

بیماریهای روانی ناشی از بکاربردن بی مورد آمقتامینها

مجله علمی نظام پزشکی

شماره ۲۰، صفحه ۱۰۳، ۱۳۴۹

دکتر شکرالله طریقی*

نموده و عقاید موافق و مخالف دانشمندان مختلف را در این مورد مفصلًا مورد بحث قرارداده و بخصوص نظرات دانشمندان و حتی گزارش وزارت بهداری انگلستان (سال ۱۹۵۴) را که معتقد بود که آمقتامینها سمی نیست و اعتیاد به آن نادر است مورد انتقاد قرار داد، و باین نتیجه رسید که: کار برد بی جهت آمقتامینها با مبتلا کردن عده‌ای (بیش از آن که تصور میرفته)، نه تنها عوارض روانی مبدهد بلکه عوارض جسمانی گوناگون هم ایجاد میکند.

از ۴۲ بیماری که مورد مطالعه و بحث دکتر کانل قرار گرفته‌اند ۳۹ بیمار با تشخیص سیکوز در بیمارستان بستری بودند و ۳ بیمار به درمانگاه مراجعه میکردند. برای تحقیق صحیح‌تر، بیماران را به سه دسته تقسیم کردند:

- ۱ - کسانیکه فقط یک دفعه دارو استعمال کرده بودند.
- ۲ - کسانیکه پس از استعمال دارو الکل می‌نوشیدند و حمله حاد بیماری پس از استعمال الکل بوده است.
- ۳ - کسانیکه مرتبًا بمدت بیش از یکماه از دارو استفاده میکرده‌اند.

مشخصات بیماران

الف - سن :

- ۱ - سن متوسط گروه اول: ۲۸ سال
- ۲ - سن متوسط گروه دوم: ۳۹ سال

۳ - سن متوسط گروه سوم: ۳۲ سال بوده است.

بنابراین سن متوسط هر سه گروه ۳۲ سال و شش ماه و فقط سن ۵ بیمار بالاتر از ۴۲ سال بوده است.

مسئله بیماریهای روانی ناشی از استعمال داروهای مختلف بحثی است بسیار مفصل و قابل مطالعه. مسئله بکاربردن بی مورد آمقتامینها و عوارض روانی ناشی از این داروها که امروزه بین جوانها ایجاد سرخوشی کاذب و موقت میکند و درین بانوان برای ازین بردن اشتها بمثلوار لاغر شدن بشدت بکار می‌رود. مرا برآن داشت که آخرین کتابی را که در این باره توسط یکی از روانپزشکان معروف انگلستان نوشته شده است خلاصه کنم و در دسترس روانپزشکان و همکاران عزیز برای تشخیص افتراقی با بیماریهای دیگر روانی، و عامله مردم برای آگاهی از بکاربردن بی جهت این داروها، بگذارم.

این کتاب توسط دکتر کانل محقق معروف نگاشته شده است. پزشکان بیمارستان موزدلی متوجه شدند که عده‌ای از بیماران بستری، دچار حالات مشخص حاد اسکیزوفرنی از نوع پارا نوئید هستند که علامت بیماری آنها چندروزی پس از بستری شدن بکلی از بین رفته و از این نظر به بیماران واقعی مبتلا به پارا نوئید، اسکیزوفرنی که عالم مدتها طول میکشد، شباخت ندارند، وقتی در باره این بیماران با کمک تست‌های آزمایشگاهی دقیق‌تر مطالعه شد معلوم گردید که این بیماران مقدار زیادی از مشتملات آمقتامینها را بعلل مختلف مورد استفاده قرار میدادهند.

باتوجه به این پدیده، دکتر کانل تحقیقات خود را شروع کرد و ۴۲ بیماری که با تابلوی کلینیکی فوق در بیمارستان موزدلی بستری بودند تحت مطالعه قرار گرفتند. دکتر کانل در کتاب خود ابتدا تمام مقالاتی را که بزبانهای انگلیسی و فرانسه درباره پسیکوزهای ناشی از استعمال آمقتامین چاپ شده است، تلخیص

سابقه خانوادگی:

۱ - سابقه ابتلا به اسکیزوفرنی یا ادپرسیون در بستگان بیمار گزارش نشده است (ممکن است این امر بعلت نقص شرح حال بیماران مورد مطالعه باشد).

۲ - اعتیاد به الکل در خانواده ۱۳ بیمار مورد مطالعه، وجود داشته است. (سابقه می خوارگی در سابقه خانوادگی بیماران در گزارش‌های دیگر باین نسبت ذکر نشده است).

سابقه شخصی و شخصیت قبل از بیماری:

۱ - در ۲۱ بیمار سابقه خصوصیات نوروتیک در کودکی آنان گزارش شده است.

۲ - ۲۳ بیمار خصوصیات شخصی ضداجتماعی داشته‌اند.

۳ - ۲۱ بیمار در کار و حرفه خود سابقه خوبی نداشته‌اند.

۴ - ۳۰ بیمار در مطالعات عمیقی که در شخصیت آنها شده است دارای خصوصیات سیکوپاتی و خلاصه شخصیت غیر طبیعی بوده‌اند.

ناگفته نماند که استعمال بیمورد این داروها میتواند نزد کسانی که از شخصیت طبیعی و هنجار برخوردارند سیکوز با خصوصیات ذکر شده را ایجاد کند. در این مطالعه روشن شد که اکثر این بیماران خوبی و خیم برخون گرای داشته‌اند.

چگونگی اعتماد:

بن کلیه بیماران مورد مطالعه فقط یازده بیمار دارو را از دکتر معالج خود برای درمان خستگی، افسردگی و چاقی وغیره دریافت میداشته‌اند.

عوارض جسمانی دارو:

۱ - خشکی دهان.

۲ - ترشی زبان که گاهی همراه با خشک شدن دهان بوده است.

۳ - کم شدن لبپیدو (در بعضی از بیماران این دارو خاصیت افزایش تمایلات جنسی داشته است).

۴ - دو بیمار از گروه فوق تحت تاثیر این دارو دچار اختلالات جنسی شدید شده‌اند.

خصوصیات جسمانی بیماران در معایبات اویه:

هیچگونه تغییرات جسمی و هیچگونه علائم مسمومیت در هیچ یک از بیماران دیده نشده است و فقط فشار خون بالا بوده است.

