

## بیماری بهجت - بررسی ۴۵ بیمار در بیمارستان فارابی

\*دکتر هرمز شمس

را از دست میداده اند. امروزه با درمان آنتی میتوتیک Cyclophosphamide و Chlorambucil بخصوص آگهی این بیماری بسیار بیهود یافته است (۲۰، ۲۱).

### Epidemiology

بیماری بهجت بخصوص در زاپن شایع میباشد. یک در ده هزار از مردم آن کشور به این بیماری مبتلا میباشد (۳۴، ۳۶، ۴۰). در اطراف مدیترانه، خاورمیانه و خاور دور نیز بیماری بصورت آندمیک مشاهده میگردد. بیماری در جنس مذکور شایعتر است ما بین ۴۵ بیمار بررسی شده در بیمارستان فارابی ۶/۶۶ درصد جنس مذکور بوده اند (تابلوی I). در آمار جهانی (۸) ابتلاء مرد ها نسبت به زنها  $\frac{2}{3}$  ذکر شده است.

حداکثر شیوع بیماری در دهه سوم زندگی مشاهده میگردد (تابلوی II). بیماری بهجت نزد کودکان و افراد مسن کمیاب میباشد (۸). در آمارهای فرمهای فامیلی بهجت نیز اشاره گشته (۱۵، ۲۹) ولی این شکل از بیماری بسیار کمیاب میباشد.

بیماری بهجت Behcet Disease با سه علامت زیر شناخته شده است:

اپریدوسیکلیت (باھیپوپیون Hypopion) ، آفت دهان و زخم دستگاه تناسلی ، در سال ۱۹۳۷ بهجت (۲) در ماتولوزیست ترک آنرا بعنوان یک بیماری مجرزا شناسائی کرد. در واقع بیماری پاسندرم بهجت یک عارضه مزمن میباشد که در اعضاء مختلف بدن باعدهای مکرر التهابی ظاهر میگردد (۱۵، ۲۹، ۳۶). در این بیماری عوارض پوستی ، مخاطی ، مفصلی ، عصبی ، عروقی ، گوارشی و چشمی را میتوان ذکر کرد. گرفتاری مخاطی در صدر در صدر بیماران مشاهده میشود (۹) و ضایعات چشمی مابین ۷۵ تا ۸۵ درصد بیماران را شامل میگردد. از نظر اتیولوژی یک بیماری ایمونولوژیک سلولی (۲۳) محسوب شده که باعث واسکولاریت Vasculitis ، انسداد و یا نکروز Necrosis (۲۴، ۱۹) عروقی میگردد. بدیهی است اگر چنین ضایعاتی در شبکیه و یا در مغز ایجاد شود عواقب وحیمی را پیش میآورد (۲۱).

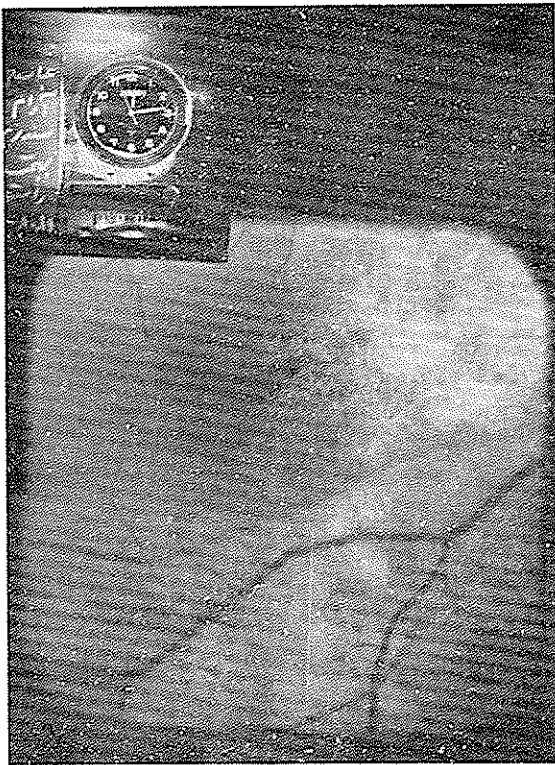
طبق آمار (۲۱) در گذشته کلیه بیمارانی که چشم آنها مبتلا بوده بطور متوسط پس از ۲/۳۶ سال بینای خود











تاءثیر زیادی در سیر و اسکولاریت ندارد.

