



پوهنتون طبی کابل

# امراض ساری اطفال

برای صنف پنجم پوهنتون  
طب معالجوی و طب اطفال

پوهاند دوکتور سلطان محمد صافی

۱۳۹۰

Ketabton.com

نام کتاب	امراض ساری اطفال
مؤلف	پوهاند دوکتور سلطان محمد صافی
ناشر	پوهنتون طبی کابل
ویب سایت	www.kmu.edu.af
چاپ	مطبعه شهر ، کابل، افغانستان
تعداد نشر	۱۰۰۰
سال	۱۳۹۰
دانلود	<a href="http://www.ecampus-afghanistan.org">www.ecampus-afghanistan.org</a>

کتاب هذا توسط انجمن همکاریهای اکادمیک آلمان (DAAD) از بودجه دولت فدرالی آلمان تمویل شده است.  
امور تحقیکی و اداری کتاب توسط انجمن عمومی پرسونل طبی در کشور آلمان (DAMF e.V.) و موسسه  
افغانیک (Afghanic.org) انجام یافته است.  
مسئولیت محتوا و نوشتگری کتاب مربوط نویسنده و پوهنخی مربوطه می باشد. ارگان های کمک کننده و تطبیق  
کننده مسئول نمی باشند.

اگر میخواهید که کتابهای تدریسی طبی شما چاپ گردد، با ما به تماس شوید:  
دکتر بحیری وردک ، وزارت تحصیلات عالی، کابل  
دفتر: ۰۷۵۶۰۱۴۶۴۰  
موبایل: ۰۷۰۶۳۲۰۸۴۴  
ایمیل: wardak@afghanic.org

ای اس بی ان: ISBN: 9789936400665

تمام حقوق نشر و چاپ پیش نویسنده محفوظ است.

## پیغام وزارت تحصیلات عالی

کتاب در طول تاریخ بشریت برای به دست آوردن علم و تکنالوژی نقش عمده را بازی کرده و جزء اساسی نصاب تحصیلی بوده و در بلند بردن کیفیت تحصیلات ارزش خاص دارد.

به همین خاطر باید کتب درسی با در نظر گرفتن ضروریات جامعه، معیار های ستندرد و معلومات جدید برای محصلین آماده و چاپ گردد.

ما از استادان محترم سپاسگزاریم که سالهای متمادی زحمت کشیده و کتاب های درسی را تألیف و ترجمه نموده اند و از استادان محترم دیگر هم تقاضا می نماییم که آنها هم در رشته های مربوطه مواد درسی را تهیه نمایند، تا در دسترس پوهنچی ها و محصلین قرار داده شوند.

وزارت تحصیلات عالی وظیفه خود میداند که برای بلند بردن سطح دانش محصلین عزیز مواد معیاری و جدید را تهیه نماید.

در اخیر از ادارات و اشخاصیکه زمینه چاپ کتب درسی را مهیا ساخته اند، بالخصوص از وزارت امور خارجه آلمان، مؤسسه DAAD و داکتر یحیی وردک تشكر میکنم و امیدوارم که این کار سودمند ادامه و به بخش های دیگر هم گسترش یابد.

با احترام

قانونپوه سرور دانش

سرپرست وزارت تحصیلات عالی، کابل، ۱۳۹۰

## چاپ کتب درسی و پروگرام بهبود پوهنخی های طب

استادان گرامی و محصلین عزیز!

کمبود و نبود کتب درسی در پوهنتون های افغانستان از مشکلات عمدی به شمار میرود. محصلین و استادان با مشکلات زیاد رویرو هستند، انها اکثرا به معلومات جدید دسترسی ندارند، از کتاب ها و چیپتر هایی استفاده مینماید که کهنه و در بازار به کیفیت پایین فوتوکاپی میگردد.

برای رفع این مشکلات در دو سال گذشته ما چاپ کتب درسی پوهنخی های طب، پوهنتون ها را شروع و تا اکنون ۶۰ عنوان کتب درسی را چاپ و به تمام پوهنخی های طب افغانستان ارسال نمودیم.

این در حالی است که پلان ستراتیژیک وزارت تحصیلات عالی (۲۰۱۴ - ۲۰۱۰) کشور بیان می دارد:

« برای ارتقای سطح تدریس، آماده سازی معلومات جدید، دقیق و علمی برای محصلان، باید برای نوشتن و نشر کتب علمی به زبان دری و پشتو زمینه مساعد گردد. برای ریفورم در نصاب تعلیمی ترجمه از کتب و مجلات انگلیسی به دری و پشتو حتمی و لازمی میباشد. بدون امکانات فوق ناممکن است تا محصلان و استادان در تمامی بخش ها به پیشرفت های مدرن و معلومات جدید زود تر دسترسی بیابند. »

در سال ۲۰۱۱ میلادی ۳۳ کتب درسی را از پوهنتون طبی کابل (۹ عنوان) و از پوهنخی طب ننگرهار (۱۳ عنوان)، کندهار (۷ عنوان) و هرات (۴ عنوان) جمع آوری و چاپ کردیم که یک نمونه آن در اختیار شما میباشد.

به اثر درخواست پوهنتون ها و وزارت تحصیلات عالی افغانستان می خواهیم، این پروگرام را فعلا به پوهنتون ها و پوهنخی های دیگر هم توسعه دهیم.

اینکه مملکت ما به دوکتوران ورزیده و مسلکی ضرورت دارد، باید به پوهنخی های طب توجه زیادتر شود.

از آنجایکه چاپ نمودن کتب درسی یک پروژه پروگرام ما بوده، بخش های کاری دیگر ما بطور خلاصه اینها باشند:

**۱. کتب درسی طبی:** کتاب که در اختیار شما است، نمونه ای از فعالیت های ما میباشد. ما میخواهیم که این روند را ادامه دهیم تا بتوانیم در زمینه تهیه کتب درسی با پوهنتون های کشور همکاری نماییم و دوران چپتر و لکچرنوت را خاتمه بدهیم.

**۲. تدریس با میتد جدید و وسائل پیشرفته:** در سال ۲۰۰۹ پوهنتخی های طب بلخ و ننگهار دارای یک پایه پروجیکتور بود و زیادتر استادان به شکل تیوریکی تدریس می دادند. در جریان سال ۲۰۱۰ توانیستیم در تمام صنوف درسی پوهنتخی های طب بلخ، هرات، ننگهار، خوست و کندهار پروجیکتورها را نصب نماییم.

**۳. ماستری در طب بین المللی در هیدل برگ:** در نظر داریم که استادان بخش صحت عامه پوهنتخی های طب کشور را به پوهنتون هیدل برگ کشور جرمنی برای دوره ماستری معرفی نماییم.

**۴. ارزیابی ضروریات:** وضیعت فعلی (مشکلات موجوده و چلنجهای آینده) پوهنتخی های طب باید بررسی گردد و به اساس این بررسی به شکل منظم پروژه های اداری، اکادمیک و انکشافی به راه انداخته شود.

**۵. کتابخانه های مسلکی:** باید در تمام مضامین مهم و مسلکی کتب به معیار بین المللی به زبان انگلیسی خریداری و به دسترس کتابخانه های پوهنتخی های طب قرار داده شود.

**۶. لبراتوارها:** در پوهنتخی های طب کشور باید در بخش های مختلف لبراتوارها وجود داشته باشد.

**۷. شفاخانه های کدری:** هر پوهنتخی طب کشور باید دارای شفاخانه کدری باشد و یا در یک شفاخانه شرایط برای ترینیگ عملی محصلین طب آماده گردد.

**۸. پلان ستراتیژیک:** بسیار مفید خواهد بود که هر پوهنتخی طب در چوکات پلان ستراتیژیک پوهنتون مربوطه خود دارای یک پلان ستراتیژیک پوهنتخی باشد.

از تمام استادان محترم خواهشمندیم که در بخش های مسلکی خویش گتب جدید نوشته، ترجمه و یا هم لکچرنوت ها و چپتر های خود را ایدیت و آماده چاپ نمایند. بعداً در اختیار ما قرار دهنند، تا به کیفیت عالی چاپ و به شکل مجاني به دسترس پوهنخی های مربوطه، استادان و محصلین قرار داده شود.

همچنان در مورد نقاط ذکر شده پیشنهادات و نظریات خود را به ادرس ما شریک ساخته، تا بتوانیم مشترکاً در این راستا قدم های مؤثرتر را برداریم.

از محصلین عزیز هم خواهشمندیم که در امور ذکر شده با ما و استادان محترم همکاری نمایند.

از مؤسسه DAAD (همکاری های اکادمیک آلمان) تشکر می نمایم، که مصرف چاپ یک تعداد کتب و پروژکتورها را به عهده گرفت و از پروگرام کاری ما حمایت نموده و وعده همکاری های بیشتر نموده است. از انجمن چتری دوکتوران افغان در کشور آلمان (DAMF) و موسسه افغانیک (Afghanic) تشکر میکنیم که در امور اداری و تخصصی چاپ کتب با ما همکاری نمودند.

در افغانستان در پروسه چاپ کتب از همکاران عزیز در وزارت محترم تحصیلات عالی، سرپرست وزارت تحصیلات عالی قانونپوه سرور دانش، معین علمی وزارت تحصیلات عالی پوهنخال عنمان بابری، معین اداری و مالی پوهاند صابر خویشکی و روسای پوهنتون ها، پوهنخی ها و استادان گرامی متشرکرم که پروسه چاپ کتب تدریسی را تشویق و حمایت نمودند.

دکتر یحیی وردگ، وزارت تحصیلات عالی

کابل، ۲۰۱۱ م ، دسامبر

دفتر: ۰۷۵۶۰ ۱۴۶۴۰

موبایل: ۰۷۰ ۶۳۲۰ ۸۴۴

ایمیل: wardak@afghanic.org

## مقدمه

خداوند بزرگ و توانا را سپاسگذارم که بمن توفیق عنایت فرمود تا کتاب درسی ر تحت عنوان «امراض ساری اطفال» که جهت ترفیع علمی ام از رتبه پوهندوی برتبه پوهنواں به اتفاق آراء مجلس استادان دیپارتمنت داخله اطفال بعد از فیصله کمیته ارزیابی و ترفيعات و تائید شورای علمی استادان تعین و تصویب گردیده بود تحریر و تنظیم نمایم.

روشن است که امراض ساری بخصوص نزد اطفال شیوع جهان شمول داشته اما فیصدی وقوعات امراض متذکره در ممالک پیشرفت، عقب مانده و رو به انکشاف تفاوت های قابل ملاحظه را نشان میدهد در حالیکه در کشور های پیشرفت، وقوعات امراض متذکره با گرفتن اهتمامات وقایوی و بلند بردن سطح دانش، وضعیت اقتصادی و اجتماعی، تداوی و کنترول بموضع امراض و تطبیق واکسیناسیون بسطح پائین قرار دارد ولی در کشور های عقب مانده و رو به انکشاف هنوز هم امراض ساری رقم بلند را تشکیل میدهند روی همین ملحوظ برایم وظیفه سپرده شد که کتاب امراض ساری اطفال را تألیف نمایم تا باشد از یکطرف نسل جوان «محصلان صنف چهارم طب اطفال و محصلان صنف پنجم طب معالجوی و پوهنخی ستماتولوژی» کشور از آن مستفید گرددند و از جانب دیگر بحیث موضوع ترفیع علمی ام محسوب شود. بناءً اینجانب در تحریر کتاب از جدید ترین منابع طبی استفاده نموده ام که در مأخذ تذکر داده شده است هکذا سعی گردیده تا بزبان ساده و روان دری تحریر نمایم. قابل تذکر میدانم که

همیشه از رهنمایی های علمی تخصصی محترم پوهاند دکتور محمد احسان «اتمر» مستفید گردیده ام، ابراز شکران و سپاس بی پایان مینمایم این کتاب طی (16) فصل و (128) صفحات با صحافت لازم تهیه گردیده است و بنابر ضرورت مبرم شاگردان پوھنچی های سه گانه پوهنتون طبی کابل به چاپ دوم و سوم پرداخته و از تازه ترین منابع طبی مطابق کوریکولوم جدید پوهنتون به طبع رسانیده که اکنون به چاپ چهارم کتاب متذکره که از جدید ترین و معتبر ترین منابع طبی استفاده بعمل آمده طی (16) فصل و (125) صفحه به چاپ برسانم. در اخیر از خواننده گان محترم تقاضا بعمل می آید تا در صورت روبرو شدن به اغلاط علمی و تخصصی، نظریات و پیشنهادات خویش را به آدرس دیپارتمنت ارسال و یا با اینجانب در تماس شده ممنون سازید.

با احترام

پوهاند دوکتور سلطان محمد صافی

استاد دیپارتمنت داخله اطفال

0700223733

## فهرست

صفحات	عناوين	فصل
8-1	سرخکان	اول
15-9	سرخکانچه	دوم
22-16	مخملک	سوم
31-23	سیاه سرفه	چهارم
37-32	کله چرک	پنجم
47-38	تب محرقه	ششم
55-48	فلج اطفال «پولیو»	هفتم
64-56	کولرا	هشتم
72-65	تیتانوس	نهم
89-73	التهاب ویروسی کبد	دهم
a	ضمیمه	
95-90	آب چیچک	یازدهم
101-96	انفلوینزا	دوازدهم
106-102	انسفالیت و انسفالوپاتی	سیزدهم
112-107	Septic shock ، SIRS و Sepsis	چهاردهم
119-113	ABM	پانزدهم
125-120	شیگیلوزس	شانزدهم

## فصل اول

### سرخکان (Measles, rubeolla)

**تعریف:** سرخکان از جمله ام راض ساری دوره، طفولیت میباشد که با تب، سرفه، ریش، اشک ریزی و koplik spot's در غشاء مخاطی جوف دهن قبل از مرحله اندفاعی متصرف میباشد.

#### اپیدیمولوژی

**عامل مرضی :** ویروس سرخکان به فامیل genus para myxo virus و RNA virus morbili virus ارتباط دارد. ویرس بوده که شکل کروی داشته و قطر آن  $140\mu$  میباشد در مقابل شعاع UV حساس و در حرارت اتاق حد اقل  $34^{\circ}\text{C}$  فعال باقی میماند و در  $4^{\circ}\text{C}$ - برای مدت پنج ماه زنده گی کرده میتواند. یگانه منبع طبیعی انتان را انسان ها تشکیل میدهد از جمله، شش protien های ساختمانی واپرس سرخکان صرف 2 آن عمدہ بوده که در تولید معافیت رول دارد protein H ( fusion ) و protein F ( hemagglutinine ) که انتی بادیهای خنثی کننده توسط H و تکثر واپرس توسط F محدود میگردد.

**میزان :** که معمولاً اطفال سنین قبل از مکتب را مصاب میسازد ولی باید گفت که در شهر های بزرگ و مراکز، اکثرا نزد اطفال سنین قبل از مکتب و شیر خواران اما در دهات و نواحی غیر شهری و کمتر مزدحم عمدتاً وقوعات مرض بین 5-10yr دیده میشود. مرض در سنین کمتر از 3-4 ماهگی بی نهایت نادر بوده که ناشی از موجودیت انتی بادی های محافظتی مادر، نزد طفل میباشد. در ممالک روبه انکشاف درجه مصايبت ووفیات ناشی ازوّتغذی وانتنانات تالی حایز اهمیت است.

**طرق سرایت :** عامل مرضی توسط افزایات بینی و گلو شخص مصاب چهار روز قبل و پنج روز بعد از آغاز اندفاعات جلدی بدیگران سرایت مینماید.

**موسم:** مرض در تمام فصول دیده شده ولی کثرت وقوعات ان در ایام زمستان و بهار دیده میشود که دراقلیم معتدل یک مریضی زمستانی-بهاری میباشد انتشار مرض «ازطريق هوا» بوده که برای سرایت وبروز مرض کافی میباشد.

**پتانوزی:** ویروس سرخکان درابتدا اپیتیل طرق تنفسی را مورد تهاجم قرار داده و در آنجا تکثیر میکند که در روزهای دوم وسوم سبب viremia میشود. بعداً به RES انتشار مینماید. در معاینه هستولوژیک رش و exanthema ، اذیمای داخل حجری و dyskeratosis متراافق با تشکل epidermal syncytial lympho Giant cell تقریباً با 26 هسته چه دریافت میگردد در انساج lymphoid hyperplasia ، reticular fusion حجرات متن با تشکل Giant cell چندین هستوی منتج گردیده که Warthin Finkeldey - Giant cell pathogonomic برای سرخکان بوده که تا 100 هسته چه و intra cytoplasmic inclusion داخل هستوی متراافق می باشد . حجرات R.E.S نکروز نموده و در روز های 5-7 مریضی باعث Viremia ثانوی میشود. viremia تأثیرات سیستمیک میباشد. در صفحه، نقاہت مرض سویه interlukin IV بلند میرود.

**Pathogenesis:** سرخکان دارای چهارصفحه(دوره) تفريخ، مخبروی، اندفاعی و نقاہت میباشد Virus shedding در صفحه مخبروی آغاز میگردد و با بروز اندفاعات تولید انتی بادی آغاز گردیده اما replication ویرس و اعراض به محظوظ شدن آغاز مینماید . واپرس CD<sup>4</sup> T cell را متن ساخته و باعث انحطاط عکس العمل ایمونی 1 Th و انحطاط دیگر سیستمهای معافیتی میگردد.

