

تظاهر ماستویدیت سلی به صورت کری و فلچ عصب صورتی یک طرفه و توده گردنی؛ گزارش یک بیمار و بررسی متون

چکیده

زمینه و هدف: مایکروبکتریوم توپرکولوزیس یکی از علل نادر ماستویدیت بوده که اغلب تشخیص آن به تأخیر افتاده و منجر به عوارض بالقوه جدی می‌گردد.

معرفی بیمار: در این مقاله یک مورد ماستویدیت سلی را که به صورت کری و فلچ عصب صورتی یک طرفه همراه با آدنوپاتی‌های گردنی مراجعه کرده بود ارایه می‌دهیم.

نتیجه‌گیری: این مورد نشان می‌دهد که در کلیه ماستویدیت‌های مژمن که به درمان‌های معمول جواب نمی‌دهند به ویژه اگر همراه با عوارض غیرمعمول باشند، باید ماستویدیت سلی را در نظر گرفته شود.

کلمات کلیدی: سل، ماستویدیت مژمن، کاهش شنوایی، فلچ عصب صورتی، لتفادنوباتی گردنی

*دکتر امیرآروین سازگار^۱

دکتر روحانگیز صفی‌خانی^۱

۱- بخش گوش، حلق و بینی، بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

*نشانی: انتهای بلوار کشاورز، خیابان دکتر قربانی،

بیمارستان امام خمینی، بخش گوش و حلق و بینی،

تلفن: ۰۶۶۹۳۲۸۸، دورنگار: ۰۶۶۹۳۲۸۸

پست الکترونیک: asazgar@ut.ac.ir

مقدمه

حرکت و غیرقرینگی واضح چین‌های صورتی و افتادگی گوشه لب سمت چپ مشهود بود. گوش خارجی چپ در ظاهر نرمال بود؛ همراه کاتال طبیعی اما پرده تمپان به نظر افزایش ضخامت پیدا کرده و هیچ گونه لندرمارک اتوسکوپیک نداشت. پرفوراسیون در پرده تمپان چپ مشاهده نشد و اثری از اسورة یا بافت غیرطبیعی مشاهده نگردید. گوش سمت راست نرمال بود. سمت چپ گردن در Level II و III و IV تعدادی بود. سمت چپ گردن در اندازه‌های $1^{*}2$ تا $2^{*}2$ به شکل کاملاً متحرک غده لنفاوی در اندازه‌های $1^{*}2$ به شکل کاملاً متحرک با قوام لاستیکی^۱ تا سخت^۲ بدون تندرنس وجود داشت. عالیمی از التهاب با فیستول در پوست روی غدد مزبور مشاهده نشد. غده پاروتید در ۲ سمت به نظر طبیعی آمد. در معاینه سیستمیک، سمع قلب و ریه‌ها نکته پاتولوژیک نداشت و لنفادنوباتی در سایر مناطق بدن کشف نگردید.