تشخیص ابتدائی:

قبل از آنکه بیمار مورد مطالعه دقیق‌تر قرار گیرد و پیش از آنکه آزمایش‌های لازم انجام شود، بمحض ورود به بیمارستان تشخیص پیش‌کشیک غالباً اسکیزوفرنی از نوع پارانوئید بوده است.

ب - تأهل:

نصف بیماران مجرد بوده و نصف دیگر آنها روابطی با جنس مخالف داشته‌اند.

ج - شغل:

پانزده درصد از بیماران داروساز و پیشک بوده‌اند.

د - جنس:

۲۷ بیمار مرد ۱۵ بیمار زن بوده‌اند.

از آمار فوق در این تحقیق چنین نتیجه می‌شود که در جوانان و بخصوص در مرد های مجرد تعداد بیشتری در خطر ابتلا هستند.

علائم روانی بیماران:

۱ - هذیان زیان و آسیب بصور تهای متفاوت

۲ - تصور تعقیب توسط مقامات مختلف

۳ - اشتغالات پاتولوژیک فکری

۴ - هذیان در این زمینه که مردم درباره او حرف می‌زنند و با دشنام میدهند

۵ - وسوسه خودکشی و اینکه زندگی ارزش ندارد

۶ - افسردگی

۷ - هذیان دخالت دیگران در زندگی او.

خصوصیات:

۱ - بیماران معمولاً استعمال دارو را منکر می‌شوند.

۲ - بیماران معمولاً پس از بستری شدن و قطع دارو سریعاً از حالات حاد روانی و هذیانها بهبود می‌یابند.

چنونی وضع روانی بیماران قبل از حمله حاد:

۱ - ۲۶ بیمار اختلالات روانی قبلی داشتند و بعضی در بیمارستان بستری بوده‌اند.

۲ - بیمار اختلالات نوروتیک داشتند.

۳ - ۹ بیمار مبتلا با نوع افسردگی بودند.

۴ - ۷ بیمار قبل از تشخیص اسکیزوفرنی بستری شده بودند.

نتیجه ایکه از مشخصات روانی بیماران قبل از حمله حاد می‌گیریم این نظر کلی را تأیید می‌کند که افراد با شخصیت بی ثبات بیشتر به داروهای اعتیادآور بناء می‌برند و عوارض داروهای مضر در آنها بیشتر و شدیدتر تظاهر می‌کند.

مشخصات جسمانی بیماران:

۱ - ۷ بیمار مبتلا به کسالتهای جسمانی بودند که استعمال مشتقان آمفتابینی برای آنها لازم بوده است مثل چاقی مفرط پاتولوژیک.

۲ - ۵ بیمار مبتلا به اولسر پپتیک بوده‌اند.

۳ - ۳۰ بیمار باقی مانده از نظر جسمانی کاملاً سالم بوده‌اند.

اطلاعاتی نتوانستند بدست بیاورند. (آمار فوق فمیتواند صدرصد صحیح باشد چون ممکن است در ایامیکه بیمار در بیمارستان بستری بوده است همراه خود دارو آورده و استفاده کرده باشد).

علائم قطع ناگهانی دارو :

علائم مهم قطع دارو در معتادین بقرار زیر است :

۱ - افسردگی

۲ - وسوسه خودکشی

۳ - خواب آلودگی

درمان:

برای مبتلایان به پسیکوزی های ناشی از آمفتابین درمان مخصوصی وجود ندارد فقط باید پس از شناخت دارو و مقدار استعمال، یکمرتبه آن را قطع کرد و باداروهای آرام بخش و خواب آور بیمار را زیر نظر گرفت.

پس از بهبود حالت حاد بیماری و از بین رفتن هذیانها و آمادگی برای مصاحبه پیشنهاد میشود که روان درمانی از نوع حمایتی بعمل آید تا اگر اختلالاتی در عمق وجود دارد بر طرف گردد. چون بیماران پس از خروج از بیمارستان ممکنست مجدداً به محیط اجتماعی قبلی برگردند و یا اختلالات شخصیت، آنها را بسوی دارو بکشانند لازم است که از خارج نیز مرقباً تحت نظر باشند و روان درمانی آنان بصورت سریائی ادامه پیدا کند. پیشنهاد میشود که ادرار بیمار بهنگام مراجعت بدرامنگاه از نظر کنترل آمفتابین آزمایش شود.

Amphetamine = Benzedine

Dexamphetamine = Dexedrine

Methylamphetamine = Methedrine

Amphamed = 5 mg Amphetamine sulphate

Drinamyl = 5 mg Dexamphetamine sulphate

Durophet = Dextroamphetamine

Preludin = Phenmetrazine hydrochlor

10 mg Amphetamine base = 17.26 mg Amphetamine Sulphate

حالات روانی :

۱ - گم گشتگی در زمان و مکان که از خصوصیات مهم مسمومیت میباشد در این بیماران دیده نشده است (در مقالات دیگر این حالت گزارش شده است).

۲ - هذیانهای پارانوئیدی بصورت مشخص و شدید.

۳ - توهمات باشکال مختلف.

۴ - هذیان همراه با گنگی در بعضی از حالات بدین ترتیب : در ۲۵ بیمار هذیان انتقالی

در ۳۴ بیمار هذیان زیان و آسیب

در ۲۹ بیمار توهمات شنائی

در ۲۱ بیمار توهمات بینائی

در ۵ بیمار توهمات حسی

و در ۴ بیمار توهمات بویایی دیده شده است.

سم بیماری :

چگونگی حال بیمار را پس ازورود به بیمارستان تا تشخیص قطعی مشخص شدن نوع دارو ولذا قطع کامل آنرا دقیقاً مطالعه کرده و باین نتیجه رسیده اند :

۲۲ بیمار در مدت ۵ روز بهبود کامل یافته اند

۴ بیمار در مدت ۵ - ۶ روز « »

۱ بیمار در مدت ۱۰ - ۱۴ روز « یافته است

۵ بیمار در مدت ۲ - ۴ هفته « یافته اند

۲ بیمار در مدت ۴ هفته « »

۶ بیمار بعلی از بیمارستان خارج شدند و لذا در باره آنها

چند دارو از مشتقات آمفتابین :

فقدان فنیل آلانین هیدروکسیلاز علاوه بر جمع شدن فنیل آلانین در بدن باعث نقصان مواد کاتابولیسم این ماده یعنی تیروزین و مشتقان آن میشود در حقیقت ورود مقدار کافی تیروزین بین باعث میشود که نقصان تیروزین بوجود نیاید و اگر بعضی از مشتقان تیروزین به مقدار کافی وجود دارد بعلت بلوک متابولیک فنیل آلانین هیدروکسیلاز است و درنتیجه اختلال تشکیل ملانین، رنگ موهای این بیماران بور و چشم آنها آبی است.

