

آیا مبتلایان به شکاف کام یا لب نیاز به مشاوره قلبی قبل از جراحی دارند؟

مرکز طبی کودکان، ۱۳۷۵-۷۹

دکتر سیدرضا میری (رزیدنت سال سوم کودکان)*، دکتر عبدالرزاک کیانی (استادیار، فوق تخصص قلب کودکان)*، دکتر ولی‌الله محربی (استاد

جراحی کودکان)*

* مرکز طبی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

مقدمه: شکاف کام و یا لب آنومالی مادرزادی شایعی است که علت مولتی فاکتوریال دارد ولی همراهی آن با دیگر ناهنجاری‌ها کمتر مورد بررسی قرار گرفته است. این مطالعه جهت تعیین همراهی بیماری‌های مادرزادی قلب Congenital Heart Disease (CHD) با این ناهنجاری می‌پاشد.

مواد و روشها: مطالعه به صورت cross sectional و prospective بر روی کودکان با شکاف کام و/یا لب دارای پرونده بسترهای سرپایی در مرکز طبی کودکان در طی سال‌های ۱۳۷۵-۷۹ انجام گردید که کودکان مذکور توسط متخصص قلب کودکان ویزیت و بررسی شدند. دویست کودک دارای شکاف کام و/یا لب مورد ویزیت قلبی و اکوکاردیوگرافی قرار گرفته و اطلاعات بدست آمده با تست‌های Chi-square test و Fisher's exact test تحلیل گردید.

یافته‌ها: ۱۹ مورد از ۲۰۰ بیمار مبتلا به شکاف بررسی شده (۹.۵٪) دارای آنومالی مادرزادی قلب بودند. نکته مهم دیگر این بود که حدود ۴۰٪ بیماران شکاف دارای CHD در معاینه فاقد سوفل قلبی بودند.

نتیجه‌گیری و توصیه‌ها: با توجه به شیوع بالای CHD در بیماران مبتلا به شکاف کام و/یا لب توصیه می‌شود این کودکان قبل از جراحی شکاف توسط متخصص قلب کودکان ویزیت شوند.

می‌کند با توجه به این اشتراک سلولی انتظار می‌رود که وقوع همزمان شکاف کام و/یا لب با بیماری‌های مادرزادی قلب

(CHD) نسبت به وقوع آن در افراد بدون شکاف کم حدود ۱٪ می‌باشد (۳). بیشتر باشد در مورد همراهی بروز CHD و شکاف مطالعات کمی انجام شده است در مطالعه Josef (۴) میزان شیوع CHD در شکاف ۴٪ بوده است که ۲۰٪ از نوع

مقدمه

در هفته ۴ جنینی از اتصال Neural Fold لوله عصبی تشکیل می‌شود که در مجاورت آن سلول‌های اکتومزانشیمال قرار دارند که با مهاجرت و تمایز بعدی خود در ساختمان می‌سازند (لب و کام) و نیز دیواره بین حفره‌ای قلب شرکت SID.ir

تجزیه و تحلیل آماری گردید. لازم به ذکر است علیرغم اینکه اکوی انجام شده علاوه بر مزایای پژوهشی نقش تشخیص و درمانی نیز داشت ولی از بیماران هزینه‌ای بابت آن دریافت نگردید.

یافته‌ها

۱۹ مورد از ۲۰۰ بیمار مبتلا به شکاف بررسی شده (۹/۵٪) دارای آنومالی مادرزادی قلب بودند که مطابق جدول و نمودار شماره ۱ ($p < 0.001$) و CI: ۰/۳۹ - ۰/۳۷ و $p < 0.001$ و CI: ۱/۹ - ۱/۹ و CHD وجود نداشت ولی با $p < 0.001$ و CI: ۰/۱۸ و $p < 0.001$ افرادی که علاوه بر شکاف کام یا لب دارای آنومالی در دیگر ارگان‌ها بودند شیوع CHD بالاتر بود (نمودار شماره ۲). نکته مهم دیگر این بود که حدود ۴۰٪ بیماران شکاف دارای CHD در معاینه فاقد سوفل قلبی بودند (نمودار ۳).

