

فلج حرکتی چهار اندام ناشی از مصرف تریاک آلوده به سرب: گزارش موردی

چکیده

زمینه و هدف: نوروپاتی مسمومیت با سرب می‌تواند با علایم گوارشی، کلیوی، عصبی و خونی ظاهر نماید. معرفی بیمار: بیمار آقای ۴۰ ساله، کارمند اداری و معتاد به تریاک خوراکی، با علائم گوارشی، دلدرد و یبوست، ضعف شدید اندام تحتانی - فوکانی و حس طبیعی بود که در آزمایشات، کم خونی، لکوسیتوز، افزایش مختصر آنزیم‌های کبدی داشت. سطح سرب خون بیش از $200 \mu\text{g/dl}$ گزارش گردید. بیمار به‌دبال دو دوره پنج روزه تحت درمان با (BAL) و CaNa₂EDTA و Dimercaprol آزمایش سوکسیمر خوراکی قرار گرفت. علی‌رغم برطرف شدن تمام علائم و کاهش سطح خونی سرب، بیمار با فلجه اندام‌ها از بیمارستان مرخص شد. تئیجه‌گیری: به‌دلیل آسیب‌های عصبی غیرقابل جبران سطح خونی بالای سرب، باید در هر بیمار با درگیری سیستم عصبی همراه با علائم گوارشی و خونی، مسمومیت با سرب را در نظر داشت.

کلمات کلیدی: مسمومیت سرب، فلجه حرکتی، تریاک، نوروپاتی، کوادری پلزی.

محمد تقی بیگ محمدی*

مصطفی محمدی^۱، عطا محمودپور^۱

کسری کرونبدیان^۱، موسی آزاداشی^۲

۱- گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲- گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

* نویسنده مسئول: تهران، انتهای بلوار کشاورز، بیمارستان امام خمینی، گروه بیهوشی تلفن: ۰۹۱۲۱۷۵۹۰۱۶
email: beigmohammadi@tums.ac.ir

مقدمه

در مسمومیت سرب اختلال نرم‌ماضکولار، عمدتاً^۱ به صورت ضایعه حرکتی خالص می‌باشد.^۲ به‌واسطه افزایش سطح امنیت کاری، شیوع مسمومیت شغلی سرب کاهش یافته و اشکال جدید مسمومیت غیر شغلی بازی شده‌اند.^{۳-۱۲} تشخیص مسمومیت سرب معمولاً^۱ براساس افزایش سطح خونی سرب و مدیریت آن براساس تشخیص منبع آلوده‌گی و نحوه تماس است.^{۱۳} در این گزارش یک بیمار با فلجه اندام تحتانی و فوکانی، درد شکم، زردی، افزایش آنزیم‌های کبدی و کم خونی به‌دبال دریافت خوراکی مواد مخدر آلوده به سرب معرفی می‌گردد. عدم توجه به مسمومیت با سرب و تأخیر در تشخیص و درمان موجب فلجه حرکتی بیمار گردید.

معرفی بیمار

بیمار مردی ۴۰ ساله، متأهل، کارمند دفتری و معتاد به تریاک خوراکی بود که با شکایت ضعف شدید اندام‌های تحتانی و فوکانی به بیمارستان مراجعه نمود. مشکل بیمار از یک‌ماه قبل با علائم سردرد، تهوع و دل درد شروع می‌شود که به‌طور سریعی تحت درمان علامتی قرار می‌گیرد. پس از دو هفته بیمار دچار ضعف اندام تحتانی و