این قاعده موارد استثنائی نیز دارد بین ترتیب که بیماری نزد سیاهان - شرقی ها و کلیمی ها نیز دیده میشود و ممکنست نزد غربی هائی که موهای قهوه ای و چشم های سیاه دارند نیز مشاهده شود علاوه ممکنست تشکیل آدرنالین بهمان مکانیسم مهار شده باشد و این خود دلیل حساسیت این بیماران نسبت به آدرنالین است. میزان آدرنالین و نورادرنالین نزد این بیماران پائین است و از میزان دفع کاتکولامین کاسته شده است جمع شدن فنیل آلانین در بدن برخلاف انتظار باعث تأخیر رشد روانی این بیماران نمیشود بلکه این اختلال واپسیه به بلوک ثانوی است که مانع تجزیه تریپتوфан شده و باعث کمبود سروتونین میگردد.

Pare و همکارانش اولین کسانی هستند که متابولیسم سروتونین را در جریان فنیل کتونوری مطالعه کرده و متوجه شده اند که این بیماران از اشخاص سالم و بیماران مبتلی به اختلالات روانی دیگر کمتر اسید هیدروکسی ۵ اندولیل استیک دفع میکنند و میدانیم که این اسید از دکاربوبوکسی لاسیون هیدروکسی ۵ تریپتوfan به هیدروکسی ۵ تریپتامین (سروتونین) بوجود میاید. هر چند سروتونین رل مهمی در فعالیت سلولهای مغزی بازی میکند ولی مکانیسم آن نشان داده نشده است بخصوص فرم داشته باشی که بادادن مقدار زیادی فنیل آلانین به بیماری مبتلی شده اند ملاحظه شده که ارتباطی بین میزان سروتونین مغز و تغییرات تستهای رفتاری حیوان وجود ندارد بنابراین چند نقطه تاریک جهت توجیه رل صحیح اختلال متابولیسم تریپتوfan وجود دارد و در واقع Pare نتوانسته ارتباط مستقیمی بین میزان اسید هیدروکسی ۵ اندولیل استیک دفع شده و سطح هوشی بیماران پیدا کند.

علاوه بالینی - اغلب بیماران مبتلای فنیل کتونوری موهای بور و چشم های آبی روشن دارند ولی همانطوری که قبل توضیح داده شد نزد اطفالی که جسم های سیاه و موهای مشکی داشته اند نیز این اختلال دیده شده است و بالعکس بعضی اطفال عقب مانده ای که موهای بور و چشم های آبی داشته اند مبتلی به فنیل کتونوری نبوده اند.

حال طبیعی باید تبدیل به تیروزین - تیروکسین و ملانین شود. بیماری فنیل کتونوری بعلت اختلال اکسیداسیون فنیل آلانین در اثر فقدان آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز کبد بوجود میاید و درنتیجه این اختلال آنزیمی، فنیل آلانین در بدن مانده و در دستگاه عصبی ایجاد صایعات مغزی را مینماید. قسمتی از فنیل آلانین بصورت تغییر شکل نیافته و قسمت دیگر بشکل متابولیت آن یعنی اسید فنیل پیرورویک از ادرار دفع میشود ولی باید توجه داشت که اسید فنیل پیرورویک وقی از ادرار دفع میشود که میزان فنیل آلانین خون به ۱۵ میلی گرم درصد بر سرد و بهمین دلیل تست ادراری جهت مشاهده و درنتیجه درمان بیماری کافی نیست چون این مقدار فنیل آلانین در خون جهت سلولهای مغزی مضر میباشد.

نزد توزادان مبتلی، در چهار روز اول زندگی که پرورشی کافی وارد بدن نشده بیماری قابل تشخیص نیست از طرفی ممکنست در ۱۵ روز اول زندگی بعلت فقدان نوعی ترانس آمیناز، فنیل آلانین به اسید فنیل پیرورویک تبدیل نشود و درنتیجه آزمایش ادرار منفی باشد دراینصورت تست اندازه گیری میزان فنیل آلانین (ست Guthrie) است که بیماری را خیلی زود تشخیص میدهد و این مطلب از نظر شروع درمان و تجویز رژیم مخصوص جهت پیشگیری عوارض مغزی حائز اهمیت میباشد.

در ادرار این بیماران دو نوع متابولیت دیگر نیز ممکنست دیده شود : ۱ - اسید فنیل لاکتیک ۲ - اسید فنیل استیک.

متاپولیت اول از تغییر شکل اسید فنیل پیرورویک تحت تأثیر آنزیم لاکتیک ذر هیدروژناز در کلیه پیدامیشود و متابولیت دوم ممکنست از اسید فنیل پیرورویک و یا خود فنیل آلانین مشتق شده و در ادرار بصورت فنیل استیل گلوتامین ظاهر گردد.

متاپولیت دیگری که اخیراً پی بوجود آن برده اند عبارتست از اسید ارتوهیدروکسی فنیل استیک که ۱۰ درصد فنیل آلانین متابولیزه را تشکیل میدهد. این اسید به مقدار ۱۰۰ - ۴۰۰ میلی گرم روزانه از ادرار بیماران دفع میشود در حالیکه بطور طبیعی فقط ۲-۱ میلی گرم در ادرار وجود دارد و وجود این اسید در ادرار از نظر تشخیصی بیش از اسید فنیل پیرورویک اهمیت دارد چون حتی در مواد دیگر میزان فنیل آلانین خون کمتر از ۱۵ میلی گرم است به مقدار ۵۰ - ۶۰ میلی گرم از ادرار روزانه دفع میشود. اسید هیدروکسی فنیل آستان است از ارتو تیروزین که نتیجه هیدروکسی لاسیون فنیل آلانین است مشتق میشود ولی بعضی معتقدند که ممکنست مستقیماً از اسید فنیل پیرورویک مشتق شود.

