

## گزارش یک مورد فلج دوره‌ای هیپوکالمی همراه با فشار خون بالا در زمینه

### آدنوکارسینوم غده فوق کلیوی

\*دکتر مرتضی سعیدی \* - دکتر کریم نیکخواه\*\* - دکتر مجتبی اسدی\*\*\*

\*استادیار مغز و اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

\*\*دانشیار مغز و اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

\*\*\*متخصص مغز و اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳/۵/۸۵

تاریخ پذیرش: ۳۰/۵/۸۶

#### چکیده

**مقدمه:** فلج دوره‌ای ناشی از هیپوکالمی دو نوع خانوادگی و ثانویه دارد. در نوع خانوادگی، نقص ژنی کاتال کلیسم باعث حمله‌های فلح دوره‌ای اندام‌ها می‌شود. این نوع فلح معمولاً خوش خیم بوده و با افزایش سن از شدت و تعداد حمله‌ها کاسته می‌شود. در نوع ثانویه، معمولاً یک بیماری زمینه‌ای مانند پرکاری تیروئید یا هیپرآلدوسترونیسم اولیه وجود دارد و معمولاً حملات فلح طولانی تر بوده و در فواصل آنها نیز ممکن است بیمار از ضعف شکایت داشته باشد.

**معوفی بیمار:** بیمار مردی ۳۸ ساله است که به علت درد ناحیه کمر، احساس کرتختی و بی‌حسی در کناره پشتی خارجی ران‌ها و احتباس ادراری مراجعه کرده بود. سابقه گرفتگی و کرامب در ماهیجه‌های ساق پا، چند نوبت فلح هیپوکالمی، پر نوشی، پر ادراری و افزایش فشار خون را ذکر می‌کرد.

بیمار بستری شد و در بورسی متاستاز مهره با منشا آدنوکارسینوم آدرنال تشخیص داده شد که سبب فشرده‌گی بخش پائینی نخاع و ریشه‌های نخاعی (کونوس مدولاریس) شده بود.

**نتیجه‌گیری:** در بیماران دچار فلح دوره‌ای هیپوکالمی که بیشتر در نوجوانی یا جوانی مراجعه می‌کنند، همواره باید به فکر بیماری‌های زمینه‌ای باشیم، بهویژه در مواردی که سابقه فامیلی وجود نداشته باشد. در این صورت با تشخیص بموقع می‌توان علاوه بر کنترل حملات هیپوکالمی، به بیشگیری و درمان عوارض بیماری زمینه‌ای نیز پرداخت.

**کلید واژه‌ها:** افزایش آلدوسترون / فلح ادواری هیپوکالمیک / کارسینوم قشر آدرنال

#### مقدمه

قبل از آن و یا تزریق داروهای کورتیکو استروئیدی، شروع می‌شود که بیمار هنگام بیدارشدن از خواب متوجه ضعف اندام‌ها می‌شود. گرفتاری عضلات تنفسی در این بیماری نادر است ولی در صورت ابتلا احتمال مرگ وجود دارد(۲).

ضعف اندام‌ها معمولاً به شکل تراپارزی است ولی ممکن است به صورت مونوپارزی یا ضعف اندام فوقانی دو طرف دیده شود، رفلکس‌های وتری عمقی در ابتداء طبیعی هستند ولی در صورت تداوم و شدت علائم، کاهش یافته یا از بین می‌روند. اختلال حسی و

فلج دوره‌ای هیپوکالمیک از بیماری‌های متابولیک عضلات اسکلتی است که به دو شکل فامیلی و ثانویه دیده می‌شود. موارد خانوادگی که به صورت اتوزومال غالب منتقل می‌شود معمولاً در نوجوانی یا جوانی شروع شده، در مردها سه برابر زنان دیده می‌شود و با افزایش سن از شدت و تواتر حملات کاسته می‌شود(۱).

نشانه‌های بالینی معمولاً در خواب، بویژه پس از خوردن یک وعده غذای سرشار از کربوهیدرات، مشروب الکلی، سرما و فعالیت شدید ورزشی در روز

فشارخون، پرنوشی، پراداری و کاهش وزن هم داشته است.

از حدود ۲ هفته پیش از بسته به طور ناگهانی دچار درد ناحیه کمر، احتباس ادرار و احساس کرختی در نواحی پشتی خارجی رانها شده بود.

در معاینه عصبی در هنگام مراجعه، قدرت عضلات پروگریمال اندام تحتانی دو طرف در حد طبیعی ولی در قسمت دیستان کاهش داشت و به میزان دو پنجم بود. رفلکس‌های وتری عمقی آشیل دو طرف کاهش یافته و در مسیر درماتوم‌های L5 و S1 دو طرف بروز اختلال حس محسوس بود. فشار خون سیستولی در زمان مراجعه ۱۷۰ میلی‌متر جیوه بود. در آزمایش‌های انجام شده، سدیم در حدود ۱۶۰ و پاتاسیم در حدود ۲/۱ و در بررسی گازهای خون شربانی، آلکالوز متابولیک مشهود بود. میزان آلدوسترون سرم افزایش یافته و حدود ۱۱۵ و کورتیزول سرم در حدود ۳/۵، یعنی کاهش یافته بود.

