

دکتر باقر مدقق*

معرفی اولین مورد استئوبلاستوما در دنیا با گرفتاری سه بدن مهره مجاور به همراه پاراپلژی اسپاستیک کامل و اسکولیوز

چکیده

بیمار مورد معرفی در این مقاله دختر ۱۳ ساله‌ای با اسکولیوز در دنک به مدت چهار سال همراه با پاراپلژی کامل اسپاستیک و عدم توانایی کنترل ادرار و مدفوع و ابتلاء سه بدن مهره مجاور $T_7 - T_8 - T_9$ بوسیله استئوبلاستوما می‌باشد که با دکمپرسیون قدامی نخاع و فیوژن قدامی ستون فقرات از طریق راه خلفی با همی لامینکتومی^(۱) بهبود کامل عصبی پیدا نموده است و سپس با خاطر ثابت بودن قوس اسکولیوز، تحت عمل جراحی فیوژن خلفی با ملیه هارینگتون نیز قرار گرفت.

اکنون پس از حدود گذشت چهار سال و نیم از عمل جراحی، بیمار بدون درد بوده و با برگشت کامل علائم عصبی و فیوژن کامل ستون فقرات بدون هیچگونه علائمی از عود تومور به زندگی طبیعی خود ادامه دهد.

کلیدواژه‌ها: ۱- استئوبلاستوما ۲- پاراپلژی ۳- اسکولیوز ۴- ستون مهره

مقدمه

استئوبلاستومای ستون فقرات حدود ۳۴ درصد کل این تومور را در بدن تشکیل می‌دهد، تومور معمولاً در قوس خلفی دیده می‌شود و گزارشات محدودی از ابتلاء بدنی یک مهره^(۱۴ و ۱۵) داده شده است اما گرفتاری سه بدنی مهره مجاور و زائده عرضی و دندنه باهم تابحال در دنیا گزارش نشده است، بخصوص که همراه با پاراپلژی کامل اسپاستیک و اسکولیوز نیز باشد.

معرفی بیمار

بیمار دختر ۱۳ ساله بسیار لاغری است که به علت فلج کامل اسپاستیک هردو اندام تحتانی از سطح T_7 و عدم کنترل ادرار و مدفوع و اسکولیوز در دنک مراجعه نمود، بیمار در در وسط ناحیه پشتی را از چهار سال قبل از مراجعه ذکر می‌کند که

یکی از علل اسکولیوز در دنک در بیماران جوان استیوئید استئومایا استئوبلاستومای مهره‌ها می‌باشد. در جواب به ضایعه یکطرفه داخل استخوانی در قوس خلفی مهره یا بدنی مهره اسکولیوز پدیدار می‌گردد که قوس اسکولیوز در ابتداء قابل اصلاح بوده ولی با گذشت زمان سخت و غیر قابل اصلاح (Structural) می‌شود.

اصطلاح استئوبلاستومای خوش‌خیم اولین بار توسط *Lichenstein*^(۵) و *Jaffe*^(۶) بدون اطلاع از یکدیگر برای معرفی توموری که استخوان و استیوئید و اسکولر می‌سازد بکاربرده شد این تومور شامل تعداد زیاد استئوبلاست با نمای خوش‌خیم است که اساساً در ستون مهره‌ها پیدا می‌شود و افتراق بین استیوئید استئوما و استئوبلاستوما براساس اندازه، محل و میزان اسکلرroz تومور می‌باشد^(Byers 1968).

* عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی ایران - مرکز پژوهشی فیروزگر

رادیوگرافی

در رادیوگرافی ساده اسکولیوز با تحدب به راست از T_4 تا T_{12} و استئوپوروز جنرالیزه ستون فقرات جز در نیمه چپ بدن مهره‌های T_7, T_9, T_{10} وجود داشت. (شکل ۱)

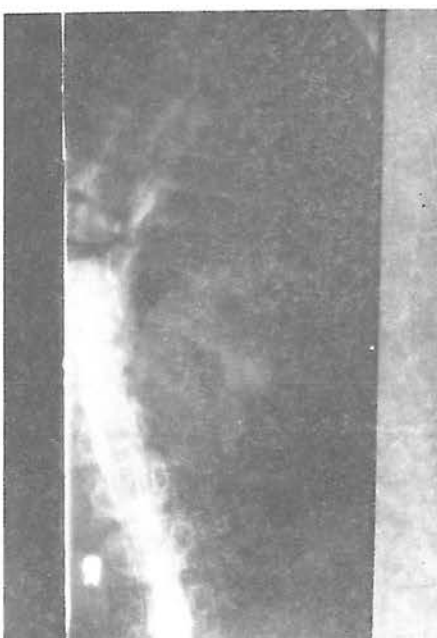
در میلوگرام بلوك کامل در سطح T_9 بصورت ضایعه داخل دورا مشهود بود. (شکل ۲)

CT میلوگرام تخریب شدید بدن مهره‌های T_7 و T_9 را زائد عرضی و قسمتی از دنده هفتم و فشار شدید روی نخاع را نشان می‌داد بطوری که قطر قدامی خلفی نخاع حدود ۲ میلی‌متر شده بود. (شکل ۳) در اسکن رادیوایزوتوپ تمام بدن TC و اوافزایش برداشت ماده رادیوایزوتوپ در بدن سه مهره یادشده، زائد عرضی و دنده هفتم قابل رویت بود.

در معاینات سیستمیک اعضاء بدن، ضایعه‌ای در اعضای مختلف بدن اعم از تیروئید، پستان، و غیره مشاهده نشد.

تکنیک جراحی

با توجه به این که ضایعه در نیمه چپ بدن سه مهره یادشده



شکل ۲- میلوگرافی روی روی ستون فقرات که بلوك کامل در زیر T_9 رانشان می‌دهد.

پس از آن همزمان با ظهور تدریجی قوس اسکولیوز با تحدب به راست بطور پیشرونده دچار کاهش قدرت و حس اندامهای تحتانی و قسمتی از تنہ نیز شده بود. بطوری که از سه ماه قبل از مراجعه علاوه بر از دست دادن کنترل ادرار و مدفع بکلی زمین‌گیر شده و قادر به حرکت نبوده است و همراهان بیمار برای نقل و انتقال، وی را بغل می‌نمودند. قوس اسکولیوز در این هنگام شدید و سخت شده بود.

