

گزارش یک مورد اسپلنومگالی ماسیو متعاقب سل منتشر

دکتر منصوره مومن هروی^{*}، دکتر محمود خانبانپور*

تاریخ دریافت مقاله: ۸۶/۱۱/۲۲

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۷/۹/۲

* دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کاشان، دانشکده پزشکی، گروه بیماریهای عفونی و گرمسیری

چکیده

در گیری طحال در جریان عفونت منتشر سلی یا فرم ارزنی آن امکان پذیر است اما شکل هیپر اسپلنیسم در جریان عفونت سلی نادر است. این مقاله به معرفی یک مورد سل منتشر نهفته با عالیم هیپر اسپلنیسم می پردازد.

بیمار مرد ۲۳ ساله ای اهل کاشان بود که با شکایت تب و تعریق شبانه، سرد درد، بی اشتها و احساس کوتاهی نفس از ۱۰ روز قبل و سیری زودرس از ۹ ماه قبل مراجعه نمود. با توجه به اسپلنومگالی و پان سیتوپنی از بیمار CXR و CT اسکن ریه و شکم و بیوپسی مغز استخوان به عمل آمد و به علت وجود پان سیتوپنی و لتفادنوفاتی وسیع پارآثورت، رتروپریتوئن و اینگوینال چپ، هپاتومگالی خفیف و اسپلنومگالی شدید در CT اسکن شکم، بیمار تحت اسپلنکتومی قرار گرفت و در بیوپسی کبد، طحال و غدد لنفاوی گرانولوم و نکروز کازئوز منطبق با TB گزارش شد. پس از اسپلنکتومی با شروع درمان ضد سل کلیه عالیم بیمار بهبود یافت.

در جریان سل منتشر بزرگی وسیع طحال می تواند ایجاد شود و باستی در تشخیص افتراقی اسپلنومگالی ماسیو و هیپر اسپلنیسم مدد نظر قرار گیرد. (مجله طبیب شرق، دوره ۱۰، شماره ۴، زمستان ۱۳۸۷، ص ۳۲۳ تا ۳۲۷)

کلیدواژه ها: سل منتشر، هیپر اسپلنیسم، پان سیتوپنی

مقدمه

معرفی مورد

بیمار آقای ۲۳ ساله ای اهل و ساکن کاشان بود که با شکایت تب و تعریق شبانه در سال ۱۳۸۴ به درمانگاه بیمارستان شهید بهشتی کاشان مراجعه نمود. بیمار همچنین از سرد درد، بی اشتها و سیری زودرس، ضعف پاها و احساس تنگی نفس شاکی بود. ولی دچار تهوع، استفراغ، بی حالی، درد شکم، سرفه، هموپتیزی، هماتمز و سرگیجه نبود. مشکل وی از ۹ ماه پیش به تدریج شروع شده و از ده روز قبل از مراجعه عالیم بیمار تشیدید یافته بود. تب بیمار شبهای حداکثر می رساند و صبحها بهبود می یافت. وزن بیمار در سیر بیماری حدود ۸ کیلوگرم کاهش یافته بود. در سابقه فامیلی بیماری خاصی وجود نداشت و داروی خاصی نیز مصرف نمی کرد. سابقه بیماری قلبی ریوی، کلیوی، گوارشی، پوستی، عصبی روانی و دیابت وجود نداشت. تنها نکته

سل منتشر^(۱) (DTB) به در گیری همزمان حداقل دو ارگان غیر مجاور یا در گیری خون یا مغز استخوان در جریان سل گفته می شود.^(۱) کراتیریاهای تشخیصی DTB: ۱- تابلوی بالینی منطبق با سل (TB) ۲- در گیری هم زمان حداقل دو ارگان غیر مجاور یا اثبات مایکروبکتریوم توپر کلوزیس در خون یا مغز استخوان ۳- شواهد میکروبیولوژیک یا هیستولوژیک TB ۴- بهبودی مشخص با درمان ضد TB.^(۱)

در گیری طحال در سل می تواند در جریان DTB یا سل میلیری (MTB) رخ دهد اما در گیری به شکل هیپر اسپلنیسم در جریان TB نادر است این مقاله به معرفی یک مورد سل منتشر نهفته با عالیم هیپر اسپلنیسم در یک آقای ۲۳ ساله می پردازد که با عالیم تب، تعریق شبانه، ضعف و بی اشتها و سیری زودرس مراجعه نمود و تحت اقدامات تشخیصی قرار گرفت

I-Disseminated Tuberculosis

بیمار با توجه به عالیم هیپر اسپلنیسم (Huge Spleen) و پان سیتوپنی)، لنفادنوباتی پارآئورت و رتروپریتوئن، تعریق، تپ طول کشیده و کاهش وزن با تشخیص احتمالی لنفوم تحت اسپلنکتومی قرار گرفت. از کبد و غدد لنفاوی نیز نمونه گیری به عمل آمد. در بیوپسی کبد و طحال گرانولومهایی مشکل از سلولهای اپیتلیوئید، ژانت لانگهاس به همراه ارتشاچ لنفوسيتی و پلاسماسل و مناطق نکروز کازٹوز مشاهده شد. در غدد لنفاوی نیز نکروز کازٹوز و گرانولوم منطبق با توبرکلوز گزارش گردید و لی در رنگ آمیزی زیل نلسون باسیل اسید فاست دیده نشد.

