

گزارش یک مورد ارنولد کیاری و سیرنکس با تغییر شکل چنگالی دست‌ها و بالی شدن استخوان کتف

دکتر مجتبی خزایی (MD)^۱ - دکتر مهرداد خت مزده (MD)^۱ - دکتر سحر مرادی (MD)^۱

*نویسنده مسئول: گروه نورولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

پست الکترونیک: mehrdokhtmazde@yahoo.com

تاریخ دریافت مقاله: ۹۴/۰۱/۱۹ - تاریخ ارسال: ۹۴/۰۳/۰۷ - تاریخ پذیرش: ۹۴/۰۴/۲۱

چکیده

مقدمه: ناهنجاری ارنولد کیاری، نزول تانسیل‌های مخچه و ساقه‌ی مفرز به سمت سوراخ بزرگ جمجمه (فورامن مکنوم) است که در بیشتر موارد با سیرنکس همراهی دارد. اغلب بیماران با نزول تانسیل‌های بالای ۱۲ mm نشانه‌دار می‌شوند. تشخیص براساس شرح حال و معاینات بالینی و یافته‌های MRI است. در این مطالعه به گزارش بیماری پرداخته می‌شود که با تغییر شکل چنگالی شدن دست‌ها (Claw Hand) مراججه کرده بود.

معرفی بیمار: بیمار مردی ۳۶ ساله کارگر ساختمانی بدون پیشینه‌ای قبلی با شکایت ضعف خفیف و بدشکلی در اندام‌های فوقانی مراججه کرده بود. وی از ۸ سال پیش دچار ناتوانی بدون درد با برتری دست چپ و با پیشرفت کم شده بود. در عایقنه مفرز و اعصاب لاغری اندام‌های فوقانی هر دو سمت به همراه دست چنگالی دو طرفه (نشانه‌های درگیر نورون محركه تحتانی) و در اندام تحتانی سفتی و دفلکس‌های افزایش یافته همراه با پنسک مثبت دو طرفه (علائم درگیری نورون محركه فوقانی) و در MRI گودن ارنولد کیاری تیپ ۱ همراه با سیرنکس در C۲-T۴ وجود داشت. نامیرده برای اقدام بیشتر به سرویس جراحی مفرز و اعصاب معروفی شد.

نتیجه نهایی: در هر بیمار با علائم ضعف تدریجی همراه با لاغری و بدشکلی در اندام‌های فوقانی که بدون درد و با شروع پیشرونده باشد بایستی به فکر ضایعات گردنی مانند سیرنکس بوده و تأیید تشخیص آن با روش تصویربرداری به تشدید مغناطیسی (MRI) است.

کلید واژه‌ها: ناهنجاری ارنولد کیاری

مجله دانشگاه علوم پزشکی گیلان، دوره بیست و چهارم شماره ۹۶، صفحات: ۱۱۱-۱۰۷

مقدمه

که اغلب موارد دو طرفه بوده اما می‌تواند یک طرفه نیز باشد. سن شایع آن به‌ویژه در نوع همراه با ناهنجاری کیاری ۴۰-۲۰ سالگی است و مرد و زن را به نسبت برابر درگیر می‌کند. درمان تا مراحل بدون علامت حمایتی است و در صورت بروز علائم، درمان جراحی پیشنهاد می‌شود. پیشرفت علائم می‌تواند بصورت کم کم و آهسته یا تند و ناگهانی باشد (۳، ۵، ۶). در این مطالعه به گزارش بیماری در این زمینه می‌پردازیم و که با تغییر شکل چنگالی شدن دست‌ها مراججه کرده بود.

معرفی بیمار

بیمار مردی ۳۶ ساله کارگر ساختمانی بدون هیچ پیشینه‌ای از بیماری‌های قبلی و مادرزادی بود که با شکایت ضعف خفیف و بدشکلی در اندام‌های فوقانی مراججه کرده بود. علائم بیمار از حدود ۸ سال پیش به صورت ضعف خفیف بدون درد در

