

(گزارش موردي)

گزارش يك مورد پاسخ چشمگير پانويت مقاوم بيماري بهجت به درمان

کوتاه مدت با Cellcept و بهدلال آن Infliximab

جميله مقيمي^{*} (M.D)، غلامرضا داريابي^۲ (M.D)

۱- دانشگاه علوم پزشکي سمنان، بيمارستان فاطميه، گروه داخلی

۲- دانشگاه علوم پزشکي سمنان، بيمارستان اميرالمؤمنين (ع)، گروه چشم پزشکي

چكیده

بيماري بهجت يك سندروم واسکوليتى با درگيري چند ارگان است که داراي ترباد كلينيكي آفت های دهان و زخم های تناسلی و درگيري چشمی می باشد. درگيري چشمی بيماري بهجت می تواند به سمت از دست رفتن سريع بینایی پيش برود.

اين گزارش در رابطه با معرفی يك مرد ۴۰ ساله با درگيري چشمی دو طرفه و شدید (پانويت مقاوم به درمان) می باشد که ما جهت کنترل آن Infliximab را شروع کردیم و بعد از اولین تزریق وریدی پاسخ افتالمولوزیک قابل ملاحظه ای مشاهده شد. بعد از سومین تزریق وریدی جهت بيمار Cellcept شروع شد. ۱۶ ماه بعد از آخرین تزریق وریدی Infliximab وضعیت بيمار همچنان ثابت مانده است.

واژه های کلیدی: پانويت، بيماري بهجت، Cellcept، Infliximab

مقدمه

دارند که Cellcept (Mycophenolate mofetil) را به عنوان یک داروی ایمونوساپرسیو در کنترل بيماري معرفی می کنند [۱۲-۱۵]. تا آنجائی که ما می دانیم هیچ گزارشی از درمان کوتاه مدت با Infliximab و بهدلال آن جایگزینی با Cellcept گزارش نشده است و اين اولین گزارش در اين زمينه است.

بيماري بهجت يك بيماري واسکوليتى با درگيري چند ارگان بدون اتيولوزی مشخص می باشد که داراي ترباد كلينيكي زخم های آفني دهان- زخم های تناسلی و درگيري چشمی می باشد [۱]. یونیت بيماري بهجت ممکن است به درمان کورتیکوستروئید و ایمونوساپرسیو مقاوم بوده و در ۱۰٪ تا ۲۵٪ موارد پیشرفت سريعی به سمت کوری دارد. در سالیان اخير ترکیبات مهارکننده فاكتور نکروزان تومور آلفا (anti-TNF- α) در درمان یوئیت شدید جایگاه ارزشمندی پیدا کرده اند و Infliximab (یکی از انواع آنتی بادی های منوکلونال ضد TNF- α) در درگيري مقاوم چشمی بيماري بهجت بسیار مفید است [۱۶]. مطالعات متعددی نیز وجود

گزارش مورد

بيمار يك مرد ۴۰ ساله با سابقه بيماري بهجت همراه با آفت های مکرر دهان و دستگاه تناسلی و ضایعات پوستی و درگيري مفاصل و درگيري شدید چشمی دو طرفه می باشد. درگيري چشمی وی (پانويت) به درمان مرسوم با ميزان

بوده و به دنبال آن نیز از Cellcept استفاده نشده است. در بیمار ما بعد از دوز سوم ادامه درمان با Cellcept انجام شد و هیچ عودی نیز در طی ۱۴ ماه پیگیری مشاهده نشده است. تاثیر مناسب این دو دارو به طور جداگانه در پانیوئیت مقاوم در مطالعات متعددی [۲-۱۵] اشاره شده است ولی در بیمار ما درمان با هر دو دارو سبب خاموشی بیماری شد. مشاهدات ما اختلاف اثر Cellcept را با سایر داروهای ایمونوساپرسیو Infliximab بر جسته می‌کند. در یک آنالیز گذشته‌نگر درمان با Infliximab (هر ۸ هفته بلا انقطاع) را با پاسخ طولانی چشمی همراه می‌داند [۲]. بعضی از محققین مطرح کردند که دوز نهایی، مدت و نحوه تجویز این دارو باید استاندارد شود [۱۰، ۲]. متاسفانه مهم‌ترین فاکتور در عدم استفاده از این دارو قیمت آن می‌باشد [۴] و در تجربه ما استفاده از یک داروی ایمونوساپرسیو دیگر Infliximab مثل Cellcept از استفاده طولانی مدت جلوگیری می‌کند. البته مشاهدات بیشتری در این زمینه باید انجام شود.

