrome and related disorders. Neurology 1975; 25: 1172-6.
- 4- Perry TL, Norman MG, et al. Hallervorden - spatz disease.

- Cysteine accumulation and cystein dioxygenase deficiency in globus pallidus, Ann. Neurol, 1985; 482-9.
- 5- Newell FW, Johnson RO H, Huttenlocher PR. Pigmentary degeneration of retina in Hallervorden - spatz. Am J ophthalmol 1979; 88: 467-471.
- 6-John H Menkes. Textbook of child neurology, Forth ed, 1990; pp: 146-147, 148.
- 7- Walter G. Bradley, Robert B. Darrof, C.David Marsden. Neurology in clinical practice, 1995; Vol 2, p: 1768.
- 8- Lewis P. Rowland. Merrit's Textbook of Neurology. Ninth ed, 1995; p: 599.
- 9- Tennison MB, Bouldin TW, whaley R.A: Manifestation of the basal ganglia detected by CT in Hallervorden-spatz, Neurology 38: 155, 1988.
- 10- Raymond D. Adams, Marurice victor. Principles of neurology 1997; Sixth ed p: 972.
- 11- Rutledge JN, Nilal SK, Silver AI, et al. Study of movement disorders and brain Iron by MRI. Am. J. Roentgenol 1987; 149: 365-379.