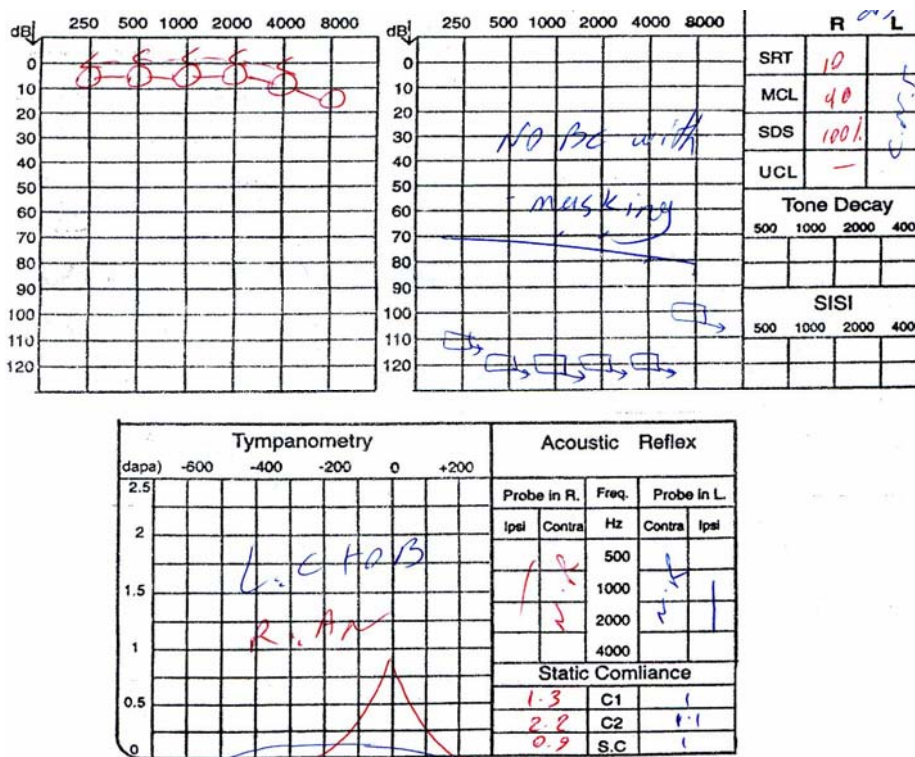
در آزمایش‌های انجام گرفته $ESR = ۳۸$ و $CRP = +1$ و تیتر اراث CANCA طبیعی مشاهده شد. CXR بیمار نکته پاتولوژیک نداشت. آزمون PPD پس از ۴۸ ساعت معادل 23mm ایندوراسیون داشت. در ادیومتری انجام شده کری کامل گوش چپ ثبت گردید (شکل ۱). از تودهای گردنی بیمار در سمت چپ FNA انجام گرفت که طبق گزارش پاتولوژی التهاب مزمن مشاهده شده بود. کشت و اسمیر خلط صبحگاهی در ۳ نوبت برای بیمار انجام گرفت که نکته غیرطبیعی مشاهده نشد. از بیمار با توجه درگیری اعصاب کرانیال ۷ و ۸، سی‌تی اسکن استخوان تمپورال انجام گرفت که در آن کدورت متشر سلول‌های هوایی ماستوید چپ رؤیت شد و اثری از استخوان‌چهای گوش میانی مشاهده نگردید در ضمن مجرای عصب فاسیال مشخص و واضح نبود (شکل ۲). با توجه به یافته‌های بالینی جهت تشخیص بافتی و بررسی علت فلج عصب صورتی بیمار تحت عمل جراحی بررسی گوش میانی

شیوع توبرکولوزیس به دلیل افزایش شیوع بیماران دچار نقص ایمنی افزایش یافته است. اگرچه مایکوباتکریوم توبرکولوزیس یک پاتوژن شناخته شده در ایجاد اوتیت میانی و ماستویدیت است، اما بروز فوق العاده پایین آن (معادل 0.05% تا 0.09%) اغلب مانع از در نظر گرفتن این عامل در زمان درمان این عفونت‌ها می‌شود [۱، ۲]. این مسئله زمانی بیشتر واقعیت دارد که علایم ریوی در بیمار وجود نداشته باشد [۳، ۱] درگیری گوش میانی و ماستوید با مایکوباتکریوم توبرکولوزیس می‌تواند باعث فلح اعصاب کرانیال ۷ و ۸، اتوره مزمن و تخریب استخوان‌چهای گوش میانی همراه پارگی پرده صماخ گردد [۴-۷].

معرفی بیمار

مورد بیماری، آفای ۴۳ ساله‌ای بود که از ۲ سال قبل از مراجعه دچار کاهش شنوایی گوش چپ به شکل پیش‌رونده و همراه با علایم فلح عصب صورتی همان سمت شده بود. کاهش شنوایی تدریجاً به کری کامل یک طرفه تبدیل شده بود. بیمار از ۳ ماه قبل از مراجعه متوجه تعدادی توده گردنی در قسمت قدام گردن در سمت چپ شده بود. وی از علایم ریوی از قبیل سرفه مزمن و خلط خونی شاکی نبود و علایم سیستمیک از قبیل کاهش وزن، تعریق شبانه، تب و کاهش اشتها را ذکر نمی‌کرد. سابقه بیماری خاصی را نداده و تماس قبلی با فرد مشکوک به سل را ذکر نمی‌کرد. بیمار سیگاری نبوده و مصرف مواد مخدر به هیچ شیوه‌ای نداشت. در معاینه فیزیکی فلح کامل عصب صورتی سمت چپ با grade VI وجود داشت، به صورتی که پلک فوقانی چپ کاملاً فقد