درادرار بود. این تست خیلی بسادگی انجام میشود و استعمال کاغذ مخصوص، این آزمایش را بازهم ساده تر کرده است ولی باید توجه داشت که تست ادراری حساسیت تست خونی را برای جستجوی بیماری ندارد.

- ۱- تست ادراری
 - ۱- تست اسیدفنیل پیروویک - این تست باید روی ادرار تازه و یا ادراری که در جای سرد نگاهداری شده انجام شود هیچ وقت یک تست منفی باعث رد بیماری نمیشود چون بعضی از بیماران بطور ثابت اسیدفنیل پیروویک از ادرار دفع نمیکنند و یک تست مثبت حقاً باید بالاندازه گیری فنیل آلانین خون کنترل شود.
 - ۲- تست پرکلرور دوفر - این تست با ریختن چند قطره محلول پرکلرور دوفر ۱۰ درصد روی یک سانتیمتر مکعب ادرار انجام میشود. در صورت مثبت بودن آزمایش، رنگ سبز مخصوصی پیدا میشود که در عرض چند ثانیه ویسا چند دقیقه از بین میرود. این تغییر رنگ و بخصوص اذیان رفتن سریع آن جهت تشخیص بیماری مهم است جون درموارد دیگری غیر از فنیل کتونوری ممکنست این تغییر رنگ دیده شود که عبارتند از:
 - الف- وجود رنگهای صفر اوی

ب- وجود مشتقات سالیسیله

- ج- ترکیبات کلرپرومایزین (رنگ بنفش روشن)
- د- وجود اسید هموژنتیزیک در جریان آلكاپتونوری
- ه- اسید ایمیدازولیل پیروویک بعلت هیستیدینمی
- و- وجود کاتکولامین در جریان فتوکروموموستیوم.
- ۳- تست کاغذ عکس العمل کننده - این کاغذها (Phenisitix) آلوده به نمک فریک تامپونه هستند و کافی است که با پارچه آلوده به ادرار بیمار در تماس قرار گیرد تارنگ سبز ظاهر شود.
- ۴- تست دی نیترو فنیل هیدرازین - این تست عبارتست از اضافه کردن یک سانتیمتر مکعب محلول تازه دی نیترو ۴-فنیل هیدرازین در اسید کلریدریک به ۲/۵ سانتیمتر مکعب ادرار فیلتره با مقدار مساوی آب که در صورت مثبت بودن ۳۰ دقیقه بعد رنگ کدر مخصوصی پیدا میشود که با سوب زرد و یاقوت مزی همراه است.
- ۵- تست خونی - امر ورده بهترین متوجه تست انجام دارد خونی Guthrie میباشد که از روز چهارم زندگی ببعد مثبت است و باید در روزهای هفتم و هشتم بعداز تولد انجام شود. بدین ترتیب که بعد از تمیز کردن پوست پاشنه در چند نقطه پوست را سوراخ کرده و با چند قطره خون دایره های را که روی کاغذ مخصوص وجود دارد پرمیکنند. بعد از خشک کردن در هوای آزاد کاغذ را

اختلال پیگمانتسیون مطلب مهمی است که باید بدان توجه شود چون مشاهده شده که رژیم مخصوص باعث تغییر رنگ مو، پوست و رنگ چشم این بیماران میشود.

ضایعات پوستی - در حدود ۴۰-۲۰ درصد از موارد نزد بیماران ضایعات پوستی بصورت اکرما دیده میشود که با رژیم مخصوص خیلی بسرعت درمان میشوند همچنین به بوی مخصوص این بیماران توجه شده که علت آنرا تغییر شکل یا فتن فنیل استیل گلو تامین میدانند گاهی ضایعات پوستی ممکنست بصورت اسکلرودرمی ظاهر نمایند و بهمین دلیل بیماران مبتلی به اسکلرودرمی باراد از نظر ابتلاء به فنیل کتونوری آزمایش شوند (Kornreich, Helen).

علاوه عصبی - در حدود ۲۵ درصد از موارد حملات تشنجه نزد این بیماران دیده میشود. این حملات اغلب بصورت Petit Mal و گاه Grand Mal مشاهده شده است. در بعضی موارد حملات بصورت Spasme en flexion گاهی احتلال حرکتی بعلت هیبرونی عضلانی بدون علائم دستگاه هرمی و در موارد قادر پاراپلزی اسپاسمودیک نزد بیماران ذکر شده است.

اختلال روانی - تأخیر رشد روانی از علائم ثابت بیماری است. این علامت در موقع تولد وجود ندارد و بتدریج تاواخر سال اول زندگی کامل شده و در آخر سال دوم زندگی ثابت میشود. اختلال روانی در مواردی که رژیم مخصوص برای بیماران تجویز نشود حتمی است و در حدود ۶۵ درصد از موارد ضربه هوشی (Q.I) این بیماران کمتر از ۲۰ و در حدود ۳۰ درصد از موارد بین ۲۰-۵۰ میباشد ولی باید توضیح داد که در موارد بسیار قادر از بیماری سطح هوشی طفل تقریباً طبیعی است.

طرز رفتار این بیماران خیلی متغیر است. اغلب اوقات اختلال همهی وجود دارد که بصورت هیجانهای شدید - تحریک پسیدری - حملات خشم غیرقابل کنترل دیده میشود. رژیم مخصوص را حتی اگر دیر برای این بیماران شروع کنند روی این حالات اثر خوبی دارد. با توضیحات فوق مسلم میشود که علائم مشاهده شده در اکثر موارد فکر رام توجه بیماری میکنند ولی برای تایید تشخیص باید از امتحانات بیوشیمیک استفاده کرد. این آزمایشها را باید نزد تمام بیماران مبتلی به اختلالات روانی و اطرافیان او انجام داد و حتی بهتر است تمام نوزادان بطور سیستماتیک آزمایش شوند. وسائل آزمایشگاهی جهت تشخیص بیماری - تستی که باعث کشف بیماری توسط فولینگ شد عبارت از جدا کردن اسیدفنیل پیروویک

فنیل آلانین خون مورد آزمایش قرار گیرند.
رژیم - درمان فنیل کتونوری را برای اولین دفعه در سال ۱۹۵۴ Bickel پیشنهاد کرد و نشان داد که با تجویز رژیم با مقدار کم فنیل آلانین، در ابتدا زندگی میتوان بطور کامل از پیدایش عوارض مغزی جلوگیری کرد. این رژیم را با اشکال میتوان تهیه کردن جون اغلب پروتئین های طبیعی محتوی ۵ درصد فنیل آلانین هستند بطور یکه یک رژیم با فنیل آلانین کم، حذف کامل پروتئین های غذائی را ایجاد میکند ولی این کمبود پروتئین را بدو طریق میتوان

جبران کرد:

- بوسیله رسانیدن رژیم های تر کمی که محتوی اسید آمینه های لازم بوده و محتوی حداقل فنیل آلانین لازم برای بدنش است.
- تهیه یک هیدرولیز ای پروتئین که فنیل آلانین در آن بطور مصنوعی حذف شده است.

