

مرگ ناشی از پارگی آنوریسم داخل جمجمه‌ای در یک بیمار مبتلا به کلیه پلی کیستیک نوع اتوژومی غالب

دکتر محمد دلیراد

متخصص پزشکی قانونی، اداره کل پزشکی قانونی استان ایلام

دکتر فریبهر طارمیان *

متخصص پزشکی قانونی، مرکز پزشکی قانونی غرب تهران

دکتر جابر قره داغی

متخصص پزشکی قانونی، عضو هیأت علمی سازمان پزشکی قانونی کشور

چکیده

خونریزی تحت عنکبوتیه ناشی از آنوریسمهای داخل مغزی حلقه ویلس یکی از علل شایع مرگ بیماران مبتلا به بیماری کلیه پلی کیستیک با توارث اتوژومال غالب (ADPKD) است که علاوه بر خطر بالای ایجاد ناتوانی دائمی در شخص، میزان مرگ و میر بیش از ۲۵ درصد دارد. در این مطالعه، مرد ۳۶ ساله‌ای مبتلا به بیماری کلیه پلی کیستیک و پرفشاری خون معرفی شده است که در اثر خونریزی تحت عنکبوتیه ناشی از پارگی یک آنوریسم ساکولر در شریان مغزی میانی راست فوت نموده بود و در تالار تشريح سازمان پزشکی قانونی کشور تحت معاینات کامل پس از مرگ قرار گرفت. بر اساس منابع موجود در این مقاله در باره اندیکاسیون‌ها فوائد و خطرات غربالگری آنوریسم‌های داخل مغزی بدون علامت در بیماران کلیه پلی کیستیک تحت خواهد شد.

واژگان کلیدی: کلیه پلی کیستیک، آنوریسم، اتوپسی

مقدمه

پیشرفت‌های اساسی در روش‌های جراحی میکروسکوپی داخل عروقی، این سؤال را مطرح می‌سازد که آیا غربالگری و درمان اصولی این بیماران ضرورت دارد یا نه (۱، ۲).

در این مقاله ضمن معرفی یک مورد مرد مبتلا به ADPKD که در اثر پاره شدن آنوریسم شریان مغزی و خونریزی تحت عنکبوتیه ای متعاقب آن فوت نموده است و بررسی مقالات علمی متعدد، به بحث و پاسخگویی به این سوالات پرداخته شده است.

گزارش مورد

در مردادماه سال ۱۳۸۰، مردی ۳۶ ساله به طور ناگهانی فوت می‌کند و جسد وی جهت تعیین علت فوت به سازمان پزشکی قانونی کشور ارجاع می‌شود. در شرح حال اخذ شده از بستگان متوفی مشخص می‌گردد که پدر خانواده مبتلا به کلیه پلی کیستیک و مادر خانواده دارای فشار خون بالا است. خانواده دارای پنج فرزند ذکور

شروع کلیه پلی کیستیک، یک مورد در هر ۵۰۰ اتوپسی (کالبدگشایی) و یک مورد در هر ۳۰۰ بیمار بستری در بیمارستان است. تقریباً در ۵ درصد تمام بیماران در مرحله پایانی، نارسایی کلیه دیده می‌شود. خصوصیات توارثی آن به شکل اتوژومال غالب است و تقریباً در ۸ درصد ناقل‌هایی که تا حدود ۸۰ سال عمر می‌کنند، دیده می‌شود (۱). نوعی بیماری پلی کیستیک به شکل اتوژومال مغلوب (ARPKD) نیز وجود دارد که با نارسایی مزمم کلیه به شکل زودرس مشخص می‌گردد و وجود فیبروز در این نوع یک علامت ضروری است.

بروز بالای آنوریسمهای مغزی در بیماران مبتلا به ADPKD از مدت‌ها قبل شناخته شده است و هشت درصد این بیماران در اثر خونریزی تحت عنکبوتیه ای ناشی از پارگی آنوریسم داخل مغزی فوت می‌کنند. در دسترس بودن روش‌های غربالگری غیرتهاجمی و

از اندازه طبیعی بودند به طوری که کلیه راست به ابعاد $10 \times 15 \times 25$ سانتیمتر و به وزن ۲۳۰۰ گرم و کلیه چپ به ابعاد $10 \times 15 \times 24$ سانتیمتر و به وزن ۲۰۰۰ گرم بود. هر دو کلیه دارای کیست‌های متعدد به اندازه‌های متفاوت و محتوی مایع زرد کهربایی بودند (شکل شماره ۲). در بررسی ارگان‌های داخل حفره صفاقی، کبد اندازه طبیعی داشت در برشهای انجام شده نکته غیر طبیعی در کبد وجود نداشت. طحال و روده‌ها و معده و لوزالمعده در بررسی ظاهری و برشهای تکمیلی طبیعی بودند در سایر امعاء و احشای نکته پاتولوژیک یافت نگردید. در سایر اعضاء ضایعه‌ای یافت نگردید. علت مرگ، خونریزی وسیع مغزی در اثر پارگی آنوریسم شریانهای مغزی تعیین گردید.