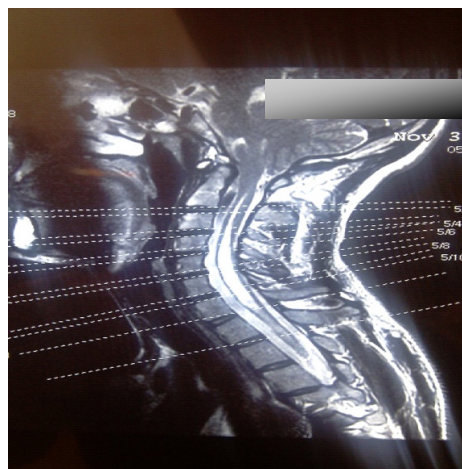
ناهنجاری ارنولد کیاری نزول تانسیل‌های مخچه و ساقه‌ای به سمت فورامن مکنوم است که در بیشتر موارد با سیرنکس همراهی دارد. اغلب بیماران با نزول تانسیل‌های بالای ۱۲ mm نشانه‌دار هستند (۱و۲) نشانه‌ها شامل سردرد، اتاكسی مخچه‌ای و فلچ ۴ اندام است که پیش رونده بوده و گاهی نیستاگوموس به سمت پائین همراه با علائم سیرنکس دیده می‌شود (۳و۴). تشخیص بر پایه شرح حال و معاینه بالینی و یافته‌های MRI است. اختلال و بلوك مسیر مایع مغزی نخاعی با مکانیسم ناشناخته‌ای می‌تواند منجر به هیدروسفالی یا تشکیل سیرنکس شود. سیرنکس حفره‌دار شدن کانال مرکزی نخاع است که می‌تواند خود را به صورت ضعف و لاغری (اتروفی) در دست‌ها و اختلال حس تجزیه‌ای (از بین رفتن حس درد و حرارت در حضور طبیعی بودن حس موقعیت و ارتعاش) بویژه با الگوی شنل مانند نشان دهد

طبیعی بود. در معاینه موتور در ماهیچه‌های اندام‌های فوقانی هر دو سمت لاغری وجود داشت و توان اندام‌های فوقانی کمی کاهش یافته بود. در هر دو سمت بدشکل شدن چنگالی مشهود بود. شکل ۱



ب) دستهای بیمار از نمای خلف

در معاینات دیگر اسکولیوز و انحنای قفسه سینه و کوتاهی گردن مشهود بود. همچنین، بالی شدن استخوان کتف در سمت چپ (Winged Left Scapula) وجود داشت.
با توجه به یافته‌های نورون محرکه فوقانی در اندام‌های تحتانی و نورون محرک تحتانی در اندام‌های فوقانی برای بیمار MRI از ناحیه گردن درخواست شد(شکل ۲).

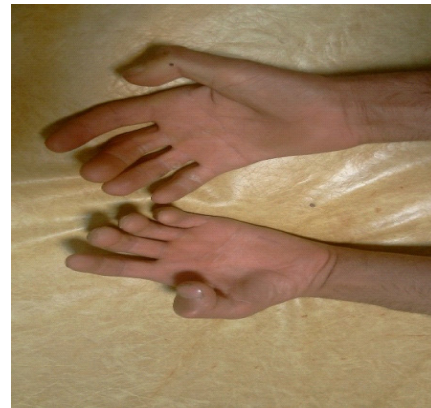


ب

شکل ۲: الف: نزول مخچه و وجود سیرنکس در نمای طرفی به صورت هایپرسیگنال ب: وجود سیرنکس به صورت نمای هایپرسیگنال که در چند مقطع نخاعی گردنی و سینه‌ای دیده می‌شود. ارنولد کیاری تیپ ۱ همراه با سیرنکس که از C۴ تا C۵ کشیده شده بود وجود داشت.

دست چپ شروع شده بود که به تدریج پیشرفت کرده و سپس به صورت تدریجی دست راست را نیز درگیر کرده بود. بیمار از سردردهای گاه گاهی در ناحیه پس سری نیز شکایت داشت.

در معاینه بیمار از نظر مسایل شناختی و اعصاب جمجمه‌ای



الف) دستهای بیمار از نمای قدام

شکل ۱. چنگالی شدن دستهای بیمار از دو نمای قدامی و خلفی

در اندام تحتانی سفتی شدید وجود داشت و قدرت اندام‌های تحتانی طبیعی بود. پاسخ تاندونی در اندام‌های فوقانی کاهش و در اندام‌های تحتانی افزایش یافته و علامت بابنسکی در هر دو سمت مثبت بود. در معاینه حسی کاهش خفیف حس درد و حرارت در نواحی دلتویید و گردن و قسمت فوقانی سینه‌ای وجود داشت و حس موقعیت در دو سمت مختلف بود. معاینه مخچه طبیعی و راه رفتن بیمار اسپاستیک بود.



