



## CASE REPORT

### معرفی یک مورد فیروز مادرزادی کبد

محمد حسین آنتیک چی<sup>۱</sup>، رویا السادات حسینی<sup>۲\*</sup>

- ۱- استادیار گروه بیماریهای داخلی، فوق تخصص گوارش و کبد، بیمارستان آموزشی شهید صدوqi یزد  
۲- دستیار گروه بیماریهای داخلی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوqi یزد

تاریخ پذیرش: ۱۳۸۹/۳/۱۲

تاریخ دریافت: ۱۳۸۸/۷/۲۷

#### چکیده

فیروز مادرزادی کبد (CHF:Congenital Hepatic Fibrosis) بیماری نادر است که در آن افزایش فشار ورید پورت بدون اختلال مشخص در عملکرد کبد یا کلیه رخ می‌دهد. این بیماری زیر گروهی از بیماری‌های مادرزادی است که به عنوان بیماری‌های فیروپلی کیستیک با طیف وسیعی از علائم کلینیکی بر حسب زمان تظاهر همراه می‌باشد. مشخصه آن فیروز کبدی، افزایش فشار ورید پورت و بیماری کیستیک کلیوی است. مورد گزارش شده آقای ۲۲ ساله که با تظاهر کلانژیت حاد چرکی و افزایش فشار ورید پورت بصورت استفراغ خونی مراجعه و طی بررسی‌های تکمیلی انجام شده از جمله بیوپسی کبد و کلیه تشخیص فیروز مادرزادی کبد داده شد.

#### واژه‌های کلیدی:

فیروز مادرزادی کبد- بیماری کیستیک کبدی- بیماری کیستیک کلیوی- سیروز کبدی

\* (نویسنده مسئول)؛ تلفن: ۰۰۰-۸۲۲۴۰۰۰-۰۳۵۱، فکس: ۰۰۰-۸۲۲۴۱۰۰-۰۳۵۱، تکترونیکی: mhantikchi@yahoo.com

## مقدمه

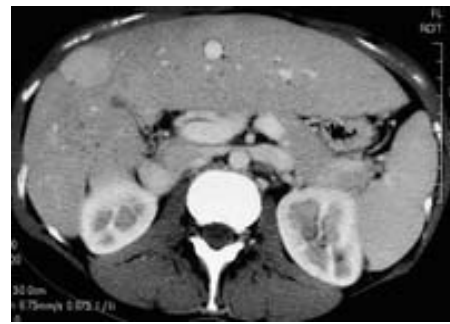
بیماری خاصی را تاکنون ذکر نمی‌کرد. در معاینه‌ی بیمار تب ( $T=38/5^{\circ}\text{C}$ )، اسکلرا ایکتریک، کبد ۳cm و طحال ۷cm زیر لبه دنده لمس شد.

بررسی از نظر بیماری ویلسون منفی بود.

سونوگرافی شکم: هپاتوسیلنومگالی با اکوژنیسته غیر یکنواخت و خشن با نواحی اکوژنیک کوچک، قطر مجاري صفراوي و ورید پورت نرمال، کلیه‌ها بزرگ با نمای پارانشیم بصورت خشن و از بین رفتن حد کورتیکو مدولاری و افزایش اکوژنیسته

سی تی اسکن شکم با کتراست: هپاتوسیلنومگالی با مناطق هیپودنس پراکنده در کبد، کلیه‌ها بزرگ دارای حدود لوبله و مناطق هیپودنس منتشر به نفع ضایعات پارانشیمال، لنفاڈنوپاتی مشاهده نشد.

بیمار ضمن بستری دچار استفراغ خونی شد. با توجه به پان سیتوپنی، اسپلنومگالی و مختلط بودن تست‌های کبدی تحت آندوسکوپی از دستگاه گوارش فوقانی و آسپیراسیون و بیوپسی از مغز استخوان قرار گرفت.



شکل شماره ۱: سی تی اسکن شکم

## معرفی بیمار

آفای ۲۲ ساله که با شکایت تب ولرز، درد شکم و زردی مراجعت نمود. درد شکم بیمار از دو هفته قبل از مراجعة شروع شده که همراه با تهوع و استفراغ بوده است. بیمار سابقه

FBS: ۱۰۰ BUN: ۷۰ Cr: ۱/۷

HBsAg: negative HCV Ab: negative HIV

Ab: negative

Total protein: ۷/۲ Albumin: ۳/۲

UA: protein+ Blood++ RBC: ۱۰-۱۵

WBC: ۳۲۰۰ /  $\mu\text{l}$  (PMN ۸۰%, LYMPH ۲۰%)