#### Ketrax یا Levamisole

یک داروی ضد پارازیت و یک تحریک کننده سیستم ایمونیتربیاشد. گرچه در فرم‌های خفیف پوستی و مخاطی تاحدی موئثر است ولی تاءثیری در ضایعات مهم بیماری ندارد.

#### Colchicine

این داروکه اثر ممانعت در فعالیت سلولهای سفید خون دارد در ضایعات فرعی بیماری بهجت تاحدی موئر میباشد..

#### درمانهای چشمی

درمان بیوئیت نظیر اترپین و کرتیکوئید موضعی و همچنین درمان گلوکم در صورت وقوع و همچنین جراحی گلوکم و کاناراکت همراه با درمانهای دیگر بیماری بهجت

میلیگرمی) در روز و سپس دو قرص برای مدت چند سال بخصوص در عوارض عصبی نتیجه رضایت بخش نشان داده است. بدیهی است که در هنگام درمان کنترل دائمی فرمول خون بیمار ضروری میباشد و اگر چنانچه گلوبولهای سفید به کمتر از ۳۵۰۰ برسد درمان باید موقتاً قطع گردد و گرنه عواقب وخیم و حتی مرگ بیمار (۲۴) ممکن است پیش آید.

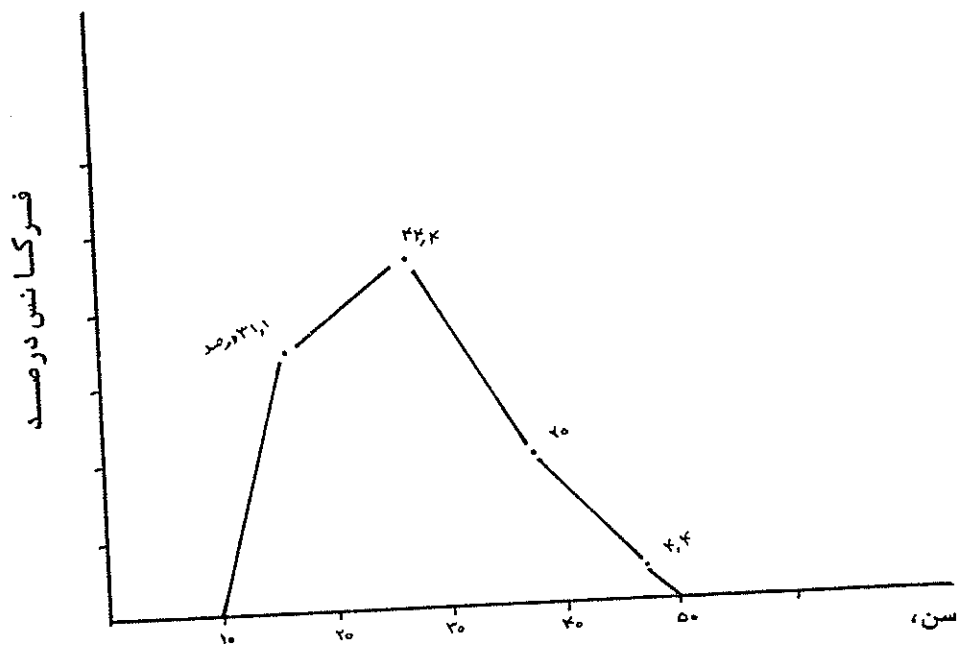
(Merieux) Antilymphocytic globuline

در عودهای شدید بیماری بهجت از پروفوزیون گلوبولین آنتی لنفوسيتر استفاده میگردد.

کرتیکوئیدها: درمان با کورتیکوئید معمولاً "همراه با درمان آنتی متوتیک در هنگام عود شدید یونیت انجام می‌شود. ۴۰ تا ۶۰ میلیگرم Prednisolone خوراکی در روز و یا بصورت تزریق رتروبولبر تجویز میگردد. گاهی در هنگام عود شدید بیماری یک پروفوزیون آهسته با ۱۲۰۰ میلیگرم Prednisolone در درون ورید زده میشود ولی این درمان نیز همراه با آنتی میتوتیک داده میشود و در ضمن

بیماری بسیار بهبود یافته است.