**لوحة کلینیکی :** دوره تفريخ مرض 12-10 روز بوده ولی در برخی از نشریه ها 8-14 روز تذکر میدهند.

**دوره مخبروی یا نزلوی:** مرحله حاد است که ۵-۳ روز قبل از دوره اندفاعی را تشکیل میدهد و به موجودیت تب از روز اول بدرجہ متوسط، ولی در دو روز بعدی ممکن است ترفع درجه حرارت تنقیص نماید و مریض سرفه های خشک و خشن، conjunctivitis مترافق با افزایات انفی، عطسه، اشکریزی، ترس از نور، تورم و احتقان منضم، احمرار حواپی انف، و حتی اسهالات داشته میباشد. Koplik's spot در روز دوم یا سوم مرض و ۳۶ ساعت بعد از ترفع درجه حرارت بدن و یا ۱-۴ روز قبل از بروز اندفاع در وجه داخلی رخسار مقابل دندان مولر سفلی، بوجود امده و رنگ خاکستری و یا سفید ابی مانند که شباهت به دانه های ریگ داشته و توسط یک هاله احمراری و سرخرنگ احاطه شده میباشد (مانند انکه بوره بالای تکه سرخ پاشیده شده باشد). اندفاعات مخاطی ممکن است بصورت مجتمع یا منفرد دیده شوند که تشخیص و تعریف خوبتر از مشکل است. بعضاً ممکن است که koplik's spot در حنک نرم، وسط لب سفلی و lacrimal cruncle و غشای مخاطی مهبل دیده شود koplik spot در maculopapular rash ۵۰-۷۰٪ واقعات دیده شده و در ۵۰٪ واقعات به وجه راحی دست و پا میرسد و در ظرف یک یا دو روز به تعداد ان افزود گردیده و در ختم روز دوم اندفاعات جلدی، از بین میروند. (تصویر نمبر 1a,b pathognomonic sign koplik's میباشد)

**- صفحه اندفاعی یا eruption phase:** اندفاعات جلدی سرخکان عموماً وصف maculo-papular داشته که بعضاً تجمع انها بشکل مناظر غیر منظم تظاهر مینماید که بواسطه جلد بدون اندفاع (جلد سالم) جدا میشوند. رنگ اندفاعات در ابتداء احمراری بوده و با فشار انگشت از بین میروند اما بعداً برنگ نصواری تحول نموده و ثابت باقی میماند (یعنی با فشار انگشت کاملاً از بین نمیروند). اندفاعات در ابتداء از قسمت خلف صیوان گوش hair-line شروع نموده و طی 24h وجه عنق اطراف علوی و قسمت های علوی تنہ را اشغال

میکند. تب که در اخیر صفحه، نزلوی یا مخبروی کم گردیده بود دوباره تا 39°C ممکن است بلند برود. در 24h دوم اندفاعات خلف تن، جدار بطن و ران ها را اشغال میکند و در روز های دوم و سوم قسمت های نهائی اطراف را نیز مصاب مینماید این اندفاعات معمولاً به روز های چهارم و پنجم ظهور خود به ترتیب توپوگرافی پیدایش شان از بین میرونند و تفلسات سبوسک مانند نصواری رنگ را بجا میگذارند. مریضان مصاب سرخکان خستگی و بی اشتئائی داشته میباشند، همچنان ضخامة عقدات لمفاوی به درجات مختلف نزد شان ممکن است موجود باشد در عده کمی از واقعات رش های جلدی غیر وصفی و تغیر یافته می باشد نزد مریضان که واکسین شده اند ممکن است هیچکدام شکل مریضی بوجود نیاید و یا شکل تغیر یافته ان بمشاهده برسد.

### اشکال سریری

1. شکل کلاسیک مرض که مفصلًاً توضیح گردیده است.
2. **Modified measles** نزد اطفالیکه معافیت قسمی ولادی داشته یا gamma-globuline اخذ نموده باشند بوجود میاید در اینصورت دوره تفريح مرض طولانی (14-20day) بوده حالت نزلوی در صفحه، مخبروی مرض خفیف میباشد. اندفاعات جلدی مرض نیز محدود و پراگنده بوده و در این شکل مرض اختلالات نادر و سیر سليم دارد.
3. **Sever hemorrhagic measles** این شکل مرض نادرًاً بمشاهده میرسد نزد مریضان تب بلند، نزف های فمی، انفی، هضمی، تشوشات تنفسی، اختلاج، هذیان، گنگسیت خواب الوده گی و حتی کوما، لوحه سریری مرض را تشکیل میدهد. اندفاعات جلدی و مخاطی پراگنده، مجتمع و حتی نزفی میباشند این شکل مرض اکثراً کشنده میباشد.
4. **Atypical measles** نزد اطفال که واکسین کشته شده سرخکان تطبیق شده باشد دیده می شود که متصف است به سردردی شدید ، درد شدید بطنی ،

استفراغات، در عضلات، علایم تنفسی pleural effusion با pneumonia و اندفاعات جلدی متفاوت با سرخکان کلاسیک می باشد اندفاعات ابتدا از کف دست، بند دست، کف پا، عنق القدم، تظاهر نموده و سیر مرکزی دارد این اندفاعات در ابتدا ماکولوپاپولر بعداً ویزیکولر و بالاخره purpuric و نزفی مبدل گردیده و در ابتدا koplik's spot نادرآ دیده می شود.

**دوره نقاهت:** در صورتی که سرخکان اختلاطی نشود بصورت با النفسه شفایاب گردیده و صفحه نقاهت 7-10 روز دوام میکند.

**تشخیص مرض:** تشخیص مرض با در نظر داشت اعراض و علایم کلینیکی، اخذ تاریخچه دقیق صورت میگیرد

- تاریخچه تماس با مریضان مصاب سرخکان 9-14 روز قبل، نزد مریضان موجود میباشد.
- علایم مخبروی (سرفه، ریزش، تب، Conjunctivitis).
- Koplik's spot (پاپول های چند و یا غیر قابل شمار بالای قاعده، عمیقاً احمراری در غشاء مخاطی جوف دهن) 1-4 روز قبل از اغاز اندفاعات نزد مریضان مصاب موجود میباشد.
- اندفاعات maculo papular hair line که سریعاً از وجه و بطرف پائین در ظرف سه روز منتشر شده و بعداً از بین میروند.

**لابراتوار:** تشخیص قطعی مرض توسط معاینات سیرولوژیک که 1-2 ماه بعد از رش جلدی انتی بادی IgM بخصوص ان، بلندباقی میماند و 1-2 روز بعد از بروز اندفاعات جلدی ظاهر میگردد و تثبیت انتی بادی توسط تست حساس ELISA که افزایش چهار چند انتی بادی آن تشخیص قطعی را وضع مینماید صورت میگیرد. ولی با ان هم نکات اتنی الذکر بحیث اساسات تشخیص مرض مهم تلقی میگردد.

- لوکوپینی: ( $1500-3000/\text{mm}^3$ ) و لمفوپینی وصفی موجود میباشد. و بالاتر از 90% مریضان هایپو پروتئینیمیا داشته می باشند. CRP و sed rate نارمل میباشد.

• رادیوگرافی: hyperinflation در کلیشه صدر، ارت翔ح محیط سروی، یا ارت翔ح پاغنده پرانشیمائی ریتان، consolidation، و یا انصباب از سبب انتان تالی دریافت میگردد.

**اختلالات:** نزد اطفال کمتر از 5 سال به خصوص کمتر از یک ساله و بالا تراز 20 سالگی از لحاظ مصایب و وفیات بلند است. اختلالات تنفسی ، اختلالات دماغی ، Anergy ، اختلالات جهاز هضمی ، سوتغذی ، مایوکاردیت و عدم کفایه قلب ، ترومبوساپتوپینی، keratitis AGN,DIC,optic neuritis steven's Jhonson syndrome فعال و تشید ساختن محراق TB، تولد قبل از وقت یا Stillbirth اختلاج تبدار، در 20-40% واقعات وفیات و Noma بمشاهده میرسد.

**تشخیص تفریقی:** با امراض آتی الذکر تشخیص تفریقی میگردد.

Str . scarlet ، Sta. Scarlet fever ، Roseolainfantum ، 1- سرخکانچه ، meningococcemia ، Drug allergy ، Steven Johnson synd ، fever adeno v.. ، coxakie virus.echo virus ، انتانات IMN ، kawasaki disease .rickettsia .toxoplasmosis

**وقایه:** تجرید مریضان از 7 روز اغاز تا زمان ختم دوره سرایت(روز پنجم اندفاعات) در شفاخانه و دیگر موسسات .

Vaccination: واکسین سرخکان از ویروس زنده ضعیف شده سرخکان تهیه گردیده که معمولاً بعد از سنین 12-8ماهگی توصیه میشود. و معافیت دوامدار ، حتی در تمام طول حیات(معافیت دائمی) تولید مینماید. اما در صورت موجودیت توبوکلوزخفیف PPD مثبت و نزد اطفال انحطاط معافیتی که بتماس مریضان سرخکان اند واکسین رانباید تطبیق نماییم. بمنظور تعديل و یا جلوگیری سرخکان نزد اشخاص حساس در 6 روز اول تماس با مریض، ایمونوگلوبولین بمقدار 15ml(اعظمی 0.25ml/kg/IM) نزد  $<1\text{yr}$  و  $>1\text{yr}$  0.5ml/kg/IM اطفال تطبیق شود. اما اطفال که تحت تداوی ستیروئید، ادویه جات

antimetabolites and و یا مصاب لوکوبینی، لمفوما ، سوء تغذی و TB فعال ، پیوند اعضا ، اطفال منتن به HIV و زنان حامله واکسین رانباید تطبيق نمود باید تذکرداد که درممالک اروپائی واکسیناسیون اولی ازشکل MMR در 12-15 ماهگی تطبيق می گردد ولی انرا میتوان در شش ماهگی نزد اطفال بعد از تماس با مریض و جلوگیری از شیوع بصورت مقدم تطبيق نماییم .واکسیناسیون دومی نیز از شکل MMR به شکل روتین در 4-6y توصیه میگردد اما درهردوره طفولیت نیز تطبيق کرده میتوانیم انها یکه واکسیناسیون دومی رانگرفته باشند در 11-12 سالگی تطبيق شود.

**Post exposure prophylaxis hospital contacts**: نزد اطفال حساس ، hospital contacts که سن شان از  $12m^0$  کمتر و نزد زنان حامله طی 6 روز بعد از تماس با مریض هرچه ممکن زودتر ایمیونوگلوبولین  $0.2ml/kg$  (اعظمی  $15ml$ ) از طریق عضلی زرق شود طفل immune compromised بدون در نظر داشت حالت  $0.5ml/kg$  immunization عضلی اخذ نماید شیرخواران به عمر کمتر از شش ماه یا کوچکتر از ان که از مادران غیر معاف متولد گردیده باشند ایمیونوگلوبولین تطبيق شود، در صورتیکه از مادر معاف متولد گردیده باشند دارای انتی بادی از مادر می باشند اطفال مساعد 12 ماهه یا بزرگتر از ان تنها واکسین در 72 ساعت اول تماس نزد شان تطبيق میگردد.

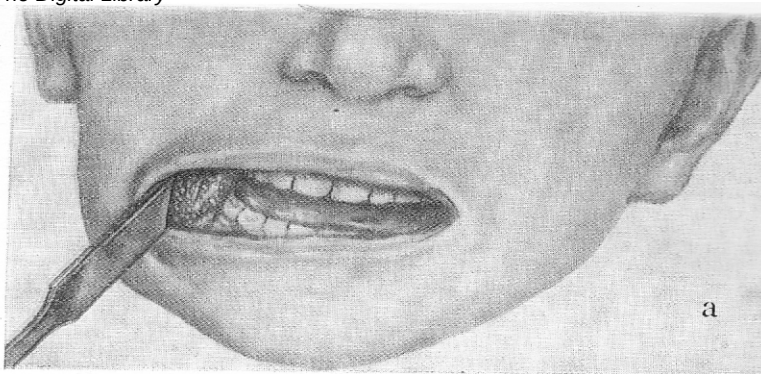
**تداوی:** تداوی تقویوی و عرضی اجرامیگردد. تداوی بالخاصه انتی وایرال وجود ندارد هکذا مرکبات موجود anti viral مفید واقع نمیگردد. مراقبت از چشمان، سرفه (از نارکوتیک اجتناب شود). برای تب پاراسیتامول، حمام اب نیم گرم توصیه و از تجویز salicylate ها اجتناب نماید. بمریضان مصاب سوئتغذی Vit A داده شود. طوریکه و خامت مریضی با غلظت Retinol ارتباط مستقیم دارد. کذا Vit A وقوعات و وفیات مریضی مذکور را پائین اورده است (بخصوص ممالک روبه انکشاف)، در اکادمی متخصصین اطفال امریکا نزد اطفال مصاب سرخکان که به بستر محکوم بودند، وقوعات اختلاطی ( $M^0$ -24) و نزد اطفال بالاتر از 6 ماه Immuno و avitaminosis A deficiency که شواهد عینی (شب کوری،

xerosis یا bitot's spot's یا سؤجذب امعا ناشی از انسداد طرق صفراوی، short bowel syndrome، cystic fibrosis (سؤتقنی متوسط یا شدید باشد و یا از ناحیه سرخکانی که با وفیات بلند مترافق بوده نقل مکان نموده باشند. 100000iu به یک دوز واحد از طریق فمی نزد اطفال 1y-6m<sup>o</sup> بالاتر ازیک سالگی 200000iu توصیه میگردد. نزد مریضانیکه عالیم عینی داشته باشد یک دوز اضافی به روز اینده، و یا 4 هفته بعد تطبیق میگردد. هایدروترایپی، تنزی خوب کافی و متوازن تجویز شود. اختلالات نزد مریضان توسط تطبیق diazepam 2.5mg از Phenobarbital 5mg/kg از طریق وریدی به اهستگی تداوی وبا تطبیق گرفتار شود. ACTH و هایدروکورتیزون برای جلوگیری از انسفالوپاتی تا حال روش نگردیده است.

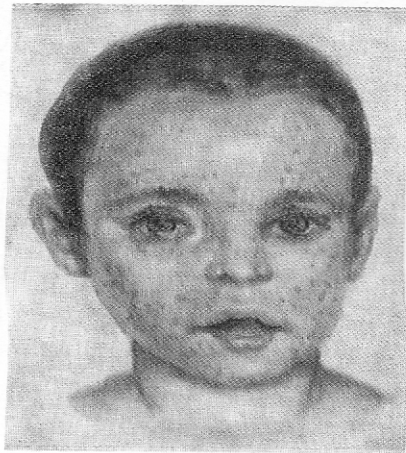
**انذار:** مرض سیر سلیم داشته معمولاً خود بخود شفایاب میگردد ولی با انهم واقعات اختلالاتی مرض مد نظر باشد چنانچه 1/3 حصه مریضان مصاب فوت میکند. و باید متنذکر شد که علت 90% وقوعات فوتی از اختلالات تنفسی نزد اطفال خوردن و انسفالیت نزد اطفال بزرگتر تشکیل میدهد.

جدول (1) Recomondation for measles immunization

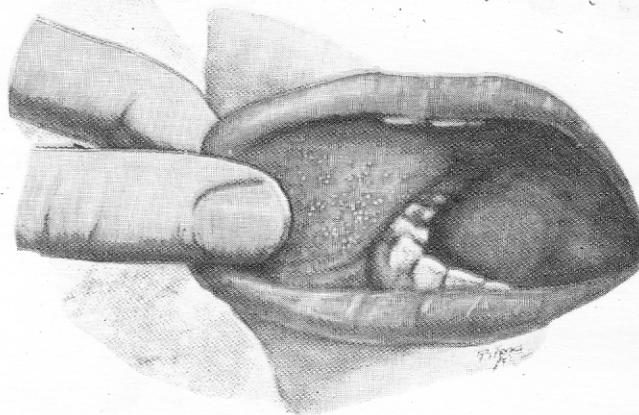
Recomodation	Category
(MMR) دوز اول 15m <sup>o</sup> ، دومی در 4-6 سالگی)	اطفال غیر معاف و عدم تاریخچه سرخکان تا 12-15 ماه
واکسین مونوپلات تطبيق شود در عدم موجودیت ان توسط immunization شود (15-12 m <sup>o</sup> ) و دوز سوم در 6-4 سالگی	اطفال بین 6-11 ماه در نواحی ایدئیمیک یا قبل از سفر بین المللی
اطفال 4-12 ساله که در . 12m <sup>o</sup> ≥ یک دوز به یک دوز Re-immunization	واکسین را اخذ نموده اند
دی امیونايزشن به یک دوز	متلعلین موسسات تحصیلی و غیره بعد از صنوف 12 که یک دوز واکسین در 12m <sup>o</sup> گرفته اند
در صورت تاریخچه امیونايزشن قبل از سالگره اول	تاریخچه اخذ واکسین غیر فعال
توجه به اشخاص مساعد و تطبیق دو دوز واکسین	توجه به اشخاص مساعد و تطبیق دو دوز واکسین
واکسین نا معلوم یا ضعیف شده با IG توصیه شود.	واکسین نا معلوم یا ضعیف شده با IG توصیه شود.
الرژی مقابله خشم	alergy
TB	Immunize شوند در غیر ان اگر تداوی نشده باشند قبل از اخذ واکسین سرخکان تداوی شوند
Vaccination و یا IG نظر به حالت	Measle exposure
به دو دوز امیونايز شوند	HIV اشخاص مصاب به
Immune شود ولی والدین از شدید اختلاج با خبر شوند	فردی یا ا Familی که تاریخچه اختلاج داشته باشد



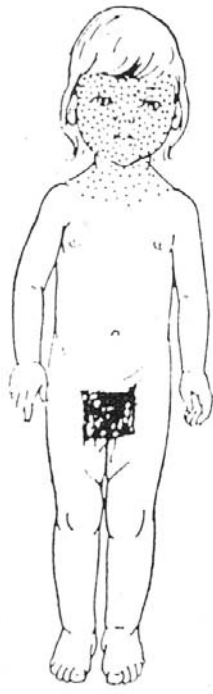
a



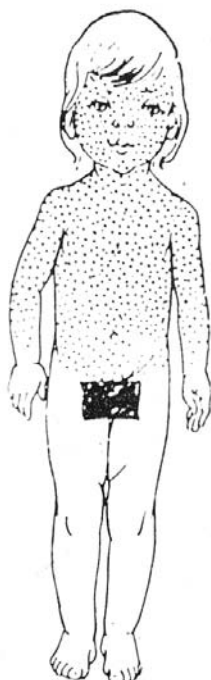
(d) تصویر د شری نارو غی د اندفاعاتو پیل او بینی Peak



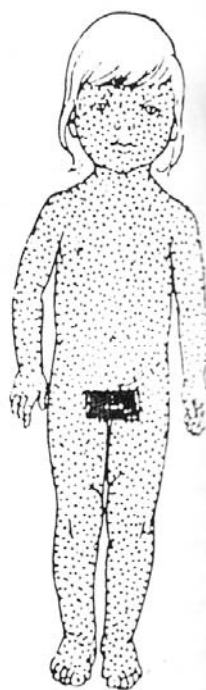
(e) تصویر د شری نارو غی مخاطی اندفاعات (Koplik's Sopt's) بینی



روز اول



روز دوم



روز سوم

(۱۰۷) تصویر) د شري نارو غى د جلدی اندفاعاتو بالترتيب لومړي دوهمى او دريمى ورخې توپوګرافۍ بنې

## فصل دوم

### سرخکانچه

#### (3days Measles, or Rubella, or German Measles)

**تعریف:** یک مریضی ساری و معمول دوره طفولیت میباشد که معمولاً با اعراض خفیف و اساسی اندفاعات مشابه به شکل خفیف morbilliform و یا scarlatiniform، ضخامه عقدات لمفاوی دردناک و حساس نواحی خلفی (قوی، صیوان گوش و رقبی) متصف میباشد.