در تجارت شیرهای مختلفی ساخته شده است. نوعی که در ایران از آن استفاده میکنیم Lofenalac میدانسون است که عبارت است از هیدرولیز ای کازئین با مقدار کم فنیل آلانین که محتوی چربی ها، مواد قندی - املاح معدنی و ویتامین ها میباشد.

با حل کردن یک پیمانه از آن در ۵۵ سانتیمتر مکعب آب، ۴۳ کالری حرارت بدن میرسد و مخلوط آن غاظت و ظاهر شیر را دارد و ۹۰ درصد فنیل آلانین آن حذف شده است. این مخلوط ۱/۴ گرم پروتئین

دارد که محتوی ۷/۵ میلی گرم فنیل آلانین است
نزد اطفال بزرگتر میتوان از این شیر بجای آشامیدنی استفاده کرد و بقیه رژیم را با سبز یجات و میوه جات تکمیل کرد.

تعادل رژیم - مقصود از این رژیم پائین اوردن میزان فنیل آلانین خون بیماران به حداقل ۶-۷ میلی گرم درصد میباشد چون اغلب مقدار آن در خون این اطفال ۱۵-۲۰ میلی گرم و حتی بیشتر است. با رژیم مخصوص هیچگاه نباید برای کنترل نتیجه درمان از اندازه گیری اسید فنیل پیروویک ادرار استفاده کرد بلکه بایده میشه مقدار فنیل آلانین خون را تبیین کرد.

بطور کلی مقدار فنیل آلانین لازم برای بدنش ۲۵-۱۵ میلی گرم برای هر کیلو گرم وزن است و این مقدار فنیل آلانین را بوسایل زیر بین میرسانند:

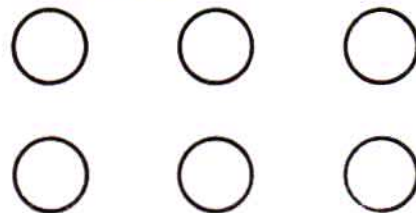
۱ - فنیل آلانین هیدرولیز ای پروتئین

۲ - بوسیله سبز یجات و میوه جات که مقدار فنیل آلانین آنها معین باشد.

با این رژیم باید میزان فنیل آلانین خون ابتدا هر ماه و بعد از سه ماه یک مرتبه کنترل شود.

جهت اندازه گیری میزان فنیل آلانین به آزمایشگاه میفرستند*.

REMPPLIR ENTIÈREMENT CHAQUE CERCLE AVEC LE SANG



نمونه کاغذ مخصوص برای تست Guthrie

بوسیله این تست مشخص شده است که از هر ده هزار طفل متولد شده یک نفر مبتلا به فنیل کتونوری میباشد در حالیکه با آزمایش ادرار این تعداد را یک در بیست تا چهل هزار میدانند. همچنین از این تست میتوان جهت تشخیص بیماری نزد اطفال عقب مانده در مر اکثر مخصوص استفاده کرد. چون ثابت شده است که از هر صد طفل عقب مانده یک نفر مبتلا به این بیماریست. بطود مسلم چنانچه بیماری در سنین بالا تشخیص داده شود از نظر خود طفل مفید نخواهد بود ولی برای والدین طفل از نظر اطفال بعدی و تشخیص زودرس بیماری آنها مهم خواهد بود تا نوزادان آنها بعد از تولد از نظر ابتلاء به بیماری مورد آزمایش قرار گیرند. چنانچه با وجود تست های فوق شکی در وجود بیماری باقی بود میتوان از تست بار فنیل آلانین نیز استفاده کرد زیرا بادادن فنیل آلانین، بعد از چهار ساعت مقدار فنیل آلانین خون درحال طبیعی پائین میاید و مقدار تیروزین بالا میرود در حالیکه نزد این بیماران مقدار فنیل آلانین پائین نماید و عمل تغییری در مقدار تیروزین خون پیدا نمیشود.

فنیل کتونوری آنی بیک - در این شکل از بیماری اختلال در عمل آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز وجود دارد. میزان فنیل آلانین خون در اینجا بماندگاه فنیل کتونوری کلاسیک بالا نیست و میتوان این بیماران را نیز بوسیله تست Guthrie تشخیص داد بعلاوه در ادار راسید فنیل پیروویک پیدا میشود و باید به این بیماران نیز رژیم مخصوص داد.

فنیل کتونوری مادر - مسلم است که بعضی از اشکال فنیل کتونوری اختلال مهمی از نظر روانی ایجاد نکرده و بیماران میتوانند زندگی اجتماعی تقریباً طبیعی داشته باشند همچنین ممکن است مادران هموژیگوت، اطفال مبتلی و با هتروژیگوت بدنیا یابورند در اینصورت بالا بودن میزان فنیل آلانین خون مادر، روی سیستم عصبی جنین تأثیر گردد و اختلال روانی ایجاد می نماید بنا بر این لازم است مادرانی که اطفال عقب مانده دارند از نظر میزان

* کاغذهای تست نزد نگارنده موجود است و در صورت تمایل برای گان در اختصار همکاران ارجمند قرار داده خواهد شد

کودک پیدا نمیشود.

الکترو آسفالوگرافی که در سن ۱۳ ماه در تاریخ ۴۷/۱۱/۸ انجام میشود نشان میدهد که تراسه تغییر شدید یافته و امواج آهسته و بلند تقریباً در تمام تراسه های دیده میشود و این تراسه را از نوع Hypsarythmie atypique (تغییر مینمایند (دکتر بریمانی)). در سن ۱۴ ماه به علائم فوق تب های نامنظم اضافه میشود که با تشخیص عفونت تحت درمان با آنتی بیوتیک ها قرار میگیرد ولی تب تغییری نمیکند بعلاوه از نظر روانی حرکتی روز بروز وضع طفل بدتر میشود و حملات Petit Mal هم ابا حملات بزرگ تشنجی ادامه میابد. (صفحه مقابل) در حدود سن ۱۵ ماه علائم جلدی بصورت اگزما میگیرد ولی طبله پشت طفل ظاهر نمیگردد.

