

CASE REPORT

معرفی یک مورد میوپاتی التهابی همراه با آنمی سیدروبلاستیک

دکتر راضیه فلاح^۱، دکتر سید محمد رضا مرتضوی زاده^۲، دکتر فریبا بیشن^۳

چکیده

سندرم میوپاتی میتوکندریال، آنمی سیدروبلاستیک و اسیدوز لاکتیک (MLASA) یکی از بیماری‌های میتوکندریال است که از همراهی این علایم به عنوان یکی از سندرم‌های جدید میتوکندریال یاد شده، که تا به حال هفت مورد از آن در مقالات گزارش شده است. در این مقاله ما به معرفی کودکی که میوپاتی التهابی همراه با آنمی سیدروبلاستیک و اسیدوز لاکتیک دارد، می‌پردازیم. بیمار پسر ۸/۵ ساله ای است که با ضعف عضلانی پیشرونده اندام تحتانی، عدم توانایی در راه رفتن از ۴ ماه قبل و رنگ پریدگی مراجعه کرده است. در بررسی پاراکلینیکی آنمی سیدروبلاستیک، اسیدوز لاکتیک و افزایش چشمگیر آنزیم‌های عضلانی مشاهده و بیوپسی عضله میوزیت گزارش شد. بیمار تحت درمان با پردیزولون خوارکی، اسید فولیک^۶ و فیزیوتراپی منظم قرار گرفت. ۴ ماه بعد کودک مجدداً به راه افتاد و فعالیت تحصیلی خود را آغاز کرد.

واژه‌های کلیدی: آنمی سیدروبلاستیک، میوزیت، اسیدوز لاکتیک، میوپاتی میتوکندریال

مقدمه

ژنتیکی وی با سایر بیماری‌های میتوکندریال تا به حال شناخته شده مطابقت نداشت.^(۴) با مطالعات بعدی که در زمینه بررسی ژن مسئول این بیماری و بررسی دقیق تر با میکروسکوپ الکترونی انجام شد، در سال ۲۰۰۴، مجموعه این علایم به عنوان سندرم MLA SA (mitochondrial yopathy, lactic acidosis, and sideroblastic anemia) به عنوان یکی از سندرم‌های جدید میتوکندریال شناخته شد که ژنتیکی متفاوت از سایر بیماری‌های میتوکندریال شناخته شده قبلی دارد.^(۵)

آخرین بیمار که هفتمنی مورد می‌باشد در سال ۲۰۰۵ گزارش شده است.^(۶)

دو فنوتیپ کلینیکی اصلی میوپاتی میتوکندریال به شرح زیر است:

۱- ضعف عضلانی پیشرونده که اغلب شدت آن نوسان دار بوده

آنمی سیدروبلاستیک یکی از آنمی‌های میکروسیتیک نادر در اطفال است که در آن اختلال در سنتز هم(heme) منجر به احتباس آهن در میتوکندری می‌شود.^(۱)

همراهی آنمی سیدروبلاستیک، میوپاتی و اسیدوز لاکتیک اولین بار در سال ۱۹۷۴ و سپس در ۱۹۹۴ گزارش شد.^(۲) در سال ۱۹۹۵ از همراه بودن این علایم به عنوان یک سندرم جدید یاد شده است، اگرچه در بررسی بیوپسی عضله این بیمار توسط میکروسکوپ الکترونی، میتوکندری‌های بزرگ و نامنظم دیده شد اما بررسی

*-نویسنده مسئول: استادیار گروه اطفال - فوق تخصص مغز و اعصاب کودکان،
تلفن: ۰۳۵۱۸۲۲۴۱۰۰، نامبر: ۰۳۵۱۸۲۲۴۰۰۰-۹

Email: kavosh252006@yahoo.com

-۲- استادیار بخش داخلی - فوق تخصص هماتولوژی و انکولوژی

-۳- استادیار گروه پاتولوژی

-۴- انسانگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد
تاریخ دریافت: ۱۳۸۵/۹/۳۰
تاریخ پذیرش: ۱۳۸۵/۹/۲۱

و عضله، سرعت هدایت عصبی طبیعی اما الکترومیوگرافی به نفع پروسه میوپاتیک می باشد.