۶ نفر از بیماران نیز دچار شکاف در زمینه سندرم‌ها بودند (جدول ۲).

جدول شماره ۱- توزیع انواع آنومالی مادرزادی قلب و شیوع

جنسي در بیماران شکاف کام / یا لب مرکز طبی کودکان سال‌های

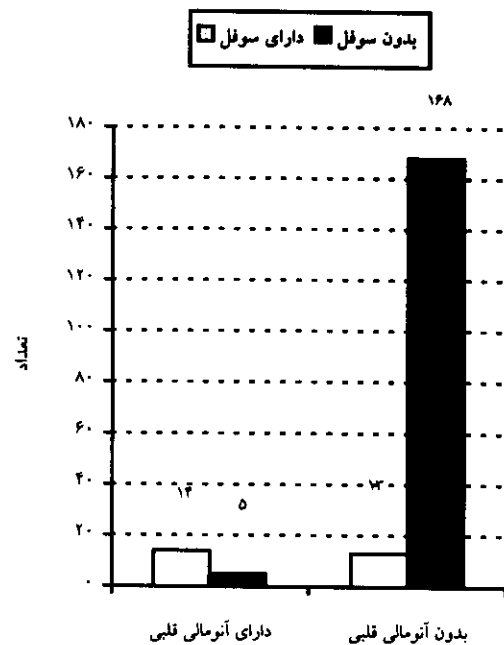
۱۳۷۵-۷۹

نوع آنومالی	درصد	جمع	مؤنث	ذکر
PDA + COARCTATION	۱۰/۰	۲	۰	۲
SUBAORTIC STENOSIS	۱۰/۰	۲	۱	۱
COARCTATION	۰/۳	۱	۰	۱
ASD	۱۰/۰	۲	۱	۱
BICUSPID AORTA	۱۰/۰	۲	۱	۱
VSD	۲۱	۴	۱	۳
ASD + PDA	۰/۳	۱	۰	۱
T.O.F	۰/۳	۱	۰	۱
ASD + TAPVR	۰/۳	۱	۱	۰
VSD + ASD	۰/۳	۱	۱	۰
VSD + MESO CARDIA	۰/۳	۱	۱	۰
DEXTRO CARDIA	۰/۳	۱	۱	۰
جمع	۱۰۰	۱۹	۸	۱۱

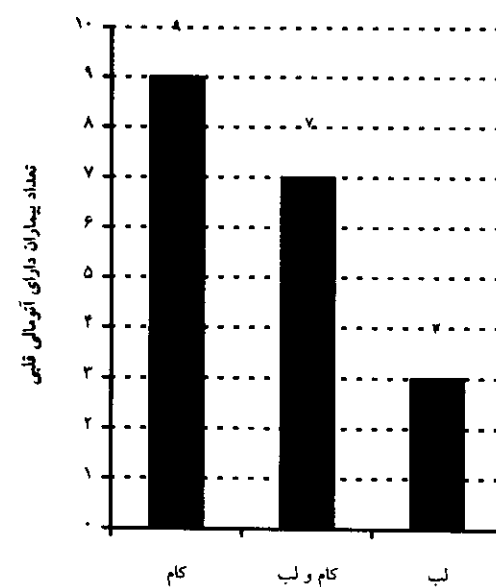
VSD و ۱۷٪ PDA و ۱۳٪ TGA و بقیه متفرقه بوده است در مطالعه Wyse (۵) میزان بروز CHD حدود ۳۴٪ و بیشتر از نوع TF و سپس TGA و PS بوده است. آفای Durate (۶) میزان بروز CHD را برابر ۶/۵٪ و بدون برتری نوع خاصی بدست آورده است در ایران نیز تنها مطالعه در دسترس مربوط به آفای طاهر (۷) می‌باشد که تنها در مورد میزان بروز شکاف کام و / یا لب در نوزادان ایرانی می‌باشد. لذا با توجه به شیوع ۳ شکاف در ایران (۷) و با توجه به اینکه این بیماران در فاصله زمانی میان تولد تا انجام جراحی که بین ۲ ماه تا ۲ سال طول می‌کشد در معرض مشکلات تغذیه‌ای- شناوبی- عفونت‌های ریبوی و گوش و بستری مکرر به علت ورود غذا از طریق شکاف به ریه و یا مجاری تنفسی می‌باشند و در صورت وجود CHD همزمان نه تنها این مشکلات بیشتر و عمیق‌تر می‌باشد بلکه ریسک بیهوشی هنگام جراحی نیز افزایش می‌باشد بر آن شدیدم تا میزان CHD و ریسک فاکتورهای احتمالی مؤثر در بروز همزمان آن در ۲۰۰ کودک ایرانی دچار شکاف کام و / یا لب را تعیین کنیم، زیرا همانگونه که ذکر شد مطالعات در این زمینه ناچیز و یافته‌های حاصل نیز مختلف می‌باشد.