RBC: ۳۹۵۰۰۰ mil/  $\mu\text{l}$

Hb: ۱۰/۹ g/dl MCV: ۸۰ MCH: ۲۷/۳ Plt: ۴۵۰۰۰ /  $\mu\text{l}$

ESR: ۸۷ CRP: +++ LDH: ۳۶۲ Amylase: ۱۶۳

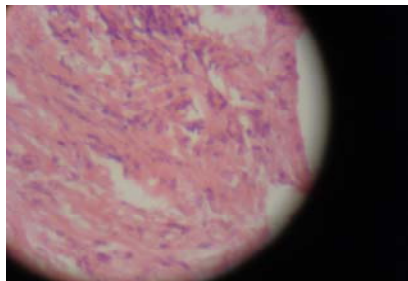
ALT: ۲۷ AST: ۵۳ ALP: ۲۱۸ Billirubin (T: ۲/۵, D: ۱/۵)

## پاراکلینیک:

مجاری بین لوپولار و سلول های التهابی حاد و مزمن با ارجحیت لنفو پلاسماسل و نوتروفیل دیده می شود.

بیوپسی کلیه: اتساع کیستیک توپول های کلیوی جزئیات میکروسکوپی بیوپسی کلیه: در بررسی میکروسکوپی برشهای تهیه شده از تمامی نمونه ای ارسالی بافت کلیه یک گلومرول با مورفولوژی در حد طبیعی مشهود است. اتساع کیستیک تعدادی از لوله های کلیه بویژه در ناحیه مدولا وجود دارد. لوله های کیستیک مفروش از یک ردیف سلول های مکعبی بوده و بوسیله نواحی وسیعی از استروم جدا گردیده اند.

با توجه به درگیری همزمان کلیه با کبد با تابلوی کلانژیت حاد چرکی که یکی از تابلوهای علامتی بیماری CHF می باشد بیماری مادرزادی مطرح که با توجه به بیوپسی کلیه و کبد در نهایت برای بیمار تشخیص فیروز مادرزادی کبد داده شد و با تشخیص کلانژیت حاد، تحت درمان با آنتی بیوتیک قرار گرفت که حال عمومی وی بهبود یافت همچنین با توجه به سیروز و افزایش فشار ورید پورت، تحت درمان های نگهدارنده قرار گرفت.

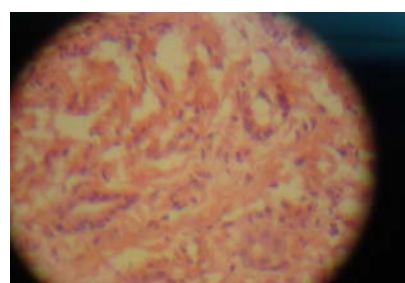


اندوسکوپی: واریس مری (درجه ۲) و گاستروپاتی پورتال هیپرتنسیو خفیف.

آسپیراسیون و بیوپسی از مغز استخوان: عناصر هماتوپوئیتیک در هر سه رده با بلوغ و مورفولوژی طبیعی، افزایش رده اریتروئید و مگاکاریوسیت، نسبت میلوبئید به اریتروئید  $1/2$  به ۱. با توجه به شرایط بالینی و شرایط پاراکلینیک از قبیل هماچوری و پروتئینوری و افزایش کراتینین همراه با کلیه های بزرگ همراه با نمای پارانشیم خشن و افزایش اکوژنیته در سونو گرافی طبق نظر نفرولوژیست با شک به گلومرولونفریت بیوپسی کلیه و همچنین بدلیل اختلال تست های کبدی بیوپسی کبد انجام شد.

جزئیات میکروسکوپی بیوپسی کبد:

بیوپسی کبد نشان دهنده مقاطعی از باند های ضخیم سفید بافت همبند کلانژنوز که بطور نسبی کبد را در نواحی پری پورتال احاطه کرده است. ساختمان لوپولار کبدی دست نخورده باقی مانده است. بافت همبند پری پورتال توسط تعدادی مجاري بین لوپولی که بصورت سلول های اپیتلیال مجاري بدون کانالیکولیشن هستند احاطه شده است. اتساع خفیف جزئی در