وقتی برای اولین بار در سن ۱۶ ماه کودک مورد معاینه قرار گرفت علائم زیر جلب توجه کرد :

۱ - در موقعیکه مشغول گرفتن شرح حال طفل بودم حملات تشنجی بصورت حملات Spasme en flexion پشت سر هم نزد طفل مشاهده شد.

۲ - فریادهای لاینقطع همراه با انقباض اندامها و انداختن سر بهعقب وجود داشت.

۳ - تب در حدود ۴۰ بود.

۴ - با توجه به سن طفل، تأخیر رشد روانی و حرکتی واضح بود، چون طفل نمی توانست بنشیند و حتی سرش را نگاه نمیداشت.

۵ - رشد طفل بنظر بیش از اندازه میآمد چون وزنش ۱۵ کیلو و قدش ۸۲ سانتیمتر بود.

۶ - سر بزرگتر از طبیعی (دور سر ۴۷ سانتیمتر) و فوتانل قدامی بسته بود.

۷ - نگاه طفل مبهم بود و نمیتوانست جای معینی را نگاه کند حتی در داشتن دید تردید وجود داشت.

۸ - رنگ پوست روشن - موها نسبتاً بور و رنگ چشمها روشن بودند و این وضع طفل با وجود داشتن پدر و مادر باموهای مشکی و چشم های سیاه قابل توجه بود.

۹ - بر پشت و گردن علائم پوستی بصورت اگزما میگیرد ولی وجود داشت.

۱۰ - رفلکس های وتری طبیعی بودند.

۱۱ - عکس العمل طفل نسبت به تحریکات، از صدای های نامشخص تجاوز نمیگرد.

با این علائم برای طفل، تشخیص فنیل کتونوری داده شد و تست پر کلرور دوفر ادرار که در تاریخ ۴۸/۲/۶ انجام شد +++++ بود

بطور کلی نتایج بالینی بسیار متفاوت است. وضع روانی این اطفال بطور منظم رو بیهود میروند. چنانچه رژیم غذائی در ۴-۳ ماه اول زندگی شروع شود نتیجه درمانی بسیار عالی است ولی اطفالی که بیماری آن دیر تشخیص داده شده از درمان کمتر نتیجه گرفته اند معده ها این اطفال هم وضعیان از اطفالی که بهیچو جدد درمان نشده اند بمراتب بهتر است. از نظر بیوشیمی با برقراری رژیم مخصوص، میزان فنیل آلانین خون بعداز ۳-۵ روز به حدود طبیعی میرسد و تست ادراری بر حسب موارد مختلف منفی میگردد.

موقعیت رژیم غذائی بستگی به تاریخ شروع درمان دارد :

- ۱ - چنانچه در سه ماه اول زندگی شروع شود وضع روانی طفل طبیعی میگردد.

- ۲ - از ۴-۵ سالگی تأخیر رشد روانی ازین نمیروند ولی بمیزان قابل توجهی کمتر نمیشود.

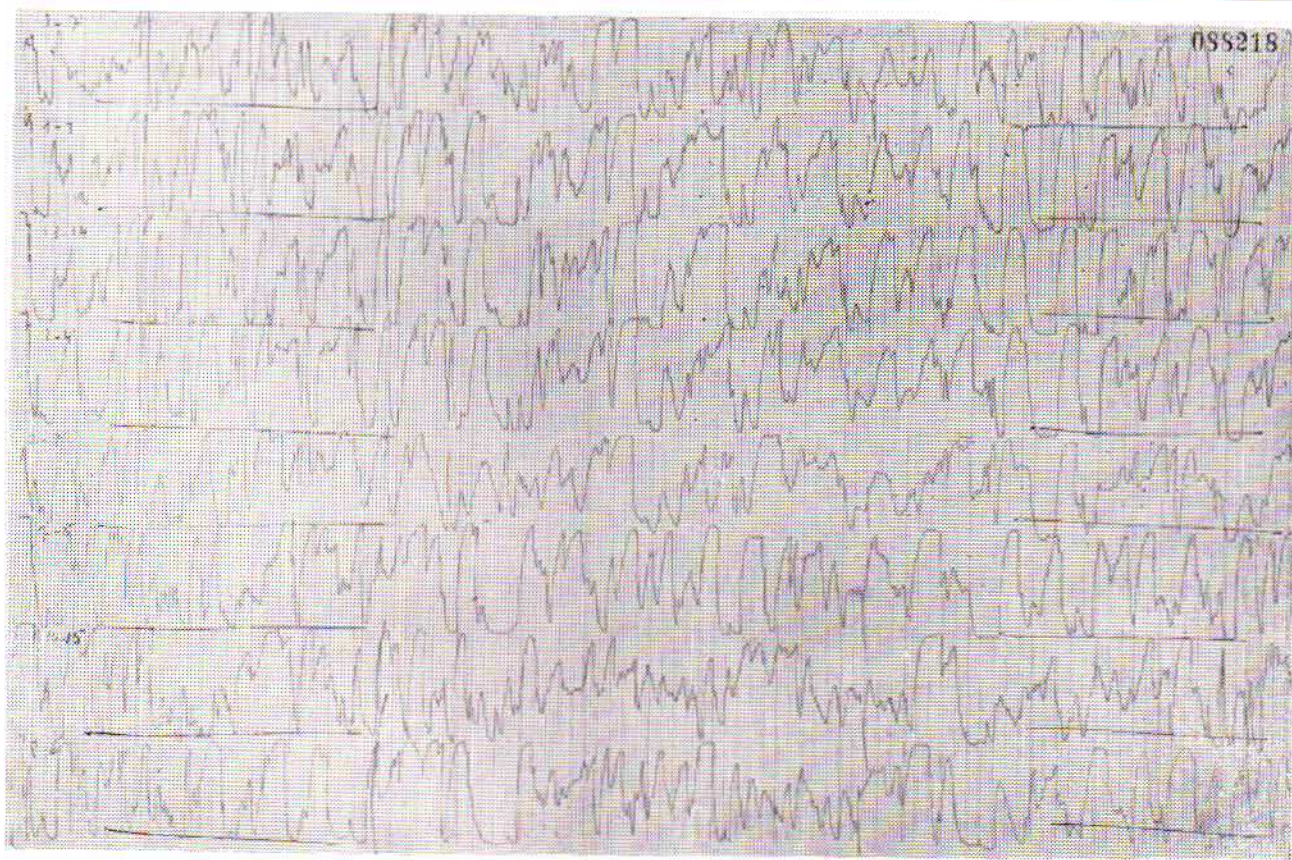
- ۳ - بعداز ۵ سالگی عقب ماندگی قابل برگشت نیست معده ای برقراری رژیم از پیشرفت بیماری جلوگیری نمیشود. از نظر مدت درمان Bickel معتقد است که رژیم را باید تا سن ۸-۱۰ سال ادامه داد معده ای باید نسبت به موارد مختلف جهت ادامه و با قطع رژیم تصمیم گرفت.