1 - Rubbery
2 - Firm



شکل ۱ - ادیوگرام انجام شده برای بیمار

Fibro-osseous و در مورد نمونه ارسالی از پرده تمپان کلستاتوم احتمالی^۴ بود. با توجه به مشت بودن واضح PPD و عالیم بالینی و سیر بیماری برای بیمار Excisional Biopsy از یکی از غدد لنفاوی سمت چپ گردان انجام گرفت که طبق گزارش پاتولوژی با رویت نکروز کاژئوز و سلول‌های ژانت و لانگهانس تشخیص لنفادنیت سلی برای بیمار مطرح گردید. پس از انجام تست‌های کبدی و طبیعی بودن آنها برای بیمار درمان ضدسل به شیوه زیر شروع شد.

ایزونیازید دو بار در روز ۳۰۰ میلی گرم

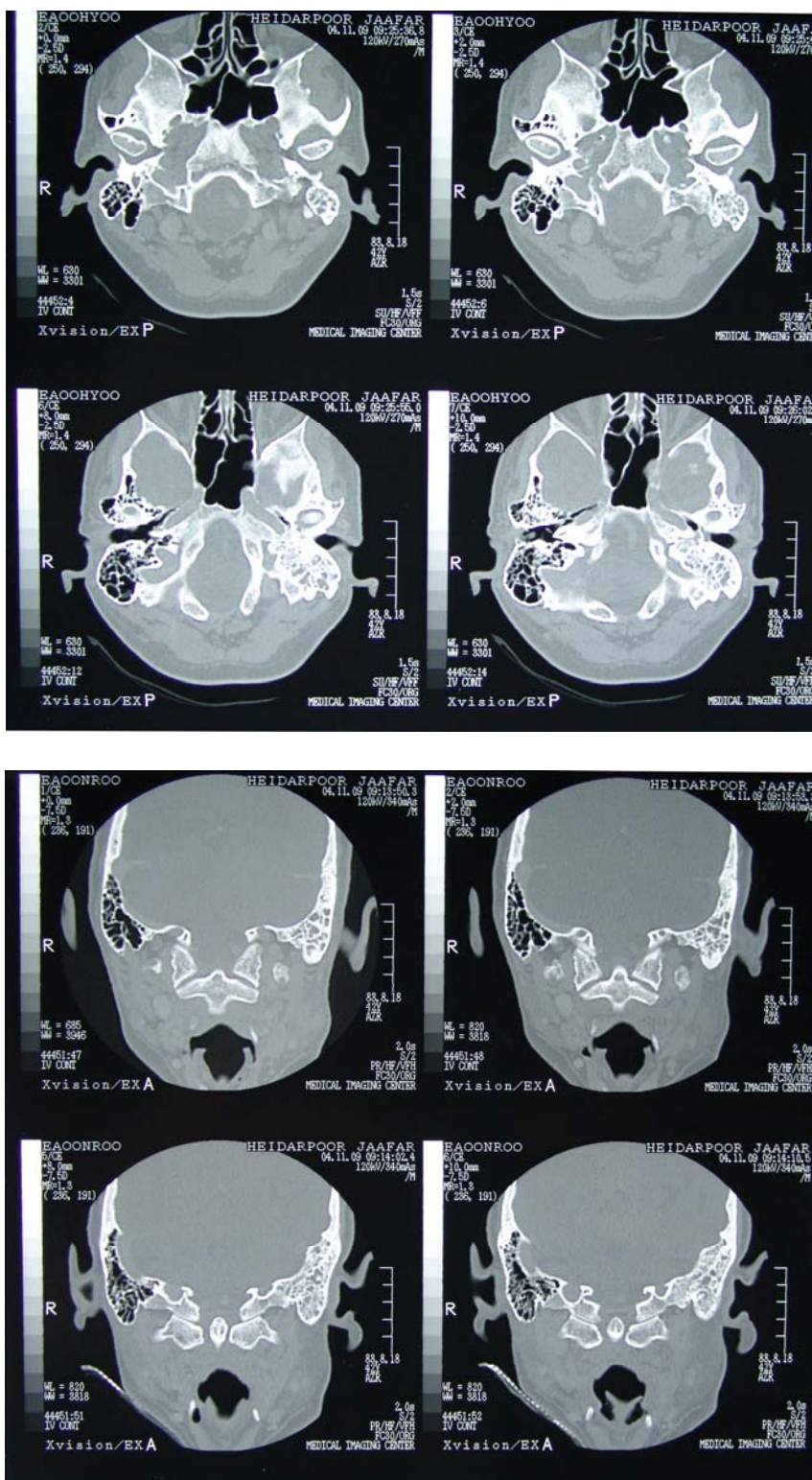
ریفارمیپین دو بار در روز ۶۰۰ میلی گرم

اتامبوتول دو بار در روز ۱۰۰۰ میلی گرم

در پی گیری دو ماهه انجام شده نتایج درمان مطلوب بود.

چپ قرار گرفت و در ضمن عمل جراحی نکته جالب مواجه با پرده صماخ ضخیم و بدون لندرمارک و بدون پروفوراسیون بود. حال آنکه پس از بلند کردن فلاپ تمپانوماتال با پایه قدامی اثری از عصب کورداتمپانی و استخوانچه‌های گوش میانی مشاهده نشد. برآمدگی نرمال محل پرومتوار کاملاً حذف شده و مسیر عبور عصب فاسیال قابل تشخیص نبود و یک لبه^۳ استخوانی شکننده در قدام دهانه شیپور استاش مانع از دید کامل آن می‌شد که برداشته شده و جهت ارزیابی پاتولوژیک ارسال گردید همچنین از پرده تمپان جزء کوچکی جهت بررسی پاتولوژیک برداشته شد.

مخاط گوش میانی ظاهر غیرطبیعی نداشت و اثری از پولیپ یا بافت گرانولاسیون مشاهده نشد. گزارش پاتولوژی در مورد نمونه ارسالی در پل استخوانی درون گوش میانی بافت



شکل ۱ - تصاویر سی تی اسکن انجام شده برای بیمار