بعد از اسپلنکتومی با توجه به نتیجه بیوپسی، بیمار تحت درمان رژیم ۶ ماهه (2HRZE/S 4HR) ابتدا با ۴ داروی ایزوپیازید، ریفارمپین، پیرازینامید و اتامبوتول به مدت ۲ ماه و سپس با دو داروی ایزوپیازید و ریفارمپین به مدت ۴ ماه قرار گرفت. بالافصله بعد از اسپلنکتومی حالت سیری زودرس و بی اشتها بیمار برطرف شد و به تدریج سایر عالیم بیمار از بین رفته و وزن بیمار شروع به افزایش نمود. در حال حاضر بیمار کاملاً بهبود یافته است. نتیجه آزمایش CBC چند ماه بعد از درمان به قرار زیر بود:

CBC: WBC: 9850 RBC: 4250000/ μ l
 HB=14.7 mg/dl HCT=43.4 MCV=78.7fl
 MCH=26.6pg MCHC=33.8 PLT=340000/ mm³
 ESR=14

بحث

در کانونهای مزمن سل اعضا امکان نشت متناوب و غیر پیشرونده عفونت به داخل جریان خون وجود دارد. اما در بعضی افراد، مخصوصاً هنگامی که اینمی بدن دراثر افزایش سن یا سایر عوامل نقصان می یابد ممکن است این پدیده سبب ایجاد سل هماتوژن پیشرونده شود. سل هماتوژن مزمن یا سل ژنرالیزه دیررس^۱ (LGT) بیان کننده ایجاد سل ژنرالیزه پیشرونده مدت‌ها بعد از عفونت اولیه می‌باشد. کانونهای مسئول سل ژنرالیزه دیررس اغلب از نظر بالینی خاموش هستند و معمولاً بیش از یک

غیر طبیعی در معاينه بیمار بزرگی طحال بود. نتیجه آزمایش شمارش خون بیمار در بد و مراجعه به قرار زیر بود:

WBC:2130/mm³ (P:54% L:44/8) RBC:4.030000/ μ l
 HB=12.6gr/dl HCT=38.6 PLT=84000/mm³

ESR، آزمایشات بیوشیمی خون، تستهای عملکرد کبدی، آزمایش کامل ادرار و مدفوع طبیعی و نتیجه آزمایش رایت، تست PPD و HBsAg منفی بود.

از بیمار سونوگرافی شکم و لگن به عمل آمد در سونوگرافی شکم ابعاد طحال بسیار بزرگ با اکوژنسیتی طبیعی و بدون mass lesion مشهود بود. در CXR بر جستگی ناف ریه چپ و در CT اسکن شکم ولگن با تزریق کتراست لنفادنوباتی وسیع در نواحی پارآئورت و رتروپریتوئن و اینگوینال چپ، بزرگی بیش از حد طحال و بزرگی مختصر کبدگزارش شد. بیمار جهت استخوان بستری گردید. نتیجه آزمایشات بیمار در زمان بستری به شرح زیر بود:

SGOT=124 U/l	SGPT=25 U/L
ALK=51 U/L	LDH=2150 IU/L
T.Bil=0.6 mg/dl	D.Bil=0.2 mg/dl
Ca=10.2 mg/dl	BUN=14 mg/dl
Cr:1 mg/dl	HBsAg: negative
U/A: normal	S/E: normal
Wright & coombs Wright:	negative
Anti HIV ELISA:	negative
CBC: WBC:2000/mm ³	PMN:46%
Lym=51%	Mon=1%
HCT=35.4	HB=11gr/dl
MCH=23pg	MCHC=31
RBC= 4030000/ μ l	PLT=80000/ mm ³

در نمای CT اسکن ریه ها پارانشیم طبیعی بود و توده یا ندولی مشاهده نشد. چندین غده لنفاوی کوچک در مدیاستن فوقانی، میانی در اطراف تراشه و در مدیاستن خلفی در اطراف مری دیده شد. نکته غیر طبیعی در ناف ریه ها و مایع پلورال دیده نشد. در بیوپسی مغز استخوان هیپرپلازی اریتروئید با راکسیون میکروبلاستیک و اوزینوفیلی خفیف گزارش شد.