بحث

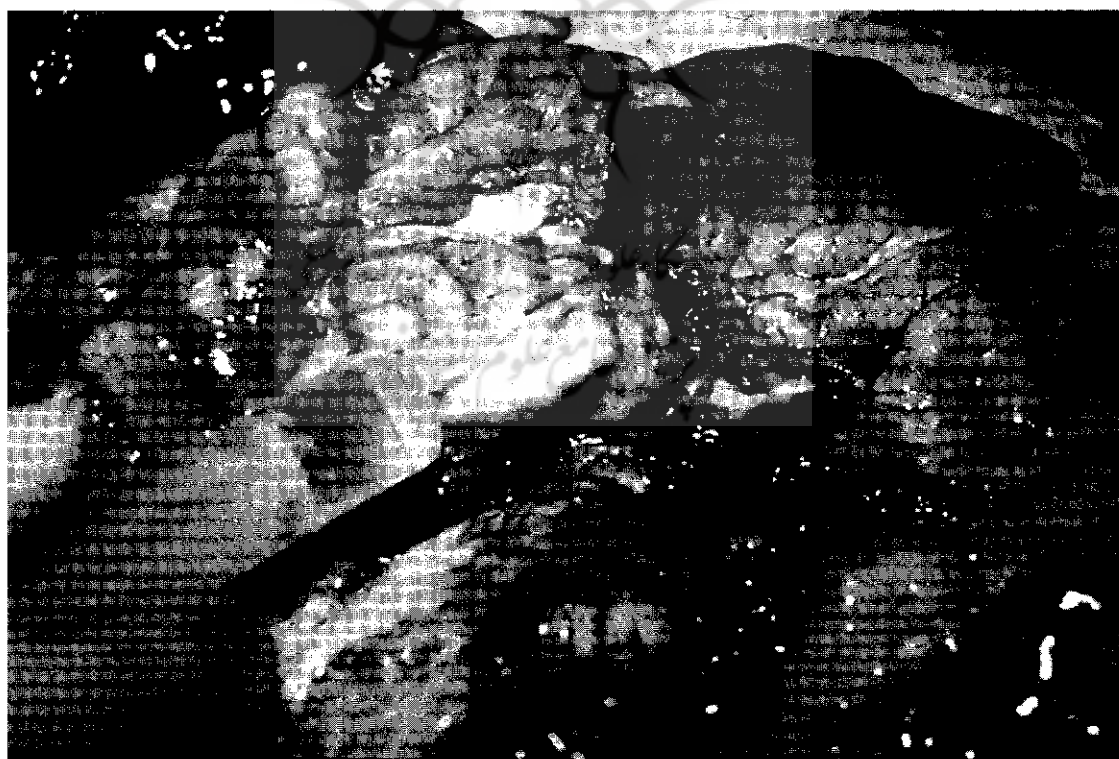
در ADPKD در کورتکس و مدولای کلیه‌ها تعداد بسیار زیادی کیست با دیواره‌های نازک به قطر چند میلی متر تا چند سانتی متر دیده می‌شود که سبب بزرگی کلیه و اختلال در عملکرد آن می‌شود که احتمالاً ناشی از تحت فشار قرار گرفتن نفرونهای و انسداد موضعی داخل

بودند که سه نفر از آنها مبتلا به کلیه پلی کیستیک و دو پسر دیگر سالم بودند. یکی از سه برادر مبتلا به دنیال پارگی آثورت در حاده‌ای فوت نموده بود. برادر مبتلای دیگر در قید حیات بود و برادر مبتلای آخر، متوفی مورد بحث ماست.

متوفی، مردی سیگاری دارای ساقیه فشار خون و قند خون بالا و مبتلا به بیماری کلیه پلی کیستیک و تحت نظر پزشک بود که جسد وی پس از فوت جهت انجام کالبدگشایی و تعیین علت فوت به تالار تشريح سازمان پزشکی قانونی کشور ارسال شده بود.