مسمومیت سرب (Lead poisoning) از هزاران سال قبل تشخیص داده شده و هنوز نیز وجود دارد.^۱ در بالغین افزایش سطح سرب خون عمدتاً^۲ به‌دلیل تماس‌های شغلی است.^{۲-۴} سرب غیرارگانیک از ریه‌ها و دستگاه گوارش جذب می‌شود.^{۵-۶} سرب در خون، بافت نرم و استخوان تجمع پیدا می‌کند.^۷ مسمومیت با سرب سیستم‌های اعصاب مرکزی و محیطی، عملکرد کلیه، سیستم عروق و دستگاه گوارش را تحت تأثیر قرار داده^{۷-۹} و سبب آنمی، تخریب کلیه، نوروپاتی و علائم گوارشی می‌شود.^{۵-۷} سرب از راه‌های استنشاقی و خوراکی قابل جذب است.^۸ سرب سنتز هم (Heme) را مهار و منجر به آنمی با کاهش سطح هموگلوبین در گردش می‌شود.^{۹-۱۰} سلول‌های قرمز خون کوچک و کمرنگ می‌شوند. Basophilic stippling به فراوانی دیده می‌شود. نوروپاتی محیطی علامت شایع مسمومیت سرب در بالغین با تماس شغلی است.^{۱۰} نوروپاتی القایی سرب به‌طور شایع عضلات بازکننده (Extensor) و عصب رادیال و پرونئال را درگیر کرده و سبب افتادگی مچ دست (Wrist drop) و افتادگی پا (Foot drop) می‌شود. اختلال حس در این نوع نوروپاتی کم است.^{۱۱}

آزمایشات و سطح خونی سرب طبیعی بوده و حس پوستی نرمال بود. ولی متأسفانه بجز مختصر حرکت در مج دست‌ها، بیمار قادر به حرکت اندام‌ها نبود. کترول ادرار و مدفوع طبیعی بود. بیمار جهت کسب مهارت‌های جدید به مرکز توانبخشی معرفی شد.

بحث

امروزه با توجه به ارتقاء سطح امنیت کاری، مسمومیت با سرب بیشتر در موارد غیرشگلی دیده می‌شود که خود موجب تشخیص دیر هنگام مسمومیت با سرب می‌گردد. تظاهرات بالینی مسمومیت با سرب در هر فرد نسبت به فرد دیگر متفاوت می‌باشد.^۱ به دلیل عالیم و نشانه‌های غیر اختصاصی همانند درد شکم، تحریک‌پذیری، درد عضلانی، نوروپاتی، تهوع و استفراغ و کم خونی، basophilic stippling گلbulوهای قرمز و نفوropاتی بیماری در افراد غیر مستعد تا مدت زیادی تشخیص داده نمی‌شود.^{۱۵}^{۱۶} بیماران با مسمومیت سرب تشخیص داده نشده با عالیم گوارشی، زردی و درد شکم ممکن است به طور متعدد در بیمارستان بستری شده و متحمل کارهای تشخیصی جدی قرار گرفته و به غلط به عنوان کوله سیسیت حاد، پانکراتیت مزمن و شکم حاد تحت عمل جراحی قرار گیرند.^{۱۷}^{۱۸} مسمومیت سرب می‌تواند سبب آسیب کبدی و افزایش آنژیم‌های کبدی و زردی تا نارسانی کبدی شود.^{۱۹}^{۲۰} "تعربیا" همه بیماران با مسمومیت سرب علائم گوارشی همانند دل‌درد، یبوست، تهوع و نیز کم خونی را دارند. تابلوی تظاهرات آغازین بیمار ما نیز علائم و نشانه‌های گوارشی همانند حساسیت ناحیه اپیگاستر، بهمراه تهوع، کم خونی و نیز درجاتی از درگیری کبدی با افزایش مختصر آنژیم‌های کبدی و زردی بود که به طور عالمی تحت درمان قرار گرفته و متأسفانه با فالج حرکتی هر دو اندام فوقانی و تحتانی در بیمارستان بستری می‌شود. مسمومیت سرب غیر ارکانیک ناشی از تزریق یا استنشاق هروئین آنوده به سرب از ۱۹۸۹ تشخیص داده شده است.^۹ مسمومیت حاد سرب ناشی از تزریق به خود سرب (Self-injection) و حبه‌های مخدود حل شده در آب نیز گزارش شده است.^{۱۲}^{۲۰} علت مسمومیت بیمار ما نیز استفاده خوراکی از تریاک بود که احتمالاً بهجهت افزایش وزن آن، سرب به آن اضافه شده بود. به دلیل عدم یافته مثبت شغلی در شرح حال بیمار و تطابق معاینه عصبی و مشخصه NCV-EMG بیمار، تشخیص گیلن باره Acute Motor Axonal Neuropathy (AMAN)