جدول ۱ - بررسی موارد مشابه گزارش شده				
ملاحظات	علایم بالینی	تعداد بیمار	مطالعه کننده	
هر دو مورد پاسخ درمانی مناسب	ماستوییدیت و فلچ فاسیال	۲	Chernoff	
درمان طبی در ۲۲ مورد مطلوب بوده	۹ مورد پارزی فاسیال تمامی بیماران ماستوییدیت مزمن	۲۳	Samuer PJ	
پاسخ مناسب به درمان	کودک مبتلا به ماستوییدیت	۱	Sunders	
به درمان طبی پاسخ نداد	ماستوییدیت و فلچ فاسیال دوطرفه	۱	Pitcher	

بحث

نتیجه تشکیل یک آبسه سرد (Bezold) بدون علامت و غیردردناک رخ دهد

تشخیص درگیری گوش میانی با سل معمولاً با تأخیر صورت می‌گیرد. علایم و نشانه‌های اختصاصی سوراخ‌های متعدد پرده تمپان است که سریعاً به هم الحق می‌یابد. وجود لنف آدنوپاتی غیردردناک و اوتیت مدیای مقاوم به درمان همراه نسخ گرانولاسیون و سکستراسیون‌های استخوانی به تشخیص کمک می‌کند. امکان درگیری کپسول اوتیک و از دست رفن کامل فعالیت شناوایی و تعادل در مراحل اولیه وجود دارد و نشانگر روندی غیرمشابه با اوتیت مزمن می‌باشد. با کمک تست‌های پوستی و آزمایش‌های بافت‌شناسی و آزمون‌های سرولوژیک ارجمله CANCA می‌توان به افتراق سایر بیماری‌ها پرداخت. در بررسی بافت‌شناسی ادم و انفیلتراسیون لنفوسيت‌ها همراه سلول‌های ژانت لانگهانس مشاهده می‌شود. مخاط پولیپوییدی اولسره شده و متعاقباً تخریب گوش میانی و ماستویید و استخوانچه‌ها رخ می‌دهد [۴، ۵، ۷]. جدول ۱ بررسی موارد مشابه را نشان می‌دهد. ما در این مقاله موردي از ماستوییدیت سلی که با کری یک طرفه و فلچ عصب صورتی و آدنوپاتی گردنی تظاهر کرده بود را معرفی نمودیم که با موفقیت تحت درمان دارویی و جراحی قرار گرفت.