این رژیم روی علائم منزی تأثیر خوبی دارد بطوریکه حرکات غیر طبیعی - عدم تطابق - علائم خارج هرمی و حملات تشنجی کاملاً ازین نمیروند همچنین رنگ موها تغییر میکند و علائم پوستی چنانچه وجود داشته باشند بهبود میمیابند. نکته قابل اهمیت اینست که هر چه بیماری زودتر تشخیص داده شود نتیجه درمانی بهتر خواهد بود و فعل اتا موضعیکه بتوان به بدن این اطفال آنزیم مخصوص را رسانید باید از رژیم استفاده کرد.

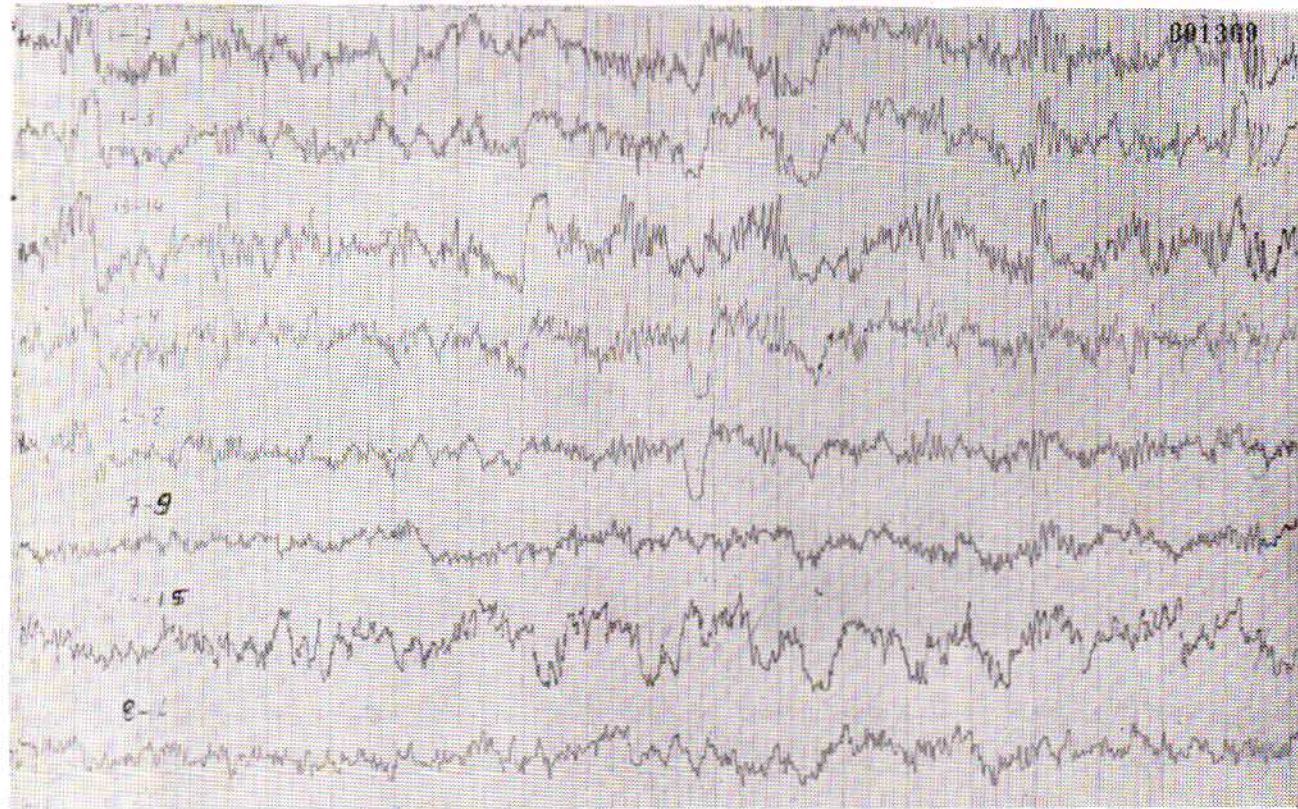
شرح حال یکی از موارد فنیل کتونوری کودک بیرون - طی ۱۶ ماهه در تاریخ ۴۸/۲/۴ بعلت حملات تشنجی و تب بهای نجاحی مراجعت کرد.

طفل بعداز زایمان طبیعی در بیمارستان متولد شده و در موقع تولد ناراحتی نداشته است . رشد او تا سن ۶ ماه طبیعی بنظر میآمد و لی در آن موقع متوجه شل بودن طفل شده اند و بخصوص نشستن طفل جلب توجه والدین را کرده است.

در سن ۷ ماه نگاه ثابت نبوده و در سن ۸ ماه اولین تشنج بصورت حملات Petit Mal ظاهر میگردد که در روز چندی سن مرتبه بصورت اسپاسم اندامها و افتادن سر بحلو و گاه بهعقب تکرار میشده است. کودک بعلت این حملات تحت درمان با داروهای ضد صرعی قرار میگیرد که اثر مهمی روی حملات نمیکند. از سن ۱۰ ماه بعده علاوه بر حملات فوق حملات Grand Mal نیز نزد



اولین الکتروآنفالوگرافی که در تاریخ ۴۷/۱۱/۸ بعمل آمده موج های آهسته با دامنه زیاد را بطور پراکنده نشان داده است.