شکل شماره ۲: بیوپسی کبد



شکل شماره ۳: بیوپسی کلیه

## بحث

ورید پورت با خونریزی از واریس مری، در نوع کلائزیت با کلستازهای مشخص و کلائزیت‌های راجعه و در فرم تاخیری در سن بالاتر یا بصورت یک یافته اتفاقی ظاهر می‌کند. در بیمار ما ظاهر ابتدایی بیماری بصورت کلائزیت بود که اندکس‌های التهابی حاد دلالت بر کلائزیت حاد چرکی داشته که بطور ثانویه روی پدیده‌ی فیروتیک مزمن سوار شده بود. در سیر، بستره بیمار دچار هماتمز شد و با توجه به واریس مری در اندوسکوپی تشخیص افزایش فشار ورید پورت در روی داده شد. کلائزیت بطور مشخص با میزان عوارض و مرگ و میر در CHF همراهی دارد، زمانی که در گیری کبد غالب باشد کودکان ممکن است تا انتهای کودکی یا حتی بزرگسالی بدون علامت باشند. ضایعه‌ی کلیوی هم‌زمان نیز ممکن است تا ابتدای بزرگسالی بدون علامت باشد. اکثر نوزادان و کودکان با در گیری غالب کلیوی به علت نارسائی کلیوی در مراحل ابتدایی زندگی فوت می‌کنند. اکثر بیماران با علائم و نشانه‌های افزایش فشار ورید پورت ظاهر می‌کنند که شامل هماتمز و ملنا است<sup>(۱۴)</sup>. موقعی که ضایعه کبدی ظاهر کلینیکی غالب بیماری باشد بیماران مبتلا ممکن است برای سالها قبل از ظاهر شدن در گیری کبدی بدون علامت باشند و سپس بصورت حملات تکرار شونده خونریزی گوارشی با شدت متفاوت ظاهر کنند. بطور نادر بیماران ممکن است با درد شکمی که محدود به قسمت فوقانی راست شکم است ظاهر یابند. هپاتومگالی تقریباً در همه بیماران با در گیری غالب در لوب چپ کبد وجود دارد، در لمس قوام کبد نرم است و سطح آن صاف یا به طور خفیف ندولار است. لبه کبد گاهی موقع نامنظم است که مطرح کننده سیروز می‌باشد. در اکثر بیماران اسپلنو-مگالی همراه با شواهد هیپر اسپلنیسم وجود دارد که در بیمار مورد نظر هر دو علامت هپاتومگالی و اسپلنو-مگالی در معاینه وجود داشت. تست‌های عملکرد کبدی ممکن است نرمال باشد یا تنها بطور متوجه افزایش یابد<sup>(۱۵، ۷)</sup>.

اساس تشخیص بیوپسی کبد است<sup>(۱۶)</sup> که در آن باندهای فیروز اپتیلیوم مکعبی را به هم متصل می‌کنند و فیروز پری لوپولار و پری پورتال منتشر با ضخامت متفاوت که ساختمان

CHF بیماری اتوژوم مغلوبی است که بطور اولیه سیستم کبدی-صفراوی و کلیوی را در گیر می‌کند. مشخصه آن فیروز کبدی، افزایش فشار ورید پورت و بیماری کیستیک کلیوی است<sup>(۱، ۲، ۳)</sup>. ظاهر کبدی این بیماری اولین بار در سال ۱۸۵۶ میلادی توصیف شد و در سال ۱۹۶۱ اصطلاح CHF توسط Kerr و همکارانش بیان شد<sup>(۴)</sup>. از دسته بیماری‌های فیروز پلی کیستیک است. سایر بیماری‌های این گروه شامل سندروم کارولی و بیماری کلیه پلی کیستیک غالب و مغلوب می‌باشد. CHF در نتیجه اختلال در شکل‌گیری Ducal plate (پیش ساز جنینی سیستم صفراوی) ایجاد می‌شود و بطور ثانویه باعث تنگی سیستم صفراوی و فیروز پری پورتال ثانویه شده که در نتیجه آن افزایش فشار ورید پورت رخ می‌دهد. CHF یک ناهنجاری Ductal plate در مجاري صفراوی داخل لوپولی کوچک است در حالیکه بیماری کارولی مجاري صفراوی کبدی بزرگ را در گیر می‌کند<sup>(۵)</sup>. ضایعه‌ی کلامیک کلیوی همراه CHF بیماری کلیه پلی کیستیک اتوژوم مغلوب است که باعث اختلال عملکرد کلیوی می‌شود. همراهی آن با بیماری کلیه پلی کیستیک اتوژوم غالب (ADPKD) نیز مخصوصاً در بالغین گزارش شده است<sup>(۶-۱۰)</sup>.

انسیدانس واقعی این بیماری ناشناخته است. تنها چند صد بیمار در سرتاسر جهان گزارش شده است. بیماری به هر دو شکل تک گیر<sup>(۱۱)</sup> و خانوادگی گزارش شده است و هیچ برتری جنسی نشان داده نشده است.

شروع ظاهرات از نظر شدت و نوع علائم متفاوت است. بیماران معمولاً ظاهرات غیر اختصاصی دارند که تشخیص ابتدایی را سخت می‌سازد. سن شروع علائم ممکن است از دوران کودکی تا دهه پنجم زندگی متغیر باشد<sup>(۱۱، ۸)</sup>. با این حال اکثر بیماران همانند بیمار ما در زمان جوانی و ابتدای بزرگسالی تشخیص داده می‌شوند<sup>(۱۲، ۱۳)</sup>.