بلا فاصله اندام فوقانی شده و به بیمارستان مراجعه و در ICU بستری می‌گردد. بیمار در زمان بستری هوشیار بوده از تهوع، دل درد و اسهال شکایت داشت. سابقه بیماری خاصی را ذکر نمی‌کرد. در معاینه، عالیم حیاتی و همودینامیک نرمال بود. ملتحمه زرد، معاینه قلب و ریه نرمال و ادرار خونی بود. در معاینه شکم، حساسیت در نواحی اپیگاستر، RUQ و LUQ وجود داشت. کبد دو سانتی‌متر زیر لبه دنده لمس می‌شد. در معاینه عصبی، حس اندام‌ها طبیعی، واکنش وتری عمقی (DTR) به خصوص در اندام تحتانی کاهش یافته و +۱ بود. قدرت اندام‌ها در پروگریمال اندام‌ها ۲/۵ و در دیستال آنها ۳/۵ بود. یک روز بعد از بستری، بیمار دچار فالج کامل اندام فوقانی و تحتانی شد (کوادری پلزی). ولی درگیری حسی نداشت. درگیری عضلات تنفسی مختصر و دیسترس تنفسی واضح وجود نداشت. در بدرو ورود به ICU موارد غیرطبیعی آزمایشگاهی عبارت بودند از: WBC=۱۶۸۰۰ با نوتروفیل ۸۲٪، Hb=۷/۷ g/dl، Retic=۴/۳٪، basophilic stippling ۲/۲ mg/dl، مثبت، هایپوکروم +۳، بیلروروبین کل ۴ mg/dl با مستقیم ۲ mg/dl، مختصر افزایش آنژیم‌های کبدی، ESR=۸۰ mm LDH=۵۶۸ U/L. آنچه در ساعت اول. آزمایشات بیوشیمیایی خون، الکتروولیت‌ها، آزمایشات انعقادی، لیپاز، آمیلاز، آلکالن فسفاتاز، CPK، آنتی کاردیولیپین، P-ANCA Anti HAV، HBS Ag، HCV Ab، Anti DNA، C-ANCA، Anti Smooth Muscle Ab و سرولوپلاسمین سرم و آزمایش ساده ادرار (جزء وجود خون) نرمال بود. سونوگرافی کامل شکم بجز افزایش اکوی پارانشیم کبد نکته دیگری نداشت. سی‌تی اسکن مغز نرمال بود. با توجه به الگوی EMG-NCV و معاینه عصبی، تشخیص نوروپاتی گیلن باره آکسونال داده شده و بیمار پنج جلسه پلاسمما فرز گردید. به دلیل دیسترس تنفسی شدید لوله گداری تراشه انجام و تهوع مکانیکی شروع شد و بعد از ده روز تراکئوستومی انتخابی بهروش PDT صورت گرفت. با تعیین سطح سرمی سرب بیش از ۲۰۰ میکروگرم / دسی لیتر (با نرمال کمتر از ۲۰) بیمار تحت دو دوره پنج Calcium Disodium Ethylene Dimercaprol (BAL) و درمان با (Diamine Tetra Acetate CaNa₂EDTA) وریدی با یک فاصله سه روزه قرار گرفت. سطح سرمی سرب بعد از توقف درمان ۶۲ و بعد از ده روز ۷۵ µg/dl گزارش شد که تحت درمان خوراکی سوکسیمر برای سه روز قرار گرفت. کم خونی بیمار با ترانسفیوژن اصلاح شده و به دنبال بھبودی از ونتیلاتور جدا شد. در هنگام ترخیص کلیه

جدول-۱: نمونه گزارشات بیان شده در خصوص مسمومیت با سرب

نوبتده	نام مجله	سال / جلد (شماره)	نحوه آلودگی	نتیجه
Rahman Shiri et al	Industrial Health	۲۰۰۷/۴۵	Battery glazing	بهبودی کامل
Tandon S.K et al	Science of the Total Environment	۲۰۰۱/۲۸۱(۱-۳)	تماس غلی در جواهرسازی	بهبودی
Raviraja A et al	Arch Hig Toksikol	۲۰۰۸/۵۹(۲)	تماس با اسیدبطری در محل زندگی طولانی ۱۴ سال	بهبودی بهمراه ریکاوری طولانی
Masoodi M et al	Archive of Iranian Medicine	۲۰۰۶/۹(۱)	صرف تریاک آلوده به سرب	بهبود علایم و تشخیص بیمار
Ogawa M et al	Clin Toxicol	۲۰۰۸/۴۶(۴)	آلودگی در صنعت رنگرزی	بهبودی با CaEDTA
Grimsley EW et al	South Med J	۱۹۹۴/۸۷(۷)	استنشاق سرب در کارخانه	بهبودی بهدلیل درمان

