

تشخیص و سیر رادیولوژیک

پنومونی پنوموسیست کارینی کودکان

Pneumocystis carinii pneumonia (PCP)

مجله نظام پزشکی

سال پنجم، شماره ۲، صفحه ۱۱۴، ۲۵۳۵

دکتر لقائیه رضوانی - دکتر ورنردوتز - دکتر کریم وصال*

مقدمه

معمولاً بصورت بومی (آندمی) در شیرخوار گاهها مشاهده شده است
بچشم میخورد (۱-۳، ۱۷، ۱۹، ۲۰).

نمای آسیب شناسی:

پنوموسیست کارینی معمولاً بصورت کیست‌هائی بقطر ۱-۶ مو که دارای
هشت مرز و ثبت است دیده میشود. اشکال آزاد انگل نیز که دوپدو
بیکدیگر چسبیده‌اند بمقدار زیاد در اکزودای داخلی آلوئولی
دیده میشود.

پنومونی PCP در کودکان بدوشکل ظاهر میگردد:

الف: عفونت کانونی (Focal PC Infection) با واکنش پلازما
سلولی بین بافتی (انترستیسیل).

ب: عفونت منتشر (Diffuse PC Infection) با واکنش پلازما
سلولی انترستیسیل وجه مشخص PCP کودکان نسبت به پنومونی
PC بالفین در وجود واکنش پلازما سلولی انترستیسیل بافت ریه
است (۷).

بنظر میرسد که مقدار گلوبولینهای ایمنی خون واستروئیدها پارا-
مترهای واکنش پلازما سلولی در دو جهت مخالف بوده وانواع فوق
نقاط شایع طیفیک نوع واکنش سلولی باشد.

تظاهرات مختلف تکثیر الوئولی انگل و واکنش انترستیس در
این بیماری که اخیراً تحت عنوان اشکال غیرعادی (آتپیک) بیماری
توسط Doppmann و دیگران گزارش شده، مؤید این نظر است
(۵۳، ۶، ۱۷۵).

تشخیص بیماری توسط بافت برداری، لاواژ برنش و یا بطریق
سرولوژی با ثبوت مکمل (کمپلمان) انجام میگردد (۲۱).

گسترش واکسیناسیون از یکطرف و استعمال آنتی بیوتیک‌ها از
طرف دیگر موجب دگرگونی بارزی در اپیدمیولوژی بیماریهای
عفونی گردیده وتغییر حالت تعادل بیولوژیک میکروارگانسیم‌ها سبب
پیدایش بیماریهای جدیدی شده که قبلاً ناشناخته مانده و یا شیوع
کمتری داشته‌اند.

پنومونی انترستیسیل کودکان PCP بعلت پنوموسیست کارینی
(Pneum. Carinii) از بیماریهای است که شیوع آن چه در کودکان
و چه در بالغین مبتلا به اختلالهای ایمنی روبافزایش است.

عامل بیماری که طبقه بندی (تاکسو نومی) آن مدتها از طرف محققین
مورد بحث بوده، انگلی است که ابتداء در سال ۱۹۰۹ توسط Chagas از
برزیل گزارش شده است سپس در سال ۱۹۱۲ بنام (Carinii) از انستیتو
پاستور که انگل را در موشهای آگوی پاریس جدا (ایزوله) کرده
و مورد مطالعه قرار داده بود نامگذاری شده است (۴).

قبل از دوران آنتی بیوتیک این کودکان معمولاً توسط عفونتهای
مختلف از پای درمیآمدند بنابراین فرصتی برای تکثیر این انگل
باقی نمیماند. در مواردی نیز که این نوع پنومونی روی میز کالبدشکافی
دیده شده، با وجود تضاد علائم بالینی و آسیب شناسی به تشخیص
پنومونی سفید سیفایس قناعت شده است، تا اینکه Ammich در سال
۱۹۳۸ عدم ارتباط پنومونی انترستیسیل نوزادان را با سیفیلیس ثابت
کرد و بعد از وی Vaneck و Jirovec ارتباط آنرا با P. Carinii
نشان دادند (۱۸). از آن پس گزارشهای وسیعی از این بیماری که

* دانشکده پزشکی دانشگاه پهلوی - شیراز.

