

## سندروم پیر روین

(THE PIERRE ROBIN SYNDROME)

تعریف : سندروم بی بیر روین عبارتست از هیپو پلازی فک تختانی ( Micrognathia ) باز بودن شکاف سقفه ان ( Cleft palate ) و در نتیجه به عقب افتادن ریشه زبان و اختلالات تنفسی و مشکلات عملی بلع در نوزادان .

این بیماری اولین بار توسط Virchow و موریس ( Maurice ) شرح داده شده است .  
بی بروین شرح حال یکدسته از نوزادان را گزارش کرده است که Adenoid facies داشته اند بدون بزرگ شدن غدد لنفاوی حلقی .  
او متوجه شد که مشکلات تنفسی معمولاً در نوزادانی وجود دارد که مبتلا به عقب رفتگی فک تختانی می باشد و در نتیجه ریشه زبان بعقب افتاده و اختلالات تنفسی و گوارشی در آنها ایجاد می شوند .

سندروم بی بیر روین نادر نیست ولی گزارشاتی که در مورد این بیماری داده شده است محدود بوده و باستی سورد مطالعه قرار گیرد زیرا ممکن است بنتایج و تئیمی منجمله بزرگ متنه شود .

ضمانت ناگفته نماند که تشخیص این بیماری نیمی از مداوای آنرا تشکیل می دهد .  
از سپتامبر ۱۹۵۷ تا اوت ۱۹۶۴ - ۲۵ بیمار که دارای این سندروم بودند به بخش جراحی بیمارستان اطفال گلاسکو Glasgow Royal Hospital مراجعه نموده اند .  
این تعداد بیماران ۲۰۰ بیمار که مراجعه کرده اند جدا شده است . این اعداد نمیتواند تعداد صحیح بیماران را نمایان کند زیرا نیمی از بیمارانی که در بیمارستان دیده نیشوند احتیاج برسی به معالجه ندارند ( دسته سوم ) .

معمول این سندروم را بسیار دسته تقسیم می کنند : فرم شدید ، فرم متوسط و فرم خفیف .  
در فرم شدید تمام علائم بیماری موجود است ( اختلالات تنفسی و مشکلات تغذیه

\* استادیار بخش اطفال دانشکده پزشکی اصفهان

- اختلالات تنفسی و بلع در فرم شدید اتصال تنفسی (Micrognathia, cleft palate) - مکان یافته عضلات ژنیو گلوس به فک تحتانی هیپوپلازیک می باشد که بعلت تأثیر قوه نقل زبان بعقب می افتد و راه مجاری تنفسی را مسدود می نماید . ضمناً بعلت تحریک حلق توسط ریشه زبان استفراغهای سکرر و اختلال در عمل بلع ایجاد میشود . در صورتی که نوزاد بیمار باعلافم فوق تشخیص داده شد فوراً بیکن بیمه ارستان بایستی سپرده شود تا در آن جاورد پرستاری دقیق قرار گیرد .

فرم متوجه ممکنست هر یکی از علائم فوق بتنها یکی و یا تنها باز بودن سقف دهان موجود باشد که بر حسب محل ضایعه که ممکنست در قسمت نرم سقف یا قسمت مخت باشد، علائم مختلف ایجاد نماید . مطالعات پرتوشناسی نشان داده است که فک تحتانی در محل خود بازاویه کمتر از زاویه بعمول اتصال پیدا کرده است و سایه نسوج نرم زبان نشان می دهد که زبان تغییر مکان یافته است .

فرم خفیف : ممکن است نوزاد گاهی مبتلا به اختلالات تنفسی نوع سیانوز یا استفراغ مکرر باشد و در معاینه هیپوپلازی فک کشف گردد که معمولاً توجه باین بیماری باعث شناسائی آن می گردد .

در حالاتی که سندروم بی بروین بصورت کاملی وجود داشته باشد نتیجه کار مرگ است مگر آنکه معالجات لازم و اطمئن انجام شود .

علائم : حملات این بیماری معمولاً زمانی بوجود می آید که نوزادان را پیشت بخوابانند یا به آنها غذا می دهند - غذا دادن به این کودکان مشکل و گاهی ممتنع است زیرا زبان مانند یک مانع Ballvalve حفره حلق را مسدود می کند و بعاثت تحریک دائم اعصاب حلقی نوزاد دائماً حالت استفراغ دارد . کودکان در این مرحله بتدریج لاغر شده وزن خود را از دست می دهند و بطرف کاشکسی خواهند رفت .

بی بروین این حالترا Glossopototic Cachexia می نامد این حالت بالاخره منجر مرگ می شود و این مرگ یا بعلت خفگی و یا عفونتهای تنفسی می باشد .

در بعضی موارد سرگهای ناگهانی ممکنست پیدا شود که بعقیده بعضی از محققین بعلت تحریک عصب وازووا گال می باشد بدین معنی که مواد استفراغ شده وارد نای شده و بعلت تحریک سبب مرگ ناگهانی می شود .

بعلات این پدیده بیماران را در بیرون سرده می یابند چوں این حالت در سندروم بی بروین

نادر نیست بنا بر این لازم است مطالعه شود که تاچه حد این سندروم در برگهای ناگهانی نوزادان رلی ایفا می‌نماید.