الف

بحث و نتیجه‌گیری

برخی بیماران برای دهه‌ها بدون پیشرفت علائم زندگی می‌کنند اما اغلب به صورت آهسته پیشرفت کرده و در مدت ۵ تا ۲۰ سال وابسته به صندلی چرخدار می‌شوند (۵). همان‌طور که ذکر شد علائم و اختلال حسی در اغلب موارد شروع دو طرفه دارد و یافته‌های حسی اغلب آشکار هستند اما در این بیمار شکایت اصلی بدشکلی دست‌ها بود که به صورت غیرقرقینه و تدریجی شروع شده بود و اختلال حسی ناچیز بود. با توجه به ضایعه‌ی وسیع و تاخیر تشخیص، بیمار، چجار لاغری شدید و بالی شدن استخوان کتف، چنگالی شدن دست‌ها در دو طرف شده بود و همچنین اختلال حس موقعیت نیز ثانویه به گسترش ضایعه، وجود داشت. با توجه به موارد گزارش شده با اقدام جراحی تعدادی از این بیماران درمان‌پذیرند. لذا تشخیص بهنگام و سریع بیماری اهمیت ویژه‌ای دارد. روش‌های جدیدی نیز برای درمان شناخته شده (۱۳) و نویسنده مقاله‌ای در آمریکا در سال ۲۰۱۴ در گزارش موردي خود دستکاری ستون مهره‌ای (Manipulation Spinal) را معرفی کرده است (۱۴). c.liang نیز در مطالعه خود بر ۲۱ بیمار در سال ۲۰۱۴ در چین برداشتن فشار از روی حفره خلفی را از راه برداشتن فیسور ممبران سربیلومدولاری و دوراپلاستی پیشنهاد کرده است (۱۵).

نتیجه نهایی: در هر بیمار با علائم ضعف تدریجی توان با لاغری و بدشکلی در اندام‌های فرقانی که بدون درد و با آغاز پیشرونده باشد بایستی به فکر ضایعه گردن مانند ارنولد کیاری به سیرنکس و تأیید تشخیص آن با روش تصویربرداری مثل MRI بود.

نویسنده‌گان اعلام می‌دارند که هیچ‌گونه تضاد منافعی ندارند.

ناهنجاری ارنولد کیاری تیپ ۱ به هرمنی تانسیل‌های مخچه بیش از ۵ میلی‌متر از فورامن مگنوم گفته می‌شود (۱). کاهش حجم و کاهش فضای حفره خلفی جمجمه بویژه ثانویه به هیپوپلازی بازیواکسیپیتال و گاهی در پی پلاتی بازیا (مشکلات تکاملی در قاعده‌ی جمجمه) منجر به نزول مخچه می‌شود. علل ارنولد کیاری متعدد و دو دسته‌ی کلی تقسیم می‌شود:

۱. عوامل ارثی و عوامل مادرزادی

۲. عوامل محیطی و اکتسابی مانند تروما و تومورها که منجر به افزایش فشار داخل جمجمه می‌شوند (۷). ارنولد کیاری با سیرنگومیلی همراهی دارد. سیرنگومیلی بیشتر در بخش گردنی رخ می‌دهد. همراهی با اختلال مادرزادی ستون مهره‌ها مانند انحنای (اسکولیوز) مهره‌های سینه‌ای و چسبندگی مهره‌ها نیز به صورت نادر دیده می‌شود. در این بیمار نیز اسکولیوز مشهود بود. در مطالعات متعددی به تظاهر متفاوت سیرنکس پرداخته شده است (۳).

پسر ۱۲ ساله‌ای در سال ۲۰۱۳ در کره معرفی شد که تظاهر ارنولد کیاری وی راه رفت روى انگشتان پا بود (۸). در سال ۲۰۱۴ در هند فردی با تظاهر بالی شدن استخوان کتف (۹) و در سال ۲۰۱۴ در امریکا فرد چجار ارنولد کیاری را با انحراف متناوب چشم‌ها به داخل و نیستاگموس‌های افقی تشدید شونده با حرکت‌های همراه چشم شناسایی کرده‌اند.

در سال ۲۰۱۳ در انگلستان فردی چجار سیرنکس و ارنولد کیاری با اختلال حس تجزیه‌ای و تحیلی عضلانی در دست معرفی شد (۱۱). در سال ۲۰۱۳ در ژاپن دختری ۱۰ ساله چجار ارنولد کیاری که با حمله‌های قطع تنفس مرکزی خواب مراجعة کرده بود، معرفی شد (۱۲). پس از تشخیص بیماری

منابع

- 1.Elster AD, Chen MY . Chiari malformation:clinical and radiology reappraisal. Radiology 1992;183:347-53.
- 2.Jiang X, Qiu B, Wang X. MRI observation on Arnold-Chiari I malformation. Hunan Yi Ke DaXue Xue Bao 1998;23(2):194–6
- 3.Ropper A, Martin S, Klein J. Adams and Victor's Principles of Neurology. 10th ed . Philadelphia ; MC Grawhill,2014:c36 p1015-1016.
4. Kesler R, Mendizabal JE. Headache in Chiari malformation: a distinct clinical entity?. J Am Osteopath Assoc 1999; 99(3):153–6.
5. Rowland LP, Timothy AP. Merritt's Neurology .12thed.London ;LWW ,2010: c:149 p551-557.
- 6.Daroff RB, Fenichel GM , Jankovic J. Bradley 's neurology in clinical practice .6th ed .Philadelphia; Elsevier , 2012 : 1836 .