در سونوگرافی توده‌ای لوبوله در آدنال چپ گزارش شد که وجود آن با سی‌تی اسکن شکمی نیز تأیید شد. با توجه به کمر درد ناگهانی و نشانه‌های بالینی گرفتاری کونوس مدولاریس (احتباس ادراری، ضعف حرکتی مچ هر دو پا، کاهش رفلکس آشیل دو طرف)، MRI ناحیه لومبوساکرال انجام شد که نمای تخریب مهره دوم کمری همراه با سالم ماندن دیسک بین مهره‌های (که مطرح کننده متاستاز) مشاهده گردید. در رادیوگرافی ریه تصویر توده‌ای گرد در ریه راست مشهود بود که با روش HRCT نیز مورد بررسی بیشتر قرار گرفت که متاستاز ریوی مورد تأیید قرار گرفت (تصاویر شماره‌های ۱-۴).

بیمار جراحی شد، نتیجه آسیب‌شناسی، آدنوکارسینوم آدنال بود. بیمار برای شیمی درمانی به بخش انکولوژی معزفی شد.

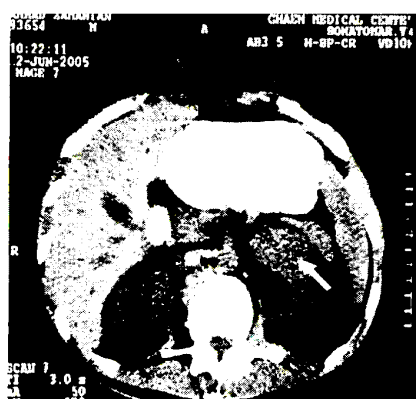
اسفنتکتی و وجود ندارد و مدت حمله بین چند ساعت تا چند روز است<sup>(۳)</sup>. فواصل بین حمله‌ها چند هفته تا چند ماه است و با گذشت زمان و به صورت تدریجی ممکن است میوپاتی پروگریمال نیز ایجاد شود. در این موارد در بیوپسی عضلانی واکوئولیزاسیون فیرهای دیده می‌شود. این میوپاتی با درمان و پیشگیری هیپوکالمی و در موارد ثانویه با رفع علت زمینه‌ای بهبود می‌یابد<sup>(۴)</sup>. در حین حمله فلچ هیپوکالمی، پاتاسیم خون معمولاً کمتر از ۳ میلی‌اکی‌والان در لیتر است، در نوار قلب تغییر به صورت موج T مسطح و طولانی شدن فاصله QT دیده می‌شود که گاهی همراه با ظاهر شدن موج U است<sup>(۵)</sup>.

موارد ثانویه فلچ دوره‌ای هیپوکالمی در زمینه بیماری‌های پرکاری تیروئید، نارسایی توبول کلیسوی تیپ ۱ و ۲، سندروم نفووتیک، هیپرآلدسترونیسم اولیه، گاستروانتریت و سوءجذب در بیماری سلیاک دیده می‌شود. در این موارد برخلاف نوع خانوادگی، میزان پاتاسیم سرم در فواصل حملات نیز پایین است و در حین حمله کمتر از ۲ میلی‌اکی‌والان در لیتر خواهد بود<sup>(۵)</sup>.

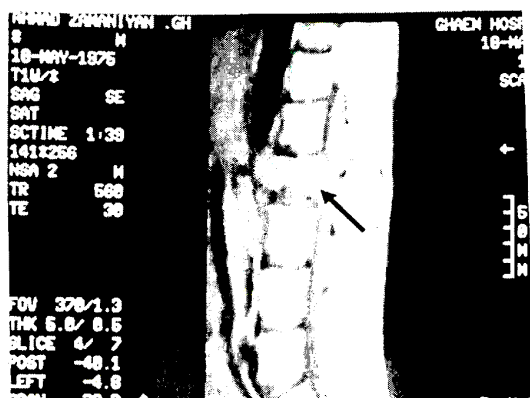
در بیمار معرفی شده، هیپرآلدسترونیسم در زمینه تومور آدنال مطرح است که در زن‌ها بیش از مردان دیده می‌شود و با شیوع کمتر، هیپرپلازی آدنال نیز ممکن است، علت بروز آن باشد.