مواد و روش‌ها

با توجه به شیوع ۱٪ بیماری مادرزادی قلب، در جامعه نرمال جهت بدست آوردن میزان صحیح همراهی CHD و شکاف با میزان خطای ۰/۰۵ و بر اساس فرمول حجم نمونه $N = \frac{Z^2 * P(1-P)}{d^2}$ تعداد ۲۰۰ مورد برای مطالعه لازم بود که تمام کودکان مبتلا به شکاف کام و / یا لب بستری و یا دارای مراجعة سریعی به بیمارستان مرکز طبی کودکان در طی فروردین ۱۳۷۵ لغایت آذر ۱۳۷۹ با دادن نوبت قبلی بدون در نظر گرفتن شدت شکاف و یا جنس جهت ویزیت توسط متخصص قلب و انجام اکوکاردیوگرافی و ECG دعوت شدند و با دستگاه اکوی Vingmed 75 و با Veiws استاندارد مورد بررسی از نظر بیماری‌های مادرزادی قلب گرفتند و اطلاعات حاصل از معاینه عمومی و قلبی و اکوکاردیوگرافی ثبت و در نهایت تست‌های Fisher's exact test و تست



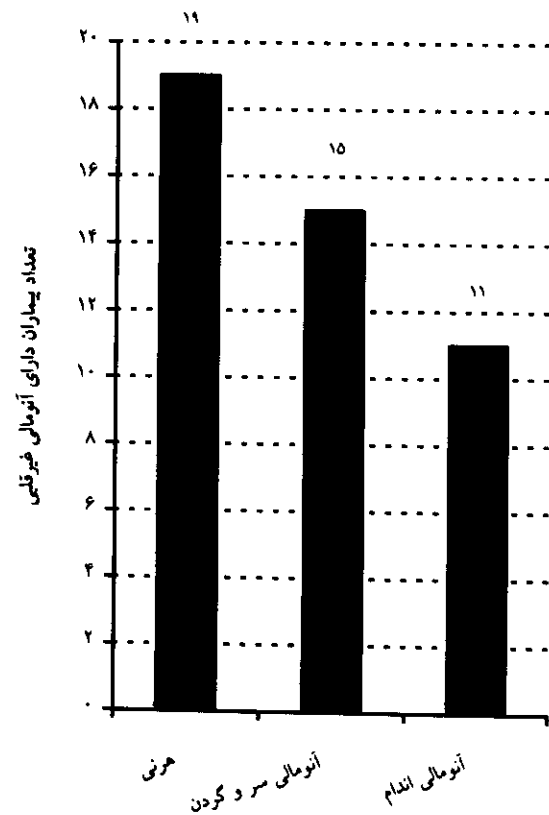
نمودار شماره ۳- توزیع فراوانی سوفل قلبی در بیماران تحت مطالعه بر حسب ابتلاء به آنومالی قلبی