طریقه اول در عین دقت متضمن عوارض خطرناک است و در روش دوم وجود PC بصورت یک ساپروفیت شایع گمراه کننده است. اشکال ثبوت کمپلمان اینستکه تا چند هفته یا چند ماه پس از بروز عفونت ظاهر میگردد (۲۴،۸). از آنجائیکه علائم بالینی بیماری مشخص نیستند، تغییرات رادیوگرافی میتواند کمک زیادی برای تشخیص یارد PCP بنمایند. گزارشهایی از تظاهرات رادیولوژیک پنومونی PCP در دو دهه اخیر بچاپ رسیده (۹،۲، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳، ۱۵، ۱۶)، که اکثراً مبتنی بر مشاهدات درموارد منفرد یا گروههای کوچک بی کنترل سرولوژیک و کالبد شکافی بوده است. موضوع این بررسی که قسمتی از آن اخیراً توسط نویسندگان گزارش شده (۲۰)، مقایسه علائم رادیولوژیک با یافتههای آسیب شناسی در ۹۸ مورد بیماری PCP کودکان و بزرگترین دسته گزارش شده در جهان است.

روش بررسی:

موارد این بررسی شامل کودکان کوچکتر از سه ماه است که از سال ۱۳۴۲-۱۳۵۱ در پرورشگاه شیراز تحت مداوا بوده و از آنها عکسبرداری سینه حداقل یکبار در ماه و در صورت لزوم بیشتر انجام شده و روزی یکبار مورد معاینه بالینی قرار گرفته و سیر بیماری با دیگر یافتههای پاراکلینیکی در پرونده آنها درج شده است. تشخیص مبتنی بر یافتههای آسیب شناسی یا سرولوژیک ثبوت کمپلمان PCP بروش Vivel (۲۱) بوده است. در تمام کودکانیکه در این مدت فوت شده اند کالبد شکافی انجام گرفته است.

نتایج و بحث:

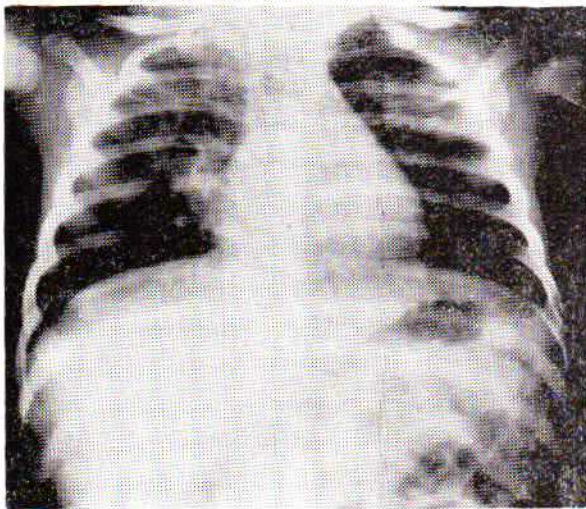
یافتههای رادیولوژی در سیر طبیعی بیماری بدون درمان ضدانگلی با Pentamidine Isethionate در ۳۱ مورد جداگانه گزارش شده (۲۰) و شامل علائم زیر است. (جدول ۱)

جدول ۱

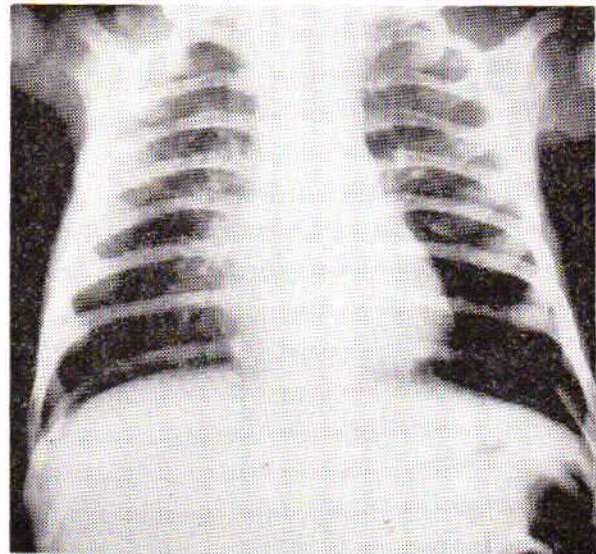
ردیف	علائم پرتوشناسی		گروه ۱		گروه ۲		منتشر
	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	
۱	۱۵	۳	۰	۰	۰	۰	۱ تا ۳ روز
۲	۳	۷۸	۸	۱۰۰	۸	۱۰۰	
۳	۱۳	۵۶	۵	۶۳	۵	۶۳	
۴	۱۷	۷۳	۸	۱۰۰	۸	۱۰۰	
۵	۴	۱۷	۲	۲۵	۲	۲۵	
۶	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۷	۳ تا ۸ هفته		۱ تا ۳ روز				