می شود که می تواند کشنده باشد. آنسفالوپاتی و نوروپاتی معمولاً^۶ در تماس های طولانی و بالای سرب دیده می شوند.^۷ گرچه بیماران Rubens با تماس غیرمعمول طولانی مدت با سرب، بیشتر به صورت نوروپاتی خفیف حسی و اتونومیک و نه نوروپاتی کلاسیک حرکتی ظاهر داشتند.^۸ در بیمار ما علی رغم تماس طولانی مدت و سطح سرب بالا، حس آسیب ندیده و شواهد بالینی و تصویربرداری دال بر آنسفالوپاتی دیده نشد. در نهایت با توجه به احتمال کشنده بودن مسمومیت با سرب و غیرقابل برگشت بودن آسیب های عصبی آن، لازم است همیشه مسمومیت سرب را در تشخیص افتراقی کم خونی و دردهای شکمی غیر قابل توضیح، به خصوص در همراهی تظاهرات عصبی در نظر داشت.

داده شده و بیمار تحت پلاسمافرز قرار گرفت و درمان مسمومیت با سرب با تأخیر دو هفته ای و پس از اخذ پاسخ سطح سرب خونی بالای $200\text{ }\mu\text{g/dl}$ آغاز شد. متأسفانه علی رغم درمان مسمومیت سرب و کاهش سطح خونی آن و نرمال شدن تمام آزمایشات و برطرف شدن علائم و نشانه های بیمار، فلج حرکتی بیمار برطرف نگردید. سرب هر دو سیستم عصبی مرکزی و محیطی را تحت تاثیر قرار می دهد. در فرم نوروپاتی محیطی تغییرات دژنراتیو نورون های حرکتی و آکسون و متعاقب آن آسیب های میلین دیده می شود.^۹ فرم کلاسیک نوروپاتی سرب، ضعف مچ دست و اکستنسور انگشتان است.^{۱۰} فلج سرب از نوع نوروپاتی حرکتی خالص است که معرف مسمومیت مزمن و پیشرفتی است. در موارد نادر آنسفالوپاتی نیز دیده