در دومین الکتروآنفالوگرافی که در تاریخ ۴۹/۲/۸ بعمل آمده اثری از موج های قبلی وجود ندارد و بظاهر کلی بهبود واضحی ، لاحظه نمی شود .

مقدار فنیل آلانین پائین نیامده و مقدار تیروزین بالا رفته است.

فنیل آلانین (میلی گرم در صد) تیروزین (میلی گرم در صد)

۱/۲	۳/۲	شروع
۱/۲	۳	ساعت اول
۱/۵	۱۵/۸	ساعت دوم
۱	۱۶/۶	ساعت چهارم

بدین ترتیب تشخیص فنیل کتونوری تأیید و طفل بار دستور رژیم محتوی ۳۱۵ میلی گرم فنیل آلانین روزانه مرخص گردید و حتی توصیه شده میتوان مقدار فنیل آلانین را روزانه به ۴۰۰ - ۴۵۰ میلی گرم رسانید. فعلاً این کودک با ادامه رژیم هر ماه یک مرتبه خونش روی کاغذهای مخصوص تست به فرانسه فرستاده میشود و آخرین آزمایش که در ماه اسفند ۴۸ انجام شده نشان داده است که میزان فنیل آلانین خون کاملاً طبیعی است و دادن روزانه مقداری شیر معمولی مضر نخواهد بود.

در نتیجه این رژیم، کودک مذکور که تأخیر رشد روانی حرکتی شدید داشت فعلاً می نشیند - سعی میکند سر پا بهای استد. اشیاء را میگیرد هیپوتونی ندارد - تشنج بهیچوجهه حتی بصورت حملات هیپوتونی ندارد - فریادهای تحریکی اش از بین رفته است.



(بعد از درمان)

پدر و مادر را خوب میشناسند و از نظر روانی بهبود فوق العاده یافته است ولی هنوز مشکل است که به آئیه روانی او بعلت دیر شروع شدن درمان امید قطعی داشت.

بالا فاصله شیر و گوشت از رژیم غذایی طفل حذف گردید و تنفسه را با شیر Lofenalac و سبزیجات شروع کردیم با این رژیم یک دفتره بعد ت طفل بتدربیج قطع شد و در تاریخ ۴۸/۲/۲۷ علامت پوستی پشت طفل کاملاً بهبود یافته بود.



(قبل از درمان)

حملات Petit Mal روز بروز رو به تخفیف گذارد تا اینکه در تاریخ ۴۸/۱۱ کاملاً از بین رفت. آزمایش مجدد ادرار از نظر فنیل کتونوری در تاریخ ۴۸/۳/۲۱ متفق بود بعلاوه وضع روانی طفل رو به بود گذارد. نگاهش طبیعی گردید و در تاریخ ۴۸/۴/۲۶ معاینه نشان داد که هیپوتونی عضلانی تخفیف کلی یافته و طفل میتواند سرش را نگاه دارد. در تابستان سال ۴۸ بهنگام تشکیل کنگره اطفال در فرانسه، از والدین طفل خواهش کردم که او را با خود به فرانسه بیاورند. طفل در جریان ماه سپتامبر در بخش پرسور Brissaud در بیمارستان Troussseau در پاریس تحت نظر دکتر Richardet بستری گردید در آن موقع چون چند روزی رژیم غذایی طفل رعایت نشده بود میزان فنیل آلانین خون در موقع بستری شدن ۲۰ میلی گرم در صد رسید. پس از یک هفته که رژیم دقیق با فنیل آلانین کم برایش تعیین گردید مقدار فنیل آلانین خون به ۳ میلی گرم در صد رسید.

آزمایش بار فنیل آلانین نشان داد که بعد از ۴ ساعت بهیچوجهه

REFERENCES

- 1 - Anderson, J. A. et al.: Identification of heterozygotes with phenylketonuria (PKU) on basis of tyrosine reponse J. of P. 61:603, 1962
- 2 - Berry, H K.: Paper chromatographic for estimation of Phenylalanine. Proc. Soc. Exper. Biol 95:71, 1957.
- 3 - Bickel, H. et al.: Dietary treatment of PKU. First International Conference 1960, P: 272
- 4 - Boisse, J.: Problèmes nouveaux et perspectives de la phénylcétonurie. Press. Méd 49: 74, 1966
- 5 - Debré, R. Lelong, M.: Phénylcétonurie. Pédiatrie
- 6 - de Méibus et Collaborateurs,: Les enfants nés de mères Phénylcétonuriques Ann. Pédiat 6 - 7: 14, 1967
- 7 - Farriaux, J. et coll. Les acides aminés sanguins dans la phenylcétonurie Ann de Péd. 39: 1969
- 8 - Frankenburg, W. et al.: Maternal PKU. J. of Ped., 4: 73, 1968
- 9 - Guthrie, R.: Blood Screening for PKU J. A. M. A., 178: 863, 1961
- 10 - Hsia, D. et al.: Detection of the heterozygous Carriers of PKU. Lancet., 2:1337, 1956
- 11 - Jervis, G.A , Studies on Phenylpyruvic oligophrenia. J. Biol. Chem., 169: 621, 1947
- 12 - Kornreich, Helen. et al.: PKU and Sceleroderma. J. of Ped, 4: 73, 1968
- 13 - La Du et al.: Quantitative micromethod for the determination of phenylalanine. Pediatrics, 31: 39, 1963
- 14 - Mozziconacci, et Collaborateurs. Les formes limites de la phénylcétonurie Ann. Pédiat, 11: 11, 1964
- 15 - Nelson, W. E. Phenylketonuria.: Textbook of pediatrics 5th. Edition, 1969
- 16 - Partington, M. W.: The early symptoms of PKU. Pediatrics, 27: 465, 1961
- 17 - Pierson, M. et coll.: Etudes biologiques et génétique d' une famille phénylcétonuriques Soc. Fr. de Péd 20 Dec. 1966
- 18 - Woolf, L. J., et al.: Atypical PKU in sisters with normal offspring.: Lancet, 2: 464, 1961

* * *

Nous tenons à remercier le Professeur Brissaud d'avoir recommandé cet enfant au Docteur Richardet, qui a bien voulu l'admettre dans son Service. Ainsi par le Docteur Richardet et ses collaborateurs, le diagnostic a été confirmé et ce petit a été mis sous un régime convenable.