مقایسه علائم رادیولوژیک در گروههای سرولوژیک مثبت و منفی نشان میدهد که هیچیک از علائم ذکر شده بتنهائی نمیتواند مشخص بیماری PCP باشد، در حالیکه جمع علائم مختلف بخصوص طول مدت ارتشاح (انفیلتراسیون) انترستیسیل نشانه قابل اعتمادتری برای تشخیص بیماری است. یافتههای آسیب شناسی این دسته نشان داد که ارتشاح (انفیلتراسیون) انترستیسیل که تاکنون بمنوان یک تغییر آسیب شناسی کلاسیک شناخته شده بود بهیچوجه مشخص این بیماری نبوده، بلکه عیناً درموارد سر و نکاتیو (غالباً بعلت ویروسی) دیده میشود زیرا در PCP کانونی که شایعترین نوع این دسته هستند تکثیر انگل از حدود ۵ تا ۶ قشر آلوئولی بیشتر تجاوز نکرده و احتمالاً پس از چند هفته از بین

میروند، در حالیکه تحریک پادگن (آنتی ژن) قشر پولی ساکارید انگل ممکنست باعث تداوم ارتشاح (انفیلتراسیون) در طول چندین هفته تا چندین ماه گردد (شکل ۱). در نوع منتشر که اکثر آدر نتیجه Alveolo capillary Block منجر بمرگ میشود، تکثیر و انتشار انگل در آلوئلهای یک لب، تمام ریه با هر دو ریه صورت میشود که باعث تحریک شدید پادگنی (آنتی ژنی) و ارتشاح وسیع آنترستیس ریه میشود (شکلهای ۲، ۳، ۴). تشخیص رادیولوژیک این حالت بواسطه ارتشاح (انفیلتراسیون) همزمان آلوئولی و انترستیس آسانتر است ولی دنا سفانه بعلت ضخامت انترستیس نفوذ داروی ضد انگلی بداخل آلوئل بکندی صورت گرفته و نتیجه درمان رضایت بخش نیست (شکلهای ۵ و ۶). حتی با وجود کثرت موارد این گزارش و مقایسه سیر بیماری در



شکل ۲- تشخیص و سیر رادیولوژیک



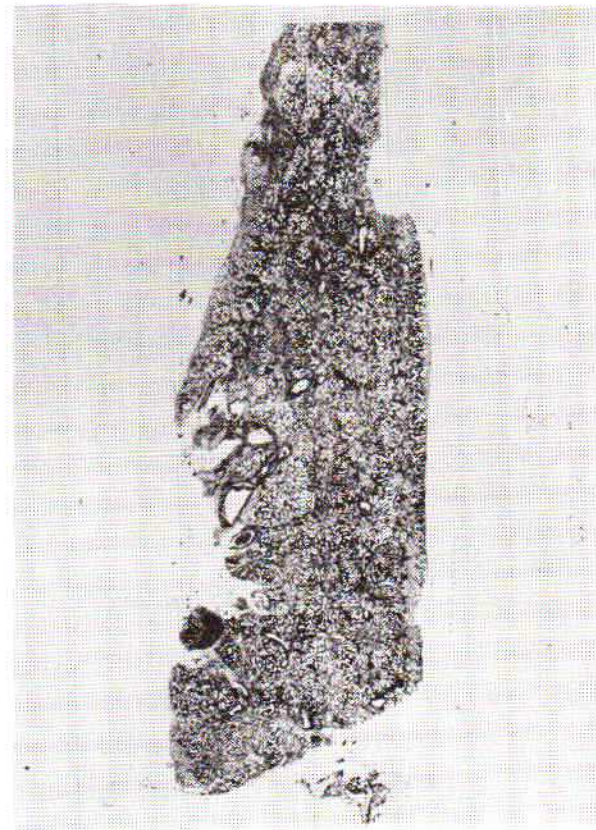
شکل ۱- تشخیص و سیر پنومونی پنوموسیت کارینی در کودکان