در معاینه و بررسی ظاهری جسد، یافته غیرطبیعی وجود نداشت. در کالبدگشایی، خونریزی وسیع تحت عنکبوتیه ای در تمامی قسمت‌های مغز به ویژه در قاعده مغز و اطراف حلقه ویلیس (حلقه عروقی قاعده مغز) وجود داشت و دو آنوریسم ساکولر (کیسه مانند)، یکی به قطر تقریبی ۱ سانتی متر در ابتدای شریان مغزی میانی راست و دیگری به قطر تقریبی ۳ میلی متر در سمت چپ حلقه ویلیس در ابتدای شریان مغزی میانی چپ وجود داشت (شکل شماره ۱).

در بررسی سایر ارگان‌ها خیز ریوی، وزن زیاد قلب (۵۱۰ گرم) و ضخیم شدگی دیواره بطن چپ مشهود بود. کلیه‌ها بسیار بزرگتر



شکل شماره ۱ - آنوریسم ساکولر پاره شده در ابتدای شریان مغزی میانی راست در متوفی مبتلا به کلیه پلی کیستیک

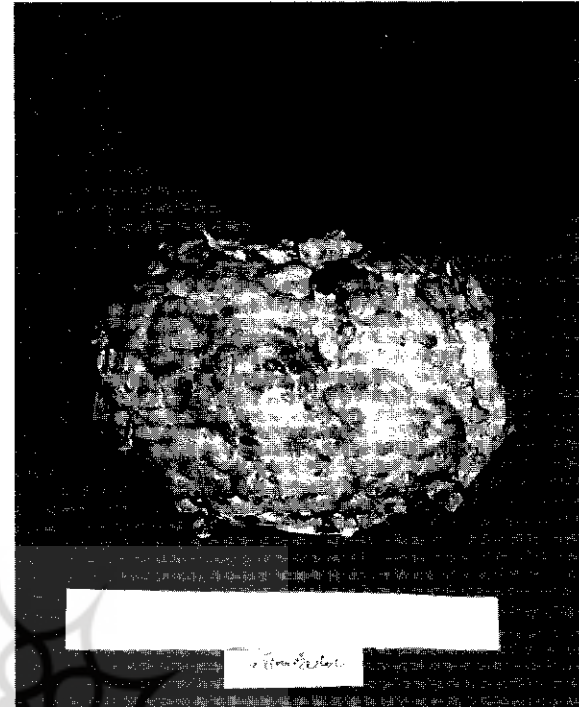
است که گاهی در اثر خونریزی متعاقب ترومما و عفونت به رنگ قرمز توت فرنگی در می آید. جدار کیست ها از یک لایه سلول تشکیل شده است که ممکن است در پارانشیم، فیبروز دور توبولی و شواهدی از عفونت ثانویه دیده شود. ظاهرآ از تعداد گلومرول ها کاسته می شود (۱).

اوروگرافی رتروگراد یا دفعی به طور واضح کلیه های بزرگ بالگنجه های دراز و کالیس هایی که در آنها دندانه و فروفتگی هایی توسط کیست ایجاد شده را نشان می دهد. اولتراسونوگرافی و اسکن رادیوایزوتوپ، هر دو می توانند کیست ها را به خوبی نشان دهند (۱).

شیوع آنوریسمها در بررسیهای پس از مرگ و آنژیوگرافی بین ۱ تا ۷ درصد گزارش شده است. در یک برآورد واقع بینانه شیوع آن حدود ۲ درصد در افراد معمولی بدون عامل خطر زمینه ای است. ولی در بیماران بالغ مبتلا به ADPKD شیوع آنوریسمها متفاوت گزارش شده است (۲). در یک بررسی شیوع آنوریسم های داخل مغزی در این بیماران با بررسی کامل رادیولوژیک، حدود ۴ درصد برآورد شده است (۴). در مطالعه دیگری بر روی ۳۰ بیمار مبتلا به ADPKD شیوع آنوریسم مغزی در این بیماران حدود ۱۳ درصد گزارش شده است (۵). در یک تحقیق دیگر که در خصوص ارتباط بین کلیه پلی کیستیک و آنوریسم داخل مغزی انجام شده است، شیوع آنوریسم داخل مغزی در این بیماران حدود ۴۰ درصد تخمین زده شده است (۶). در یک مقاله مروری دیگر میانگین شیوع آنوریسمها در افراد مبتلا به ADPKD حدود ۱۰ درصد ذکر شده است (۲). در هر حال در مقایسه با آنوریسمهای منفرد تفاوت قابل توجهی در رابطه با تعداد و محل آنوریسمها در این بیماران وجود ندارد (۲).