#### ایپیدیمولوژی

**عامل مرضی:** یک ویروس RNA مربوط فامیل toga viridae و جین rubivirus بوده که در افزایش انفی بلعومی، خون، ادرار و مواد غاییطه مریضان موجود میباشد که میتوانیم عامل مرضی را هفت روز قبل از exanthema و 7-8 روز بعد از معدوم شدن اندفاعات از افزایش نزوفرنکس تجرید نماییم. عامل مرضی توسط قطرات فمی، انفی و یا از طریق پلاستتا بشکل یک انتان ولادی انتقال مینماید.

**میزبان:** منبع طبیعی ویروس را انسان ها تشکیل میدهد. اکنون اکثر واقعات مرض در سنین 10 سالگی و adolescent راپور داده شده است. هکذا شیوع مرض نزد متعلمین مکتب و افرادیکه واکسین نشده اند دیده میشود. باید تذکر داد که اطفال تا شش ماه اول حیات به نسبت عبور انتی بادی روبيلا از مادر به طفل معاف میباشد ولی باید گفت که معافیت دائمی بعد از سپری نمودن مرض حاصل میگردد. Rubella virus به نسبت داشتن خاصه teratogenic (تمایل به منتن ساختن جنین) از دیگر ویروس ها تفرقه میگردد. ویروس روبيلا

جنین را در سه ماه اول در 80% واقعات و درسه ماه دوم، 20% واقعات منتن میسازد. و درسه ماه سوم منتن ساختن جنین نسبتاً غیر معمول میباشد. مرض از نظر موسم در فصل بهار زیاد دیده میشود.

**تپوچنیزس:** با وجود اینکه بصورت روشن، واضح نگرددیده است اما ممکن است ویروس یا عامل مرضی را از مواد منتن جلد، و یا نواحی غیر منتن تجرید نمایم که درین حادثه و تیره ایمونولوژیک رول عمدۀ دارد. نزد مادران حامله که قبل از هفته یازدهم به سرخکانچه مصاب شده باشد در 90% واقعات چانس مصاب شدن جنین موجود است (congenital rubella syndrome). انتان روپیلا مادر ان حامله برای جنین و نوزادان در هشت هفته اول خطر فوق العاده زیاد است (90%) ، در 11-12 هفته حاملگی (33%) ، در 13-14 هفته حاملگی (11%) و در 15-16 هفته حاملگی (24%) میباشد .

### تظاهرات کلینیکی:

- دوره تفریخ مرض 21 - 14 روز میباشد.
- مرحله مخبروی: دوره مخبروی ان شامل اعراض خفیف نزلوی میباشد که نسبت به سرخکان کوتاه تر بوده و حتی انقدر خفیف میباشد که از نظر دور میماند در 80% واقعات مرض بشکل Subclinical سیر میکند ولی با انهم عده ترین علامه ان عبارت از adenopathy نواحی خلف صیوان گوش، رقبی خلفی و تحت قفوی میباشد. درجه ضخامه عقدات لمفاوی حساس ناشی از انتانات دیگر نسبت به rubella کمتر میباشد. ضخامه عقدات لمفاوی 24 ساعت قبل از بروز اندفاعات جلدی بوجود امده و الى یک هفته یا بیشتر از یک هفته دوام میکند. بر خلاف سرخکان photophobia نزد مصابین سرخکانچه موجود نمیباشد. اندفاعات مخاطی ممکن است قبل از اغاز اندفاعات جلدی بوجود آید که اندفاعات مخاطی زیاد تر بشکل نقاط سرخرنگ منفرد، و منتشر در قسمت حنک و وجه داخلی رخسار دیده میشود. (20%) واقعات را تشکیل

میدهند و بشكل softpalate rose spot منتشر در دیده میشود که بنام (forch heimer spots)

3- صفحه، اندفاعی: اندفاعات سرخکانچه نسبت به اندفاعات سرخکان متفاوت میباشد. که درابتدا از وجه شروع نموده (تصویر 2a) و با سرعت توسعه پیدا میکند. سیر انتفاعات جلدی انقدر سریع میباشد که حین بروز اندفاعات در جذع، اندفاعات وجه درحال از بین رفتن میباشد. اندفاعات بشکل maculopapular، منتشر، پراگنده و به تعداد زیاد موجود بوده هکذا جلد احمراری بوده که با سرعت به تمام عضویت در 24 ساعت منتشر میگردد. ولی باید تذکر داد که در 25-40% مصابین اندفاعات جلدی داشته نمیباشند. و در روز دوم اندفاعات جلدی منظره سر سنجاق را بخود گرفته (بخصوص بالای جلد جذع) که به محملک شباهت میرساند. (تصویر 2b) و ممکن است اندفاعات متذکره خفیفاً خارش داشته باشند در روز سوم اندفاعات کاملاً از بین میروند و در جای شان تفلس خفیف بوجود میاید هکذا باید تذکر داد که سرخکانچه بدون، اندفاع را نیز راپور داده اند. غشای مخاطی بعلوم و منضمہ ها التهابی بوده در مرحله اندفاعی تب یا هیچ موجود نبوده و یا برای 1-2 روز دوام میکند و بعضاً از  $38.4^{\circ}\text{C}$  بلند میرود نزد مصابین بی اشتهائی، سر دردی، و ناراحتی موجود میباشد ضخامة خفیف طحال اغلبًا موجود میباشد.

**(CRS)congenital rubella syndrome اعراض و علایم**  
ویروس سرخکانچه واقعاً تمام اعضا را مصاب میسازد.

A- پرابلم های داخل رحمی:

1- (Intra Uterine Growth Retardation) IUGR - نمای داخل رحمی: (LBW 60%)  
2- تظاهرات سیستم قلبی وعائی: مایوکاردیت و نقایص ساختمانی قلب مانند PDA، VSD و تضییق شریان ریوی.

- acute meningo (%67) :Sensori-neural-deafness-3  
 وبقایای مؤخران شامل تأثر روانی و حرکی میباشد.
- encephalitis 20-10% - 4- سیستم تنفسی: pneumonitis بین الخاللی و distress تنفسی.
- 5- ابتلاءاتی های haemopoietic، مانند کم خونی ، لوکوپینی، thrombocytopenic purpa (%23) دیده میشود.
- 6- نقایص اسکلیتی: مانند micrognathia .
- 7- تظاهرات عینی (%71) بریتینوپاتی ها (%39)، کترکت (%29)، گلوکوما و microphthalmia
- 8- سیستم بولی تناسلی: مانند poly cystic kidney .
- 9- CNS: مانند mental retardation ،microcephaly .
- 10- جهاز هضمی: esophageal jejunal atresia، هیپاتیت.
- 11- دیابت شکری، تشوهات وظیفوی غده درقیه، انسفالوپاتی های پیشرونده، نقایص روانی حرکی، ابتلاءاتی های دندان ها و تشوهات تکلم از سیکل های مؤخر مرض بشمار میروند. امراض قلبی (%48) و مرگ در 35% واقعات .
- B. انتانات فعل دوره نوازدی: نوازد متن ممکن است در دوره زمان تولد بدون اعراض باشد و یا به تعقیب ان شواهد CRS بمشاهده بررسد، لوحه کلینیکی ان در دوره نوازدی شامل:
- Hemolytic anemia -1
  - Thrombocytopenic prupura -2
  - Hepatitis -3
  - Encephalitis -4
  - Maculopapular, or petecheal blue berry lesion -5
  - Myocarditis+CHF -6
  - Pneumonitis -7
  - 8- اختلالات

9- پروتین CSF معمولاً بلند و بدون Pleocytosis میباشد. تا 18 ماهگی طفل ممکن است ویروس را اطراف نماید که یک منبع انتان را تشکیل میدهد هکذا باید تذکر داد که انتان در 10%  $T_1$  واقعات سبب سقط و 40% واقعات سبب Still-birth میگردد.

### دریافت های لابراتواری

1. معاینه خون: WBC نورمال یا خفیفاً متناقص و Thrombocytopenia نادرآً بوجود آمده که میتواند با و یا بدون purpura باشد. تست های وظیفوی rubella IgM کبد غیر نورمال میباشد. کمخونی هیمولایتیک موجود و سویه بلندو IgG و IgA پائین میباشد.

### تشخیص (Diagnosis)

تشخیص Congenital Rubella Syndrome اساساً بالای کلینیک استوار میباشد. ولی بعضآً تشخیص آن از نظر کلینیکی به نسبت منظره های متفاوت کلینیکی شان مشکل میباشد. اما تشخیص مرض با دریافت انتی بادی های بالغه IgM روپیلا در سیروم نوزادان مصاب و یا ذریعه کلچر انساج و یا ادرار شیرخواران تأیید میگردد. ویروس ممکن است برای یک سال در ادرار مصابین اطراح شود. تشخیص انتان روپیلا، در زمان قبل از ولادت (Prenatal) ذریعه تجرید ویروس از مایع امیوتیک و یا ذریعه دریافت انتی بادی های IgM بخصوص Rubella صورت میگیرد.

### تشخیص تفریقی (Differential Diagnosis)

-1 Scarlet Fever

-2 سرخان

-3 (Exanthema Subitum) Roseola Infantum

-4 اندفاعات جلدی ناشی از ادویه جات

-5 (IMN) Infectious Mono Neucleosis

-6 انتانات Enterovirus های دیگر

## اختلالات (*Complication*)

Arthritis و Arthralgia .A

Encephalitis .B

Rubella in Pregnancy .C

(PRP) Progressive rubella pan encephalitis synd,Guillian barre .D  
نادرًا دیده میشود .

**وقایه (Prevention)** . وقوعات مرض 95% بعداز واکسیناسیون در

امريكا پائين آمده است. باید تذکرداد که واکسین سرخانچه بدون در نظرداشت اينكه اشخاص را از تأثيرات انتنان Rubella محافظه مينماید بلکه سندروم

ولادی سرخانچه را نيز وقایه مينماید. واکسین سرخانچه تنها از نوع RA

27.3 در ايالات متحده امريکادر حجرات Deploid انساني کشت شده است.

مستحضر Monovalent Combine از طريق تحت الجلدی

بمقدار 0.5ml واکسین MMR در (12-15) ماهگی واکسین اولی و دومی

در (4-6) سالگی تطبيق می گردد در عدم اخذ دوز دومی واکسین لازم است در

(11-12) سالگی تطبيق گردد. تمام اشخاص کاهل حساس(مکاتب، پرسونل

صحی، نظامی، شفاخانه ها و پرسونل مراقبت صحی) باید توسط واکسین

سرخانچه معاف ساخته شوند. وقتیکه واکسین سرخانچه به مادر تطبيق میشود

باید حمل نداشته باشد و 90 روز دیگر هم بعد از تطبيق واکسین از گرفتن حمل

جلوگیری نماید. عوارض جانبی ناشی از آن غير معمول بوده در 15 % واقعات

تب، رشها ی جلدی و ضخامة عقدات لمفاوی 12-5 روز بعداز

Vaccination بوجود می آيد. اختلالات يا عوارض جانبی نادر و شامل

Peripheral Neuritis, Neuropathy, Transversmyelitis

Diffuse Myelitis میباشد.

**Post Exposure prophylaxis** : زنان غير حامله مساعد و به تماس

مریضان لازم است واکسین شوند .

**تداوی:** مريضى تداوى ضد ويروسى ندارد و تداوى عرضى توسط Ibuprofen يا Paracetamol بمنظور جلوگيرى تب توصيه ميگردد. به استثنای واقعات اختلالات باكتريائى، تداوى مرض عرضى ميباشد. قسماً مفيد واقع ميگردد.

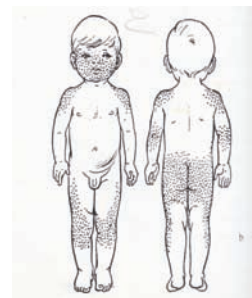
**انذار :** انذار post natal rubella فوق العاده خوب است . انذار و سير طويل المدى سرخکانچه ولادي ( CRS ) كمتر قناعت بخش و متتحول ميباشد . post natally reinfection توسط ويروس وحشى سرخکانچه نزد هر دو ( قبل منتن توسط ويروس وحشى و نزد طفل واكسين شده ) بوقوع ميرسد . reinfection توسط معاینات سيرولوژيك ( Ig G بلند ) ثبيت ميگردد



۴-۲ تقریب درد و فک خوشی (erythema toxicum neonatorum).



۴-۳ تقریب درد و فک خوشی (erythema toxicum neonatorum).



۴-۴ تصویر ۱۰۱: این کلینیکی درد و فک خوشی میتواند از اتفاقات توعلات مولتیپل باشد (آینه).

## فصل سوم

### "Scarlet Fever" تب محملک"

**تعریف:** یک مریضی انتانی ساری میباشد که توسط انتان موضعی Str. β. H. G. A بوجود می آید، که با تظاهرات اندفاعی جلدی و مخاطی مترافق بوده و به نسبت بوجود آمدن احمرار منتشر جلدی وصفی و بروز تفلسات در نهایات از سایر امراض اندفاعی تفکیک میگردد.

#### اپیدیمیولوژی

عامل مرضی: serotype M >100 Str. β. H. G. A protein میباشد. گرام مثبت بوده و باعث تولید امراض مختلف کلینیکی میگردد. عامل مرضی دارای اندوتوكسین وایکزوتوكسین متعدد میباشد که یکتعداد آن اهمیت خاص کلینیکی دارند که عبارتند از Erythrogenic Toxin یا Dick Toxins (A,B,C) یا pyrogenic Exotoxin streptococcal toxic shock توكسین ها برعلاوه رش جلدی سبب Streptokinase(A,B) ، Streptolysin (O,S) syndrome Amylase، Proteinase، Esterase، Hyaluronidase از استرپتوكوکها میباشد، واکثر سیروتایپ های آن دارای Extracellular Dick Toxin اند که سبب بروز اندفاعات احمراری میگردد.

**سرایت مرض :** ذرعه تماس مستقیم با مریض صورت میگیرد طوریکه عامل مرضی بواسطه سرفه، عطسه و تکلم انتقال می یابد در یک تعداد محدود وقایع سرایت مرض بصورت غیر مستقیم در نتیجه تماس با اشیای ملوث و مواد غذائی متن صورت میگیرد مریضان در تمام دوره، مرض ساری میباشند. تقویح

لعاد دهن، ادرار، تفلسات جلدی، افرازات انفی مریضان، باعث انتشار عامل مرض در محیط میگردد. برای اینکه مرض تولید گردد باید شخص مقابله عامل مرضی حساس باشد. تعیین حساسیت بواسطه Dick Test صورت میگیرد درین تست 0.1ml از محلول Dick Toxin از طریق Intradermal زرق میشود نتیجه تست بعداً 24-48 ساعت ارزیابی میشود. بروز عکس العمل احمراری به اندازه 1cm یا بیشتر از آن مثبت بودن تست را نشان داده و حساس بودن طفل را به مرض وانمود میسازد. هم چنان تست مذکور در دورهٔ تفریخ و نیز دو روز بعد از شروع مرض مثبت بوده میتواند اما بعداً منفی میگردد. نزد اطفالیکه از مادران معاف تولد میشوند (مادران که محملک را گذشتانده اند و در مقابل مرض انتی بادی ساخته اند) یکنوع معافیت ولادی موجود میباشد لذا تست نزد شان منفی میباشد که معمولاً بعد از 6-12 ماه به نسبت از بین رفتن معافیت Passive مذکور تست دوباره مثبت میشود البته معافیت که بعد از سپری نمودن مرض بوجود می آید دوامدار میباشد

**میزان:** 90% واقعات مرض در سنین 3-8 سالگی دیده میشود. مرض نزد سنین کمتر از 4 ماه نادر و از نظر موسم مرض در فصل زمستان و اوایل بهار زیاد دیده میشود.

**پتالوژی:** مریضی به تعقیب یک انتان موضعی بخصوص التهاب لوزه تان شروع میکند. عامل مرض از یکطرف به دوران خون داخل شده و باعث Septicemia میگردد واز جانب دیگر به نسبت آزاد ساختن توکسین ها باعث Toxemia شده و بدین ترتیب سیستم های مختلف عضویت را مصاب میسازد. مخصوصاً شده و بدین ترتیب سیستم های ارتشاج حجرات پولی نوکلیر دیده Vasoparalytic وارد نموده بخصوص اویه جلدی را Dick Toxin توسع میدهد از نظر پتالوژی در Epidermis ارتشاج حجرات پولی نوکلیر دیده شده و در مجرای فولیکولهای موی ارتشاج حجرات مونونوکلیر دریافت میگردد طبقه قرنی جلد احتقانی بوده، از قسمت های تحتانی خود را جدا ساخته و بالاخره

تفلسات بوجود می آید. هایپرپلازیا انساج لمفاوی بوجود آمده و درمحیط او عیه احشا بخصوص قلب، کلیه، غده ادرینال، و کبد ارتasher حجرات مونونوکلیر دیده میشود. در کلیه نفریت بین الخلالی حاد غیرتیقیحی بوجود آمده میتواند.