شکل ۴- تشخیص و سیر رادیولوژیک

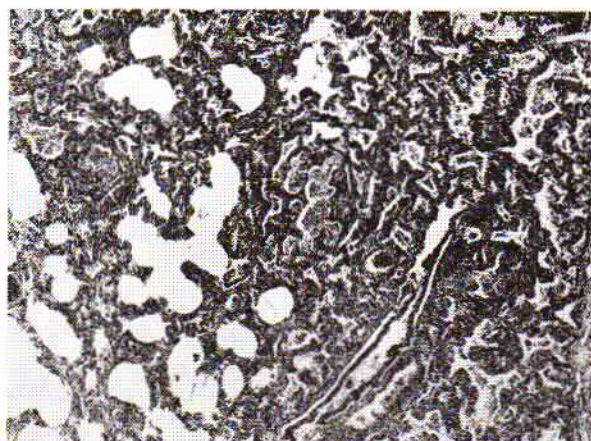
همزمان با ارتشاح انترستیسیل بیماری که دارای که بود گلوبولین ایمنی (۱۱) است احتمال PCP را بطرف نوع منتشر قویاً تأکید میکند و باید درمان اختصاصی شروع گردد. در عین حال هنگامیکه تصویر انفیلتراسیون انترستیسیل که نماینده واکنش به پادکن انگل از بین رفته است بیش از یک هفته ثابت بماند، درمان ضد انگلی ضرورتی ندارد زیرا نه تصویر رادیوگرافیک بلکه بیمار است که مورد درمان قرار میگیرد.

در خاتمه باید ذکر کرد که بر طبق تجربات این مرکز و سایر مراکز که در آن این بیماری بصورت بومی گزارش شده است بهترین راه مبارزه با عفونت PC طریق پیشگیری با داروی اختصاصی ضد انگل است.

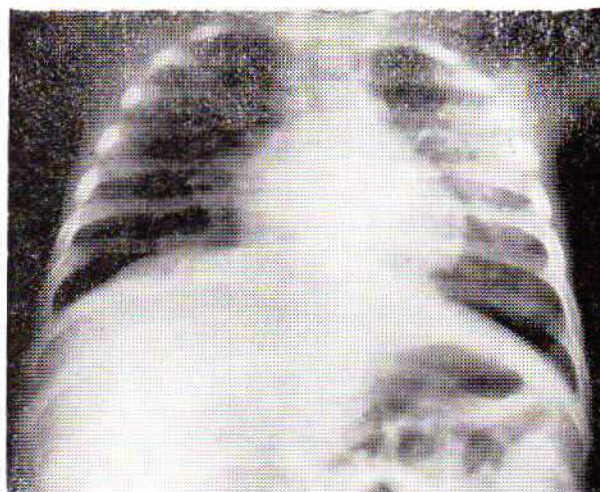


شکل ۳- تشخیص و سیر رادیولوژیک

گروههای مختلف آن که مختصراً بدانها اشاره شد. تعیین خط مشی درمان مشکل بنظر میرسد زیرا در نوع منتشر یا وخیم این بیماری انتشار انفیلتراسیون آلوئولی در طول چند روز طی سیر سریع انجام میپذیرد که ارزیابی تأثیر درمان اختصاصی خالی از اشکال نیست ولی بطور مسلم در مورد تأثیر درمان ضد انگلی باید یک نسبت معکوس باشد ارتشاح انترستیسیل را انتظار داشت. بطور کلی میتوان استنباط کرد که انتشار انفیلتراسیون آلوئولی