شدن مجدد کانونهای خفته در محل های غیرمربوط از نظر آناتومیک در ارگانها ی مختلف و عدد لفaoی ۵۴ درصد از بیماران دیده شد و گرانولوم در بیوپسی کبد ۹۷ درصد بیماران وجود داشت.^(۱۵)

در مطالعه Huang LM یک مورد بیمار ۱۵ ساله با تب طول کشیده، لفادنوباتی گردنی، کاهش وزن، پان سیتوپنی و میکروآبse های هپاتوسپلینیک گزارش گردید که نکروز کازئوز در بیوپسی عدد لفaoی داشته و وجود باسیل اسید فاست در خلط او به اثبات رسیده بود و علیرغم درمان ضد سل تب بیمار ادامه یافته و تب پس از اسپلنکتومی فروکش نموده بود.^(۱۶) در مطالعه Cassim یک مرد سیاهپوست ۳۸ ساله با علایم سل منتشر همراه با ستلرم هموفagوستیک و هیپراسپلینیسم گزارش شد که موقع پذیرش پان سیتوپنی و اسپلنومگالی داشته و علیرغم درمان ضد سل بهبودی نیافته بود اما علایم بیمار بعد از اسپلنکتومی و درمان ضد سل فروکش نموده بود.^(۱۷) Bora P نیز یک دختر ۹ ساله با تاریخچه ۵-۶ ماهه اتساع شکم و تب، اسپلنومگالی حجم و تابلوی هیپراسپلینیسم را معرفی نمود که بررسی هیستوپاتولوژیک طحال ضایعات گرانولوماتوز مطرح کننده سل را نشان داده بود.^(۱۸) نتیجه اینکه سل منتشر می تواند علایم لنفوما را تقلید کند و در تشخیص افتراقی بیمارانی که با هیپراسپلینیسم مراجعه می کنند سل را نیز باید مدنظر قرار داد.

سپاسگزاری

از کلیه همکارانی که ما را در امر تشخیص بیماری یاری نمودند سپاسگزاری می شود.

کانون پخش کننده عفونت موجود می باشد. محققین نتیجه گرفته اند که تغییر اینمی بیمار سبب فعل شدن هم زمان تعدادی از کانونها می شود. نمای بالینی غالباً به صورت تب با منشاء ناشناخته بوده و اغلب موارد گرافی قفسه سینه و تست توبرکولین منفی می باشد. سل ژنرالیزه دیررس همچنین ممکن است اختلالات خونی مهمی ایجاد کند.^(۲) بیماران با سل منتشر ممکن است در گیری طحال داشته باشند اما سل طحال به ندرت تابلوی اصلی در بیماران با سل منتشر است. سل طحال بیشتر در افراد HIV مثبت دیده می شود. اما در افراد با اینمی سالم هم گزارش شده است و به صورت اسپلنومگالی یا هپاتوسپلنومگالی نظاهر می کند.^(۳-۶) در گیری هم زمان عدد لفaoی محیطی ممکن است موجود باشد. سایز طحال با درمان ضد سل به حال طبیعی برگشت می کند.^(۷-۱۰) در بیماران مبتلا به سل منتشر، اسپلنومگالی ممکن است با اختلالات خونی مثل پان سیتوپنی، لوسمی حاد و یا لوسمی مزمن میلئتی همراه گردد.^(۱۱) به نظر می آید در بعضی از بیماران اسپلنومگالی در ایجاد اختلالات خونی نقش داشته باشد چرا که با اسپلنکتومی این اختلالات از بین می رود.^(۱۲،۱۳) در بیمار معرفی شده با توجه به وجود کراتیریاهای تشخیصی در گیری طحال به علت DTB بوده است و پاسخ خوب به درمان ضد سل نیز گواه دیگر این مدعای است. با توجه به این که معمولاً در اثر نقصان اینمی به ویژه در نتیجه افزایش سن در سالمندان رخ می دهد^(۱۴) و با توجه به جوان بودن بیمار حاضر بررسی از نظر علل نقص اینمی در این بیمار ضروری به نظر می رسد. در بررسی Slavin روی ۱۰۰ بیمار مبتلا به LGT، فعال

References

1. Sarma SK, Gupta AK, Mohan A, et al. Clinical presentation of tuberculosis in patients with AIDS: an Indian experience. Indian J Chest Allied Sci. 1997;39:213-20.
2. Fitzgerald D, Hass D. Mycobacterium tuberculosis. In: Mandel, Gerlad and Bennett .Principles and practice of infectious disease (6th ed) Philadelphia: churchill livingstone. 2005;2853.

