

تشخیص شما چیست؟

دکتر امیر هوشنگ احسانی^۱، دکتر مریم غیاثی^۲، دکتر رضا محمود رباطی^۲

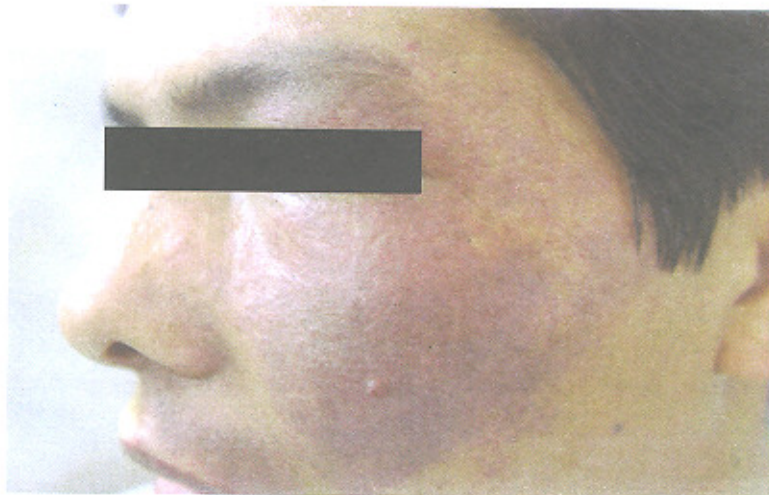
۱- استاد بار، ۲- دستیار، گروه پوست، دانشگاه علوم پزشکی تهران

معرفی بیمار

بیمار آقای ۲۰ ساله افغانی الاصل است که به علت وجود ضایعه‌های پوستی بنفس رنگ از بدو تولد در ناحیه صورت به درمانگاه پوست بیمارستان رازی مراجعه کرد. بیمار از بدو تولد ماکول های متعدد قرمز رنگ در ناحیه صورت، تن و اندامها داشته است که ضایعه‌های بیمار به تدریج با افزایش سن، تیره تر و مشخص تر شد. بیمار سابقه تشنج، مشکل چشمی یا اختلال اسکلتی را ذکر نمی کرد. هم چنین مشکل پوستی مشابه در بستگان بیمار وجود نداشت. در معاینه بیمار، در سمت چپ و راست صورت ماکول های متعدد به رنگ بنفس تیره با نمای port wine stain دیده شد (تصویر شماره ۱). سه ضایعه مشابه در ناحیه تن بیمار و ضایعه‌های متعدد مشابه در ناحیه ساق و پشت پای بیمار وجود داشت (تصویر شماره ۲). علاوه بر مشکل رنگی در چشم را نیز در گیر کرده بود، در سمت راست صورت دیده می شد (تصویر شماره ۳). مشاوره چشم برای رد همراهی چشم را نیز در گیر کرده بود، در نتیجه گرفت و نتایج معاینه‌های چشمی بیمار نشان داد که در گیری چشمی در بیمار وجود ندارد. هم چنین نتیجه CT-scan مغز و پرتونگاری ستون فقرات بیمار طبیعی بود.

تشخیص شما چیست؟

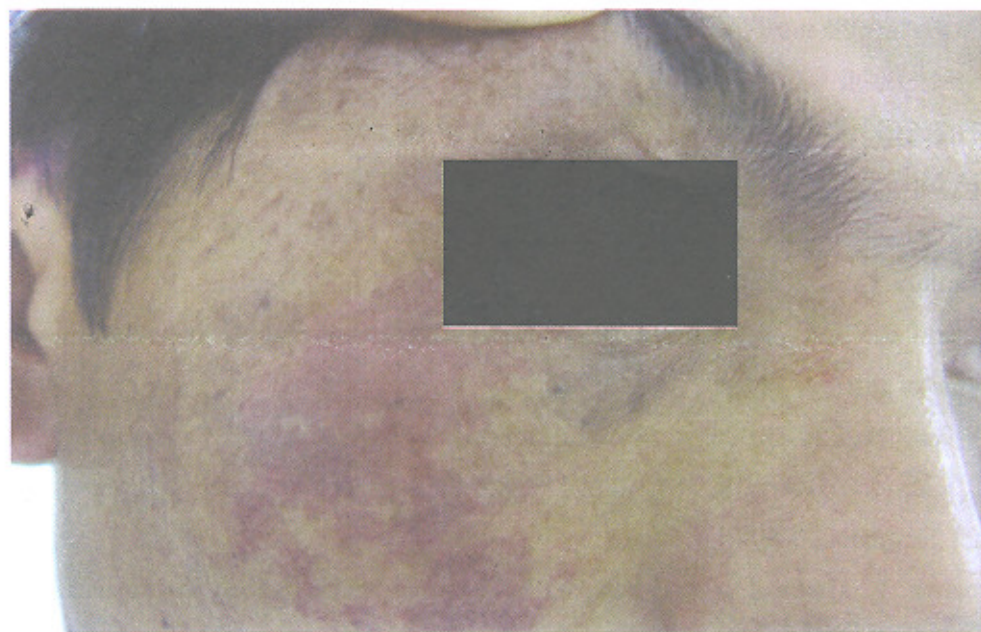
فصلنامه بیماری‌های پوست ۱۳۸۴ دوره ۸ (۵) : ۴۲۹-۴۲۶



تصویر شماره ۱



تصویر شماره ۲



تصویر شماره ۳

گسترده‌تر است و هم چنین ملانوزیس درمال و اسکلرال در اکثر بیماران این سندروم را از سندروم Sturge Weber متمایز می‌کند^(۴).