**لوحة کلینیکی:** دوره تغريخ مرض 7-2 روز میباشد. مرض طور آنی با تب  $39.2^{\circ}\text{C}$  آغاز مینماید که در 24 ساعت اول به حد اعظمی ( $40^{\circ}\text{C}$ ) میرسد و همزمان با آن لرزه، درد گلو، نبض سریع، استفراغات، و سرددی شدید بوجود می آید. مریض خسته و Toxic بنظر میرسد در صفحه، حاد مرض ممکن است اعراض و علائم، Bronchitis، Laryngitis و Trachitis بوجود آید.

**در واقعات خفیف:** مرض یک احتقان نا چیز در بلعوم دریافت شده اما در واقعات وخیم بلعوم سرخرنگ بنظر رسیده و در سطح لوزه تان نقاط Exudate سفید رنگ دیده میشود که در تصویر نمبر (3,a) نشانده شده است، در یک تعداد واقعات شدید مرض اندفاعات مخاطی بشکل نقاط سرخرنگ با حدود قاطع و یا نقاط نزفی، در حنك سخت موجود میباشد تصویر (3,a,c) اندفاعات جلدی معمولاً 24-48 ساعت بعداً شروع اعراض بوجود آمده در ظرف 3-4 ساعت تکمیل میشود. بصورت کلاسیک این اندفاعات از نواحی ابط، عنق و صدر شروع نموده بعد از چند ساعت نواحی معنی مبنی را استیلا نموده و به سایر قسمت های عضویت انتشار می یابد اما جلد وجه را مصاب نمیسازد پیشانی و زنخ احمراری میباشد و خسافت Circumoral موجود میباشد. تصویر نمبر (3,b,f).

اندفاعات جلدی بشکل نقاط کوچک در یک زمینه احمراری دیده میشود اگر زمینه مساعد موجود باشد در آنصورت اندفاعات مرض شکل انطباع کاغذ ریگمال را میدهد احمرار جلدی با فشار انگشت مؤقتاً ذایل شده و انطباع انگشت در ناحیه برنگ سفید در زمینه احمراری بمشاهده میرسد

**در واقعات شدید** مرض خطوط سرخرنگ تیره در نواحی التوائی عمیق ، ابط، عنق، وجه راحی مرفق antecubital fossa، و ناحیه معنی بنظر میرسد که

با فشار انگشت ذایل نمیشود، و بنام Pastia's Sign یاد میگردد. در واقعات شدید مرض Petechia نیز بوجود آمده میتواند اندفاعات مرض 5-7 روز دوام نموده که به تعقیب آن (در آخر هفته، اول) و تیره، تفلسی آغاز میگردد که عموماً در نواحی عنق و صدر شروع مینماید، تفلسات نظر به شدت اندفاعات جلدی بشکل وریقات خورد و بزرگ جدا شده و از آن شکاف ها به اندازه سرسنجاق مشاهده میشود. بعضاً تفلسات بزرگ شبیه انگشت دستکش از انگشتان جدا میشود مرحله تفلسی 3-1 هفته بصورت کُل و در نواحی دست و پا 7-4 هفته دوام مینماید.

**منظره زبان:** در سیر مرض وصفی میباشد در روزهای 4-1 مرض زبان خفیفاً اذیمائی و توسط بار سفید پوشیده شده میباشد. در حالیکه حوافی و نهایت قدامی زبان سرخرنگ بوده، حلیمات زبان برجسته بنظر میرسد که بنام White Straw Berry Tongue یاد میشود تصویرنمبر (3,c) و بعداً بار سفید زبان از قدام به خلف ذایل شده در نتیجه با وجود اینکه حلیمات زبان برجسته میباشد، زبان کاملاً منظره سرخرنگ را میگیرد که این حالت به نام raspberry tongue Red Straw Berry Tongue یا tongue (3,d).

### دریافت های لابراتواری

1- معاينه خون: در واقعات خفيف مرض Leukocytosis در حدود  $12000-16000/\text{mm}^3$  و در واقعات شدید تا  $30000/\text{mm}^3$  میرسد. در صورتیکه لوکوسیتوز بعد از هفته دوم ادامه یابد به تا سس محراقات انتانی فکر شود. در فورمول خون در هفته اول Neutrophile ها (75-90%) و بعد از روز پنجم الی ششم مرض تعداد Eosinophile ها بسرعت افزایش یافته و به 10-20% میرسد که این افزایش معمولاً تا روز چهارم مرض مشاهده میگردد در دوره، نقاحت Eosinophile طور منظم موجود میباشد. در 95% واقعات از کلچر مواد گلو Streptocoque B-Hemolytic G-A تجرید میگردد. هکذا از کلچر مواد جلدی، و مواد اسپری شده انساج تحت الجلدی و عقدات لمفاوی منتدى دریافت شده میتواند بعضاً کلچر خون مثبت میباشد.

2- مطالعه باکتریولوژیک Swab گلو عامل مرضی را تشخیص میکند.

**تشخیص:** تشخیص مرض با در نظر داشت تاریخچه، اعراض و علایم کلینیکی، معاینات خون در اشکال وصفی مرض بسیط است اما با اجرای تست های سیرولوژیک و کلچر مواد گلو مرض بصورت قطعی تشخیص میگردد.

### **تشخیص تفریقی (Differential Diagnosis)**

1. سرخکانچه.

2. سرخکان.

3. دیفتی.

.4 Infectious Mono Neucleosis (IMN)

.5 با انفلوینزا، تب محرقه، آب چیچک و Drug Eruption.

.6 در دوره، مقدم طفولیت انتان سترپتوکوکل را باید از Adenovirus، Coxakie، Adeonovirus و انتانات دیگر ویروسی تنفسی Infection HSV، corona virus، RSV، Echo، EBV، Virus (A,B) که سبب فرنجیت شده میتواند باید تذکر داد که فرنجیت های ناشی از Herpangina، تقرحی Vesicular Coxakie Virus در نظر باشد.

.7 Herpes Simplex نیز سبب آفات تقرحی میگردد.

### **اختلالات (Complication)**

1. قلبی: CHF، Myocarditis و Collapse دورانی.

2. اختلالات کلیوی: بشکل Pyelonephritis یا Nephritis تظاهر میکند.

3. اختلالات تقيحی شامل Laryngo Trachio Bronchitis، Otitis Media، Empyema، Pneumonia، Cervical Lymphadenitis، Mesenteric Adenitis Mastoiditis، Meningitis، Septic Arthritis، Retropharyngeal Abscess، ابسی لوزه تان، Synovitis میباشد.

## تداوی (*Treatment*)

A: اهتمامات بالخاصه: تداوی مرض تنها از بین بردن انتان نبوده بلکه هدف اساسی آن جلوگیری از وقوع Rheumatic Fever ، کوتاه ساختن سیر مرض ، کاهش سرایت و اختلالات قیحی میباشد

1. Penicilline: برای مصابین فرنجیت و Impetigo دوز واحد Benzathine Penicilline به مقدار 0.6 Million باشد از طریق عضلی ترجیح داده شده است. وزن شان کمتر از 60 lb و 1.2Million واحد برای آن هایکه وزن شان بالاتر از 60 lb باشد از طریق فرمی روزانه 2-3 مراتبه در بین غذا برای 10 روز Penicilline V میباشد. برای مریضانیکه وزن 250mg دارند و آنایکه 1b >40 وزن دارند 500mg از طریق فرمی روزانه 2-3 مراتبه در بین غذا برای 10 روز تجویز و در 90% واقعات مفید ثابت شده است. درصورتیکه مریض استفراغ داشته باشد ویامصاب باشد باشد Sepsis باشد تداوی Parenteral (زرقی) استطباب دارد.

2. انتی بیوتیک های دیگر: برای Pharyngitis Erythromycin 20-40 mg/kg/day، Impetigo کسری برای ده روز توصیه میشود، Cefaclor، Clindamycine، Cephalexine، Cefuroxime، Cefadroxil، Loracarbef، Cefprozile، Cefpodoxime، Cefixime العاده موثر میباشد. Cefadroxile و Cefixime روز یکمرتبه، در حالیکه Cefaclor و Loracarbef، Cefuroxime میگردد. برای تداوی انتان وخیم نزد مصابین حساس مقابله Penicilline از Cefazoline بمقدار 100-150mg/kg/day وریدی به چهار دوز کسری یا عضلی به سه دوز کسری، Clindamycine بمقدار 25-40mg/kg روزانه داخل وریدی به چهار دوز کسری باید استفاده شود. Clindamycine به نسبت استعمال وسیع نسبت به پنسیلین ارجحیت دارد.

B. اهتمامات عمومی: Analgesic Lozenge یا غرغره با 30% گلوکوز، یا محلول Warm Saline برای تسکین درد استفاده شود. رژیم غذایی نرم و ملایم که شامل اشامیدنی های گلوکوز زیادتر Non-Carbonated (از قبیل سیب، انگور و عصاره امروز) و شیریخ و شربت مفید پاراسیتامول برای درد و تب مفید میباشد.

C. تداوی اختلالات: اختلالات حاد مرض توسط پنسلین تداوی میگردد.

D. تداوی ناقلین: دریافت ناقلین سترپتوکوک گروپ A و تدابیر آن مشکل است. زیرا که از نظر کلینیکی و سیروولوژیکی Criteria برای تفکیک ناقلین از شخص واقعاً متن وجود ندارد. Clindmycine 20mg/kg/day دوز کسری از طریق فمی و Penicilline به مقدار ستندرد از طریق فمی در Cure Rate باکتریولوژیک Str. Pharyngitis بخصوص نزد ناقلین انتخابی سترپتوکوکال مفید میباشد.

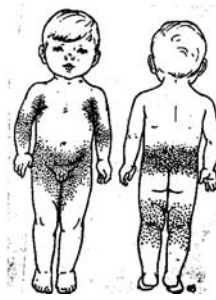
### وقایه (Prevention)

A. جلوگیری از (نکس مرض) نزد اشخاص روماتیک.

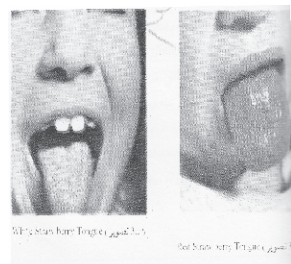
B. یکی از ادویه جات آئی الذکر بشکل Alternative فمی نیز استفاده شده میتواند. Penicilline G (0.5-1 gm) Sulfadiazine روزانه، Erythromycine 250mg روزانه دو مرتبه و لی اکثر مؤلفین را عقیده بر آن است که وقایه طویل المدت در طول حیات ضروری میباشد بخصوص در موجودیت (Rheumatic Heart Disease).

**اندرا:** به استثنای شیر خواران و اطفال جوان که مصاب Sepsis و یا نمونیا اند

مرگ نادرًا بوقوع میرسد



تصاویر توپوگرافی اندازه های مختلف را نشان میدهد.



## فصل چهارم

### سیاه سرفه

#### Whooping Cough, Pertusis (سرفه شدید)

**تعريف و عموميات:** سیاه سرفه یکی از امراض حاد و شدیداً ساری طرق تنفسی نزد اطفال میباشد که توسط *Bordettella Pertusis* بوجود آمده و متصل به sever Bronchitis میباشد.

**Epidemiology** *Bordettella Pertusis* باسیل گرام منفی، غیر متحرک و چوبک مانند بوده که با تلوین گرام نه بلکه توسط Methyline Blue به سهولت تلوین میگردد. این انتان نزد انسانها و بعضی حیوانات مانند *Bordettella para* موش ها سبب تولید مرض می گردد دو نوع دیگر انتان *Pertusis* و *bronchi septicus* یک سندرروم مشابه را نزد انسان ها تولید می نماید

**سرایت:** مریضی بی نهایت ساری میباشد بخصوص در مرحله نزلوی و صفحه مقدم مرحله تشنجی (4 هفته، اول شروع مرض) دوره سرایت مرض را تشکیل میدهد. که از تماس نزدیک با مریضان از طریق سیستم تنفسی (قطرات منتن) به اشخاص مساعد، 100% انتقال میکند تمام اعضای فامیل که معافیت ندارند به مرض مصاب شده میتوانند انتی بادی های مادری از طریق پلاستتا به طفل عبور نمیکند بنابراین طفل در حیات مقدم میتواند به سیاه سرفه مصاب گردد هر قدر عمر طفل کمتر باشد سیر مرض شدید تر میباشد بیشترین خطرات مرض در سنین کمتر از پنج سالگی دیده شده است. موسم در بروز مریضی آنقدر رول مهم ندارد (مت حول میباشد)، مرض میتواند در هر وقت سال آغاز نماید ولی مرض عموماً در اخیر خزان و شروع بهار دیده میشود.

**پتالوژی:** و تیره پتالوژیک سیاه سرفه در ابتداء قصبه ریوی یا Bronchopulmonary بوده و آسیب اعضای دیگر ناشی از انوکسیا میباشد که از آفت قصبه ریوی منشاء میگیرد و تیره مرضی عمدتاً در قصبات و قصیبات موجود میباشد که به آسیب و تخریب Cilia منجر گردیده، edema، احتقان و تجمع افرازات مخاطی و خفیف ارتashah التهابی و تجمع لمفوسيتها و پولی مورفو نوکلیر لوکوسیتها که سبب بندش لومن قصبات میگردد هکذا هایپر پلازی لمفاوی محیط قصبه بمشاهده میرسد.

**Pathogenesis** تماس نزدیک و مدت تماس در تولید مرض رول عده دارد زیرا که تعداد زیاد باکتریها ضرور است تا به non fibrial Cilia توسط pertictin surface protein التصاق کرده و مرض را تولید نماید برای چسپیدن باکتری در Cilia LPF مواد و FHA که خاصیت انتی جنیک دارند کمک میکند. Lymphocytosis و بروز تظاهرات کلینیکی ناشی از آن میباشد. بعداً باکتریها معافیت میزبان را تعديل نمایند یعنی حالت دفاعی میزبان را از بین میرند. هکذا بروز اعراض و علایم عموماً ناشی از تغییرات اندوتیل طرق تنفسی میباشد ( وظایف آن مختل میگردد و یا حجرات را به مرگ محکوم میسازد ) اساساً زمانیکه Cilia از بین میرود و یا وظایف آن مختل گردد در نتیجه پاک سازی سیستم تنفسی از حجرات تخریب شده افرازات و اجسام اجنبي کاهش می یابد لذا مواد فوق تجمع کرده و مشکل است تا تخلیه آن صورت بگیرد بنا در نتیجه انسداد برانش و برانکیول ها Atelectasis و نادرآ آمفزیما بوجود می آید. هکذا در نتیجه آن Non-Specific Bronchopneumonia نیز بوجود می آید. نسبت عدم تخلیه افرازات مخاطی غلیظ سرفه های مکرر و دوامدار بوجود می آید که اکثراً با استفراغ ختم میگردد. میخانیکیت استفراغ شاید مربوط مخاط چسپناک در بلعوم باشد. در ختم یک Spasm شدید هوا از داخل قصبات و ریتان خارج شده کوشش بعمل می آید تا شهیق دو باره از طریق

حنجره صورت بگیرد چون حنجره نیز توسط مخاط چسپناک و سپزم قسماً مسدود گردیده و در نتیجه Whoop (forcefull inspiratory gasp) وصفی بوجود می آید. هکذا باید گفت که شهیق صدا دار از سبب انوکسیا که سبب نرم شدن عضلات حنجره میگردد نیز بوجود می آید. قابل یاد آوری است که این تمام حالات پتالوزیک فوق الذکر توسط Secretory Antibody Mucociliary (که مانع التصاق باکتریها بالای Cilia گردیده و Encephalopathy clearance باکتریها راسهولت میبخشد) دفع میگردد. که بعضاً در سیر مرض، آسیب دماغی دائمی و بعضاً مرگ را سبب میشود ناشی از انوکسیا میباشد که در نتیجه سرفه های اشتدادی و یا از سبب نزف های دماغی بدرجه های مختلف بوجود می اید باید گفت که نزف در نتیجه فرط فشار داخل قحف و انوکسیا وعائی تولید میشود. اطفال که از سیاه سرفه فوت کرده اند سه میخانکیت در مرگ شان رول دارد sever broncho pneumonia که sever broncho pulmonary disease همراه باشد و در صورتیکه با CNS damage یکجا باشد زیادتر وخیم سیر می کند در ممالک رو به انکشاف استفراغ و اخذ ناکافی مواد غذائی یکی از اسباب عمدی مرگ مریضان بشمار می رود دلیل سوم مرگ مریضان انتانات شدید معدی معائی سو تعذی LBW و امراض دیگر مانند سرخکان و انتانات شدید تنفسی که سبب کاهش معافیت میزبان میگردد شدیداً حیات طفل مصاب را تهدید مینماید.