بعجه هائی که باین سندروم مبتلا بوده و از مرگ رعایت یافته‌اند معمولاً از دهان نفسی کشند و دارای صورت ادنوئیدی هستند. در این بیماران عفونت‌های گوش میانی زیادی دارند و شود که قابل نسبت دادن به شکاف سقف دهان می‌باشد چون اسکان وارد شدن غذا را به حفره نازوفارنکس و شیپور اوستاش آسان می‌کند. در بعضی از این نوزادان عقب افتاد گیهای روانی مشاهده می‌شود که معلول حمله‌های ترسیدن اکسیژن به را کز عصبی می‌باشد.

همراه این سندروم گاهی طفل مبتلا به بیگروسفالیست که همراه پاسخ‌نهادن قسمتی از مغز مخصوصاً بروزنگان می‌باشد که معلول یک نقش وسیع پیشرفت‌های است - سایرنا هنرجاری‌های قوس برونژیال نیز بدنبال این سندروم دیده می‌شود.

ضمن ابسر واسیونهای جالبی که در باره این بیماری گزارش شده است نوزادی بوده که مدت چهار ماه با تغذیه از راشکم حالت رضایت‌بخشی داشته است. پس از چهار ریاه از معالجه اورا در بستره مورد یافته‌اند و در اتوپسی زبان حفره اوروفارنکس را پر کرده و شش هاپر خون بوده و روی آنها لکه‌های خونی و کلابس‌های ناحیه‌ای دیده می‌شده. مرگ ناگهانی بواسطه خفگی بمناسبت بسته شدن مجاری تنفسی تشخیص داده شده است.

در مورد دیگر نوزادی گزارش شده است که پس از دو ماه تغذیه بالوله درحالی که به شکم خواهد بوده است و رو به بیهودی میرفته است غفلتاً دچار نارسائی قلب گردیده پس از معالجات لازم و بعد از آنکه ورم و اسیت بیمار رو به بیهودی رفته ناگهان بیمار را در بستره مورد یافته‌ند. پس از کالبدشکافی معلوم شد که زبان حفره اوروفارنکس را پر کرده است و علت مرگ خفگی بوده است.

یک مورد مرگ بعلت نارسائی قلب نیز گزارش شده است که پس از اتوپسی بازیودن جدار دوبطن همراه این بیماری بوده است.

پنج نمونه از این کودکان که مبتلا به فرم خفیف سندروم پی‌پروزین بوده‌اند و در منزل از آنها پرستاری می‌شده است حملات خفگی واستفراغهای مکرر داشته‌اند و بتدریج وزن آنها کاهش یافته و سه تن از این ه بیمار فوت کرده‌اند. وزن آنها در موقع مرگ همگی کمتر از ۱۰ پوند بوده است.

ناهنجاری‌های قلبی که معمولاً بدنبال این بیماری وجود دارد خود مبحث جداگانه ایست که توسط بعضی از مصنفین مطالعه شده است.

## درمان و نگاهداری:

علاوه بر پرستاری دقیق که برای مبتلایان باین سندروم لازم است، مطالب زیر باید در مورد آنها درنظر گرفته شود.

۱- تغذیه توسط لوله گذاری - این مسئله در مورد این بیماران بسیار ضروری است و در بسیاری از آنها باید تا هفته‌ها ادامه یابد. همکاران دندانپزشک ما همیشه میتوانند در درمان این بیماران کمک نموده چون گاهی اسکان داشته که توسط یک وسیله‌ای قسمت داخلی سقف را بپوشاند و این موضوع در بسیاری از موارد نافع بوده است.

۲- سوراخ کردن شکم - این روش در مورد دو بیمار که دارای استفراغهای شدید بوده‌اند عمل شده و نتیجه‌دان خوب بوده است.

۳- کشش زبان - یک دندانپزشک دوقتی است. زبان را توسط یک نیخ به سینه متصل بیکنند این نیخ معمولاً پس از هفته قطع می‌شود.

۴- سوراخ کردن گلو - یک کادرمجهز و ماهر همراه با پرستاران آزموده معمولاً ترجیح می‌دهد که گلورا سوراخ کرده تا دائمآ بیمار مورد تهدید حملات تنفسی قرار نگیرد.

۵- ایجاد یک مانع مصنوعی برای زبان - درسه مورد این بیماری پوست زیر سطح دهان را کنار زده و آنرا بد کف دهان متصل کرده‌اند و با این متده بیماران از خطر جستن و زبان پس از مدت لازم آزاد گردیده است.

۶- طریقه آویزان کردن سرایک کلاهک پلاستیکی در خلال سالهای اخیر کودکانیکه مبتلا به سندروم بی پرروین بوده‌اند توسط یک کلاه پلاستیکی درحال دسر آویزان شده و بدین طریق مورد درمان قرار گرفته اند. ضمناً تغذیه آنها با لوله انجام شده و پرستاری دقیق و ماهرانه‌ای لازم داشته است. این طریق درمان کمک مؤثری به حل مسئله این بیماری نموده است.

## خلاصه

تمام منظور طبی و پرستاری از کودکانی که دارای این سندروم هستند آن است که آنها در خلال دوره پر خطر ماههای اوایه حیات زنده و سالم نگهدازند تا طبیعت بتواند این نقص دهانی را به کمک مرور زبان اصلاح نماید در خلال تجربه‌های متعدد با این نتیجه رسیده‌اند که جراحی نمی‌تواند در مورد این بیماران کمک مؤثری انجام دهد و استدھای دیگر مثل طریقه آویزان کردن سر، تغذیه بالوله و پرستاری دقیق و ماهرانه مؤثرتر از جراحی بوده است.

ساخت این مقاله در آرشیو مجله مطبوع است.