بیوپسی انجام شده از عضله، انفیلتراسیون لنفوسيتها را در اطراف عروق و نیز درون فاسیکلهای عضلانی نشان داد که میوزیت را

Hb = 8.1 gr/dl (11.5 – 15.5)	MCV = 54.3 fL (77-95)
RDW = 27.5 % (10-14)	WBC = 11800 cells/mm ³ (poly = 47%, L = 49%)
PLT = 250 * 10 ⁹ /L (150-400)	Ferritin = 93 ng/cc (7-140)
TIBC = 312 µg/cc(250-400)	serum iron = 63 µg/dl(22-184)
Reticulocytes = 4.5%	ESR = 15mm/hr , CRP = negative
SGPT = 160 U/L (< 40)	SGOT = 107 U/L (< 40)
CPK = 3715 U/L (5-130)	Aldolase = 12.2 U/L (1.2-8.8)
Serum LDH= 2452U/L (150-500)	Serum Lactate = 35 mg/dl (0-20)

طرح می سازد. در بیوپسی مغزاستخوان، هیپرپلازی رده اریتروئید و سیدروبلاست های حلقوی مشاهده شد.

بیمار با احتمال پلی میوزیت تحت درمان با پردنیزولون خوراکی ۱/۵ mg/Kg/Day ، اسیدوفولیک و ویتامین B6 قرار گرفت. همزمان فیزیوتراپی روزانه منظم شروع شد. بعد از دو ماه آنزیم های عضلانی به حد نرمال رسید و خمیدگی اندام های تحتانی نیز برطرف شد اما هموگلوبین در حد ۹/۵ گرم/دسمی لیتر باقی ماند و با نرمال شدن CPK، کورتن به ۰/۵ mg/Kg/ Day کاهش داده شد. با کورتن درمانی و اقدامات مفید توانبخشی، چهار ماه بعد از درمان کودک مجدداً به راه افتاد.

در حال حاضر که ۲/۵ سال از پیگیری وی می گذرد، ضعف خفیف عضلات پروگزیمال اندام تحتانی وجود دارد و کودک تحصیلات خود را ادامه می دهد اما آنمی میکروستیک همچنان باقی است.

بحث

در این بیمار، ضعف عضلانی شدید و پیشرونده، پتوz دو طرفه، آنمی سیدروبلاستیک و اسیدوز لاکتیک دیده شد که همگی یافته های اصلی بیماریهای میتوکندریال (Mitochondrial cytopathies) هستند.

و شروع آن از موقع تولد تا دهه هفتم عمر است، اگر چه اغلب در طی دو دهه اول عمر علامت دار می شود.

۲- میوپاتی به صورت پتوz و اکسترنال افتالموپلزی مزمن پیشرونده^(۷).

ما در این مقاله به معرفی کودکی با تظاهرات سندروم MLA SA و پتوz خفیف دو طرفه می پردازیم.

معرفی بیمار

بیمار پسر ۸/۵ ساله، اهل و ساکن یزد که به علت ضعف عضلانی، رنگ پریدگی و از دست دادن توانایی راه رفتن مراجعه کرده است. مشکل وی از ۶ ماه پیش به صورت ضعف پروگزیمال اندام تحتانی شروع شده که به تدریج تشدید یافته است به طوری که از ۴ ماه قبل قادر به راه رفتن نیست. همزمان ضعف عضلانی خفیف تا متوسط اندام فوقانی نیز وجود داشته داشت اما کودک قادر به استفاده از دیستال اندام فوقانی بوده و اختلالی در نوشتن وی به وجود نیامده است.