- 7.Cesmebasi A, Loukas M. The Chiari malformations: A review with emphasis on anatomical traits. *Clin Anat* 2014 ; Jul 25. doi: 10.1002/ca.22442.
- 8 . Gi Hoon Hwang, Ghi Chan Kim, Ho Joong Jeong, Young-Joo Sim, Yong Seok Park. Arnold Chiari I Malformation with Tip-Toe Gait: A Case Report. *Korean J spine* 2013; 10(1):38-40
- 9.Chandran V, Scapular winging in a patient with Arnold-Chiari malformation type 1 and syringomyelia. *BMJ Case Rep* 2014 ;31:2014.
10. Ghasia FF, Gulati D, Westbrook EL, Shaikh AG. Viewing condition dependence of the gaze-evoked nystagmus in Arnold Chiari type 1 malformation. *J Neurological Sci* 2014 Apr 15; 339(1):134-9.
- 11.Waqar M, Vohra AH. Dissociated sensory loss and muscle wasting in a young male with headaches: syringomyelia with type 1 Arnold-Chiari malformation. *BMJ Case Rep* 2013 ;29;2013,bcr2013201708.
12. Kitamura T, Miyazaki S.Type I Chiari malformation presenting central sleep apnea. *Auris Nasus Larynx* 2014;41(2):222-4. doi: 10.1016/j.anl.2013.07.011. Epub.
- 13.Tieppo Francio V. Syringomyelia and Arnold-Chiari malformation associated with neck pain and left arm radiculopathy treated with spinal manipulation *BMJ Case Rep* 2014;2014. pii: bcr2014207319. doi: 10.1136/bcr-2014-207319.
- 14.Sargent AW, Cofano GP. Chiropractic care for headaches and dizziness of a 34-year-old woman previously diagnosed with Arnold-Chiari malformation type 1. *J Chiropr Med* 2014 Sep;13(3):192-5. doi: 10.1016/j.jcm.2014.07.004.
15. Liang C, Dong QJ. Posterior fossa decompression combined with resection of the cerebellomedullary fissure membrane and expansile duraplasty: a radical and rational surgical treatment for Arnold-Chiari type I malformation. *Cell Biochem Biophys* 2014;70(3):1817-21. doi: 10.1007/s12013-014-0135-x.

A Case Report of Arnold-Chiari Malformation and Syrinx with Claw Hand Deformity and Scapular Winging

Khazaei M (MD)¹ - *Mazdeh M (MD)¹ -Moradi S (MD)¹

*Corresponding Address: Department of Neurology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamada, Iran

Email: mehrdokhtmazdeh@yahoo.com

Received: 08/Apr/2015 Revised: 28/May/2015 Accepted: 12/Jul/2015

Abstract

Introduction: Arnold-Chiari malformation is the brain stem and cerebellum tonsils descent into the foramen Magnum and often associated with Syrinx. Most patients are symptomatic when descending tonsils are over 12mm. Diagnosis is based on history and physical examination and MRI findings. The present study reports the case with claw hand deformity and syrinx.

Case Report: A 36-year-old construction worker who had no history of previous illness presented with mild weakness and deformity of the upper limbs and had experienced 8 years ago this situation without pain in the left hand with the gradual progress. In neurological examination, atrophy in both the upper limbs with bilateral claw hands and in the lower extremity spasticity and increased reflexes and positive bilateral Babinski sign were seen. MRI shows Arnold-Chiari malformation with syrinx of cervical cord from C2 to T4. He was referred to neurosurgery Service for further treatment.

Conclusion: In any patients with symptoms associated with progressive weakness and atrophy of the upper limb deformity which is painless and progressive onset, Syrinx is suspected and we need to confirm the diagnosis of cervical lesions with magnetic resonance imaging (MRI) .

Conflict of interest: non declared

Keywords: (Arnold Chiari I Malformation)

Journal of Guilan University of Medical Sciences, No: 96, Pages: 107-111

Please cite this article as: Khazaei M, Mazdeh M, Moradi S. A Case Report of Arnold-Chiari Malformation and Syrinx with Claw Hand Deformity and Scapular Winging. J of Guilan University of Med Sci 2015; 24(96):107-111. [Text in Persian]