درصد	تعداد	سن متوسط	
۲۵/۵	۴۵	۴۵	کل بیماران
۶۶/۶	۲۷/۹	۳۰	مذکور
۳۳/۳	۱۵	۲۱/۲	مونت
سن و جنس بیماران		تابلوی I	



تابلوی II فرکانس بیماری در دهه های مختلف

## معیارهای اصلی

- ـ آفت دهان
- ـ آفت تناسلی
- ـ یوئیت و یا واسکولاریت
- ـ حساسیت پوستی در محل تزریق

## معیارهای فرعی

- HLA-B<sub>5</sub>
- ـ آنتی زن
  - ـ علائم مفصلی
  - ـ علائم پوستی
  - ـ فلبوترمبوز
  - ـ علائم عصبی
  - ـ علائم گوارشی
  - ـ علائم پیروزنسیتال

معیارهای تشخیصی  
تابلوی III

تابلوی IV اولین عوارض بیمه اسارتی

سمptom	تعداد	درصد
آفت دهان	۳۳	۷۳/۳
علائم چشمی	۱۷	۱۷
زخم تناسلی	۱۰	۱۰
علائم مفصلی	۳	۶/۶

## تالیسوی ۷ علائم بیماری ترد ۴۵ بیمار

علایم	تعداد	درصد	عوارض
آفت دهان	۴۵	۱۰۰	
رخ متناسلي	۲۸	۶۲/۲	
علائم چشمی	۳۹	۸۶/۶	
حساسیت پوستی در محل تزریق	۳۷	۸۲/۲	
آنتری زن ۵ HLA-B <sub>5</sub>	۲۲	۷۱/۱	
علائم مفصلی	۳۰	۶۶/۶	
فولیکولیت کاذب	۲۱	۴۶/۶	
علائم عصبی	۸	۱۷/۷	
فلبیت فلبوترمبوز	۶	۱۲/۳	
اپیددیمیت واورکیت	۲	۴/۴	

## تابلوی VI بیوئیت و عاقب آن

عوارض	تعداد	درصد
بیوئیت	۳۷	۸۲/۲
بیوئیت قدامی	۳۵	۲۲/۲
هیپوبیون	۸	۱۷/۲
بیوئیت خلفی	۳۵	۲۲/۲
چسبندگی خلفی	۱۶	۲۵/۵

## تابلوی VII عوارض عروقی قطب خلفی

عوارض	تعداد	درصد
پریغلبیت	۲۰	۴۴/۴
نکروز وریدی	۳	۶/۶
ترمبوز ورید مرکزی	۱	۲/۲
پری آرتربیت	۵	۱۱/۱
نکرز شریانی	۴	۸/۸
ترمبوز شاخه شریان مرکزی	۱	۲/۲
عروق جدید پایی	۱	۲/۲
عروق جدید شبکیه	۱	۲/۲

## تabelسوی VIII ضایعات ماکسولا

درصد	بیماران	
۵۷/۷	۲۶	دلگمان ناحیه ماکسولا
۲۲/۲	۱۰	اسکار کریورتن

## تabelسوی IX عوارض پاپی

تعداد چشم	عارضه پاپی
۹	اترفی بی بینائی بدلایل عروقی
۶	اترفی بی بینائی در اثر گلوكم
	سکلوزیون ۳
	انسداد راویه ۲
	خونریزی ویتره ۱
۱۴	رنگ پریدگی و هیپوفلورسانس

تابلوی X ضایعات محیطی شبکی

عارضه	بیمار	درصد
واسکولاریت	۷	۱۵/۵
پارگی شبکیه	۳	۶/۶
ضایعات دژنراتیو	۳	۶/۶
Cotton Wool	۲	۴/۴
کانوشهای رتینت	۱	۲/۲

این بیماران بسیار نادر است و فقط شامل ۳تا ۴ درصد بیماران که معمولاً "گرفتار فرمای" پیشرفت ه عصبی بهجت میباشدند میگردد (۱۸) . کاهی نیز مرگ و میر در اثر درمان غلط با آنتی میتوتیکها مشاهده میشود (۲۴) .