عقیده بر این است که ژن بیماری ADPKD بر روی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۶ قرار دارد (۷). امکان ابتلای دسته جمعی فامیل نیز وجود دارد. احتمال پارگی به اندازه آنوریسم بستگی دارد و به طور واضح خطر پارگی با افزایش اندازه آنوریسم افزایش می یابد. اگرچه همانطور که در مورد ADPKD هم ثابت شده است، آنوریسمهای کمتر از ۵ میلیمتر هم ممکن است پاره شوند ولی بطور میانگین، قطر متوسط آنوریسمها در زمان پاره شدن حدود ۶ تا ۱۰ میلیمتر است.

آنوریسمها به ندرت در بیماران کمتر از ۳۰ سال دیده می شوند و اگر هم وجود داشته باشند خیلی کوچک بوده و توسط آنژیوگرافی قابل تشخیص نیستند. میانگین سن در زمان پارگی در بیماران مبتلا به ADPKD (که متوفی موربد بحث ما نیز در این محدود سنتی قرار داشت) بین ۳۵ تا ۴۰ سال است (۸-۱۰) که ۱۰-۲۰ سال زودتر از بیماران مبتلا به خونریزی زیر عنکبوتیه منفرد است. این موضوع نشان می دهد که ADPKD به خودی خوده یک عامل خطر برای پارگی آنوریسم مغزی محسوب می شود (۲).



شکل شماره ۲ - نمای کلیه پلی کیستیک در متوفی مبتلا به کلیه پلی کیستیک نوع اتوژنومی غالب

کلیوی است. علامت معمولاً از دهه ۳ و ۴ زندگی شروع می شوند. درد پهلوها علامت شایعی است؛ سایر علامم عبارتند از هماچوری واضح و یا میکروسکوپی که به ویژه بعد از ضربه ظاهر می گردند و شب ادراری که نشان از اختلال در قدرت تخلیز ادرار است. معمولاً کلیه ها قابل لمس و غیرمتقارن هستند و سطح آنها دارای بر جستگی های کوچکی است. افزایش فشار خون شریانی در ۷۵ درصد بیماران دیده می شود و معمولاً بیماران به طرف نارسایی مزمن کلیوی سیر می کنند (۱).

پروتئینوری شایع ترین یافته آزمایشگاهی است اما به ندرت از دو گرم در شبانه روز تجاوز می کند. عفونت ادراری در مراحل انتهاشی پدید می آید. ممکن است در اثر غلظت بالای اریتروپویتین، اریتروسیتوز رخ دهد. همچنین احتمال دارد کیستهایی در کبد وجود داشته باشند که در پاره ای از بیماران بدون علامت هستند ولی می توانند تولید ناراحتی در اپیگاستر و کولیک صفوای نمایند یا حتی عفونی گردند. ممکن است کیستهایی در طحال، پانکراس، ریه، تخمدان، بیضه، تیروئید و سایر ارگانها نیز پدید آیند (۱).

در بررسی آسیب شناسی، کلیه ها بزرگ شده و سطح آنها پر از کیستهایی با اندازه های مختلف است. کیست ها در پارانشیم پراکنده می شوند، کلسيفيکاسيون نادر است، مایع درون کیست ها زرد کهربایی

خطر ایجاد آنوریسمهای جدید در بیماری که دارای آنوریسم ثابت شده باشد، حدود ۲ درصد است. اگرچه رشد آنوریسمها در پیکری بلند گزارش شده است ولی این امر احتمالاً پدیده نادری است (۱۱). بطور کلی خطر پارگی آنوریسم به اندازه، سابقه خونریزی قبلی از یک آنوریسم دیگر و محل آنوریسم بستگی دارد به طوری که در آنوریسمهای قسمت خلفی حلقه ویلیس احتمال پارگی بیشتر است (۲).

