

یک مورد بیماری نادر لوزه Case Report

دکتر سید عباس صفوی ناینی - دانشیار گروه گوش و حلق و بینی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
دکتر خندان زارع - استادیار گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

A Rare Tonsillar Disease ABSTRACT

A 16 year old woman with Tangier disease in palatine tonsils is Reported. She has recurrent sore throat. In physical examination the palatine tonsils are hypertrophied and has very yellowish points. The facial skin is yellowish but the skin of another areas of body is normal. After tonsillectomy the pathologist Report Tangier disease in palatine tonsils.

سابقه فامیلی از نظر این بیماری منفی بود. در معاینه چشمها توسط متخصص مربوطه، وضعیت قرنیه طبیعی گزارش شد.

نتایج آزمونهای پاراکلینیکی

کلسترول dl mg/88 (مقدار طبیعی ۲۷۰-۱۵۰)، تری گلیسرید High Density (۱۵۸ mg/dl مقدار طبیعی ۳۰-۱۵۰)،
Lipoprotein (LDL) mg/dl ۲۵ (مقدار طبیعی ۶۵-۴۵) و پرتونگاری از قلب و ریه به صورت رو برو و نیمرخ طبیعی گزارش شد.

جراحی بیمار تحت بیهوشی عمومی انجام گرفت. لوزه های کامی بطریقه دایسکسیون برداشته شد. خونریزی کنترل گردید و نسخ هر دو لوزه برای بررسی به بخش آسیب شناسی فرستاده شد. جواب نمونه ارسالی به پاتولوژی، بیماری Tangier گزارش گردید (شماره پاتولوژی ۱۱۵-۱۷۰). در بررسی میکروسکوپیک، ساختمنان بافت لوزه توسط هیستیو سیت های Foamy اتفاق نهاده شده بود.

خلاصه

در این مقاله بیماری باللوزه های هیپرتروفیه و نقاط زرد رنگ فراوان در سطوح هر دو لوزه معرفی می گردد. بیمار تحت عمل جراحی تانسیلکتومی قرار گرفت که پاسخ آسیب شناسی بیماری Tangier لوزه بود که بیماری نادری می باشد.

مقدمه

بیماری Familial analphalipoproteinemia یا Tangier جزء گروه بیماریهای فامیلی کاهش HDL است که بصورت اتوزوم مغلوب منتقل می شود.^(۱) این بیماری معمولاً در سنین کودکی ظاهر شده و اعضاء مختلفی را مبتلا می سازد. شایع ترین یافته کلینیکی این بیماری لوزه های بزرگ به رنگ زرد مایل به نارنجی است که ناشی از ذخیره وسیع کلسترول در آنها می باشد. ابتلاء لوزه معمولاً همراه با کرفتاری سایر اعضاء بدن است.^(۲) بطور کلی بیماری Tangier نادر بوده و گرفتاری لوزه به تنها بین نادرتر می باشد.^(۱) در این مقاله یک مورد نادر بیماری Tangier که فقط لوزه های کامی را گرفتار گرده معرفی می شود.

بحث

بیماری Tangier جزء گروه بیماریهای فامیلی کاهش HDL است که بصورت اتوزوم مغلوب منتقل می شود.^(۱) در این بیماری کاهش شدید و گاهی غیرقابل اندازه گیری HDL سرم، کاهش واضح کلسترول پلاسم، تری گلیسرید نسبتاً بالا و کاهش LDL سرم دیده می شود.^(۱,۲,۳,۴,۵,۶,۷) کاهش نسب I APOA II به APOA I علت اختلال در ساختمنان ایزو پروتئین I APOA وجود دارد. هموزیگوت ها کاهش قابل توجه دارند، ولی هتروزیگوت ها ۵۰ درصد کاهش درصد کاهش APOA I و مختصر کاهش APOA II APOA A II را بدون تغییر APOB نشان می دهند. مقدار VLDL APOA II در این بیماران بیشتر از افراد

معرفی بیمار

خانم ر-ا، ۱۶ ساله بعلت گلو درد دائمی به درمانگاه گوش و حلق و بینی مراجعه نمود. بیمار سابقه مصرف طولانی مدت آنتی بیوتیک را بعلت این بیماری ذکر می کرد. در معاینه ای که از اوی بعمل آمد لوزه ها هیپرتروفیه بوده و نقاط زرد رنگ فراوانی در سطح هر دو لوزه دیده می شد. در لمس لوزه این نقاط کمی سفت تر از بقیه بافت طبیعی لوزه بود.