والدین بیمار سابقه ای از وجود تب، راش پوستی، تشنج و یا مصرف داروی خاصی را ذکر نمی کنند. وی فرزند اول از والدین غیر منسوب می باشد که تا قبل از اختلال راه رفتن، در کلاس دوم دبستان تحصیل می کرده است. در معاینه، وزن ۱۸ کیلوگرم، قد ۱۱۵ سانتیمتر و پتوz خفیف دو طرفه مشهود بوده و مخاط کاملاً رنگ پریده داشت. معاینه قلب و ریه کودک طبیعی و در معاینه شکم، کبد حدود ۲-۳ سانتی متر و طحال در حد ۳-۴ سانتی متر زیر لبه دنده لمس می شد. در معاینه عصبی، بیمار کاملاً هوشیار بوده و به سوالات درست پاسخ می دهد. معاینه اعصاب کرانیال نرمال، قدرت عضلانی اندام تحتانی دیستال ۲ تا ۳ از ۵ و پروگزیمال ۵ / ۰ اما اندام فوقانی دیستال و پروگزیمال ۳/۵ می باشد. اندام های تحتانی تا حدی دستگیر دارند. DTR دو طرف هیپوکتیو و رفلکس کف پایی دو طرف فلکسور می باشد. یافته های آزمایشگاهی بیمار به شرح زیر است ANA & anti-ds-DNA منفی بوده و TFT, PTH, C₃, C₄, C₅₀ Hb electrophoresis آنالیز گازهای خون شریانی اسیدوز متابولیک خفیف را نشان داد.

اکوکاردیوگرافی انجام شده نرمال گزارش شد و در نوار عصب

ضعف عضلانی پیشرونده کودکی، آنمی سیدروبلاستیک با شروع در دوره نوجوانی، میوپاتی و اسیدوز لاکتیک عالیم اصلی سندروم MLASA هستند^(۹). در مطالعات ژنتیکی و بررسی کروموزومی این سندروم، ذکر شده است که این بیماری ناشی از متاپسیون در ژن سازنده آنزیم پسودویوریدین سنتتاز یک (PUS1) است که این ژن روی کروموزوم ۱۲ قرار دارد. متاپسیون missense و جابجایی اسیدهای آمینه T->C ۶۵۶ باعث می‌شوند که این آنزیم ساخته نشود. محل اثر این آنزیم، tRNA است لذا کاهش پسودویوریدیلاسیون tRNA را به عنوان اتیولوژی سندروم MLASA ذکر کرده اند^(۱۰، ۱۱).

در اکثر بیماران معرفی شده در گزارش‌های قبلی فقط به همراهی این عالیم بسته شده و یافته‌های بالینی دیگری ذکر نشده و بیشتر در باره ژنتیک این سندروم وجود موارد مشابه در خانواده صحبت شده است^(۳، ۴، ۶، ۱۱).

در یکی از مقاله‌ها، خواهر و برادری که به غیر از عالیم یاد شده در این سندروم، میکروسفالی، فیلتروم بلند، High palate، در لبه داخلی پلک که باعث ساییدگی و زخم قرنیه می‌شود^(۱) نیز داشتند، گزارش شده است^(۴). در یکی از موارد قبلی بیمار از نارسایی پانکراس نیز رنج می‌برد^(۳).

در دو مورد از بیماران گزارش شده قبلی، عقب ماندگی ذهنی و قیafe دیسمورفیک نیز دیده شد که خوشبختانه در بیمار ما این مشکلات وجود نداشت^(۴، ۶).

در میوپاتی میتوکندریال پیشرونده، ضعف عضلانی عمدتاً پروگزیمال است که اندام فوقانی به مراتب بیش از اندام تحتانی در گیر می‌شود اما در بیمار معرفی شده، ضعف عضلانی اصلی در پاها مشاهده شد^(۷).