باید انجام کردد..

#### پیش‌آگهی

بیماری بهجت با عودهای مکرر التهابی اعضاء مختلف بدن را گرفتار کرده و بصورت مزمن در نقاط مبتلا باقی میماند. از نظر دید بیماران گفته شده است که درگذشته پس از گرفتاری چشم صدرصد بیماران بینایی خود را از دست میداده اند (۲۱) . امروزه پیش آگهی چشمی بسا درمانهای آنتی میتوتیک بسی بسی بخوبی یافته و فقط ۲۵ درصد گوری (۲۳) نزد این بیماران ذکر شده است. مرگ و میر در

#### نتیجه:

بیماری بهجت یک بیماری اتوایمن با ضایعات عروقی و عودهای مکرر التهابی است که اعضاء مختلف بدن را گرفتار کرده، گرفتاری چشم باعث کوری و گرفتاری اعصاب عوایض و خیمی باقی میگذارد. امروزه با درمانهای آنتی میتوتیک پیش آگهی این

#### Bibliography:

- Adamantiadis B: Sur un cas d'iritis a hypopion recidivante. Ann Ocul 168:271-274, 1931
- Bohcet H: Some observations on clinical picture of so-called triple symptom complex, Ann Rheum Dis 22:26-35, 1963.
- Berlin C: Behcet's syndrome with involvement of central nervous system: Report

- of a case with necropsy. Arch Dermatol Syph 49:227-234, 1944.
4. Biotti GB, Bruna R: An ophthalmic report on Behcet's disease, in Int Symp on Behcet's Disease, Rome, 1965, Basel, S Karger, 1966, P77.
  5. Bonnet M: Immunodepresseurs et syndrome de Behcet bilan a long terme. J Fr Ophthalmol 4:455-464, 1981.
  6. Brauthbar CH, Chajek T, Ben-Tuvial SH: A genetic study of Behcet's disease in Israel. Tissue Antigens 11:112-120, 1978.
  7. Cavora V, D'Ermo F: A case of neuro-Behcet's syndrome XVII. Concilium Ophthalmol, Acta, Canada and USA 3:1489. 1954.
  8. Chajek T, Fairanu M: Behcet's disease. Report of 41 cases and a review of the literature. Medicine 54: 179-196, 1875.
  9. Chams H, Davatchi F, Contractor M, Chams S, Bayegan F: Syndrome de Behcet en Iran. A propos de 45 cases .Societe francaise d'Ophtalmologie, 1982.
  10. Char D, Stein P, Masi R, Christensen M: Immune complexes in Uveitis. Am J Ophthalmol 87:778-681, 1979.
  11. Colvard DM, Robertson DM: O'Duffy JD: The ocular manifestations of Behcet's Disease. Arch Ophthalmol 95:1813-1817, 1977.
  12. Davatchi F, Bayegan F, Chams H, Chams C, Nikbin B: Behcet's syndrome in Iran VIII. Pan-American Congress of Rheumatology, 1982.
  13. Enoch BA, Castillo-Olivares J. Khou TCL, et al: Major vascular complications in Behcet's syndrome. Postgrad Med J 44:453-459, 1968.
  14. Gills JP, Buckley CE: Cyclophosphamide therapy of Behcet's disease, Ann Ophthalmol 2:399-405, 1970.
  15. Goolamali SK, Comaish JS, Hassanyeh F, Stephens A: Familial Behcet's syndrome. Br J Dermatol 95: 637-642, 1976.
  16. Hills EA: Behcet's syndrome with aortic aneurysms. Br Med J 4: 152-154, 1967.
  17. Jensen T: Sur les ulcerations aphtheuses de la muqueus de la bouche et de la peau genitale combinees avec les symptomes oculaires(Syndrome Behcet). Acta Derm Venereol 22:64-79, 1941.
  18. Lehner T: Pathology of recurrent oral ulceration in Behcet's syndrome:Light, electrom and fluorescence microscopy. J Pathol 97:481-494, 1969.
  19. Lehner T; Charaeterization of mucosal antibodies in recurrent aphthous ulceration and Behcet's syndrome. Arch Oral Biol 14: 843-853.1969.
  20. Mamo JG, Azzam SA: Treatment of Behcet's disease with chlorambucil. Arch Ophthalmol 84: 446-450, 1970.
  21. Mamo JG: The rate of visual loss in Behcet's disease, Arch Ophthalmol 84: 451-452, 1970.