### معرفی بیمار:

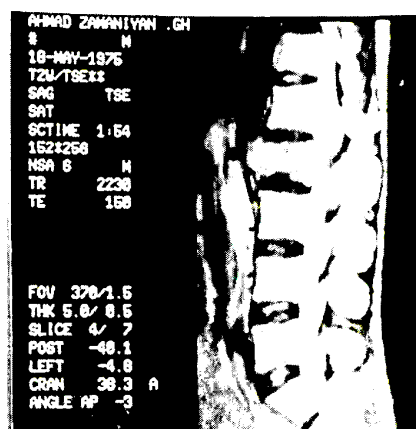
بیمار، مردی ۳۸ ساله است که از حدود یک سال پیش از بسته به صورت گاهگاهی دچار گرفتگی و کرامپ بخصوص در عضلات ساق پا می‌شد و در این مدت چند نوبت فلچ دوره‌ای هیپوکالمی نیز پیدا کرده بود که با درمان‌های علامتی مانند تجویز پاتاسیم، ماساژ و گرم کردن بهتر می‌شد. مشکلات دیگر از جمله افزایش



تصویر ۱: HRCT که نمای توده گرد همراه ضخیم شدگی پلور مجاور دیده می شود.



تصویر ۲: MRI لومبوسکرال، تخریب مهره بدون آسیب دیسک بین مهره ای (متاستاز)



تصویر ۳: در MRI اثرات فشاری بر روی کونتوس مدولاریس مشاهده می شود.



تصویر ۴: سی تی اسکن با تزریق ماده حاجب شکم که توده چسبیده به کلیه چپ را نشان می دهد.

همواره مدنظر قرار گیرد(۳و۵) در این موارد، حملات فلچ هیپوکالمی به صورت معمول با تجویز ترکیب های پاتاسیم و سایر اقدام های نگهدارنده درمان می شود و با رفع علت زمینه ای از بروز حملات می توان جلوگیری کرد. در صورتی که عوامل زمینه بموقع تشخیص داده نشوند ممکن است پیامدهای ناگواری در پی داشته باشد که متأسفانه بیمار معرفی شده از این گروه بود که حملات فلچ هیپوکالمی در زمینه افزایش آلدوسترون ناشی از آدنوکارسینوم قشر غده فوق کلیه بوده است.

## بحث و نتیجه گیری

در بیماران دچار فلچ دوره ای هیپوکالمی که معمولاً به بخش های اورژانس اعصاب یا داخلی مراجعه می کنند، باید به موارد ثانویه و غیر خانوادگی نیز توجه شود. رعایت رژیم غذایی و پرهیز از غذاهای پر کربوهیدرات، پرهیز از سرما و تجویز داروی استازولامید در پیشگیری از حملات، مفید است(۳و۱)، چنانچه در مورد بیمار معرفی شده نیز انجام شده بود. اما نکته مهم این است که وجود بیماری های زمینه ای مانند هیپرتیروئیدی، هیپرآلدوسترونیسم اولیه، نارسایی توبولار کلیوی نوع I و II و سندروم نفروتیک، بخصوص اگر بیمار دچار فشار خون بالا نیز باشد، باید

منابع

1. Lewis P. Merrit's Neurology.10<sup>th</sup> ed.  
Philadelphia; Lippincott williams and Wilkins,  
2000: 750-51.
2. Gilroy J. Basic Nourrology. 3<sup>rd</sup> ed. Philadelphia;  
Mc Graw Hill, 2000: 638.
3. Adams UM, Popder A.Principle of Neurology.  
7<sup>th</sup> ed. Philadelphia; Mc Graw Hill, 2001: 560-62.
4. Aminoff MJ, Simon RP. Clinecal Neurology .5<sup>th</sup>  
ed. Philadelphia; Mc Graw Hill, 2002:192-93.
5. Bradly WJ .Neurology in Clinical Practice. 4<sup>th</sup>  
ed. Philadelphia; Butterworth Heinemann, 2002 :  
1850-52.

# A Case Report of Hypokalemic Periodic Paralysis with Hypertension Due to Adrenal Adenocarcinoma

Saidi M.(MD), Nik khah K.(MD), Asadi M.(MD).

## Abstract

**Introduction:** Hypokalemic periodic paralysis has familial and secondary types. In familial type, the genetic abnormality of calcium channels, produced. This kind of paralysis are benign and with increasing of age reduced frequency and severity of attacks.

In secondary forms, underlying diseases such as hyperthyroidism, primary hyperaldosteronism produced the paralysis attacks; usually the time of this attack in longer than first kind and patients may also complain of weakens between attacks.

**Case Report:** The patient was 38 years old man who admitted for low back pain, numbness of lateral and posterior aspects of thighs, and urinary retention. In his history cramp of muscles of lower limbs, hypokalemic periodic paralysis (with normal condition between attacks), and hypertension was noted.

Evaluation of patient showed metastatic lesion of lumbar spine with adrenal adenocarcinoma origin.

**Conclusion:** In patients with hypokalemic periodic paralysis that more of them referred in teenage and young duratings, probable underlying diseases such as primary hyperaldosteronism and hyperthyroidism should be conansidered, especially in absence of fmilial history. With early diagnosis and treatment of underlying conditions, we can control the paralytic attacks and prevent from the consequences of these diseases.

**Key words:** Carcinoma, Adrenal Cortical/ Hyperaldosteronism / Hypokalemic Periodic Paralysis