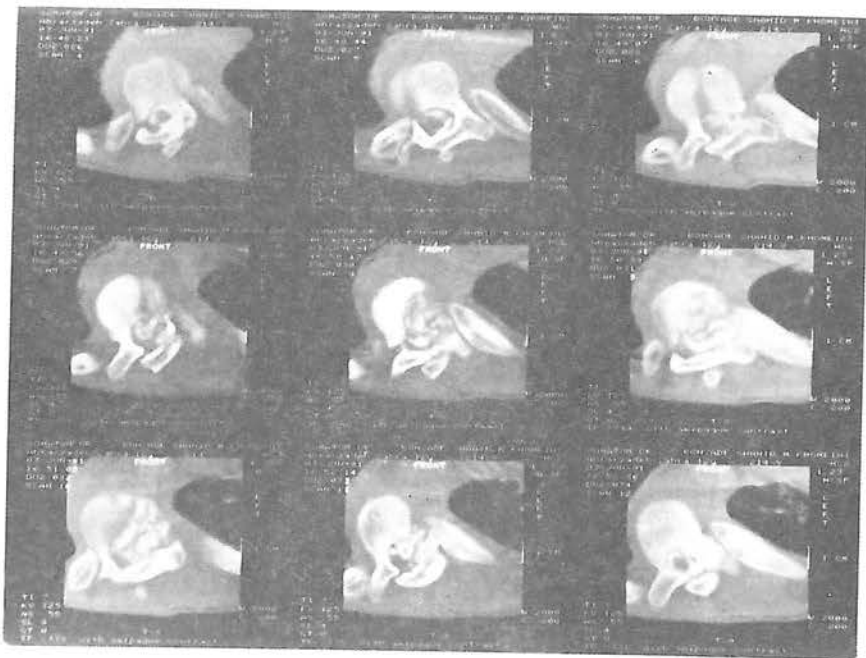
معاینات بالینی

در بدو مراجعه بیمار دختری به شدت لاغر و زمین‌گیر بود که در معاینات بعمل آمده از دست دادن کامل حس و حرکت تا سطح T_7 ، تشدید رفلکس‌های تاندونی عمقی پاتلا و آشیل باکلونوس بیش از ده ضربه در هر دو اندام تحتانی، حساسیت موضعی روی زوائد شوکی مهره‌های ۷، ۸ و ۹ پشتی و قوس اسکولیوز سخت با تحدب به راست [مثل گزارش *Kirwan*]^(۷) به چشم می‌خورد.

تست‌های آزمایشگاهی همگی در حد نرمال بوده‌اند.



شکل ۱- رادیوگرافی روی روی ستون فقرات که پیشرفت قوس اسکولیوز را طی ۴ سال به همراه گرفتاری نیمه چپ مهره‌های هفتم تا نهم پشتی نشان می‌دهد.

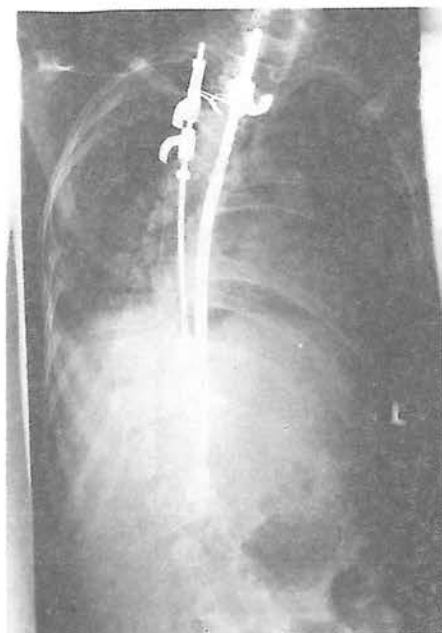


شکل ۳ - CT میلوگرام که تخریب مهره های T_7, T_8, T_9 را به همراه فشار شدید روی نخاع نشان می دهد.

دوره بعداز عمل جراحی

بیمار دوره بعد از جراحی را بخوبی گذراند و بتدریج حس و حرکت از دست رفته و کنترل ادرار و مدفوع را نیز بدست آورد، همچنین جهت ایجاد و حفظ دامنه حرکت مفاصل اندامهای تحتانی و تقویت عضلات ضعیف شده تحت برنامه کامل فیزیوتراپی قرار گرفت. وضع عمومی بیمار بتدریج بهتر شد و وزنش اضافه گردید، پس از گذشت حدود یکسال حس و حرکت کامل در تمام قسمتها جز پای چپ برگشت ولی قوس اسکولیوز بدون تغییر باقی ماند در این زمان بیمار فقط از درد چنژالیزه در تمام بدن که خود به علت استئوپوروز شدید ناشی از بی حرکتی طولانی مدت بود شکایت داشت لذا جهت کاهش درد و بهبود استئوپوروز یک دوره درمان با کلسیتونین تزریقی تجویز شد و با خاطر اسکولیوز بیمار و فیوژن خلفی با میله هارینگتون کمپرسیوودیستراکتیو انجام گردید (شکل ۵) سپس بیمار با کمک دو عدد کراج و ارتوز کوتاه پای چپ راه اندازی شد اکنون وی پس از چهار سال بدون کمک برس و ارتوز راه می رود و فقط مختصری علامت اسپاستیسیتی در پای چپ باقی مانده است (شکل ۶) وضع عمومی بیمار بسیار خوب بوده و فیوژن کامل قدامی و خلفی ستون فقرات حاصل