**تظاهرات کلینیکی:** تظاهرات سریری مرض به تعداد عامل سببی بخصوص، سن مریض و حالت معافیت میزبان ارتباط مستقیم دارد که مرض سیاه سرفه مجموعاً 6-8 هفته دوام میکند دوره تغیریخ مرض 7-14 روز(بعضًا 20 روز) میباشد و طولانی ترین دوره تغیریخ مرض نزد اطفال که قسماً معافیت دارند دیده میشود مریضی دارای سه مرحله کلینیکی میباشد

**1- مرحله نزلوی (catarrhal):** مرضی بصورت خاموشانه شروع مینماید که در ابتدا بشکل اعراض و علایم نزلوی طرق تنفسی علی اغاز نموده و با تب خفیف مترافق میباشد موجودیت تب بلند تر از  $38.3^{\circ}\text{C}$  به انتان تالی دلالت می کند مرض درین صفحه، فوق العاده ساری میباشد و دوهفته دوام میکند این مرحله با اعراض نزلوی ناشی از انتانات دیگری مشکل تشخیص تفریقی میگردد و برخلاف انتانات دیگراین صفحه، سیاه سرفه در ظرف چند روز بهبودی کسب نکرده بلکه با مرور زمان سرفه تشدید وزیاد شده میرود با وجود اینکه در صفحه، مقدم، سرفه وصف تشنجی نداشته ولی از ظرف شب تشدید وادیت دهنده میباشد.

**2- مرحله تشنجی:** بعد از دوهفته سرفه وصف تشنجی را گرفته که از نظر تعداد و شدت تزايد کسب مینماید یعنی سرفه های متواتر 10-20 مرتبه در یک شهیق بوجود آمد و فوراً شهیق جبری اجرا و whoop تولید میگردد مانند انکه هوا از یک مزمار متضیق عبور می نماید. و معمولاً به تعقیب ان استفرار بوجود می آید حتی اگر در عدم موجودیت whoop به تعقیب سرفه های پیهم تشنجی مرض استفراغ نماید pertussis درنظر باشد استفراغات ناشی از مخاط چسپناک بلعوم میباشد این مرحله 4-2 هفته وبعضاً تا 6-8 هفته دوام میکند. Whoop نزد شیرخواران که مصاب حملات cyanotic و Apneic spells اند همیشه دیده نمیشود سرفه توسط بعضی عوامل مانند: (گریه، گرفتن غذای سرد و هوای سرد، و حتی زرقيات) نیز تحريك می شود نزد شیر خواران جوان که  $>3\text{m}^{\circ}$  دارند مرحله تشنجی ممکن است بصورت قابل ملاحظه طولانی باشد و حین سرفه های پیهم تشنجی که در مرحله ذفير بوجود می آید، مانع گرفتن هوا شده و apnea بوجود می آید و توسط شهیق عمیق صدا دار مشابه اواز خروس که بنام whoop یاد می شود تعقیب می گردد . حجمات سرفه توام با عرق و بی حالی بوده و طفل سیانوتیک به نظر میرسد چشم ها سرخ و پنديده ، زبان بیرون برآمده و اورده و داجی برجسته به نظر میرسد .در ختم

سرفه مخاط سفید رنگ با تقطیح خارج می شود اکثراً استفراغ نیز به تعقیب آن بوجود می آید و بعد از ختم حجمه سرفه طفل برای چند دقیقه خواب الود و شدیداً بیخود می باشد این حملات سرفه برای 2-3 هفته روبه تزايد و بعداً 1-3 هفته ثابت باقی مانده و به تدریج از تعداد حجمات و شدت آن کاسته می شود که نزد اطفال کمتر از شش ماهه whoop شنیده نمیشود ( تصویر نمبر 4a ).

3- دوره نقاہت: شواهد تشنجی سرفه و استفراغ تدریجاً از نظر فریکوینسی و شدت این مرحله در یک ماه یا زیادتر طول می کشد بعضاً مریضی تشدید می گردد که علت انرا امراض تنفسی تالی از قبیل Bronchiectasis,atelectasis و یا pneumonia تشکیل میدهد استفراغ از بین می رود و سرفه مشابه chronic bronchitis تا 4-2 هفته دیگر دوام میکند اشتهاي طفل و وضعیت عمومی اعاده میگرددو حالت عمومی تدریجاً بهبودی کسب می نماید.

### معاينات لابراتواری

1- معاينه خون : کریویات سفید خون در حدود  $20000-50000/mm^3$  بوده و تا  $100000/mm^3$  نیز تذکر داده شده است . در صورت که PMN در صحنه به شکل مطلق حاکم باشد به تشخیص غلط و یا مداخله انتان تالی دلالت می کند که در نظر باشد ایزوونوفیلیا نزد چنین مریضان موجود می باشد( حتی نزد شیرخواران کوچکتر ) که اکثریت انرا لمفوستیتها  $70-80\%$  تشکیل میدهد که در ختم مرحله نزلوی و شروع مرحله تشنجی به مشاهده میرسد. لوحه خون ALL و یا leukomoid reaction تمثیل مینماید ولی تجرید عامل مرضی از کلچر مواد مرضی که از بعلوم و بینی گرفته شده باشد تشخیص را ثابت می سازد دوهفته بعد از شروع حملات تشنجی کلچر منفی می گردد 5-4 هفته بعد از شروع حملات اشتدادی سرفه fluroscent anti body test منفی می گردد.

**رادیوگرافی:** در کلیشه صدر، برانش ها ضخیم وحدود قلب مخصوص به نظر میرسد یعنی خیال broncho pneumonia atelectasis و رانشان میدهد.

**تشخیص :** تشخیص مرض در مرحله نزلوی مشکل است ولی با نهم تاریخچه تماس با مریض سیاه سرفه ؛ موجودیت سرفه های دوامدار مخصوصاً سرفه های شبانه که با تداوی تغیر نکند بطرف سیاه سرفه فکر شود هکذا عدم موجودیت Sorethroat ، Zjer ، درد عضلات ، Enanthema ، Exanthema ، rales و wheeze ، Tachycardia ، Hoarseness ، بصورت انفرادی و موجودیت صرف سرفه دوامدار بطرف سیاه سرفه فکر میشود. در واقعات سپورادیک از نظر کلینیکی سرفه  $\geq 14\text{ days}$  مترافق با حد اقل یک حمله سرفه، تشنجی یا whoop و یا استفراغ به تعقیب سرفه 81% برای حساس بودن و 56% برای تائید کلچر وصفی میباشد. نزد شیر خواران < ALTE (Acute Life cyanosis ، apnea و یا  $3\text{m}^{\circ}$  موجودیت threatening Event) و یا هم در صورت وقوعات مرگ های آنی لازم است سیاه سرفه یا Pertussis در نظر باشد که سبب عمدۀ چنین حالت کلینیکی را تشکیل میدهد. اما عالیم مرض در مرحله تشنجی سیاه سرفه بسیار واضح بوده و به تشخیص مرض کمک میرساند تشخیص قطعی توسط کلچر مواد ، تحرید عامل مرضی صورت میگیرد ذریعه تلوین fluorescent anti body nasopharynx swab گرفته شده باشد بصورت مستقیم مرضی را که از ELISA test برای تعیین IgA ، IgG (پایین) و ملاحظه میگردد. (بلند) برای تشخیص مرض در صورت که کلچر منفی باشد کمک میکند . علاوه‌اً برای تشخیص شکل خفیف و یا شکل بدون عرض مرض نیز کمک میکند. تشخیص فوری مرض ذریعه مطالعه immunoflourescent swab بعلوم نیز ممکن می باشد

## تشخیص تفریقی:

با اشکال مختلف بکتریل نمونیا ، انتانات ویروسی تنفسی ( بخصوص Cystic Fibrosis ، Bronchiolitis ، Adenovirus ، Parapertusis ، بعضی انواع Adenovirus ) ، انشاق جسم اجنبي ، اختلالات سیستم عصبی مرکزی ، سوئنگی ، معدی معائی و نزفی اندار: **Prognosis** بعد از واکسیناسیون ( در سالهای 1900 الی 1930 ) در حدود 80% فیصد وفیات تنقیص کرده که علت آنرا فکتورهای ذیل مانند ( تنقیص واقعات اسهال ، تغذی خوب ، بهبودی وضع اقتصادی و اجتماعی مردم ، تنقیص تعداد اعضای فامیل ، تداوی های بهتر طفل مريض و تطبیق واکسین سیاه سرفه تشکیل میدهد. نزد مريضان که انسفالوپاتی داشته اند اندار مرض خوب نبوده و ضمناً مريضی نزد اطفال کمتر از یک سال خطرناک میباشد ولی با گرفتن اهتمامات و امکانات درست نرسنگ بصورت عمومی اندار مرض خوب میباشد.

## Treatment تداوی

1- **تمدوی بلخاصه:** هدف تداوی کاهش ( Paroxysm ) ، شدت سرفه ، ضرورت به اهتمامات لازمی، افزایش تغذی استراحت و شفایابی بدون Sequella میباشد) مصابین  $<3m^{\circ}$  بدون استثنا در شفاخانه تداوی شوند قبل الميعادان و آطفالیکه تشوشات قلبی ریوی ، عضلی یا عصبی دارند خطر مريضی معروض اند. توصیه post exposure prophylaxis در تداوی و antimicrobial (2)

Cotri	Clarithromycin	Erythromycine	Azithromycin	عمر طفل
Contra.ind.	None	None بخصوص در HPS Azithromycine 40-50mg/kg/14d	10mg/kg/day/5d	$<1m^{\circ}$
$\geq 2m^{\circ}$ TMP 5mg SMZ 40mg برای روز 14	15mg/kg/2di برای هفت روز	40-50mg/kg/day برای 14 روز	10mg/kg/single/dos برای پنج روز	$1-5m^{\circ}$
//	15mg/kg/7d	40-50mg/kg/14d	10mg/kg/d در روز دوم و سوم 5mg/kg	$\geq 6m^{\circ}$ و اطفال بزرگتر

که در این مدت انتان از طرق تنفسی ریشه کن شده و سرایت مرض کنترول می‌گردد اما گفته می‌شود که بالای کورس مرض تاثیر ندارد ولی اگر در دوره<sup>۱</sup> تفریخ و یا دوره<sup>۲</sup> نزلوی مرض توصیه گردد می‌تواند که دوره<sup>۳</sup> تفریخ را کوتاه و اعراض و علایم را خفیف سازد و حتی می‌تواند از سرایت مرض جلوگیری نماید. کورتیکوستیروئید‌ها اعراض و علایم مرض را کاهش میدهد ولی بعضاً سبب مخفی ماندن انتان اضافی می‌گردد اکثرآ بیتانامیتاژون به اندازه ۰.۷۵mg/kg از طریق فمی استفاده می‌گردد و همچنان از سلبوتامول بمقدار ۰.۵-۰.۳mg/kg به چهار دوز کسری بمنظور جلوگیری از وقوع و شدت paroxysm استفاده به عمل می‌اید ولی باید کفت که تطبیق آن به شکل انشاقی حملات را تنبه می‌نماید.

**وقایه مرض:** شخص که مرض را سپری نماید برای تمام عمر معافیت حاصل می‌کند سیاه سرفه کلینیکی توسط واکسین وقايه شده می‌تواند ولی نه به تناسب انکه مرض را سپری کرده باشد واکسین در ۸۰-۸۵% واقعات معافیت موثر تولید مینماید. که در سنین 7yr < تطبیق می‌گردد واکسین سیاه سرفه با واکسین دیفتری. و تیتانوس یکجا تهیه گردیده که بنام DPT یاد می‌شود از هفته ششم حیات شروع و به فاصله های یکماه سه مرتبه به مقدار ۰.۵ ملی لیتر عضلی تطبیق می‌گردد از آنجایکه انتی بادی های مادری به مقدار کم به طفل انتقال می‌کند و یا هیچ انتقال نمی‌کند لذا واکسین باید هر چه مقدم ترتیبیک شود باید گفت که ندرتاً با عث انسفالوپتی و اختلاج شده می‌تواند که در این صورت باید از تطبیق دوز های بعدی جلوگیری شود دوز بوستر ان معمولاً در ۱۵-۱۸m° تطبیق می‌شود که حد اقل ۶m° بعد از دوز سومی تطبیق می‌گردد و بوستر دوز دومی در ۴-۶ سالگی (سنین قبل از مکتب) تطبیق می‌گردد از آنجایکه تاثیرات واکسین به مرور زمان کم می‌شود شخص ممکن است که در سنین کهولت مصاب ولی مرض به شکل خفیف سپری مینماید نزد مصابین افات ارتقائی و اختلاجی لازم است واکسین تطبیق نشود ولی اگر اختلاج از نوع فبریل باشد و یا

افت عصبی غیر ارتقایی فلچ دماغی باشد در ان صورت تطبیق شده می تواند در سنین بالاتر از 5 سال تطبیق ان غیر معمول است زیرا مرض در این سن معمول نیست نزد آنده اطفال که سن کمتر از دو سال دارند و به تماس واقعه مرضی امده باشند با تطبیق مستحضرات hyper immune gamaglobulin یک معافیت منفعل نزد شان تولید گردد که به مقدار 2.5 ملی لیتر به فاصله 3—4 روز دو دوز تطبیق میگردد . شیمپروفلکسین نزد فامیل های مریض و contact های مریض در شفاخانه برای مدت 14 روز توسط اریترو مایسین اجرا میگردد به خصوص نزد اطفال که سن شان از دو سال کمتر باشد در شفاخانه مریضان باید تحریم شوند زیرا مرض به اسانی به کارکنان صحی شفاخانه و مریضان دیگر انتقال کرده میتوانند چنانچه در دهه اخیر در بعضی از شفاخانه ها شیوع مرض دیده شده است.

**انذار:** اطفال  $>6m^{\circ}$  از نظر وفیات و مصابیت بیشترین وقوعات را تشکیل میدهد که از جمله 82% وقوعات بستر شدن را ناشی از سیاه سرفه، اطفال  $<2m^{\circ}$  ، Seizure (4%) ، Pneumonia (25%)  $<4m^{\circ}$  تقريباً 90% وقوعات فوتی ناشی از سیاه سرفه را تشکیل میدهد. اختلالات اساسی را apnea ، انتانات تالی از قبیل Otitis media و بقایای فزیکی سرفه های شدید و قوی را تشکیل میدهد.



مرحله، تشنجی و سیاه سرفه را نشان میدهد.

Subconjunctival Hemorrhage

## فصل پنجم

### "Mumps , Epidemic Parotitis" کله چرک"

**تعريف:** یکی از امراض کلاسیک ویروسی ساری دوره طفولیت میباشد که تمایل بیشتر به ابتلای انساج عصبی و غدوات لعابی داشته و توسط Paramyxovirus به وجود می آید

#### : Epidemiology

**عامل مرضی:** به فamilial virus para myxo virus و جن Rubulla virus که از یک strand poly morphic RNA ساخته شده بوجود میآید و شبیه ویروسهای سرخکان New Castle و Para-Influenzae میباشد. که باهم ارتباط Antigenic داشته و از 7 نوع lipo protein ساخته شده دو گلایکوپروتین سطحی (HN) و hemagglutinin neuraminidase (HN) دو باعث تولید انتی بادی میگردد (F fusion) بوده که به حجرات میزان التصاق نموده داخل حجره شده و میزان

اکثر وقایعات مرض در سنین 4-9 سالگی دیده میشود و در دوره شیرخواره گی غیر معمول میباشد اما نشریه های معتبر تذکر میدهند که مریضی در تمام سنین (روز اول حیات تا 99 سالگی) بوقوع میرسد. انسان ها یگانه منبع طبیعی انتنان میباشد.

**موسم:** اپیدیمی مرض در هر فصل سال بوجود آمده ولی در فصل خزان و بهار کمی بیشتر معمول میباشد و 30-40 % واقعات انتان بشکل Subclinical سیر میکند.

**طریق سرایت :** عامل مرض از طریق تماس مستقیم لعب دهن ( خوبترین منبع ) افزایش ملوث لعب دهن و Air born ( از طریق هوا) سرایت منماید. دوره، سرایت مرض را 1-2 روز قبل و 7 روز بعد از تورم غدوات نکفیه تشکیل میدهد. بعد از سپری نمودن یک انتان کلینیکی و یا subclinical معافیت دائمی بوجود می آید . اطفال در 6-8 ماه اول حیات نسبت اخذ انتی بادی های مادری از طریق پلاستتا معافیت داشته میباشند

**پتالوژی و pathogenesis:** بعد از اینکه عامل مرضی از طریق غشای مخاطی فمی و انفی داخل عضویت گردیده از طریق غده نکفیه و حجرات مخاطی طرق تنفسی بداخل دوران شده و Viremia رابه وجود می آورد. از نظر پتالوژی ارتضاح حجرات لمفوسایتیک و اذیما در انساج بین الخالالی دیده میشود حجرات قنات ها استحاله نموده و با تجمع انساج نکروتیک و حجرات PMNL در لومون مترافق میباشد.

**تظاهرات کلینیکی:** دوره، تفریخ مرض بین 12-25 روز متفاوت میباشد ( طور اوست 16-18 روز) در 40-30 % واقعات مرض بصورت غیر عرضی سیر داشته و با علایم مخبروی معمولاً باتب ، سر دردی ، دلبدی ، درد اعضا و بی اشتہایی شروع میکند و 24 ساعت بعد از شروع مرض معمولاً مشکلات جویدن و درد نواحی صیوان گوش بوجود می آید هکذا شروع مرض معمولاً با ضخامه یکطرفه یا دو طرفه غده نکفیه متصف میباشد. ناحیه خلفی زاویه فکی پُر معلوم شده و تورم نکفی قابل مشاهده میباشد تورم غده نکفیه اعظمی 3 روز

بوده و طی 7 روز ازین میروود ( تصویر a,5 ) نرمی گوش بطرف بالا و خارج تیله شده بنظر میرسد. که درین مرحله لازم است به نکات آتی توجه بیشتر بخرج داده شود.