منابع

[1] Barri J. Fessler. Behcet's Syndrome. In: William J. koopman, Larry W. Moreland, Editors. Arthritis and Allied Conditions. 15th ed. Philadelphia: Lippincott William & Wilkins. 2005; p 1835-1844.

[2] Bodaghi B, Bui Quoc E, Wechsler B, Tran TH, Cassoux N, Le Thi Huong D, and et al. Therapeutic Use of Infliximab in Sight threatening uveitis: retrospective analysis of efficacy, safety and limiting factors. Ann Rheum Dis 2005; 64: 962-964.

[3] Niccoli L, Nannini C, Benucci M, Chindamo D, Cassara E, Salvarani C, and et al. Long-Term efficacy of infliximab in refractory posterior uveitis of Behcet disease: a 24-month follow-up study. Rheumatology 2007; 46: 1161-1164.

[4] Murray PI, and Sivaraj RR. Anti-TNF-alpha therapy for uveitis: Behcet and beyond. Eye 2005; 19: 831-833.

[5] Tugal-Tutkun I, Mudun A, Urgancioglu M, Kamali S, Kasapoğlu E, Inanc M, and Gul A. Efficacy of infliximab in the treatment of uveitis that is resistant to treatment with the combination of Azathioprine, Cyclospurine, and Corticosteroid in Behcet's disease. Arthritis Rheum 2005; 52: 2478-2484.

[6] Estrach C, Mpofu S, and Moots RJ. Behcet's syndrome: response to infliximab after failure of etanercept. Rheumatology 2002; 41: 1213-1214.

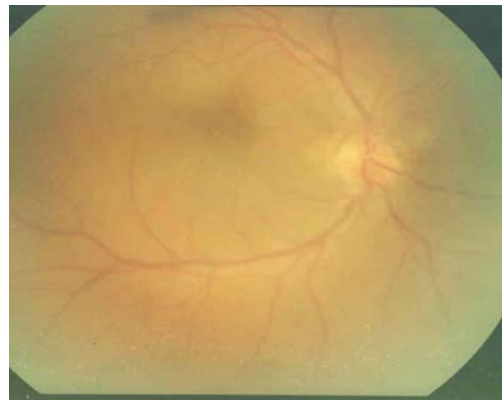
[7] Rozenbaum M, Rosner I, Portnoy E. Remission of Behcet syndrome with TNF- α blocking treatment. Ann Rheum Dis 2002; 61: 283-284.

[8] Sfikakis PP, theodossiadis PG, katsiari CG, Kaklamani P, and Markomichelakis NN. Effect of infliximab on sight-threatening panuveitis in Behcet's disease. Lancet 2001; 358: 295-296.

[9] Tognon S, Graziani G, and Marcolongo R. Anti-TNF-alpha Therapy in seven patients with Behcet's Uveitis: advantages and controversial aspects. Ann NY Acad Sci 2007; 1110: 474-484.

[10] Wechsler B, Sable-Fourtassou R, Bodaghi B, Huong DLT, Cassoux N, Badelon I, and et al. Infliximab in refractory uveitis due to Behcet's disease. Clin exp rheumatol 2004; 22: 14-16.