22. Michelson JB, Michelson PE, Chisari FV: Subretinal neovascular membrane and disciform scar in Behcet's disease. Am J Ophthalmol 90:182-185, 1980.
23. Michelson JB, Chisari FV: Behcet's Disease. Surv Ophthalmol 26:190-203, 1982.
24. Nazzaro P: Cutaneous manifestations of Behcet's Disease. Clinical and histopathological findings, in Monacelli M, Nazzaro P: Int Symp on Behcet's disease, Rome, 1965, Basel, S Karger, 1966, pp 15-41.
25. O'Duffey JD, Tasweh HF: Blood transfusion therapy in Behcet's disease. Ann Int Med 80: 279, 1974.
26. O'Duffey JD, Goldstein NP: Neurologic involvement in seven patients with Behcet's disease. Am J Med 61: 170-178, 1976.
27. Oshima Y, Shimizu T, Yokohari R, Matsumoto T, Kano K, Kogami T, Nagaya H: Clinical studies on Behcet's syndrome. Ann Rheum Dis 22:36-45, 1963.
28. Pallis CA, Fudge BJ: Neurologic complications of Behcet's syndrome. Arch Neurol Psychiatr 75:1-14, 1956.
29. Rogers RS, Sams WM, Shorter RG: Lymphocytotoxicity in recurrent aphthous stomatitis. Arch Dermatol 109:361-363, 1974.
30. Sobel JD, Haim S, Shofrir A, Gellei B: Cutaneous hyperactivity in Behcet's disease. Dermatologica 146:350-356, 1973.
31. Shikano S: Ocular pathology of Behcet's syndrome, in Monacelli M, Nazzaro P: Int Symp on Behcet's syndrome, Rome, 1965. Basel, S Karger, 1966, pp 111-136.
32. Shimizu T, Katsuta Y, Oshima Y: Immunological studies on Behcet's syndrome. Ann. Rheum Dis 24: 494-499, 1965.
33. Shimizu T, Tanaka I: Epidemiological studies on Behcet's syndrome. Saishin-Igaku 26:451-457, 1971.
34. Shimizu T: Epidemiological and clinicopathological studies on neuro-Behcet's syndrome. Adv Neurol Sci 16: 167-173, 1972.
35. Shimizu T, Ogino T: Clinicopathological studies on the intestinal lesions in Behcet's disease-with special reference to entero-Behcet's syndrome. Stomach Intestine 10:1593-1599, 1975.
36. Shimizu T, Ehrlich GE, Inaba G, Hayashi K: Behcet disease (syndrome). Semin Arthritis Rheum 8: 223-260, 1979.
37. Stevens AM, Johnson FC: New eruptive fever associated with stomatitis and ophthalmia. Am J. Dis Child 24:526-533, 1922.
38. Strachan RW, Wigzell FW: Polyarthritis in Behcet's multiple symptom complex. Ann Rheum Dis 22:26-35, 1963.

39. Sugioka Y, Ohe H, Tanaka T: Two cases of hip joint deformation associated with Behcet's syndrome. Orthop Surg Traumatol 15:131-135, 1966.
40. Takano M, Mizajuna T, Kiuchi M: Behcet disease and the HLA system. Tissue Antigens 8: 95-99, 1976.
41. Wolf RE, Fudenberg HH, Welch TM: Treatment of Behcet's syndrome with transfer factor. JAMA 238:869-871, 1977.
42. Wolf SM, Schatland DL, Philips LL: Involvement of nervous system in Behcet's syndrome. Arch Noural 12:315-323, 1965.