

## CASE REPORT

# معرفی یک مورد سندروم نفریت اینترستیشیال حاد و یووئیتیس

دکتر نادر نوری ماجلان<sup>۱</sup>، دکتر ریحانه عزیزی<sup>۲</sup>، دکتر احسان فتوحی اردکانی<sup>۳</sup>

### چکیده

همزمانی نفریت اینترستیشیال و یووئیتیس که سندروم نفریت توبولو اینترستیشیال و یووئیتیس نامیده می‌شود (TINU) یک نوع غیرمعمول و ناشایع از نفریت اینترستیشیال می‌باشد که بعد از رد کردن سایر تشخیص‌های افتراقی، تشخیص داده می‌شود. بیمار معرفی شده آفای ۳۸ ساله با نارسایی حاد کلیه و یووئیتیس می‌باشد که در بیوپسی کلیه نفریت اینترستیشیال حاد تشخیص داده شد و با توجه به عدم وجود علایم کلینیکی و پاراکلینیکی سایر علل نفریت اینترستیشیال و یووئیتیس مانند بیماری و گنگرانولوماتوزیس، سندروم شوگرن، سارکوئیدوز، تشخیص سندروم TINU برای بیمار مطرح شد و تحت درمان با کورتن خوارکی و چشمی قرار گرفت. بیماری پاسخ مناسب به درمان داشت.

**واژه‌های کلیدی:** نفریت اینترستیشیال، یووئیتیس، نارسایی حاد کلیه

### مقدمه

بیشترین مبتلایان TINU Syndrome را زنان جوان در سنین ۱۵-۳۰ سالگی تشکیل می‌دهند. نسبت زن به مرد ۳/۱ می‌باشد. ما در این مقاله به معرفی مرد ۳۸ ساله‌ای که مبتلا به نفریت اینترستیشیال حاد همراه با یووئیتیس بود می‌پردازیم. معرفی بیمار: بیمار آفای ۳۸ ساله‌ای است که از دو ماه قبل به دنبال سرماخوردگی به صورت آبریزش بینی، سرفه خشک و گلو درد بوده است، تحت درمان با اریترومایسین قرار می‌گیرد. در طول این دو ماه علایم خستگی، احساس کسالت، کاهش وزن در حدود ۱۵ کیلوگرم، تهوع، تکرر ادرار و ناکچوری داشته و دچار سوزش، احساس جسم خارجی، فتوفوبي، کاهش بینایی و درد در چشم چپ شده و به علت نارسایی حاد کلیه در بیمارستان بستری می‌گردد. در معاینه چشم قرمزی ملتحمه، مردمک چشم چپ میدریاز و کاهش پاسخ به نور داشت و در اتفاق قدامی چشم Flar سه مثبت و سلولو دو مثبت مشاهده شد که تشخیص یووئیتیس قدامی همراه با چسبندگی خلفی برای بیمار مطرح گردید.

یک گروه غیرمعمول از بیماران با نفریت اینترستیشیال (Tubulo Interstitial Nephritis Ureitis )TINU Syndrome می‌باشند(۱) که همراه با یووئیتیس و نفریت اینترستیشیال حاد و نارسایی کلیه همراه است. علت این بیماری مشخص نیست ولی حدس زده می‌شود کاهش عملکرد سیستم ایمنی و لنفوسيتهاي T نقش مهمی در پاتوژنری بیماری دارد(۲،۳). این بیماری به صورت فامیلی نیز گزارش شده است(۴).

در بعضی موارد به دنبال استفاده از داروهایی مثل آنتی بیوتیک در درمان عفونت دستگاه تنفسی فوقانی و ضد التهاب‌های غیراستروئیدی و عفونت قبلی توصیف شده‌اند(۵). گرچه در ۵۰٪ موارد عامل خطرزایی مشخصی وجود ندارد.

نویسنده مسئول: استاد بار گروه بیماریهای داخلی، فوق تخصص بیماریهای کلیه - تلفن همراه ۰۹۱۳۱۵۲۶۳۸۰ - تلفن ۰۳۵۱-۸۲۲۴۰۰۰-۹

E-mail:dr\_nori\_majelan@yahoo.com

۲- دستیار بیماریهای داخلی

۳- دانشجوی پزشکی دانشگاه آزاد اسلامی، دانشکده پزشکی علی بن ابی طالب

۱- دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی بزد

تاریخ دریافت: ۱۰/۱/۸۶ تاریخ پذیرش: ۲/۶/۱۳۸۷

Germany می باشد)، علت تجویز این دو دارو تشخیص و گرگرانولوماتوزیس بوده است که پس از قطعی شدن نفریت اینترستیشیال حاد در بیوپسی کلیه تشخیص و گرگرانولوماتوزیس رد شد و درمان با سیکلوفسفاماید ادامه پیدا نکرد، درمان با پردنیزولون یک میلی گرم کیلو گرم وزن بدن (۶۰ میلی گرم) ادامه یافت که ظرف ۳ روز کراتینین بیمار از  $5/4$  میلی گرم در دسی لیتر به  $2/7$  میلی گرم در دسی لیتر کاهش و یووئیتیس نیز بهبود پیدا کرد. یک ماه بعد از درمان کراتینین خون بیمار به  $0/4$  میلی گرم در دسی لیتر رسید.