درگیری گوش میانی با مایکوباکتریوم توبرکولوزیس در غیاب درگیری ریوی نادر بوده اما رخداد آن امکان دارد. ارگانیسم مسؤول در اکثر موارد مایکوباکتریوم توبرکولوزیس است اما گاهی مایکوباکتریوم آتیپیک از قبیل *M. Avium* Fortuitum پرده تمپان ضخیم شده و لندمارک‌های اتوسکوپیک آن محبو می‌شوند. کاهش شنوایی انتقالی به علت ترشح چرکی، ضخیم شدگی پرده تمپان و مخاط گوشی میانی و تخریب زودرس استخوانچه‌ها می‌باشد. مشخصاً درد یا تندرنس وجود نداشته ولی لنفآدنوپاتی در زنجیره ژوگولار فوقانی به طور زودرس اتفاق می‌افتد.

سوراخ‌های کوچک متعدد در پرده تمپان همراه ترشح سروزی- چرکی رخ می‌دهد. سوراخ‌ها به سرعت به هم ملحق شده و باعث از بین رفتن پرده صماخ می‌گردند. محل یک میرنگوتومی در پرده تمپان به سرعت خود به خود وسعت می‌یابد. ظاهر مخاط گوش میانی به صورت محتقن با گرانولاسیون پولیپوییدی است. درگیری استخوانی باعث سکستراسیون استخوان و تخریب ساختارهای گوش داخلی و عصب فاسیال می‌گردد. تخریب نوک ماستویید ممکن است در

Tuberculous mastoiditis presenting with unilateral hearing loss, facial paralysis and neck mass

A.A. Sazegar^{1*}
R. Safi-Khani¹

1- Department of ENT, Imam Khomeini Hospital Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

ABSTRACT

Background: Mycobacterium tuberculosis is a rare cause of mastoiditis, but diagnosis is often delayed, with potentially serious results.

Case: We report a case of tuberculous mastoiditis with unilateral hearing loss, facial paralysis, and cervical lymphadenopathy on presentation.

Conclusion: Tuberculous mastoiditis must be considered in all cases of chronic refractory mastoiditis especially in the presence of demonstrable complications such as facial paralysis, other cranial nerve palsies, and destruction of middle ear ossicles.

Keywords: Tuberculosis, mastoiditis, hearing loss, facial paralysis, lymphadenopathy

* Imam Khomeini Hospital, PO. Box: 15745-1341, Tehran, Iran
Tel: +98 (21) 66932288.
Fax: +98 (21) 66932288,
E-mail: asazgar@ut.ac.ir

References

1. Chernoff WG, Parnes LS. Tuberculous mastoiditis. *J Otolaryngol* 1992; 21: 290-2.
2. Thendar MA, Faganjj, Gurbm. review extensive calvarial tuberculosis rare complication of tuberculous mastoiditis. *J Laryngol Otol* 2004 ; 118: 65-8.
3. Saunders NC. Albert. DM. Tuberculous mastoiditis. When is surgery indicated? *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2002; 65: 59-63.
4. Cumming,s Outolaryngology, Head and neck surgery. 3rd Edition mosby, 1998; P: 3090-3091.
5. Pitcher R, Thandar MA. Bilateral tuberculous mastoiditis and facial palsy. *S Afr Med J* 2004; 94: 893-4 .
6. Sumuel J. Fernandes CM.Tuberculos and mastoiditis In: *Ann oto rhinol laryngol*. 1995; P.264-6.
7. Skolnik PR. Nadol JB Jr. Baker AS. Tuberculosis of the middle ear: review of the literature with an instructive case report. *Rev Infect Dis* 1986; 8: 403-10.