CHF چهار شکل متفاوت دارد: نوع همراه با افزایش فشار ورید پورت (شایعترین فرم)، نوع همراه با کلائزیت، نوع مخلوط و نوع تأخیری. CHF در بیماران با فرم همراه با افزایش فشار

و تشخیصی جهت بیماری باقی می‌ماند. پروگنووز در این بیماری به میزان افزایش فشار ورید پورت و خونریزی گوارشی ثانویه بستگی دارد؛ با این حال پروگنووز ممکن است با جراحی شنت بهبود یابد ولی طول عمر نهایی این بیماران می‌تواند توسط درجاتی از نارسائی کلیه محدود شود(۱).

لوبولار را بر هم نزده است مشاهده می‌شود. صفحه محدود کننده دست نخورد است و پارانشیم توسط باندهایی از فیبروز مجزا شده است. تغییر التهابی و ندول‌های رژنراتیو وجود ندارند یا به میزان ناچیز وجود دارد. در صورت اضافه شدن التهاب مثلاً کلائزیت سلول‌های التهابی بر روی ساختمان فیبروتیک قبلی ارتضاح می‌یابند اما اساس نمای پاتولوژیک تغییر چندانی نکرده

## منابع:

- 1- Mowat AP. Congenital hepatic fibrosis.In: *Liver disorders in childhood*. 3rd ed. London: Butterworth Heinemann; 1993.p.307-12.
- 2- Desmet VJ. *What is congenital hepatic fibrosis?* Histopathology 1992; 20(6):465-77.
- 3- Bernstein J, Stickler GB, Neel IV. *Congenital hepatic fibrosis:evolving morphology*. APMIS Suppl. 1988; 4(suppl 4):17-26.
- 4- Kerr DN, Harrison CV, Sherlock S, Walker RM. *Congenital hepatic fibrosis*. Q J Med. 1961;30:91-117.
- 5- Akhan O, Karaosmanoglu AD, Ergen B. *Imaging findings in congenital hepatic fibrosis*. Eur J Radiol. 2007;61(1):18-24.
- 6- Desmet VJ. *Congenital diseases of intrahepatic bile ducts: variations on the theme "ductal plate malformation"*. Hepatology. 1992;16(4):1069-83.
- 7- Summerfield JA, Nagafuchi Y, Sherlock S, Cadafalch J, Scheuer PJ. *Hepatobiliary fibropolycystic diseases: a clinical and histological review of 51 patients*. J Hepatol 1986; 2:141-56.
- 8- Sherlock S. Cystic diseases of the liver. In: Schiff L, Schiff E, editors. *Diseases of the liver*. 7th ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 1999.p. 1083-90.
- 9- Ernst O, Gottrand F, Calvo M, Michaud L, Sergent G, Mizrah D. *Congenital hepatic fibrosis: findings at MR cholangiopancreatography*. AJR Am J Roentgenol 1998; 170:409-412.
- 10- Fulcher AS, Turner MA, Sanyal AJ. *Case 38: Caroli disease and renal tubular ectasia*. Radiology 2001; 220(3):720-23.
- 11- Potet F, Molas G, Feldmann G, Barge J. *Anatomo-clinical problems posed by congenital hepatic fibrosis*. Cah Med 1971; 12(12):1015-30.
- 12- De Vos M, Barbier F, Cuvelier C. *Congenital hepatic fibrosis*. J Hepatol 1988; 6(2):222-8.
- 13- Ishak KG, Sharp HL. *Developmental abnormalities and liver disease in childhood*. In: MacSween RN, Burt AD, Portmann BC, Ishak KG, Scheuer PJ, Anthony PP, ed tors. *Pathology of the liver*. 3rd ed. Edinburgh: Churchill Livingstone; 2001.p.107-54.

- ۱۴- Summefield JA, Nagafuchi Y, Sherlock S, Cadafalch J, Scheuer PJ. *Hepatobiliary fibropolycystic disease. A clinical and histological review of 51 patients.* J Hepatol 1986; 2(2):141-56.
- ۱۵- Grossman E, Rubinstein Z, Adar R, Horowitz A, Knecht A, Rosenthal T. *Computerized tomography in the diagnosis of congenital hepatic fibrosis.* Isr J Med Sci 1984; 20(1):37-40.
- ۱۶- de Ledinghen V, Le Bail B, Trillaud H, Bernard PH, Saric J, Balabaud C, et al. *Case report: secondary biliary cirrhosis possibly related to congenital hepatic fibrosis -evidence of decreased number of portal branch veins and hypertrophic peribiliary vascular plexus.* J Gastroenterol Hepatol 1998; 13(7):720-7.