بود تصمیم به جراحی از طریق توراکوتومی چپ گرفته شد که از مسیر دنده هفتم انجام گردید ولی بدليل آن که ضایعه در تقرع قوس اسکولیوز بود و دسترسی به آن، به خاطر عمق زیاد، بسیار مشکل می نمود. لذا همکار جراح از ادامه جراحی خودداری و قفسه صدری توسط ایشان بسته شد و از تکنیک، جراحی رویکردن خلفی (Posterior approach) شرح داده شده توسط اینجانب (S.Modaghegh, 1989) استفاده نموده^(۱)، بالانسزیون خط وسط در پشت، ستون فقرات از T_7 تا T_9 باز گردید. با انجام همی لامینکتومی در T_8 مشاهده شد که نخاع توسط تومور به شدت تحت فشار می باشد بطوری که قطر آن حدود ۲ میلی متر شده بود. تومور شبیه گوشت چرب کرده به نظر می رسید و به علت درگیری رائد عرضی و قسمتی از دنده هفتم ابتدا قسمت های مبتلا با حاشیه سالم خارج گشت و سپس تومور با توجه به این که قوام نرمی داشت، با کورت بطور کامل برداشته شده، تاجائی که استخوان سالم و دارای قوام طبیعی نمودار گردید و پس از آزادی کامل و احساس نبض در آن دو عدد گرافت شمعی (Strut graft) از دنده ای که قبلاً در توراکوتومی برداشته بودیم در محل ضایعه قراردادیم و زخم طبق روش معمول بسته شد. (شکل ۴)



شکل ۵- رادیوگرافی رو بروی ستون فقرات بعد از عمل جراحی فیوزن خلفی برای قوس اسکولیوز با استفاده از میله هارینگتون کمپرسیو و دیستراکتیو



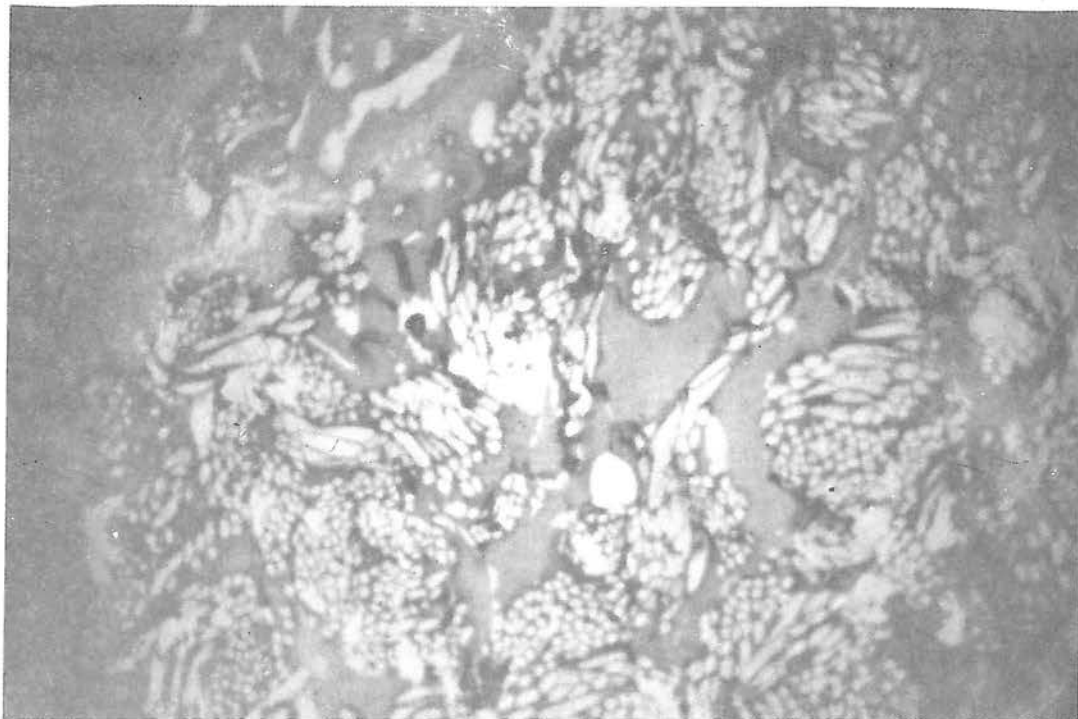
شکل ۶- رادیوگرافی رو بروی ستون فقرات بعداز عمل جراحی قدامی که از دنده به عنوان گرافت استفاده شده است