**الف:** دریافت تورم و یک احمرار حلقوی در فوهه خارجی غدوات لعایه و قنات Stensen's .

**ب:** دریافت درد تحریک پذیر در نواحی زوایایی فکی Mastoide و مفصل صدغی فکی.

**ج:** ممکن است ضخامه خفیف عقدات لمفاوی در زاویه تحت الفکی موجود باشد. ضخامه غدوات معمولاً ( 70% ) دو طرفه و در 25 % واقعات یکطرفه میباشد و غده در معاینه فریکی با جس درد ناک بوده و مواد ترش و تند ( مانند عصاره لیمو وغیره ) درد را تحریک مینماید. قوام آن جلاتینی و جلد ناحیوی آن سالم میباشد که در قسمت صاعده فک سفلی و در قدام Mastoide موقعیت دارد. حجم غده از پر شدن ساده حفره تحت الفکی تا یک تورم و سیع متفاوت میباشد. معمولاً Lymphedema وجه نیز موجود میباشد. غدوات تحت الفکی و تحت اللسانی اکثراً با غده نکفیه و بعضاً بصورت انفرادی التهابی میباشد که 10 % واقعات را تشکیل میدهند. تورم غده نکفیه بعضاً با تپ توام بوده که نادرًا 40°C و یا بیشتر از آن میباشد. و قبل از معدوم شدن تورم غدوی به نورمال بر میگردد.

تورم و احمرار قنات Wharton's معمولاً با تورم غده نکفیه مترافق میباشد.

1- اعراض و علایم مربوط به غدوات لعایه : تورم دردناک یک یا چندین غدوات لعایه را مصاب مینماید کذا تپ های متتحول ، و Lymphedema وجه Systemic Toxicity موجود نمی باشد.

2- اعراض و علایم مربوط Meningo Encephalitis : قبل از Immunization کتلوي در 50% واقعات کله چرک معمولاً از یک سردردی خفیف شاکی و در معاینه CSF تغیرات وصفی از

قبيل Mononuclear Pleocytosis دریافت میگردد. اما اعراض Encephalitic نادرآ بمشاهده میرسد.

**Pancreatitis -3** : موجودیت درد های بطنی نزد مریضان از پانکریاتیت گذری نماینده گی میکند. شروع آنی درد شدید ناحیه Epigastric با Tenderness تب ، لرزه ضعیفی شدید ، تعرق دلبی و حملات متکرر استفراغ از تظاهرات معمول Pancreatitis میباشد که در طرف 7-3 روز از بین میرود.

**Orchitis و Oophoritis -4** : ابتلای گونادها با تب Tenderness موضعی و تورم لرزه دلبی ، استفراغ و درد نواحی سفلی بطن مترافق میباشد عقامت نادرآ بوجود می آید.

**Mastitis و Thyroiditis -5** (بخصوص نزد دختران جوان ) و Presternal Edema بوجود می آید که Presternal Edema بعضاً با عسرت بلع و Hoarsness مترافق میباشد.

### دریافت های لاپراتواری

1- معاینه خون : در معاینه خون محیطی معمولاً Leukopenia و Lymphocytosis نسبی دریافت میگردد اما در بعضی از نشریه ها تذکر میدهدند که نزد مریضان Leukopenia و Monocytosis موجود و ناشی از اختلالات مریضی میباشد. در 75% واقعات سویه امیلاز سیروم در هفته اول تا حدود 130 IU/L میرسد اما طی 4-2 هفته دوباره به نورمال میرسد.

2- معاینه CSF: سویه پروتین خفیاً بلند اما سویه گلوکوز CSF نورمال میباشد. تعداد حجرات به Cell/mm<sup>3</sup> 500 میرسد که اکثریت آن را Lymphocyte ها تشکیل میدهد.

3- معاینات سیرولوژیک : در 75% مريضان انتی بادی مقابل Antigens هنگام موجودیت اعراض و علایم کلینیکی مرض بعد اعظمی بلند و قابل تشخیص میباشد.

4- معاینات ویرولوژیک: تجربید ویروس از CSF ، خون ، لعاب دهن افرازات بلعوم و ادرار مريضان امکان پذير و كلچر اين مواد نيز مثبت میباشد.

**تشخیص (Diagnosis)** : تشخیص کله چرک معمولاً با در نظر داشت اعراض ، معاینات فیزیکی معاینات لاپراتواری ، مطالعات سیرولوژیک (Complement fixation Hemagglutination inhibition test, ELSA Test و ویرولوژیک صورت میگیرد .

### تشخیص تفریقی (Differential Diagnosis)

I- اشکال غدوی مرض از سایر تورم های عنق تشخیص تفریقی گردد.

1- ضخامه عقدات لمفاوی عنق و قدام گوش

2- التهاب قیحی حاد غده نکفیه

3- التهاب قیحی انسدادی غده نکفیه

4- با سایر التهابات ویروسی غده نکفیه ( ناشی از ویروس های CMV,

Lymphocytic chorio meningitis, Coxackie )

Lymphoma , Lympho Sarcoma -5

Recurrent Parotitis -6

( اختلالات ( Complication )

Meningo Encephalo Myelitis -1

Orchitis and Epididymitis -2

Oophoritis -3

Nephritis -4

Pancreatitis -5

متفرقه: Arthritis ، Deafness Mastitis، Thyroiditis، Myocarditis (Uveo ، Optic Neuritis، Pupilitis، Dacryoadenitis)، اشکریزی، خسایع رویت، وغیره). Photophobia.Keratitis

### . Diabetes Mellitus ، Mumps Embryopathy -8

**تداوی (Treatment)** : تداوی بالاخاصه وجود ندارد و اساساً تداوی مرض عرضی و تقویوی اجرا میشود. حفظ الصحه جوف دهن مراعت و توسط سیروم فیزیولوژیک گرم شستشو گردد. تب و سر دردی با تطبيق پاراسیتامول و توصیه استراحت و سر دردی ناشی از Meningo Encephalitis با اجرای بذل قطنی و استراحت تسکین شود . Orchitis با توصیه استراحت بستر و تطبيق مسکنات و تثبیت موضعی تداوی شود . بعضی از مؤلفین یک کورس تداوی کوتاه مدت (دو هفته ) را توصیه میکند که درد و تورم Corticotherapy و Arthritis Orchitis را بسرعت ازبین برده ولی بالای سیر مريضی کمتر تاثیر دارد. از ادویه جات غیر ستیروییدی خد التهابی نیز استفاده شده میتواند ولی Aspirine انقدر موثر نمیباشد.

### ( Prevention )

**Hyper Immune Mumps:** Passive Immunization در وقايه Mumps و کاهش اختلالات ناشی از آن موثر نبوده تا حال تحت مناقشه میباشد.

**Mumps**: واکسین Active Immunization معمولاً با واکسین سرخکان و سرخکانچه بشکل واکسین سه گانه تهیه شده است ( MMR- Adolescent Vaccine ) . واکسین MMR به تمام MMR کله چرک را سپری ننموده باشند نیز تطبيق میشود. و نزد اطفال سنین بالاتر از 15 ماهگی تطبيق میگردد. در 96% واقعات واکسین سبب تولید انتی بادی در 97% واقعات انتان وقايه گردیده است معافیت طویل المدت میباشد.



تورم قدموی (Parotitis) ناشی از ویروس کله چرک را نشان میدهد.

## فصل ششم

### تب محرقه

#### Typhoid fever

enteric fever یک سندروم سیستمیک کلینیکی میباشد که در ممالک رو به انکشاف تا حال بشکل اندیمیک باقیمانده و توسط اورگانیزم های معین typhoid fever بوجود میاید، و معمولترین اصطلاح آن salmonella salmonella میباشد که توسط salmonella typhi و شبہ محرقه توسط paratyphi (A,B,C) بوجود میاید.

#### اپیدیمولوژی

عامل مرضی : سلمونیلا عبارت از یک genus که به فامیل entero bacteriacea مربوط و شامل انواع مختلف انتی الذکر میباشد.

- (دارای یک سیروتایپ میباشد) *Salmonella typhi* •
- (دارای یک سیروتایپ میباشد) *Salmonella cholera suis* •
- (دارای 1800 سیروتایپ های) *Salmonella enteritidis* •

سلمونیلا باسیل متحرک، بدون سپور و کپسول، بشکل چوبک های گرام منفی میباشد. بصورت هوازی، یا بشکل اختیاری و یا بصورت غیر هوازی میرویند و در مقابل عوامل فزیکی مختلف مقاوم بوده ولی در حرارت  $54.4^{\circ}\text{C}$  در ظرف یک ساعت و یا در 15 دقیقه بحرارت  $60^{\circ}\text{C}$  (140F) از بین میروند. سلمونیلا مانند دیگر اعضای enterobacteriacea دارای انتی جن های (O) somatic و انتی جن اهدابی (H) بوده که دیوار حجری انتی جن سوماتیک از لیپوپولی سکراید های تشکیل گردیده که مقابل حرارت مقاوم بوده در حالیکه

انتی جن اهدابی ان از پروتین های ساخته شده اند که مقابله حرارت مقاومت ندارند و یا کمتر مقاوم میباشند. Kauffmann white scheme سیروتاپیپ های سلمونیلا را معمولاً به اساس انتی جن O و H برویت عکس العمل های سیرولوزیک و بیوشمیک تصنیف بندی کرده اند انتی جن سومی ان عبارت از salmonella (Vi) که کپسول پولی سکرایدیک داشته و در typhoid typhi موجود میباشد و نادرآ در نوع C دریافت میگردد.

**طرق سرایت :** انسان ها یگانه منبع طبیعی انتان میباشد و اشخاص سالم ذریعه تماس های مستقیم و یا غیر مستقیم با اشخاص متن (مریضان، ناقلين صحتمند و یا مزمن) مصاب میگردند. اما باید تذکر داد که عمدۀ ترین طرق سرایت انتان راگرفتن مواد غذائی و آب آشامیدنی ملوث تشکیل میدهد (fecal-oral).

سرایت انتان بصورت ولادی از طریق پلاستتا از مادر مصاب bactremia به جنین صورت میگیرد.

موسم: مرض در تمام فصول سال دیده شده میتواند ولی زیادترین واقعات مرض در موسم گرما بوقوع میرسد.

**پتالوژی :** تغییرات مورفولوزیکی نزد اطفال خودتر نسبت به اطفال بزرگتر و کاهلان، کمتر دیده میشود. هایپرپلازیا (اذیمای واضح و ارتشاش حجرات مدور) نکروز و تفلس اپیتیل فرش کننده و تقرحات وصفی در patch های peyer بوجود میاید قرحات بدون گذاشتن ندبه معمولاً شفایاب میگردد. نزف ممکن است بوجود اید ممکن است بعضاً آفت التهابی به طبقه عضلی و مصلی امعاء penetration کرده و باعث تشقق شود عقدات لمفاوی کبد، طحال احتقانی و بصورت عمومی ساحت نکروز محراقی نمایان میگردد هایپرپلازیا انساج رتیکولاندوتیلیال یا proliferation حجرات مونو نوکلیر ممکن است با ساحت نکروتیک مخ عظم همزمان دیده شود التهاب محراقی کیسه صفراء که

بصورت منتشر توسط proliferation باکتریائی پوشیده شده، بملاحظه میرسد.

**پتوجنیزس :** بعد از داخل شدن S.Typhi در جهاز هضمی غشای مخاطی Antigen sampling cells را در قسمت ایلیوم نهائی که احتمالاً توسط M.cells که بالای انساج لمفاوی مشترک معائی قرار دارد، بالخاشه مانند Paracellular rout مستقیماً از طریق Enterocyte ها و یا از طریق brush border متضرر میسازد. بعد از اینکه عامل مرض به امعا داخل گردید به microvilli و سپس فولیکول های لمفاوی proliferation peyer patch's باکتری در داخل حجرات mononuclear ها صورت میگیرد تحت حمله قرار میدهند. منوسيت ها قدرت تخریب باسیل ها را در پروسه مقدم مرض نداشته و باسیل ها به عقدات لمفاوی مصاریقی میرسد بعد از ان از طریق سیستم لمفاوی و قنات صدری به دوران خون داخل و سبب باکتریمی میشود. اورگانیزم های دورانی به RES (طحال، کبد و مخ عظم) میرسد بعد از proliferation و عامل مرضی باکتریمی تالی بوجود میآید. کیسه صفرا یگانه عضو حساس است که از طریق صفوای و یا دموی به منتن شدن مساعد میباشد. تکثر موضعی عامل مرضی در جدار کیسه صفرا سبب تولید تعداد زیاد سلمونیلا گردیده و بصورت تالی از طریق صفرا به امعا میرسد.

درنتیجه آزاد شدن IL-6 , IL 1 $\beta$  (Pro inflammatory cytokines و TNF- $\alpha$ ) از حجرات منتن سندروم کلینیکی تب و اعراض S. Typhi محرقه بوجود می آید. مصابین H.pylori به مصاب شدن به فکتور مساعد را می سازد.

**منظمه کلینیکی :** دوره تفریخ مرض معمولاً 7-14 روز (range 3-30 روز) میباشد مرض در تمام سنین دیده میشود، و هیچ سن مصوئ نمیباشد اما اطفال خوردتر از دو سال نسبت عدم چанс مواجه شدن به غذای منتن خارج از منزل کمتر معمول میباشد .

I. نزد اطفال سنین مکتب و adolescent: شروع مرض تدریجی بوده اعراض ابتدائی ان شامل تب، ناراحتی، بی اشتهایی درد عضلات، سردردی و درد های بطنی طی 2-3 روز بوجود میاید. و ممکن است اسهال در سیر مقدم مریضی نزد مریضان بمشاهده برسد. قبضیت، مؤخر تر متبارز میگردد دلبدی و استفراغ غیر معمول بوده و موجودیت ان در هفته دوم و سوم به اختلالات مرض دلالت میکند. سرفه و رعاف ممکن دیده شود کذا lethargy شدید نزد بعضی مریضان ممکن است موجود باشد. تب که بشکل پته زینه بلند میرود، unremittent (غیر رجعی) گردیده و طی یک هفته به  $40^{\circ}\text{C}$  میرسد. تب در هفته دوم مریضی بلند باقیمانده، خستگی، بی اشتهایی، سرفه و اعراض بطنی شدت کسب مینماید طفل مصاب واضحًا مریض بنظر رسیده patient (ill looks)، بی موازن و lethargic میباشد. هذیان و stupor و شعور غیر نورمال ممکن است بمشاهده برسد.

با معاینه فزیکی نزد مریضان ضخامه طحال و کبد، انتفاخ بطنی یا tenderness منتشر معمولاً موجود میباشد کذا برادی کاردی نسبی که با تب بلند نا مناسب همراه بوده دیده میشود. تقریباً نزد 50% مریضان مصاب محرقه اندفاعات ماکولر و یا maculo-papular که بنام rose spot یاد میگردد در روز های 7 - 10 مریضی بوجود امده که معمولاً پراگنده، احمراری و به اندازه 1-5mm قطر داشته و با فشار از بین میرونند از نظر تعداد تقریباً 15-10 عدد در قسمت سفلی صدر و بطن موجود بوده و 2-3 روز دوام مینماید و حین شفا یابی خفیفاً تغییر رنگ نصواری به سطح جلد بجا میگذارد. افت متذکره از سبب rose spot مثبت میباشد با اصواء در صدر Rale های منتشر و Rhonchi شنیده میشود. در صورتیکه اختلالات مرض بروز ننماید اعراض و علائم فزیکی در ظرف 4-2 هفته تدریجاً از بین میروند ولی ممکن است ناراحتی و حتی lethargy برای 1-

2 ماه دیگر دوام نماید. در صورت toxemia شدید احساس مختل شده مریض و به حالت stupor داخل میگردد نزف ممکن است در هفته دوم یا سوم مریضی بوقوع برسد که به exudative peritonitis منجر میگردد.

II. نزد شیر خواران و اطفال تا 5 سالگی: درین گروپ سن enteric fever نسبتاً نادر بوجود میاید ولی با انهم sepsis میتواند بوقوع برسد، مریضی بصورت تعجب اور ظاهرآ خفیف بوده که تشخیص مرض را مشکل ساخته و حتی بدون تشخیص باقی بماند. تب خفیف و ناراحتی ممکن است به غلط یک سندروم ویروسی را وانمود سازد در حالیکه نزد شیر خواران مصاب کلچر salmonella typhi مثبت میباشد. اسهال نزد اطفال خوردنر نسبت به gastroenteritis کاهلان بیشتر معمول بوده که معاینه کننده را به تشخیص رهنمائی میکند.

III. نزد نوزادان: enteric fever باعث سقط ولادت قبل از وقت و در اخیر حاملگی جنین را مصاب مینماید. نزد نوزادان مصاب مرض معمولاً در سه روز اول حیات با استفراغ، اسهال، انتفاخ بطئی آغاز مینماید درجه حرارت تا  $40.5^{\circ}\text{C}$  بلند میرود کبد ضخاموی، زردی و باختن وزن ممکن واضح بوقوع برسد.

### دریافت های لابرانتواری:

1-معاینه خون: کم خونی نورموکرومیک و نورموسایتیک اغلبً در چند هفته مریضی بوجود میاید که ناشی از ضیاع خون در مواد غاییه و انحطاط مخ عظم میباشد. تعداد WBC خون در ارتباط با تب و toxicity پائین میباشد اما میتواند بلندتر دریافت گردد. لوکوپینی معمولاً از  $2500/\text{mm}^3$  کمتر نمیباشد و اغلبً بعد از هفته اول و یا دوم بمشاهده میرسد. در صورت تشکل ابسی های تقيحی ممکن است لوکوسیتوز در حدود  $20000-25000/\text{mm}^3$  موجود باشد. هکذا در هفته اول لوکوسایتوزس و در هفته دوم لوکوپینی را تذکر میدهند. ترمومبوسایتوبینی همیشه با لمفوسایتوزس نسبی مترافق میباشد. کلچر خون در

هفته اول نیز بیشتر از 75% مريضان *S. typhi* را نشان ميدهند. Agglutination widal test در نواحی غير انديميك نزد اشخاص non immunized تايتر انتی جن (O) 1:160 يا بالاتر از ان برای تشخيص در هفته اول مريضی کمک ميکند و انتی جن Vi (1:5) يا بالاتر از ان در نواحی غير انديميك نزد ناقلين مzman وصفی ميباشد. هكذا باید تذکر داد که تايتر تشخيصه 1/80 يا بيشتر از ان برای (O) Ag بعد از روز دهم مريضی نشان duration ميدهد. تست widal از نظر زمان يا در هفته اول 42%، در هفته دوم 56%، در هفته سوم 76%، و در هفته چهارم 60% در مطالعات هندی مثبت ارزیابی گردیده است. تايتر انتی بادی ها تدریجا در سیر مريضی بلند ميرود صعود تايتر انتی بادی مقابل (O) Ag برای محرقه و شبه محرقه pathognomonic ميباشد. تزايد انتی بادی در مقابل انتی جن H مشعر نوع انتان مانند محرقه، شبه محرقه (A,B) بوده ويا اگر طفل در سابقه خود انتان TAB para typhoid fever را سپری کرده و يا توسيط واکسین immunized شده باشد انتی بادی مقابل انتی جن H بلند ميرود هكذا در non typhoid fever تايتر انتی بادی H سريعا بلند ميرود. ولی انتی بادی های مقابل انتی جن O بلند نميرود که بنام عکس العمل فراموش ناشدنی (anamnestic reaction) ياد ميگردد. عکس العمل های ايمونولوژيک (anamnestic reaction) بعد از هفته اول مريضی بوجود ميآيد. 2-معاينه ادرار: proteinuria موجود و کلچر ادرار در اخیر هفته اول و يا در هفته دوم و نزد ناقلين مثبت ميباشد.