معاینه بقیه قسمت های حفره دهان، بینی، نازوفارنیکس، حنجره و گوشها طبیعی بود. هپاتوسplenomegaly وجود نداشت. رنگ پوست صورت مختصراً زرد رنگ بود، ولی رنگ بقیه قسمت های بدن طبیعی بنظر می رسید. بیمار سابقه ناراحتی مهمی را ذکر نمی کرد.

کلسترون، کاهش نسبت کلسترون به فسفولیپید، افزایش فسفاتیدیل کولین و کاهش اسفنگومیلین دیده شده است. بیماران مبتلا به Tangier اغلب دچار آترواسکلروز زودرس می‌شوند اما این تمایل شاید به هنگامی که سطوح LDL پائین است، تقلیل یابد.^(۵)

بیماری ممکن است فقط به صورت هیپرتروفی زرد رنگ لوزه خود را نشان دهد.^(۱) از این جهت پژوهش متخصص گوش و حلق و بینی باستی دقت لازم را داشته باشد، چون شاید اولین پوشکی باشد که بیمار را معاینه می‌کند.

در خاتمه یادآوری می‌شود که بیمار برای مدت ۳/۵ سال پیگیری شده و تا کنون هیچ مشکلی از بایت چشم، قلب، کبد، طحال و دیگر اعضاء ندارد.

سالم بوده (۳، ۸) و سلوهای حاوی استرهای کلسترون در سیستم رتیکولواندوتیال این افراد دیده می‌شود. علائم بیماری معمولاً در سنین کودکی بروز می‌کند. لوزه‌ها بدنبال ذخیره وسیع کلسترون در آنها بزرگ و به رنگ زرد مایل به نارنجی هستند.^(۷) هپاتوسیلنومگالی، لنفادنوپاتی ژنرالیزه، پلی نوروپاتی عود کننده و انفیلتراسیون قرنیه نیز دیده می‌شود.^(۱) اما شایع ترین یافته کلینیکی همان لوزه‌های بزرگ به رنگ زرد متمایل به نارنجی است.^(۷) رسوب لیپید ممکن است در پوست و مخاط رکتوم نیز دیده شود.^(۱، ۴)

تا حال یک مورد گرفتاری مغزی در بیماری Tangier با سندروم شبیه به syringomyelia و یک مورد نیز با استوماتوسیتوز و آنمی همولیتیک گزارش گردیده که در آنالیز گلبولهای سرخ، کاهش

منابع

- John Bernard Henry M.D, Clinical Diagnosis and Management by Laboratory methods, WB saunders. 18th ed 1989. p 178.
- Anderson's pathology, John M.Kissane M.D, 9th ed, C.V. Mosby, 1990 p 1173.
- A Laupovic - p. knight, Gibson - C, Wan G - CS Isolation and characterization of An Aposii Contaning Lipoprotein from plasma VLDL of patients with Tangier Disease, J - LIPID - Jan 32(1): 9-19, 1991.
- Piertrini : V; Pinna - V, milone - FF: Tangier; Disease, Jneur - sci 98 (2-3) : 245-50, 1990.
- Leal - Luna A, Blanco - Vaca - F: Tangier disease, Med Clin Bacc, 93(8): 301-3, 1989.
- Rein Hart - WH, Schatzmann - HJ, Straub - p Hemolytic Anemia In Tangier disease, BR - J - Hematol, 72(2): 272-7, 1989.
- Paparella, otolaryngology, W.B. Saunders, 3th ed 1991 p 2139.
- Harrison, Principles of Internal Medicine 12th ed 1991, p 1825.