شکل ۷- آخرین رادیوگرافی نیمرخ بیمار که ۴ سال پس از عمل جراحی فیوزن کامل و عدم عود تومور را نشان می دهد.



شکل ۸- فتوگرافی بیمار پس از عمل جراحی و برگشت کامل علائم عصبی



شکل ۸- بررسی میکروسکوپی نمونه پاتولوژی که تشخیص استئوبلاستومارا تأیید می‌نماید.

سال تشکیل داده‌اند، تومور معمولاً در قوس خلفی و بندرت در بدن مهره‌ها دیده می‌شود و تا به حال در سه بدن مهره مجاور گزارش نشده است بخصوص که همراه اسکولیوز و پاراپلزی کامل نیز باشد.

بیمار مورد معرفی ما، گرفتاری سه مهره مجاور T_7, T_8, T_9 را زانه عرضی و قسمتی از دندنه هفتم را به همراه اسکولیوز و پاراپلزی کامل اسپاستیک داشت که برای اولین بار در دنیا گزارش می‌گردد ضمناً همان طور که در رابطه با این بیمار نشان دادیم رویکرد خلفی شرح داده شده توسط اینجانب دادیم (Modaghegh, 1989) و آقای دکتر مسعود توسلی تکنیک بسیار مؤثر، عملی و راهگشا در درمان چنین مواردی می‌باشد^(۱) اسکولیوز بیمار ما براساس تقسیم‌بندی Ransford (1984) جزء ۳ Group قرار می‌گرفت^(۲) و بدیل آن که قوس اسکولیوز ثابت (Structural) و همراه با روتاسیون زیاد بوده و به مدت طولانی (چهارسال) وجود داشت و علیرغم درمان تومور، اسکولیوز بیمار بهبود نیافت لذا برای درمان اسکولیوز نیز اقدام به فیوژن ستون فقرات نمودیم.

نتیجه

بیماری با استئوبلاستومای سه بدن مهره و پاراپلزی کامل

شده است (شکل ۷) و در بیمار علاوه بر رفع درد، علائمی از عود تومور نیز دیده نمی‌شود.

یافته‌های پاتولوژی

در مقاطع تهیه شده، نسوج همبند فیبروی دارای عروق، دیده می‌شود که حاوی استئوبلاست، تعداد کمی استئوکلاست و استیوئید ساخته شده و مقداری کلسینیکاسیون می‌باشد، همچنین ترابکولای استخوانی اسکلروتیک و تجمع کلسیم نیز قابل رویت است (شکل ۸).

بحث

استئوبلاستوما تومور نادری است که ۱ درصد تومورهای استخوانی بدن را تشکیل می‌دهد. در گیری ستون فقرات در ۴۱-۳۴ درصد موارد گزارش شده که در بیش از نیمی از آن با اسکولیوز همراه بوده است و تومور همیشه در تقعیر قوس و نزدیک به رأس آن ظاهر می‌شود.^(۲) در یک مطالعه که بروی ۱۹۷ بیمار مبتلا به استئوبلاستوما صورت گرفت^(۱۰) میزان در گیری در ستون فقرات ۴۱ درصد و نسبت ابتلاء مرد به زن $\frac{2}{1}$ گزارش شده است که ۸-۹ درصد بیماران را کوکان زیر ۳

اسپاستیک برای اولین بار در دنیا معرفی گردید که با عمل جراحی و برداشتن کامل تومور بهبودی کامل حاصل شده و