در یکی از مقالات بیماری با ضعف عضلانی ژنرالیزه و افزایش چشمگیر آنزیم‌های عضلانی معرفی می‌شود که در بیوپسی از عضله، ارتash لفوسیت داشته و با میکروسکوپ الکترونی، میوپاتی میتوکندریال وی اثبات می‌گردد. مؤلف اظهارهای کند که بیماری‌های میتوکندریال ممکن است میوپاتی‌های التهابی را تقلید کنند، بنابراین در تشخیص افتراقی پلی میوزیت باید به فکر

میتوکندری از بزرگترین ارگان‌های سلولی است که ۲۵٪ از حجم سیتوپلاسم را اشغال می‌کند و تعداد آن در سلول از چند صد تا چند هزار متغیر است که DNA آن (MtDNA) از DNA هسته ای مجزا می‌باشد. میزان متاپسیون MtDNA، هفت تا ده برابر DNA هسته است. فعالیت اصلی میتوکندری، فسفوریلاسیون اکسیداتیو است که از طریق فسفوریلاسیون آدنوزین دی‌فسفات، انرژی به صورت ATP تولید می‌کند^(۷).

در هر بیمار با درگیری بدون علت قابل توضیح و پیشرونده ارگان‌های متعدد باید میتوکندریوپاتی‌ها را در نظر گرفت. بیماری‌های میتوکندریال یک سیر مزمن، آهسته پیشرونده دارند که شدت عالیم آن از ضعف عضلانی خفیف بعد از فعالیت طولانی تا اسیدوز لاکتیک کشنده نوزادی متغیر بوده و زمان شروع عالیم از چند روز اول بعد از تولد تا سنین میانسالی متفاوت است. تقریباً کم و بیش تمام سیستم‌ها در سیتوپاتی میتوکندریال درگیر می‌شوند که عالیم آن به شرح زیر است:

- ۱) مغز: لکوانسفالوپاتی، سکته، آتروفی، صرع، کلسیفیکاسیون، درگیری نرون محركه فوقانی، عالیم اکستراپیرامیدال
- ۲) سیستم عصبی محیطی: میوپاتی، نوروپاتی، اسیدوز لاکتیک
- ۳) آندوکرین: کوتاه قدری، دیابت، آمنوره، تأخیر بلوغ، هیپوگنادیسم، هیپرلیپیدمی

- ۴) قلب: آریتمی، کاردیومیوپاتی، نارسایی قلب
- ۵) چشم: کاتاراکت، گلوكوم، آتروفی اپتیک، رتینوپاتی
- ۶) گوش: کری، وزوز گوش، سرگیجه محیطی
- ۷) گوارش: استفراغ، اسهال، دیس فائزی، پانکراتیت، نارسایی پانکراس، هپاتومگالی، انسداد کاذب روده
- ۸) کلیه: کیست، نارسایی کلیه
- ۹) مغز استخوان: آنمی سیدروبلاستیک^(۸).

تشخیص بیماری‌های میتوکندریال براساس بررسی آنزیم‌های میتوکندری، اندازه گیری کمپلکس‌های زنجیره تنفسی، آنالیز متاپسیون DNA میتوکندری و مطالعه دقیق اجزای میتوکندری توسط میکروسکوپ الکترونی است که متأسفانه ما از داشتن آن، که ابزار اصلی تشخیص بیماری‌های میتوکندریال است، محروم می‌باشیم.

نیز نرمال شدن سطح CPK تاکنون شد. شاید این تداوم اثر ناشی از برطرف شدن التهاب عضله با کورتن و نقش چشمگیر درمان با استروپید در میوزیت و یا متفاوت بودن ژنتیک این بیمار باشد که نیاز است بررسی بیشتر با ابزارهای تشخیصی دقیق (مطالعه ژنتیکی، اندازه گیری آنزیم های میتوکندری و کمپلکس های زنجیره تنفسی، میکروسکوپ الکترونی و...) که متأسفانه در دسترس ما نیست، صورت گیرد.

میوپاتی میتوکندریال بود^(۱۲). لذا در تشخیص میتوکندریال بودن، میوزیت بیمار مایاز به ابزار تشخیصی اصلی که میکروسکوپ الکترونی است بیش از پیش آشکار می گردد.