شکل ۶- تشخیص و سیر رادیولوژیک



شکل ۵- تشخیص و سیر رادیولوژیک

REFERENCES :

- 1- Ammich, O. Ueber die nichtsyphilitische interstitielle pneumonie des ersten kindesalters. Virchow. Arch. 1938, 302: 539.
- 2- Capitanio, M.A., and Kirkpatrick, J.A. Jr. Pneumocystis carinii pneumonia. Am. J. Roentgenol. RAD. Therapy & Nuclear med, 1966, 97, 174-180.
- 3- Doppman et al.: Am. J. roentgenol. Jan 1975, Vol. 123.
- 4- Dutz, W.: Pneumocystis carinii pneumonia. In: Pathology Annual by Sheldon C., Sommers. Appleton Century-Crofts, Inc. New York, 1970, p. 309-341.
- 5- Dutz, W., Post, D., Kohout, E., and Bandarizadeh, B. Pneumocystis carinii pneumonia. A review. Pahlavi Medical Journal 1: 1970. 74-81.
- 6- Dutz, W., Post, C., Kohout, E., and Agha mohammadi; A: Cellular reaction to pneumocystis carinii. Z. Kinderheilk. Jan 1973, 114: 1-11.
- 7- Dutz, W., Post C., Bandarizadeh, B., and Agha Mohammadi. Morphometrics of interstitial plasma cell pneumonia due ztschr. Kinderhk, 1973.
- 8- Dutz, W., Post, C., Kohout, E., and vessal, K: Endemic infantile pneumocystic carinii infection. Monogram J. Nat. Cancer Inst. 1975.
- 9- Heinisch, H.M., and Jaehnert, R. Klinisch_radiologische verlaufsbeurteilung der interstitiellen plazmazellularen pneumonie. Radiologe, 1968, 8, 306_308.
- 10- Ivady, G., Paldy, L., and Unger, G. Further experiences in treatment of interstitial plasma cell pneumonia with pentamidine. Mschr. Kinderheilk., 1963, 111: 297.
- 11- Kohout, E., Azadeh, B., Dutz, W., Post, C., Bandarizadeh, B., and Kadivar, D.: Immunoglobulins in Pneumocystis carinii pneumonia. J. Clin. Path. 1972, 25: 135-140.
- 12- Kucera, K., and Valousek, T. The direct proof of Pneumocystis carinii in alive nurslings and a new evolutive stage of pneumocystis Folia parasit. (Praha), 1966, 13: 113.
13. Lunseth, J. H., Kirmse, T. W., Prezyna, A. P., and gerth, R. E. Interstitial plasma cell pneumonia. J. Pediat. 1955, 46: 137_145.
14. Post, C., Dutz, W , and Nazarian I. , Epidemic pneumocystis carinii Pneumonia in South Iran. Arch. Dis. Childhood. 1964, 39: 35_49.
15. Rautenbach, M. Rontgenbefund bei interstitieller plesmazellularer pneumonie rch. Kinderh , 1968, 176, 249_262.
16. Robbins, J. B. Immunological and Clinicopathologieal aspects of pneumocystis carinii pneumonitis. In Bergsma and Good, eds. Immunologic deficiency diseases in Men. National Foundation, March of Dimes, 1968, p. 219.
17. Salfelder, K., and Schwarz, J. Pneumocystosis: current concepts and recent advances. Am. A. Am. J. Dis. Child., 1967, 114, 693_699.
18. Vaneck, J., and Jirovec, O. Parasitaere pneumonie interstitielle plazmazellen pneumonie der Fruehgeborenen verursacht durch pneumocystis carinii. Zbl. Bakt. (Orig). 1952, 158: 120.
19. Vessal, K., Dutz, W., and Post, C.: Verlaufskontrolle der pneumozystose im roentgenbild. In Press Der Radiologe' 1975.
20. Vessal, K. , Post, C. Dutz, W. , and Bandarizadeh, B : Roentgenologic changes in infantile Pneumocystis Carinii Pneumonia. Am. J. Roentgenel. 120, 255_160, 1974.
21. Vivell: O. Serology of interstitial pneumonia: Mschr. Kinderh. 1960, 108: 146_151.