روش استاندارد طلایی برای تشخیص و تصمیم گیری قبل از عمل در مورد آنوریسم مغزی، آرتربیوگرافی معمولی چهار رگی است (۱۵، ۲). اگرچه خطر مرگ و آسیب عصبی دائمی با این روش حدود ۵/۰ درصد است ولی به نظر می‌رسد این مقدار در بیماران مبتلا به ADPKD بیشتر باشد. از این رو برای تشخیص آنوریسم در این بیماران از آرتربیوگرافی با تشدید میدان مغناطیسی (MRA) استفاده می‌شود MRA خطری نداشته و ماده حاچب بکار رفته در آن نیز برای کلیه سمتی ندارد و ارزش آن در تشخیص آنوریسمها به خوبی اثبات شده است (۱۲، ۱۳). در صورتی که دو یا چند متخصص بطور مجزا شاهد انجام MRA باشند و نتیجه را تفسیر نمایند آنوریسمهای با اندازه ۶ میلیمتر یا بزرگتر در ۱۰۰ درصد موارد تشخیص داده می‌شوند (۲). البته برای تشخیص آنوریسم در این بیماران از سی‌تی اسکن با وضوح بالا "نیز استفاده می‌شود (۴).

گفته می‌شود خونریزی مغزی در آن دسته از مبتلایان به ADPKD دیده می‌شود که از دیگر فشار خون آنها به موقع تشخیص داده نشده یا مورد درمان قرار نگرفته است. بنابراین در این بیماران جهت جلوگیری از حوادث عروقی مغز حتماً باید وجود فشار خون بالا مورد توجه قرار گیرد (۱۴). پیشنهاد می‌گردد در مواردی که سابقه خونریزی تحت عنکبوتیه ای یا آنوریسم هایی به شکل نامنظم در

مراجع

- 1- Fauci AS, Braunwald E, Isselbacher KJ, Wilson JD, Martin JB, Kasper DJ, et al. Harrison's Principles of Internal Medicine. New York: McGraw Hill, 13th ed., 2001; 1562-4.
- 2- Mariani L, Bianchetti MG, Schroth G, Seiler RW. Cerebral aneurysms in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease-to screen, to clip, to coil? Nephrol Dial Transplant 1999; 14: 2319-2322.
- 3- Tanagh EA, McMinn JW. Smith's General Urology. 12ed. Sanfransisco: Prentice-Hall International. 2000.
- 4- Chapman AB, Rubinstein D, Hughes R, Stears JC, Earnest MP, Gabow PA, Kaehny WD. Intracranial aneurysms in autosomal dominant polycystic kidney disease. N Engl J Med. 1992; 327: 916-20.
- 5- Ryu SJ. Intracranial hemorrhage in patients with polycystic kidney disease. Stroke 1990; 21: 291-4.
- 6- Fehlings MG, Gentili F. The association between polycystic kidney disease and cerebral aneurysms. Can J Neurol Sci 1991; 18: 505-9.
- 7- Gabow PA. Autosomal dominant polycystic kidney disease, more than a real disease. Am J Kidney Dis 1990; 16:403-13.
- 8- Fick GM, Johnson AN, Hammond WS, Gabow PA. Causes of death in autosomal dominant

2- Magnetic Resonance Angiography (MRA)

3- High Resolution CT Scan



- polycystic kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 1995; 5: 2048–2056.
- 9- Chauveau D, Pirson Y, Verellen Dumoulin C, Macnicol A, Gonzalo A, Grünfeld JP. Intracranial aneurysms in autosomal dominant polycystic kidney disease. *Kidney Int* 1994; 45: 1140–1146.
- 10-Lozano AM, Leblanc R. Cerebral aneurysms and polycystic kidney disease: a critical review. *Can J Neurol Sci* 1992; 19: 222–227.
- 11-Juvela S, Porras M, Heiskanen O. Natural history of unruptured intracranial aneurysms: a long term follow-up study. *J Neurosurg* 1993; 79: 174–182.
- 12-Gouliamos A, Gotsis E, Blahos L, et al. Magnetic resonance angiography compared to intra-arterial digital subtraction angiography in patients with subarachnoid hemorrhage. *Neuroradiology* 1992; 35: 46–49.
- 13-Schuijere G, Huk WJ, Laub G. Magnetic resonance angiography of intracranial aneurysms: comparison with intra-arterial digital subtraction angiography. *Neuroradiology* 1992; 35: 50–54.
- 14-Iida H, Hondo H, demachi H, Aoki S. Intracranial aneurysms in autosomal dominant polycystic kidney disease detected by MR angiography: screening and treatment. *Nippon Jinzo Gakkai Shi* 1998; 40:42-7.
- 15-Schiavink WI, Prendergast V, Zabramski JM. Rupture of a previously documented small asymptomatic intracranial aneurysm in a patient with autosomal dominant polycystic kidney disease: Case report. *J Neurosurg* 1998; 89: 479–82.



پژوهشگاه علوم انسانی و مطالعات فرهنگی
پرتال جامع علوم انسانی