نمودار شماره ۱- توزیع فراوانی آنومالی قلبی در ۲۰۰ بیمار بر حسب نوع شکاف

جدول شماره ۲- توزیع فراوانی سندرم‌ها در بیماران شکاف کام یا لب مرکز طبی کودکان در سال‌های ۷۹-۱۳۷۵

نوع سندرم	تعداد	درصد
بی‌بر- روین	۳	۱/۵
تریزومنی	۱۳	۱/۰
کروزن	۱	۰/۰
بدون سندرم	۱۹۴	۹۷/۰
جمع	۲۰۰	۱۰۰



نمودار شماره ۲- توزیع فراوانی آنومالی غیر قلبی در ۲۰۰ بیمار بر حسب نوع ارگان

در بیماران دارای شکاف کام و یا لب که دارای ناهنجاری‌های مادرزادی در دیگر ارگان‌ها می‌باشند شیوع بیماری مادرزادی قلب بالاتر از جمعیت نرمال است که با توجه به فاصله زمانی میان تولد تا جراحی در شکاف لب و یا کام (متوسط ۱۸ - ۲ ماه) ممکن است تعدادی از بیماران دارای شکاف دچار CHD بھبود یابنده در طول زمان مثل VSD کوچک باشند و بنابراین احتمال بالاتر بودن شیوع CHD در

این تحقیق نشان می‌دهد که با توجه به شیوع بالای CHD در بیماران دارای شکاف کام و یا لب ویزیت و مشاوره متخصص قلب در قبیل از جراحی در کاهش مرگ و میر بیماری و نیز جراحی مؤثر خواهد بود و به نظر انجام این مشاوره به خصوص در مواردی که یا لب همراه آنومالی ساختمان در دیگر اندام‌ها می‌باشد ضروری تر می‌باشد.

بیماران شکاف لب یا کام می‌باشد. گرچه مطالعات انجام شده توسط دیگر محققان روی جمعیت‌های بین ۴۰ تا ۶۰۰ نفر انجام گرفته است و به نظر می‌رسد نمونه ۲۰۰ نفری ما دارای ارزش آماری خوبی باشد. مطالعه انجام شده توسط Josef Durate شیوع CHD در بیماران دچار شکاف ۷/۵٪ و در مطالعه حدود ۴۰٪ می‌باشد در هر دو نوع مطالعه نفایص قلبی بیشتر از نوع Conotruncal بوده است که در مطالعه ما شیوع CHD پر ابر ۹/۵٪ و بیشتر از نوع نفایص Conotruncal بوده است.

منابع

1. Robert J-Gorlin. Craniofacial defect. Oski pediatrics. Lippincott Williams and Wilkins 1999; p: 390-393.
 2. Longman Medical Embryology. 6 edition. Williams- Wilkins 1990; p: 179-220.
 3. Henneth G, Zahra MD. Associated abnormality in children with CHD. Heart disease in infant, children and adloscence 5 edition. William and Wilkins 1995; p: 619.
 4. Milard J, et al. Associated malformation in infant with cleft tip and palate: A prospective, population based study. Jurnal of Pediatric 1997; 100: 180-186.

5. Wyse Rh. Congenital heart anomalies in patients with cleft lip and palate cleft- palate 1990; 23(3): 258-264.
 6. Duarte R, et al. The range of congenital malformation with deft lip and palate Acta Med Port 1999; 12(4-6): 147-154.
 7. Taher AA. Cleft lip and palate in Tehran cleft palate. Cranifac J 1992; 29(1): 15-16.
 8. John F, Reinisch MD, Facystephen D, Bresnich MO. Bilatral cleft lip deformity pediatric plastic surgery (Michael L. Bent 3). Appleton and Cange 1998; 63-69, 93-96.
 9. Cleft lip and palate, Nelson textbook of pediatrics. 16 edition. Saunders 2000; p: 1111-1116.