در درمان میوپاتی میتوکندریال ذکر شده که کورتیکواستروپید می تواند باعث بهبودی موقت قدرت عضلانی و نیز نرمال شدن سطح آنزیم های عضلانی شود^(۷،۱۳)، اما اثربخشی کورتن خوراکی خوشبختانه در بیمار ما، تداوم یافت و منجر به راه افتادن کودک و

References

- 1- Richard E. Behrman, M.Kliegman, B. Jenson. *Other microcytic anemia*. Nelson Textbook of Pediatrics, W.B Saunders 2004: 17th ed:1616.
- 2- Rawles JM, Weller RO. *Familial association of metabolic myopathy, lactic acidosis and sideroblastic anemia*. Am J Med , 1974 JUN; 56 (6):891-7.
- 3- Casademont J, Barrientos A, Cardellach F, Rotig A, Grau JM, Montoya J, et al. *Multiple deletions of mtDNA in two brothers with sideroblastic anemia and mitochondrial myopathy and in their asymptomatic mother* . Hum Mol Genet 1994 , Nov;3(11):1945-9.
- 4- Inbal A, Avissar N, Shaklai M, Kuritzky A, Schejter A, Ben-David E, et al. *Myopathy, lactic acidosis, and sideroblastic anemia: a new syndrome*. Am J Med Genet. 1995 Jan 30; 55(3):372-8.
- 5- Bykhovskaya Y, Casas K, Mengesha E, Inbal A, Fischel-Ghodsian N. *Missense mutation in pseudouridine synthase 1 (PUS1) causes mitochondrial myopathy and sideroblastic anemia (MLASA)*. Am J Hum Genet. 2004 : Jun; 74(6): 1303-8. Epub 2004 Apr 22.
- 6- Zeharia A, Fischel-Ghodsian N, Casas K, Bykhovskaya Y, Tamari H, Lev D, Mimouni M, Lerman-Sagie T. *Mitochondrial myopathy, sideroblastic anemia, and lactic acidosis: an autosomal recessive syndrome in Persian Jews caused by a mutation in the PUS1 gene*. J Child Neurol. 2005 May;20(5):449-52.
- 7- John H. Menkes. *Metabolic disease of the nervous system*, John H. Menkes, Harvey B. Sarnat, Child Neurology. Philadelphia: Lippincott, 2000, 6 th ed; 135- 147.
- 8- Finsterer J . *Mitochondriopathies* . Eur J Neurol. 2004 Mar;11(3):163-86.
- 9- Casas KA, Fischel – Ghodsian N. *Mitochondrial myopathy and sideroblastic anemia*. Am J Med Genet A. 2004: Mar 1;125(2):201-4.
- 10- patton JR, Bykhovskaya Y, Mengesha E, Bertolotto C, Fischel-Ghodsian N. *Mitochondrial myopathy and sideroblastic anemia (MLASA): missense mutation in the pseudouridine synthase 1 (PUS1) gene is associated with the loss of tRNA pseudouridylation*. J Biol Chem. 2005: May 20; 280(20):19823-8. Epub 2005 Mar 16.
- 11- Casas K, Bykhovskaya Y, Mengesha E, Wang D, Yang H, Taylor K, Inbal A, Fischel- Ghodsian N. *Gene responsible for mitochondrial myopathy and sideroblastic anemia (MSA) maps to chromosome 12q24.33*. Am J Med Genet A. 2004: May 15;127(1):44-9.
- 12- Corrado A , Cantatore FP, Serlenga L, Amati A, Petruzzella V, Lapadula G. *Mitochondrial disease mimicking polymyositis : a case report* . Clin Rheumatol. 2002: Sep ; 21 (5):411-4.
- 13- Fujimoto S, Ueyama H, Mita S, Kumamoto T, Tsuda T. *A case of chronic progressive external ophthalmoplegia presenting as inflammatory myopathy* . Rinsho Shinkeigaku.1998: Mar ; 38(3):228-32.