3-معاینه مواد غاییه: موجودیت خون و WBC زیاد معمول بوده و کلچر آن در اخیر هفته دوم و بعضاً حتی در دورهٔ تفریخ مرض و بعضاً نزد ناقلین نیز مثبت می‌باشد.

**تشخیص:** با در نظر داشت اعراض و علایم کلینیکی، معاینات لابراتواری، کلچر خون (40-60% مثبت)، مخ عظم و عقدات لمفاوی مصاریقی صورت میگیرد.

**تشخیص تفریقی:** گاسترو انتریت، سندروم های ویروسی، Bronchitis و یا Sepsis، broncho pneumonia دیگر، انتانات ناشی از باکتری های پتوژن Subacute bacterial (لوکیمیا و لمفوما)، Malignancies، بروسیلوز، (IMN) Infectious mononucleosis، endocarditis (SBE) Typhus و Tularaemia، Leptospirosis تشخیص تفریقی شود.

### اختلالات

1. orodental: حفظ الصحه خراب جوف دهن parotitis
2. اختلالات تنفسی: pneumonia و bronchitis
3. قلبی: مایوکاردیت از اختلاط معمول مرض بشمار میرود.
4. اوعیه: ترومبوуз و phlebitis که نادرآ دیده میشود.
5. کبد و کیسه صفراء: fatty liver، هیپاتیت، ابسی کبدی، hepatitis (از اختلالات قابل ملاحظه ان بشمار میرود). در hepatocystitis (تصویر واضح نست های وظیفوی) مختلط میشود.
6. اختلالات سیستم معدی معائی
7. neurological: شامل فرط فشار داخل قحفی، ترومبووز اوعیه دماغی، transversmyelitis سایکوزس و
- aphasia، deafness، chorea، acute cerebellar ataxia میباشد.
8. skeletal: اوتیومالیت مزمن، septic arthritis و نکروز کشنده مخ عظم.
9. کلیوی: پیالونفریت و نفروتیک سندروم

10. متفرقه: ریزش موها، parotitis، orchitis، uveitis، lymphadenidis تقيقی، پانکریاتیت (سویه بلند امیلاز خون).

11. نکس مرض: بعد از 6-1 هفته معمولاً ممکن است بوقوع برسد. (15%) وقايه

I. اهتمامات عمومی در نواحی اندیمیک مرض: اب پاک و صحی اشامیدنی، sanitation درست، جهت کنترول و وقايه محرقه ضروری میباشد.

II. واکسیناسیون

-a - واکسین زنده ضعیف شده فمی 21a Ty با موثریت (67-82%) برای پنج سال.

-b - واکسین پولی سکرادیک کپسولر بالاتر از سن 2 سالگی تطبیق میگردد که به یک دوز عضلی و یک بوستر دوز هر دو سال بعد تطبیق میگردد که 70-80% مؤثر می باشد.

-c - conjugated vaccine Vi با موثریت 90% نزد اطفال کوچکتر تطبیق میگردد ولی خطر بروز مرض وجود دارد.

انذار: واقعات خفیف بعضا در مقابل تداوی تقویوی حتی بدون استعمال انتی بیوتیک خوب جواب میدهد و در واقعات تداوی ناشده وفیات 10% میباشد. ولی ممکن است تا حدود 15-5% واقعات که قبلاً توسط کلورام芬یکول Relaps نکس که توسط Amoxicilline تداوی شده باشد بوقوع برسد.

**تداوی** : اکثریت مصایبین در منزل تداوی میگردد (ذریعه انتی بیوتیک فمی)، اما اطفالیکه استفراغات دوامدار ، اسهال شدید ، انتفاخ بطنی داشته باشند ممکن است به تداوی داخل بستره و تطبیق ادویه Parenteral ضرورت پیدا کنند.

A- اهتمامات عمومی و تقویوی B- تداوی دوائی

1. اهتمامات عمومی و تقویوی:

A- مراقبت و نرسنگ خوب: شامل حفظ الصحه خوب orodental، شستن متواتر جوف دهن ذريعه محلول انتى سپتيك، بر قرار ساختن تعادل وظيفوي امعاء، و مثانه، جلوگيري از رکودت ادرار در مثانه، تدابير برای قبضيت (استفاده از پارافين، يا ملينات خفيف) تغيير وضعیت مریض بالای بستر جهت جلوگيري از زخم بستر کذا جلوگيري از ملوث شدن جلد توسط ادرار و مواد اطراحی ديگر، واستفاده از بالشت های رابری يا دشك های کف دار نرم مبياشد.

- رژيم غذائي: نباید پرهيز غذائي به مریضان توصيه نمود کذا اين هم ضروري نيسست که بالاي غذائي نرم ملايم بي مزه پا فشاري و يا اصرار ورزيم. بر علاوه رفع ضرورت نورمال روتين، بمنظور جبران ضرورت های ميتابوليک اضافي ناشی از تب، كالوری مکفى، ويتمين ها، مرکبات اهن، و پروتين ها توصيه شود.

- توازن اب و الکترولايت ها ثابت نگاه داشته شود. در toxemia شدید، عدم کفايه دوران محيطي (PCF)، کورتيکوستيروئيد برای چند روز توصيه شود. ادویه جات ضد تب بصورت درست تطبيق شود.

- تداوى اختلالات: در صورت موجوديت نزف، نقل الدم، و در صورت تثقب تدواى جراحى يا محافظه کارانه اجرا شود در واقعات ترومبوسيتوبيني و نقل الدم صفيحات دمويه تطبيق گردد.

B- تداوى دوائي: تجويز ادویه جات ضد ميكروبى و انتخاب ادویه مناسب ان controversial مبياشد در مقابل اکثر رژيم های ضد ميكروبى در 5-20% واقعات خطر عود مرض موجود مبياشد. با در نظر داشت نکات متنذكره از مرکبات ضد ميكروبى اتي الذكر در تداوى محرقه استفاده ميشود بر علاوه تداوى توسط انتى بيوتيك يك کورس کوتاه دكزاميتابازون (3mg/kg) مرتبه اول، و به تعقيب ان 1mg/kg هر شش ساعت بعد برای مدت 48h نزد مریضان مصاب شاک، stupor، کوما، توکسيمي شدید و مریضی طوييل المدى تطبيق شود.

## جدول نمبر (3) تداوی محرقه نزد اطفال

Alternative drugs

تب محرقه غير اختلط	انتي بيوريك	Mg/kg	مدت تداوى دوز	dose	day
خوب حساس					
Chloramphenicol amoxicilline	50-75 75-100	14-21 14	Oflox or cipro	15	5-7*
Multi drug resistant	Fluoroquinolone Or cefixime	15 15-20	5-7 7-14	.azithro cefixime	8-10 15-20
Quinolone† resistant	Azithromycine or ceftaxone	8-10 75	7 10-14	cefixime	20 7-14
<b>محرقه شدید</b>					
خوب حساس	Ampicilline or ceftriaxion	100 60-75	14 10-14	Oflox or cipro	15
Multi drug resistants	fluoroquinolone	15	10-14	Ceftriaxon or cefotaxime	60 80
Quinolone† resistant	Ceftriaxone	60-75	10-14	fluoroquinolone	20-30
† azithromycine , 3 <sup>rd</sup> generation cephalo sporine or high dose fluoroquinolone 10-14 days					14
* کورس تداوى سه روزه نیز کافی می باشد بخصوص در حالات اپیزدیک					

## فصل هفتم

### "Poliomyelitis" فلچ اطفال

**تعريف:** پولیو یک مریضی حاد انتانی میباشد که توسط Enterovirus ها بوجود آمده و در اکثر قسمت های جهان بشکل انديميک دیده میشود. از نظر سیر کلینيکی ازيک شکل غیر واضح تا به فلچ وسیع عضلات، عدم کفايه تنفسی و حتی مرگ ، متفاوت میباشد.

#### اپيديمولوزى

**عامل مرض:** ویروس positive stranded RNA بدون کپسول و دارای Enterovirus و جن Picorna viridae ارتباط دارد. و دارای سیرو تایپ های Type - 1-2 و 3 (antigenic) میباشد. بسیار زیاد معمول بوده و Type - II کمترین سبب Paralytic Poliomyelitis را تشکیل میدهد.

**طريق سرايت:** از طريق تماس مستقيم و یا توسط حشرات و مگس با ملوث ساختن مواد قابل هضم انتقال آن صورت میگيرد. سرايت آن از طريق آب (Water Born) نادرآ صورت میگيرد. از طريق فمى داخل جهاز هضمی و عضویت میگردد.

**موسم:** از نظر اقلیم مرض در ماه ها ی گرم سال بیشتر معمول میباشد.

**میزان:** انسانها يگانه منبع انتان بوده که در مناطق انديميک واقعات پولیو در سنین 5-14yr بخصوص <2yr> بيشتر دیده میشود، ولی در مناطق غير انديميک که حفظ الصحه در سطح بهتر قرار دارد واقعات مرض در سنین 5-14yr بيشتر

دیده شده است. ویروس پولیو در 95-90% واقعات بشكل Sub clinical ، تقریباً در 5% واقعات مریضی تب دار غیر وصفی و در 1-3 فیصد واقعات Aseptic Meningitis Paralytic Disease سیر مینماید در نواحی اندیمیک اکثراً اطفال بزرگ و کاهلان به نسبت سپری کردن انتان غیر واضح معافیت داشته میباشد. Adenoidectomy ، Tonsillectomy و کشیدن دندان ها. تمرينات فزیکی شaque و خستگی ، زرقيات داخل عضلي، هكذا توصيه کورتيزون ، فكتور هاي مساعد كننده مرض بشمار ميروند.

**Pathogenesis:** ویروس های پولیو حجرات میزان را ذريعه رسپتور های RNA جذب کننده متن میسازد. ویروس داخل حجره شده بدون پوش و ویروسی را آزاد مینماید به اين معنی که باعث تولید پروتين های مستول Replication RNA Vaccin strain میگردد نوع وحشی و ویروس از طریق جهاز هضمی داخل عضویت گردیده ابتدا بالای M.cells که در غشاء مخاطی امعای رقيقة فرش شده است غرض میگردد عقدات لمفاوی موضعی را متن و Viremia ابتدائی را طی 2-3 روز بار آورده بعداً در RES ، ذخایر CNS و عضلات اسکلیتی جاگزین میگردد شکل وحشی ویروس Brownfat CNS را مصاب میسازد میخانیکیت اساسی متن ساختن یا دخول ویروس به CNS تا حال شناخته نشده است. ولی نظر موجود است که از طریق Axone های عصبی و یا دموی به CNS میرسد.

**پتالوژی:** ویروس پولیو بصورت انتخابی بعضی نواحی سیستم عصبی مرکزی را ماؤف میسازد که بنا بر همین دلیل تظاهرات کلینیکی آن مربوط به ناحیه ماؤف میباشد. که عمده ترین نواحی عبارت از قرن قدامی نخاع، نوات ازواج قحفی و بطینی ، مراکز حیاتی بصله ، Vermis و نوات قشری مخیخ میباشد.

**تظاهرات کلینیکی ( Clinical Features ) :** دوره تفريح مرض 7-12 روز بوده و آن (5-35 روز) میباشد.

**Abortive Minor Illness -A**: ممکن است مريضى بشكـل Abortive (بدون

ظاهرات كلينيـكـى ) يا Inapparent (غير واضح) تظاهر نـمـاـيد.

**Abortive Poliomyelitis -a**: اين شـكـل مـرـض 1-4

روز دوام مـينـماـيد اعراض آـن شامل تـب ، سـر درـدـى ، گـلو درـدـى ، دـلبـدـى ، استـفـرـاغـ ، بـى اـشـتـهـاـيـى و درـدـهـاـيـى مـبـهـمـ بـطـنـى مـيـباـشـدـ. هـكـذا اـحـتـقـانـ خـفـيفـ گـلو نـيـز مـوـجـودـ مـيـباـشـدـ اـمـا ظـاهـرـ اـتـعـصـبـ مـوـجـودـ نـمـيـباـشـدـ. تشـخـصـ مـرـضـ با شـواـهـدـ اـپـيـديـمـولـوـزـيـكـ ، سـيـرـولـوـزـيـكـ ، و وـيـرـولـوـزـيـكـ مـمـكـنـ مـيـباـشـدـ.

**(Inapparent Polio) Asymptomatic Poliomyelitis -b**

اـينـ شـكـلـ مـرـضـ صـرـفـ باـ مـعـاـيـنـاتـ وـيـرـولـوـزـيـكـ تـشـخـصـ مـيـگـرـددـ. وـ 90-95% وـاقـعـاتـ رـاـ تـشـكـيلـ مـيـدهـدـ.

**Major Illness -B** : در اـينـ شـكـلـ مـرـضـ سـيـسـتـمـ عـصـبـىـ مـركـزـىـ

مـصـابـ گـرـدـيـدـهـ سـيـرـاتـيـ الذـكـرـ رـاـ تعـقـيـبـ مـيـنـماـيدـ.

**Aseptic Meningitis like Syndrome without Paralysis-a**

ممـكـنـ استـ شـروعـ مـريـضـيـ وـياـ چـندـ رـوزـ بـعـدـ اـزـ دـورـهـ خـفـاـ بهـ تعـقـيـبـ Minor Illness تـظـاهـرـ نـمـاـيدـ. دـلبـدـىـ ، استـفـرـاغـ وـ سـرـدرـدـىـ شـكـاـيـتـ عـمـدـهـ مـريـضـانـ رـاـ تـشـكـيلـ دـادـهـ درـدـ وـ Stiffness نـواـحـىـ ظـهـرـىـ وـ طـرفـ سـفـلـىـ مـوـجـودـ مـيـباـشـدـ هـكـذاـ شـخـىـ گـرـدـنـ مـعـمـوـلاـ مـوـجـودـ وـ درـ تـشـخـصـ مـرـضـ روـلـ دـارـدـ کـهـ توـسـطـ عـلـاـيمـ اـتـيـ الذـكـرـ اـرـزـيـابـيـ مـيـگـرـددـ.

**الف : Tripod Sign** : اـگـرـ اـزـ طـفـلـ خـواـهـشـ شـوـدـ کـهـ بـدـونـ کـمـکـ بـنـشـيـنـدـ ، اـزـ

يـكـ پـهـلـوـ بـهـ دـيـگـرـ دورـ خـورـدـهـ زـانـوـهـاـيـ خـوـدـ رـاـ قـبـصـ نـمـوـدـهـ ، وـ دـسـتـهـاـيـ خـوـدـ رـاـ درـ عـقـبـ گـذـاشـتـهـ وـسـعـىـ مـيـنـماـيدـ تـاـ بـنـشـيـنـدـ يـكـ حـالـتـ رـاـ اـخـتـيـارـ مـيـنـماـيدـ کـهـ گـوـيـاـ Tripod Position باـشـدـ.

**ب : Kiss the Knee Test** : اـزـ طـفـلـ خـواـهـشـ مـيـكـنـمـ تـاـ بـرـايـ بـوـسـيـدـنـ

زانـوـهـاـيـ خـوـدـ بـحـالـتـ بـسـطـ طـرفـ سـفـلـىـ اـقـدـامـ نـمـاـيدـ درـ صـورـتـ مـوـجـودـيـتـ پـوـليـوـ بـهـ

نسبت درد شخی عضلات شوکی طفل قادر به اجرای این عملیه نبوده و بسرعت زانوهای خود را قات می نماید.

**ج: Head drop Sign :** معاينه کننده دست های خویش را در عقب شانه های مریض قرار داده و جذع یا تنہ وی را بلند کرده در این صورت رأس مریض به نرمی به عقب میرود.

**د: Neck Rigidity :** شخی گردن نزد طفل طوری ارزیابی میگردد که رأس طفل را در کنار میز معاينه قرار میدهیم اگر شخی گردن ارادی باشد، دوامدار باقیمانده و در صورت شخی گردن غیر ارادی، از بین میروند لذا در صورت که طفل مصاب Poliomylitis باشد و بروی بطن در کنار میز قرار داده شود شخی گردن از بین میروند.

b - Paralytic Poliomyelitis : این شکل مرض غیر معمول اعراض و عالیم کلینیکی آن به ناحیه ماوفه ارتباط مستقیم دارد. 3-8 روز بعد از اعراض ابتدائی بروز مینماید.

**1 - شکل Spinal :** درد عضلات شوکی Hyperesthesia ، رعشه ، و تغیرات در عکسات عمیق و تری قبل از بروز فلج موجود میباشد. از نظر توضع فلح عضلات غیر متناظر ولی درجه فلح عضلات در نهایات متفاوت میباشد. ابتلای حجاب حاجز و عضلات بین الصلعی مشکلات تنفسی را به بار می آورد سیستم عصبی اوتونوم (خودکار) عموماً مصون باقیمانده اما احتباس گذری ادرار و قبضیت معمول میباشد.