References

- Masoodi M, Zali MR, Ehsani-Ardakani MJ, Mohammad-Alizadeh AH, Aiassofi K, Aghazadeh R, et al. Abdominal pain due to lead-contaminated opium: a new source of inorganic lead poisoning in Iran. *Arch Iran Med* 2006; 9: 72-5.
- Papanikolaou NC, Hatzidakis EG, Belivanis S, Tzanakakis GN, Tsatsakis AM. Lead toxicity update. A brief review. *Med Sci Monit* 2005; 11: RA329-36.
- Patrick L. Lead toxicity, a review of the literature. Part 1: Exposure, evaluation, and treatment. *Altern Med Rev* 2006; 11: 2-22.
- Tandon SK, Chatterjee M, Bhargava A, Shukla V, Bihari V. Lead poisoning in Indian silver refiners. *Sci Total Environ* 2001; 281: 177-82.
- Choy KD, Lee HS, Tan CH. Blood lead monitoring in a decorative ceramic tiles factory in Singapore. *Singapore Med J* 2004; 45: 176-9.
- Shiri R, Ansari M, Ranta M, Falah-Hassani K. Lead poisoning and recurrent abdominal pain. *Ind Health* 2007; 45: 494-6.
- Hasegawa S, Nakayama K, Iwakiri K, An E, Gomi S, Dan K, et al. Herbal medicine-associated lead intoxication. *Intern Med* 1997; 36: 56-8.
- Rubens O, Logina I, Kravale I, Eglite M, Donaghy M. Peripheral neuropathy in chronic occupational inorganic lead exposure: a clinical and electrophysiological study. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2001; 71: 200-4.
- Algara M, Martín-Castillo A, Zabala P, Fernández MN. Lead poisoning due to drug addiction: a new source of poisoning with clinical interest and important epidemiological consequences. *An Med Interna* 1989; 6: 483-5.
- Parras F, Patier JL, Ezpeleta C. Lead-contaminated heroin as a source of inorganic-lead intoxication. *N Engl J Med* 1987; 316: 755.
- Fitzsimons EJ, Dagg JH. Lead poisoning in a drug addict; the intravenous injection of suppository extracts. *Br J Clin Pract* 1982; 36: 284-5.
- Chia BL, Leng CK, Hsii FP, Yap MH, Lee YK. Lead poisoning from contaminated opium. *Br Med J* 1973; 1: .354.
- Staudinger KC, Roth VS. Occupational lead poisoning. *Am Fam Physician* 1998; 57: 719-6.
- Sakai T. Biomarkers of lead exposure. *Ind Health* 2000; 38: 127-42.
- Zatlin GS, Senalim EM, Brucklein AH. Adult lead poisoning. *Am Fam Physician* 1985; 32: 137-43.
- Dequanter D, Lefebvre JC, Takieddine M, Belva P, Vaneukem P. An acute pseudo-cholecystitis. *Rev Med Brux* 2001; 22: 439-41.
- Anderson NR, Gama R, Kapadia S. Herbal remedy poisoning presenting with acute abdomen and raised urine porphyrins. *Ann Clin Biochem* 2001; 38: 408-10.
- van der Klooster JM. A medical mystery. Lead poisoning. *Singapore Med J* 2004; 45: 497-9.
- Ibrahim AS, Latif AH. Adult lead poisoning from a herbal medicine. *Saudi Med J* 2002; 23: 591-3.
- Beattie AD, Briggs JD, Canavan JS, Doyle D, Mullin PJ, Watson AA. Acute lead poisoning: five cases resulting from self-injection of lead and opium. *Q J Med* 1975; 44: 275-84.
- Fullerton PM. Chronic peripheral neuropathy produced by lead poisoning in guinea pigs. *J Neuropathol Exp Neurol* 1966; 25: 214-36.
- Cattell MJ, Harrison MJ, Fullerton PM, Kazantzis G. Subclinical neuropathy in lead workers. *Br Med J* 1970; 2: 80-2.
- Thomson RM, Parry GJ. Neuropathies associated with excessive exposure to lead. *Muscle Nerve* 2006; 33: 732-41.
- Hernberg S, Seppäläinen AM, Mantere P. A prospective study on early neurotoxic effects of lead. *Ann Acad Med Singapore* 1984; 13: 378-382.

Quadriplegia due to lead-contaminated opium: a case report

Baigmohammadi M T.^{1*}

Mohammadi M.¹

Mahmoodpour A.¹

Karvandian K.¹

Aghdashi M.²

1- Department of Anesthesia, Tehran University of Medical Sciences.

2- Department of Anesthesia, Urmia University of Medical Sciences

Abstract

Background: Lead poisoning could be associated with gastrointestinal renal, hematologic complications and neurologic deficit.

Case report: The patient was an opium addict, forty one years old male, to hospital admitted with gastrointestinal signs, constipation, abdominal pain, severe weakness of upper and lower limbs without any sensory impairment and with anemia, leukocytosis, and slightly increased liver function tests. Serum level of lead was more than 200 μ g/dl. After treatment with dimercaprol (BAL), CaNa2EDTA for two five days sessions that followed with oral succimer for three days, signs and symptoms relieved, all laboratory tests became normal and blood level of lead reduced but the patient was discharged with quadriplegia. There was no fecal or urinary incontinence.

Conclusions: Because of irreversibility and severity of lead related neuronal injury, we should suspect to lead poisoning in each patient with neuronal involvement and concurrent GI and hematologic signs.

Keywords: Lead poisoning, motor palsy, opium, neuropathy, quadriplegia.

* Corresponding author: Dept. of Anesthesiology, Keshavarz Blvd., Imam Khomeini Hospital, Tehran, IRAN
Tel: +98-912-1759016
email: beigmohammadi@tums.ac.ir