REFERENCES

- 1) Akbarnia B.A ,Rooholamini S.A: Scoliosis caused by benign osteoblastoma of the thoracic or lumbar spine; *J.Bone. Joint.surg*; 63; 1981; PP:1146-1155
- 2) Azouzi E.M, et al : Osteoid osteoma and osteoblastoma of the spine in children,report of 22 cases with brief literature review; *pediatr. Radiol*; 16; 1986; PP: 25-31
- 3) Healey J.H,Gelman. B: Osteoid osteoma and osteoblastoma,current concept and recent advances; *Clin. Orthop.*; 204; 1986; PP:76-85
- 4) Huvos A.G: *Bone Tumors:Diagnosis, Treatment and Prognosis*; Philadelphia, W.B. Saunders Co; 1979; PP: 33-46
- 5) Jaffe H.L: Benign osteoblastoma;*Bull. Hosp. Joint. Dis*; 17; PP: 141-151
- 6) Janin .Y,et al : Osteoid osteoma and osteoblastoma of the spine; *G.Neurosurg*; 8; 1981; PP: 31-38
- 7) Kirwan E.O, et al: Osteoid osteoma and osteoblastoma of the spine; clinical presentation and treatment ; *J.Bone.Joint. Surg.Br*;66;1984; PP:21-26
- 8) Lichtenstein.L: Benign osteoblastoma; *Cancer*;9; 1956; P: 1044
- 9) Lichtenstein.L;Sawyer WR:Benign osteoblastoma, further observation and report of twenty additional cases;*J.bone.Joint.surg. Am*; 46;1964;PP: 755 - 765
- 10) Marsh B.W,et al : Benign osteoblastoma, range of manifestation;*J.Bone. Joint.Surg* ; 57 A;1975; PP: 1-9
- 11) Modaghegh S,Tavassoli M:Anterior cord decompression and anterior posterior spinal fusion and fixation simultaneously through the posterior approach; *Iranian.J.of. Medical Science*; 14(2) 1989; PP: 39-50
- 12) Nemoto O, et al : Osteoblastoma of the spine, a review of 75 cases; *spine*; 15; 1990; PP: 1272-1280
- 13) Ransford A.O,et al: The behavior pattern of scoliosis associated with osteoid osteoma or osteoblastoma of the spine;*J.Bone. Joint.Surg. Br*;66; 1984;PP: 16-20
- 14) Raskas D.S. et al: Osteoid osteoma and osteoblastoma of the spine; *Journal of Spinal Disorder*; 5(2); 1992; PP: 204-211
- 15) Watanabe M.A; et al: Benign osteoblastoma in the vertebral body of the thoracic spine , a case report; *Spine*; 17(11); 1992; PP: 1432-1434

OSTEOBLASTOMA OF 3 ADJACENT VERTEBRAE WITH COMPLETE SPASTIC PARAPLEGIA AND SCOLIOSIS,A CASE REPORT

B.Modaghegh, M.D.*

ABSTRACT

A thirteen years old girl was referred for back pain and right thoracic scoliosis, complete spastic paraplegia, bladder and bowel incontinence .

The patient had history of back pain for a 4 year period eventually leading to scoliosis and neurological deficiency . Symptoms gradually worsened up to 4 months before admission converting to complete spastic paraplegia and bladder and bowel incontinence .

Imaging study revealed destruction of T_7, T_8, T_9 vertebral bodies with severe cord compression. Resection of tumor and cord decompression plus anterior spinal fusion were performed by two rib strut graft. uneventful neurologic recovery followed surgery and then the patient underwent posterior spinal fusion and compression and distraction Harrington rod instrumentation for structural scoliosis.

A 4 year period follow-up revealed full recovery and solid spinal fusion and she is now walking without aid of any devices. The histologic study of pathologic bone tissue revealed osteoblastoma. Review of literatures confirmed no previous report on affection of three adjacent vertebral bodies by osteoblastoma.

Key words:

1) Osteoblastoma

2) Vertebrae

3) Scoliosis

4) Paraplegia

* Assistant Professor of Orthopedics-Iran Univ. of Med.Sciences and Health services