3. Andronikou S, Welman CJ, Kader E. The CT features of abdominal tuberculosis in children. *Pediatr Radiol.* 2002; 32:75–81.
4. Adil A, Chikhaoui N, Ousehal A, Kadiri R. La tuberculose esplénique: a propos de douze cas. *Ann Radiol.* 1995; 38:403–407.
5. Agarwala S, Bhatnagar V, Mitra DK, et al. Primary tubercular abscess of the spleen. *J Pediatr Surg.* 1992; 27:1580–1581.
6. Bora P, Gomber S, Agarwal V, et al. Splenic tuberculosis presenting as hypersplenism. *Ann Trop Paediatr.* 2001;21:86–87.
7. Giladi M, Ransohoff KN, Lovett MA. Splenic abscesses due to *Mycobacterium tuberculosis* in patients with AIDS: is splenectomy necessary? *Rev Infect Dis.* 1991; 13:1030–1031.
8. Lozano F, Gomez-Mateos J, Lopez-Cortes L, et al. Tuberculous splenic abscesses in patients with the acquired immune deficiency syndrome. *Tubercle.* 1991; 72:307–308.
9. Porcel-Martin A, Rendon-Unceta P, Bascu-nana-Quirell A, et al. Focal splenic lesions in patients with AIDS: sonographic findings. *Abdom Imaging.* 1998;23:196–200.
10. Pramesh CS, Tamhankar AP, Rege SA, Shah SR. Splenic tuberculosis and HIV-1 infection [letter]. *Lancet.* 2002; 359:353.
11. Twomey JJ, Leavell BS. Leukemoid reaction to tuberculosis. *Arch Intern Med.* 1965; 116:21-8.
12. Dawborn JA, Cowling DC. Disseminated TB in bone marrow dyscrasias. *Aust Ann Med.* 1961;10:230-60.
13. Cooper W. Pancytopenia associated with disseminated Tuberculosis. *Ann Intern Med.* 1995;50:497-501
14. Kemp WE Jr, Jones W, Sohur S, Tisdale J. Late generalized tuberculosis: unusual features of an often overlooked disease. *South Med J.* 1995; 88(12):1221-5.
15. Slavin RE, Walsh TJ, Pollack AD. Late generalized tuberculosis: a clinical pathologic analysis and comparison of 100 cases in the preantibiotic and antibiotic eras. *Medicine (Baltimore).* 1980; 59(5):352-66.
16. Huang LM, Fang YH, Chiang PM, et al. Disseminated tuberculosis presenting as multiple hepatosplenic microabscesses and pancytopenia in a teenage boy. *J Formos Med Assoc.* 2004;103(12):939-42
17. Cassim KM, Gathiram V, Jogessar VB. Pancytopaenia associated with disseminated tuberculosis, reactive histiocytic haemophagocytic syndrome and tuberculous hypersplenism. *Tuber Lung Dis.* 1993; 74(3):208-10.
18. Bora P, Gomber S, Agarwal V, Jain M. Splenic tuberculosis presenting as hypersplenism. *Ann Trop Paediatr.* 2001; 21(1):86-7.

Disseminated Tuberculosis Presented by Hypersplenism

Momen Heravi M, MD*; Khanbanpoor M, MD*

Received: 11/Feb /2008

Accepted:22 / Nov/2008

Disseminated tuberculosis (DTB) refers to the concurrent involvement of at least two non-adjacent organs or sites of the body, or involvement of the blood or bone marrow by tuberculosis. Splenic invasion in TB can occur in either disseminated form or miliary tuberculosis. Occurrence of hypersplenism in TB is very rare. In this article, a case of DTB with hypersplenism is presented.

A 23 years old man citizen of Kashan was admitted complaining of fever, night sweats, anorexia, headache, weakness, shortness of breath and early satiety since 10 days ago. He was well until 9 months ago, when early satiety developed for the first time. Physical examination and ultrasonography of the abdomen revealed huge splenomegaly. The results of his blood tests showed pancytopenia but the X-ray and CT-scan of his chest were normal. Abdominal CT-scan revealed a mild hepatomegaly, huge splenomegaly, para-aortic, retroperitoneal and left inguinal lymphadenopathy. The patient underwent splenectomy. Pathologic examination of his liver, spleen and lymph node biopsies revealed caseous necrosis and granuloma formation due to TB. Finally, he was classified as a tuberculosis patient. After beginning the anti-tuberculosis treatment, all of his signs and symptoms disappeared. At the present time, his general condition is very good and he has no problem.

Huge splenomegaly and hypersplenism may occur during DTB. DTB can mimic lymphoma, so it should be considered in differential diagnosis of a huge spleen.

KEY WORDS: *DTB, Hypersplenism, Pancytopenia*

* Dept of Infectious Diseases, Kashan University of Medical Sciences and Health Services, Kashan, Iran