بر اساس نوع ضایعه پیگمانته همراه با port wine stain می‌توان این سندروم را به چهار زیرگروه تقسیم کرد^(۵):

Type I: Port wine stain and linear epidermal nervus⁽³⁾.

Type II: Port wine stain and dermal melanocytosis⁽⁵⁻¹⁰⁾.

Type III: Port wine stain and nervus spilus⁽¹¹⁻¹³⁾.

تومور سلول گرانولر متعدد نیز چندین مورد همراه با تایپ III این سندروم گزارش شده است⁽¹²⁾.

Type IV: Port wine stain and dermal melanocytosis and nevus spilus^(5,14).

زیرگروه‌های مختلف این سندروم را همچنین می‌توان بر اساس بود یا نبود نظاهرهای غیرپوستی (درگیری چشم، CNS و سیستم اسکلتی) به دو رده a و b تقسیم کرد⁽¹⁴⁾.

References

- 1-Grevelink SV, Mulliken JB. Vascular anomalies and tumors of skin and subcutaneous tissues. In: Freedberg IM, Eisen AZ, Wolff K, et al (eds). Fitzpatrick's dermatology in general medicine. New York: Mc Graw-Hill; 2003: 1002-1019.
- 2-Atherton DJ, Moss C. Neavi and other developmental defects. In: Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C (eds). Rook's textbook of dermatology. Oxford: Blackwell Sciences 2004; 15:114.
- 3-Ota M, Kawamura T, Ito N. Phakomatosis pigmento vascularis. Jpn J Dermatol B 1947; 52: 1-3.
- 4-Ruiz-Maldonado R, Tamayo L, Laterza AM, et al. Phakomatosis pigmentovascularis: a new syndrome? Pediatr Dermatol 1987; 4: 189-96.
- 5-Hasegawa Y, Yasuhara M. Phakomatosis pigmentovascularis type IVa. Arch Dermatol 1985; 121: 651-53.
- 6-Furkawa T, Igata A, Toyokura K, et al. Sturge Weber and Klippel Trenaunay syndrome with nevus of Ota and Ito. Arch Dermatol 1970; 102: 640-45.
- 7-Noriega-Sanchez A, Markand ON, Herndon JH. Oculocutaneous melanosis associated with the Sturge Weber syndrome. Neurology 1972; 22: 256-62.
- 8-Mandt N, Blume-Peytavi U, Pfrommer C, et al. Phakomatosis pigmentovascularis type IIb. J Am Acad Dermatol 1999; 40: 318-21.

تشخیص Phakomatosis pigmentovascularis

بحث

فاکوماتوزیس پیگمنتواسکولاویس به سندرمی گفته می‌شود که شامل همراهی port wine stain با ضایعه‌های ملانوسیتیک مختلف از قبیل ملانوسیتوز درمال، nevus، nevus spilus، ota سندرم برای اولین بار در سال ۱۹۷۴ شرح داده شد و اکثر موارد این سندروم در آسیا گزارش شده است⁽¹⁾. همراهی درگیری ارگان‌های خارج پوستی به خصوص چشم، سیستم عصبی مرکزی و اختلال‌های اسکلتی گاهی در این سندروم دیده می‌شود⁽²⁾. اختلال‌های سیستم عصبی مرکزی که گاهی همراه با این سندرم دیده می‌شود به صورت تشنج و یا همی‌پلثی بروز می‌کند^(3,4). تفاوت‌هایی که این سندروم با سندروم Sturge Weber دارد این است که ضایعه‌های port wine stain در سندروم فاکوماتوزیس وسیع تر و

- 9-Kim YC, Park HJ, Cinn YW. Phakomatosis pigmentovascularis type IIa with generalized vitiligo. Br J Dermatol 2002; 147: 1028-29.
- 10-Gilliam AC, Ragge NK, Perez MI, et al. Phakomatosis pigmentovascularis type IIb with iris mamillations. Arch Dermatol 1993; 129: 340-42.
- 11-Sigg C, Pelloni F. Oligosymptomatic form of Klippel-Trenaunay-Weber syndrome associated with giant nevus spilus. Arch Dermatol 1989; 125: 1284-85.
- 12-Guiglia MC, Prendiville JS. Multiple granular cell tumors associated with giant speckled lentiginous nevus and nevus flammus in a child. J Am Acad Dermatol 1991; 24: 359-63.
- 13-Libow LF. Phakomatosis pigmentovascularis type IIIb. J Am Acad Dermatol 1993; 29: 305-07.
- 14-Horio T. Pigmentovascular nevus. Arch Dermatol 1973; 107: 463-64.