### بحث

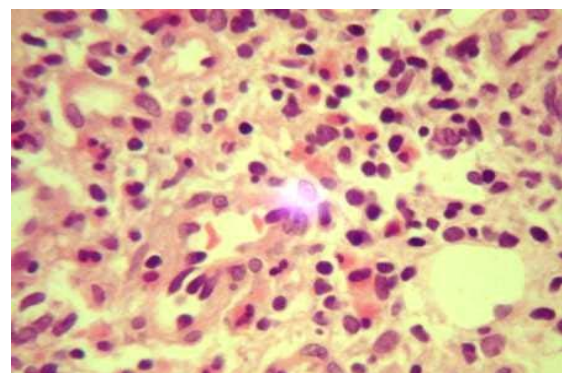
در بیمار معرفی شده با توجه به نارسایی حاد کلیه، دفع پروتئین ساب نفروتیک، لکوسیت اوری، گلوکوز اوری و بیوپسی کلیه، تشخیص نفریت اینترستیشیال حاد و با توجه به تشخیص یووئیت سندروم TINU مطرح شد. تشخیص افتراقی این سندروم شامل سندروم شوگرن، سارکوئیدوز، بهجت و بیماریهای عفونی مثل توبرکلوزیس و بروسلوزیس بود که با توجه به عدم وجود سندروم سیکا (خشکی چشم و دهان) سندروم شوگرن مطرح نشد و از طرفی به خاطر عدم وجود آفت دهان و دستگاه تناسلی تشخیص بیماری بهجت کثار گذاشته شد. عدم وجود علایم تنفسی مزمن و عکس قفسه سینه طبیعی بیماری سارکوئیدوز را رد کرد. تست پوستی PPD منفی و نداشتن علایم تنفسی مزمن بیماری توبرکلوزیس را برای بیمار مطرح نکرد. با توجه به سرولوژی منفی جهت بروسلوزیس، تشخیص بیماری بروسلوزیس رد شد. با توجه به عدم وجود علایم سینوزیت و آنتی بادی ضد سیتوپلاسم نوتروفیلی نوع سیتوپلاسمیک و اطراف هسته ای (C-ANCA, P-ANCA) منفی و بیوپسی کلیه، بیماری و گرگرانولوماتوزیس برای بیمار رد شد.

سندروم TINU بیشتر در زنان و با نسبت زن به مرد  $3/1$  دیده می شود<sup>(۶)</sup> و سن شیوع بیماری ۱۵ سالگی می باشد<sup>(۶)</sup>. البته در بعضی گزارشات، این بیماری در سنین بالغین نیز گزارش شده است<sup>(۷,۸)</sup>.

این سندروم با علایم سیستمیک مثل احساس کسالت، خستگی، کاهش وزن، تهوع و تکرار ادرار و نوکچوری همراه می باشد که

نتایج آزمایشات بیمار به قرار زیر بود: کراتینین خون  $5/4$  میلی گرم در دسی لیتر، سطح سرمی پتاسیم  $۴/۳$  میلی اکی والان در لیتر و قند خون ناشتا  $۱۱۹$  میلی گرم در دسی لیتر، سرعت رسوب اریتروسیتی (ESR) برابر با  $۵۶$  بود. در آزمایش خون هموگلوبین  $۱۱/۹$  گرم در دسی لیتر، هماتوکریت  $۳۶$  درصد، حجم متوسط گلوبول قرمز (mcv)  $۷۳/۹$  و پلاکت خون  $۳۰۰۰۰$  در میکرولیتر بود. سرولوژی خون از نظر رایت و کومبس رایت منفی، فاکتور روماتوئید (RF) منفی و سطح کمپلمان های C3, C4 در حد طبیعی بود. سرولوژی از تظر هپاتیت C و B منفی و آنتی بادی ضد سیتوپلاسم نوتروفیلی نوع سیتوپلاسمیک و اطراف هسته ای (C-ANCA-P-ANCA) و آنتی بادی ضد هسته (ANA) و آنتی بادی ضد غشا پایه (AnitiGBM) همگی در محدوده نرمال بودند. در آنالیز ادرار قند، آلبومین مثبت و  $۶-۸$  گلوبول سفید (WBC)،  $۲-۳$  گلوبول قرمز (RBC) و یک تا دو عدد سیلندر گرانولر مشاهده شد. پروتئین ادرار  $۲۴$  ساعته در حد  $2$  گرم بود. گرافی قفسه سینه نرمال و در سونو گرافی اندازه کلیه ها نرمال گزارش شد.

در بیوپسی کلیه، گلومرولها نرمال و در بافت اینترستیشیال سلولهای منونوکلئر و اوزینوفیلی شدید گزارش شد (شکل ۱) و برای بیمار تشخیص نفریت اینترستیشیال حاد مطرح گردید.