بالای استروئید و داروهای ایمونوساپرسیو (آزاتیوپرین-نورال-سیکلوفسفامید) طی ۱۵ ماه مقاوم بود و ما جهت کنترل آن برای بیمار Infliximab (سه میلی‌گرم برای هر کیلوگرم وزن بدن) در هفته‌های ۴-۸ (سه دوز) همراه با ۱۵۰ میلی‌گرم روزانه) شروع کردیم. پاسخ افتالمولوژیک کاملی به محض تجویز اولین دوز مشاهده شد (شکل ۱). بعد از سومین تزریق وریدی جهت بیمار داروی Azathioprine (۲ گرم خوراکی روزانه) شروع شد و قطع شد. بعد از ۱۴ ماه از آخرین تزریق وریدی بیمار هیچ مشکل چشمی ندارد و معاینه افتالمولوژیک نیز تغییری نکرده است.



شکل ۱. پاسخ کامل پانیوئیت مقاوم به درمان بیماری بهجت بعد از اولین دوز Infliximab، (گرافی قبل از درمان به علت تاری شدید و محو بودن در دسترس نیست)

بحث و نتیجه‌گیری

مطالعات قبلی [۲-۱۰] پاسخ دراماتیک به را Infliximab گزارش کرده‌اند ولی میزان مصرف آن طولانی‌تر (۷-۲۲ ماه)

plasma concentrations of mycophenolate mofetil in patients with uveitis. *J clin pharm ther* 2004; 29: 53-58.

[154] Zierhut M, Stubiger N, Aboalchamat W, Landenberger H, Bialasiewicz AA, and Engelmann K. Immunosuppressive treatment with Mycophenolate mofetil (CellCept) in the therapy of uveitis. *Der Ophthalmologe* 2001; 98: 647-651.

[15] Larkin G, and Lightman S. Mycophenolate mofetil. A useful immunosuppressive in inflammatory eye disease. *Ophthalmology* 1999; 106: 370-374.

[11] AL Braiki AS: Efficacy of anti-TNF drugs in severe uveitis. *IOVS* 45:Suppl. 1 U983, 2004

[12] Siepmann K, Huber M, Stübiger N, Deute C, and Zierhut M. Mycophenolate mofetil is a highly effective and safe immunosuppressive agent for the treatment of uveitis: a retrospective analysis of 106 patients. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol* 2006; 244: 788-794.

[13] Llinares-tello F, Hernandez-prats C, Munoz-Ruiz C, Selva-Otaolauruchi J, and Ordovas-Baines JP. Monitoring trough

Archive of SID

(Case Report)**A case report on dramatic response of refractory panuveitis of Behcet disease to short-term therapy with Infliximab followed by Cellcept**

Jamileh Moghimi (M.D)^{*1}, Gholamreza Daraee (M.D)²

1- Dept. of Internal Medicine, Fatemeh Hospital, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran

2 -Dept. of Ophthalmology, Amiralmomenin Hospital, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran

(Received: 31 May 2009 Accepted: 22 Jun 2009)

Behcet disease (BD) is a multisystem vasculitic syndrome with clinical triad of oral aphthus ulcer, genital ulcer, and eye involvement. Uveitis of BD may be particularly resistant to corticosteroids and immunosuppressants with a rapid progression to loss of vision in 10-25% of the cases. In recent years, Infliximab is a very useful drug for refractory eye involvement of BD and some studies recommend Cellcept for this reason.

Here, we reported a 40 years old man with known BD, referred to our Clinic with severe bilateral panuveitis. His eye involvement was refractory to conventional therapy in 15 months follow-up; then he was switched to Infliximab, in an attempt to control his disease. Infliximab (3mg/kg) was given at 0, 4, 8 weeks (three doses) together with Azathioprin. Very soon after the first infusion, we have found a remarkable ophthalmologic response. We have prescribed Cellcept after the third infusion and discontinued Azathioprin and Infliximab.14 months after the last infusion, no significant changes were found in ophthalmologic examination. Our observation highlights a difference in the effect of Cellcept in panuveitis of BD.

Key words: Panuveitis, Behcet disease, Cellcept, Infliximab

* Corresponding author: Fax: +98 231 3322242; Tel: : +98 231 3328017
moghimi_jam@yahoo.com