تصویر ۱: ارتضاح سلولهای تک هسته ای همواه با افزایش قابل توجه اوزینوفیل در بافت بینایی کلیه

بیمار قبل از بیوپسی کلیه با توجه به نارسایی حاد کلیه و یووئیتیس و شک به و گرگرانولوماتوزیس تحت درمان با متیل پردنیزولون  $1000$  میلی گرم وریدی روزانه به مدت سه روز و سیکلوفسفاماید (اندوکسان) وریدی  $500$  میلی گرم قرار گرفت (اندوکسان ساخت شرکت Kantstrasse 2, D-33790 Halle, آلمان) ساخت شرکت

اتفاق می‌افتد<sup>(۵)</sup>، که در این بیمار یک ماه بعد از شروع بیماری اتفاق افتاده است. همانند بیمار ما یووئیتیس بیشتر به صورت قدامی و همراه با وجود سلول در اتاق قدامی و پرخونی ملتحمه می‌باشد<sup>(۱۲)</sup>.

سندرم TINU یک بیماری خود محدود شونده است<sup>(۱۳)</sup>. در بیماران باتارسایی پیشرونده کلیه درمان با پردنیزولون با دوز یک میلی گرم بر اساس کیلو گرم وزن بدن توصیه شده است، که بیمار ما نیز بعد از قطعی شدن تشخیص، درمان با دوز پردنیزولون خوراکی ۶۰ میلی گرم شروع شد که عالیم یووئیتیس بهبود یافت و سطح سرمی کراتینین نیز کاهش پیدا کرد.

این عالیم در بیمار معرفی شده نیز وجود داشت. در پاتوژن این بیماری سلولهای لنفوسيت T نقش مهمی بازی می‌کنند<sup>(۲,۳)</sup>. عوامل خطرزای ایجاد کننده این سندرم شامل عفونت قبلی، استفاده از آنتی بیوتیک جهت درمان عفونت دستگاه تنفسی فوقانی می‌باشد<sup>(۵)</sup>. وجود شرح حال از عفونت دستگاه تنفسی فوقانی و مصرف آنتی بیوتیک در بیمار ما وجود داشته است. این سندرم در افراد با بیماری‌های اتوایمیون مثل هیپوپاراتیروئیدیسم<sup>(۹)</sup>، هیپرتیروئیدیسم<sup>(۱۰)</sup>، آرتیت روماتوئید<sup>(۹,۱۱)</sup> گزارش شده است، که در این بیمار تشخیص‌های فوق الذکر مطرح نبود.

یووئیتیس دو ماه قبل و یا چهار ماه بعد از شروع نفریت اینترستیشیال

## Reference

- 1- Abed L, Merouani A, Haddad E, Benoit G, Oigny LL, Sartelet H. *Presence of autoantibodies against tubular and uveal cells in a patient with tubulointerstitial nephritis and uveitis (TINU) syndrome*. Nephrol Dial Transplant 2008; 23(4): 1452-5.
- 2- Lee JW, Kim HJ, Sung SH, Lee SJ. *A case of tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome with severe immunologic dysregulation*. Pediatr Nephrol 2005; 23(11):1805-8.
- 3- Gafter U, Kalechman Y, Zevin D. *Tubulointerstitial nephritis and uveitis: association with suppressed cellular immunity*. Nephrol dial Transplant 1993; 8: 821-26.
- 4- Dusek J, Urbanova I, Stejskal J, Seeman T, Vondrak K, Janda J. *Tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome in a mother and her son*. Pediatr Nephrol 2008; 23(11): 2091-3.
- 5- Mandeville JT, Levinson RD, Holland GN. *The tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome*. Surv Ophthalmol 2001; 46: 195-208.
- 6- Sessa A, Meroni M, Battinelli G. *Acute renal failure due to idiopathic tubulo-intestinal nephritis and uveitis: "TINU syndrome ". Case report and review of the literature*. J Nephrol 2000; 13; 377-80.
- 7- Cocoub P, Deray G, Le Hoang P. *Idiopathic acute interstitial nephritis associated with anterior uveitis in adults*. Clin Nephrol 1989; 31:307-10.
- 8- Salu P, Stempels N, Vanden HK, Verbeeien D. *Acute Tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome in the elderly*. Br J Ophthalmol 1990; 74: 53-5.

- 9-** Catalano C, Harris PE, Enia G. *Acute interstitial nephritis associated with uveitis and primary hypoparathyroidism.* AM J kidney Dis 1989; 14: 317-8.
- 10-** Paul E, Van Why S. *Carpenter To Hyperthyroidism: a novel feature of the tubulointerstitial Nephritis and uveitis syndrome.* Pediatrics 1999; 104 :314-7.
- 11-** Iida H, Terada T, Nishino A. *Acute interstitial nephritis with bone marrow granulomas and uveitis .* Nephron 1985; 40: 108-10.
- 12-** Rosenbaum JT. *Bilateral anterior uveitis and interstitial nephritis.* Am J Ophthalmol 1988; 105: 534-7.
- 13-** Take Mura T, Okada M, Hino S. *Course and outcome of tubulointerstitial nephritis and uveitis syndrome.* Am J kidney Dis 1999; 34: 1016-21.