**2 - شکل Bulbar and Bulbo Spinal :** 10% واقعات شکل فلنجی مرض را تشکیل میدهد حیات طفل را تهدید مینماید. از سبب فلح عصب ضعیفی (حنک نرم ، بلعوم و حبول صوتی ) وجود می آید صدای Vagus مريض طنین انفی داشته و خشن میگردد فعل تنفس و بلع بمشکل صورت میگيرد طفل مایعات نوشیده شده را از طریق انفی بازگشت نموده و افرازات در

بلغوم تجمع میکند هکذا طفل غذا را نیز بازگشت مینماید. افزایش که در بلعوم جمع شده بطرف ریتان انشاق شده که Atelectasis و Pneumonia را وجود می آورد.

- فلچ عضلات حجاب حاجز و عضلات بین الصلعی .
- ماوف شدن مراکز تنفسی در ناحیه بصله ( Medulla Oblongata ) و حدبه ( Pons )

- افزایش سبب ماوفیت سیستم تنفسی میگردد  
- هرگاه مراکز Vasomotor مصاب شوند تغیرات در نبض و فشار خون بمالحظه میرسد. نبض مریضان سریع ، ضعیف و خیطی میباشد مریض ناراحت مضطرب هذیانی شعور آن مختل و به کوما داخل میشود.

**3- Encephalitic Form :** طفل مصاب تخریش پذیر و هذیانی بوده رعشه ، اختلالات نزد مریضان موجود و توازن خود را از دست میدهدن.

**معاینات لاپراتواری و تشخیص مرض:** تشخیص مرض به اساس تظاهرات کلینیکی ، بخصوص فلچ غیر متناظر و نرم ( Flaccid ) صورت میگیرد. در صورت التهاب قیحی سحايا معاينه CSF اجرا میگردد که یک افزایش متوسط حجرات و صعود نا ثابت پروتئین را نشان میدهد ولی گلو کوز و کلوراید CSF نورمال میباشد. تعداد حجرات در CSF در صورت پولیو به  $300/\text{mm}^3$  بلند رفته که در روزهای اول PMN و لمفوسیت یا مونوسیت‌ها بیشتر مشاهده میشود. عامل مرضی 3-5 روز بعد از بروز Meningitis از CSF تحرید شده میتواند سویه پروتئین معمولاً در هفته های دوم و سوم مرض به (50-200) ملی گرام فیصد میرسد. کلچر مثبت و گاهی نتیجه کلچر CSF منفی و بعضاً ویروس از آن تحرید شده میتواند. باید گفت که برای تشخیص پولیو، شواهد اپیدیمولوژیکی، مشخصات سریری مرض، معاینات لاپراتواری مخصوصاً سیرولوژیک و ویرولوژیک حائز اهمیت اند.

## تشخیص تفریقی

Aseptic Meningitis - 1  
از اسباب مختلف از قبیل ویروس کله چرک ،Echoviruses ,Coxackie تشخیص تفریقی شود.

2- شکل فلنجی Poliomyelitis لازم است.

Sever , Infective Poly neuritis .Guillain Barr Syndrome  
Transvers ، Post Diphtheritic Paralysis، Hypokalemia  
Pseudo Paralysis ، Encephalitis ، Botulism ، Myelitis  
Hysteric Paralysis

اختلالات و بقایا: اختلالات در نتیجه تاثیرات حاد و دوامدار فلنج بوجود می آید  
تشوشت وظیفی تنفسی بلعومی ، مثانی و معایی بسیار زیاد و خیم میباشد. مرگ  
معمولآ از اثر اختلالات ناشی از تشوشت وظیفی تنفسی بوقوع میرسد.

**تداوی:** مرض تداوی با الخاصه (ضد ویروسی) ندارد. تداوی شامل اهتمامات  
ابتدايی عرضی و تقویوی میباشد.

**الف: استراحت بستر:** فعالیت فزیکی و ترضیفات خطر فلنج عضلات ضعیف  
شده را زیاد میسازد تنها یک Sedation خفیف جهت کاهش اضطراب مریض  
مساب فلنج Spinal توصیه شود از توصیه Sedative نزد مریضان مساب  
Bulbar یا تظاهرات انسفالیت خود داری شود. تطبیقات مرطوب بالای  
عضلات ماوف و مسکنات درد نیز توصیه میگردد.  
و به نهایات فلنج شده وضعیت مستریح داده شود.

**فیزیوتیراپی:** با ازبین رفتن درد و سپم عضلی فیزیوتیراپی توصیه میگردد.  
**Good Nursing:** مراقبت نرسنگ خوب جهت شفایابی ضرورت میباشد.  
تغذی باید بوضیعت بطنی پرستاری شود که راس آن به یکطرف و پاهای آن در  
آخر بستر بلند تر قرارداده شود. تا باشد Drainage افزایات بلعوم صورت

بگیرد . سکشن افزایشات بلعوم بصورت متناوب پاک شود . در صورت که مانور متذکر موثق واقع نگردید . Tracheostomy باید اجرا شود و در صورت موجودیت مشکلات تنفسی طرق تنفسی باز نگهداشته شود . اکسیجن تطبیق گردد و گاهی به تنفس مصنوعی ضرورت می‌افتد و در صورت اختیاب ادرار مثانه تخلیه شود . عدم کفایه تنفسی توسط Ventilator میخانیکی تنفس مصنوعی داده شود . از فیزیوتراپیست از نظر وظیفوی کمک برای احیای مجدد طفل در جامعه مطالبه شود . تقویه روانی و احساسات ، طفل را برای مطا بقت بهتر در حیات شان آماده شود .

**وقایه Prevention ) :** اطفال را بصورت انفرادی باید ذریعه واکسین پولیو محافظه نماییم . Immunization

**کنترول اپیدیمی :** تمام اشخاص حساس در جامعه باید با تطبیق واکسین فمی پولیو به یک دوزدیر یکزان کوتاه معاف ساخته شوند . Trivalent

**: Killed inactivated Polio Virus Vaccine ( IPV )-1**

واکسین به سه دوز به فاصله 4-8 هفته بشکل عضلی یا تحت الجلدی تطبیق گردیده و بosterdوز آن 2-3 سال بعد توصیه میشود . این واکسین از تکثر عامل مرضی در امعا جلوگیری میکند .

**-2 Oral Polio Vaccine ( OPV ) :** ویروس زنده ضعیف شده را

احتوا میکند به مقدار 2-3 قطره تا نیم سی سی از طریق فمی سه مرتبه به فاصله 6-4 هفته توصیه میشود . دوز بوستر آن در 5 سالگی تطبیق میشود . این

واکسین تا اندازه معافیت موضعی معانی را نیز تحریک میکند . اهتمامات

Sannitary گرفته شود ولی باید گفت که تطبیق واکسین طریقه موثر و ارزش اساسی دارد . در امریکا واکسیناسیون همه اطفال به چهار دوز ( در  $2m^{\circ}$  ،  $4m^{\circ}$  ،  $4m^{\circ}$  و  $6-6$  سالگی IPV تطبیق میگردد . اما بر عکس از OPV صرف

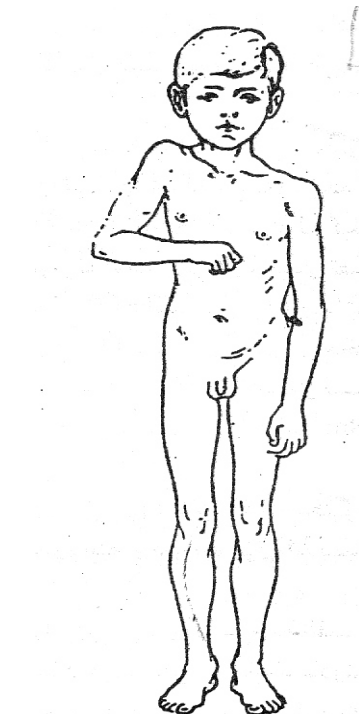
در واقعات اتی الذکر استفاده میشود .

**1**- در واکسیناسیون کتلوی که از شیوع مرض جلوگیری نماید.

**2**- به انتقال طفل واکسین ناشده به تطبیق IPV مخالفت نشان میدهدند

که این ها تنها 3-4 روز به تنها بی یا هر دو را بگیرد .

انذار: نظر به شکل و صفحهء مریضی و اندازه فلج صورت میگیرد که اغلبً تعین آن مشکل میباشد. نزد اطفال بزرگتر و نزد آن ها یکه مریضی بشکل حاد با تب بلند آغاز نموده باشد خراب است. فلج در 30% واقعات خفیف ، در 15% واقعات دوامدار و در 5-10% به مرگ می انجامد انذار مرض نزد کاهلان و زنان حامله نسبت به اطفال خراب میباشد.



د پولیو له کبله د بازو عضلات او فلح

## فصل هشتم

### "Cholera" کولرا

**تعريف:** کولرا مریضی حاد انتانی ممایعی میباشد که توسط Enterotoxin های سیروتایپ 'O<sub>1</sub>' Vibrio cholera وجود می‌آید. سیر کلینیکی آن از یک حالت غیر عرضی (Asymptomatic) تا شدید (Choleragravis) میگذرد. فرق میکند بخصوص شکل شدید مرض امترافق با اسهال آبغین وافر و بدفعتات زیاد میباشد که منجر به (Metabolic acidosis, Hypovolemia Hypokalemia, shock , Hypoglycemia, Seizures , coma و دیهای دریشن شدید طی 4-12 ساعت) بوجود آورده و در صورت عدم تداوی طی چند ساعت به مرگ می‌انجامد. شیوع کولرا بشکل Sporadic ، Pandemic و Endemic ، Epidemic میباشد.

**Vibrio cholera:Etiology** یک مایکرو اورگانیزم کوتاه، خفیفاً منحنی الشکل متحرک گرام منفی، چوبک مانند و دارای یک واحد Flagyl یک قطبی میباشد تقریباً هفتاد سیروتایپ آن شناخته شده که صرف (S-O<sub>1</sub>) آن سبب کولرا و متباقی سیروتایپ های آن سبب اسهال حاد میشوند دو بیو تایپ Cholera(O<sub>1</sub>) وجود دارد کلاسیک و El Tor که هر کدام آن ها به دو سیرو تایپ Ogava و Inaba تقسیم میشوند عامل مرض در هوای گرم، محلول نمکی یا مواد غذائی و هوای آزاد زنده گی کرده میتواند هکذا در ریشه نباتات نیز دریافت گردیده است

**اپیدیمولوژی:** کولرا در مناطق بنگال غربی، کلکته هندوستان و بنگلادیش بصورت اندیمیک شیوع دارد کولرای اندیمیک و اپیدیمیک اکثر با موسوم ارتباط

دارد ولی واقعات تالی نزد پرسونل طبی که تماس مسقیم با مریضان داشتند کم بوده و اشخاص بدون اعراض و یا با انتان خفیف، در انتقال مرض رول عمدۀ داشتند. اعضای فامیل که بتماس مریض داخل بستر میباشند معمولاً منتн میشوند.

**میزبان:** در نواحی اندیمیک نزد اطفال سنین (2-9) سالگی بیشتر دیده میشود. شیر خواران که با شیر مادر تغذی میشوند نادرأ به مریضی متذکره مصاب میشوند. با پیشرفت سن تایترانتی بادی های Vibriocidal از سبب مواجه شدن با Vibrio, O<sub>1</sub>، یا انتان Subclinical و یا غیر عرضی معمولاً بلند میرود که مبین تقلیل اندازه حملات نزد کاهلان میباشد.

**سرایت:** اورگانیزم ممکن است در دوره بین البینی اپیدیمی بشکل یک انتان Subclinic یا یک مریضی خفیف توسط اشخاص انتقال نماید، حیوانات در سیکل مریضی انسانی رول ندارند سرایت مستقیم آن از یک شخص به شخص دیگر نادر میباشد اما باید گفت که سرایت مرض Food born (از طریق غذای ملوث) و Water borm (از طریق آب ملوث) میباشد.

**فیزیوپاتالوژی (Physiopathology):** Vibrios در مقابل اسید بسیار حساس میباشند لذا معده یک مانعه و قایوی از رسیدن اورگانیزم ها به امعای رقیقه میباشد. کالونی Vibrios لازم است در امعا تشکل نماید تا باشد مریضی را بوجود بیاورد. Vibrio cholera بعد از دخول در جهاز هضمی. صورت ابتدائی در ناحیه jejunum امعای رقیقه در سطح غشای مخاطی التصاق نموده بعداً در تحت طبقه مخاطی جاگزین و به تکثر شروع مینماید  $10^7$ - $10^8$ /ml مایع معائی) و سپس Enterotoxin را آزاد مینماید کذا انزایم های پروتیوتیک مانند Mucinase را نیز تولید میکند. باند اتصالی-Enterotoxin Toxin ها با ریسپتور های (GM1 Ganglio Sides) غشای مخاطی اپتیل بتماس می اید در داخل حجرات Adenylate Cyclase را فعال ساخته و به تزايد cAMP منجر و در نتیجه جذب فعال سودیم و کلور را در

حجرات ذغابات کاهش و افزایش کلور را از حجرات Crypt تزايد میبخشد بالاخره ضياع خالص آب والكترولايت بداخل امعا بوجود می آيد اذيمای خفيف و به اندازه متوسط توسع او عليه شعريوي و لمفاتيك هاي نهايـت علوـي ذغـابـات نـيز بـوجـود مـيـ آـيد ضـيـاعـ ماـيـعـ اـسـهـالـيـ ايـزوـتوـنيـكـ وـ نـسـبـيـ بيـ كـارـبـوـنـاتـ وـ Kـ رـاـ دـارـاـ مـيـباـشـدـ موـادـ اـسـهـالـيـ اـطـفـالـ مـصـابـ كـولـرـاـ نـسـبـتـ بهـ اـسـهـالـ شـخـصـ كـاهـلـ بـيـشـتـرـ پـوـتـاسـيـمـ،ـ كـمـتـرـ سـوـدـيـمـ بـيـ كـارـبـوـنـاتـ وـ كـلـوـرـاـيـدـ رـاـ اـحـتـواـ مـيـكـنـدـ ضـيـاعـ بـيـ كـارـبـوـنـاتـ تـاـ بـرـوزـ اـسـيـدـوـزـ Systemicـ دـوـامـ مـيـنـمـاـيـدـ.ـ باـ وـجـودـ اـيـنـكـهـ فـعـالـيـتـ اـنـزـاـيـمـ دـاـيـ سـكـرـاـيـدـ اـنـتـاـ عـشـرـيـ بـشـمـولـ Lactaseـ مـتـضـرـرـ شـدـهـ مـيـباـشـدـ،ـ بـاـ آـنـهـمـ جـذـبـ گـلـوـ كـوـزـ مـعـمـوـلـاـ مـحـفـظـ مـيـباـشـدـ.ـ هـكـذاـ بـاـيـدـ تـذـكـرـ دـادـ كـهـ Orgـ زـنـدـ تـوـسـطـ acidـ نـورـمـالـ مـعـدـوـيـ كـشـتـهـ مـيـشـونـدـ بـنـأـ استـعـمـالـ Histamine- Proton receptor-blockers ، Antiacids pump باـعـثـ تـشـدـيـدـ وـ اـفـزـاـشـ اـنـتـانـ كـولـرـاـ وـ زـمـيـنـهـ مـسـاعـدـ بـهـ شـدـتـ مـرـيـضـيـ مـيـگـرـدـ.ـ اـزـ نـظـرـ پـتـوـجـنـيـزـisـ <10<sup>8</sup>ـ عـاـمـلـ مـرـضـيـ لـازـمـ اـسـتـ تـاـ مـرـيـضـيـ كـلـيـكـيـ رـاـ تـشـكـيلـ بـدـهـ زـيـرـاـ كـهـ درـ gestic acidityـ اـزـ بـيـنـ مـيـرـودـ.

**تظاهرات کلینیکی** 5 days- (6-18h)- بعد از یک دوره، (طور اوست-3-2 روز) حمله آنی و بدون درد اسهال محجم و آبگین بوجود می آید در واقعات بسیار شدید غایطه های متکرر و بدون درد که منظره آب برنج (آب صاف با پارچه های مخاطی قابل دید) و بوی ماهی را داشته اطراف میگردد. در واقعات کمتر شدید مواد غایطه زرد رنگ بوده، Cramp های بطنی محیط سروی در 50% واقعات بوقوع میرسد و Tenesmus موجود نمی باشد، در اشکال شدید استفراغ معمول بوده که بعد از آغاز اسهال بوجود می آید. تقریباً نزد 25% اطفال درجه حرارت مقدی در زمان بستر شدن یا در 24 ساعت اول بستر شدن خفیفاً بلند میباشد. (30-38°C). اسهال وافر سبب دیها یدریشن و Collaps دورانی (Cholera). در همچو واقعات شدید (delaycapillary refill) میگردد.

(Gravis)، فشار پائین یا اکثر غیر قابل دریافت، نبض غیر قابل جس، تنفس سریع و عمیق، و جریان تبول قطع میگردد (Anuria). چشمان و فانتنل عمیقاً فرو رفته بوده، جلد سرد، و مرطوب و Turgor جلدی از بین رفته و جلد انگشتان چین خورده (التوائی) میباشد. سیانوز و Cramp های عضلی درد ناک در نهایات، موجود میباشد. مریض ناراحت و بی نهایت تشنگ میباشد. Thick Speech، (تكلم سنگین) Lethargy و یک حالت خواب الود نزد مصابین معمولاً بمشاهده میرسد. اسهال ممکن است تا هفت روز دوام نماید دوام تظاهرات مربوط به جبران ضایعات و تداوی میباشد. علامه مقدم بهبودی مرض عبارت از ظهور دوباره Bile Pigment در مواد غایطه میباشد. که معمولاً به تعقیب توقف اسهال بسرعت بوجود می آید. واقعات خفیف کولرا نسبت به واقعات Cholera Gravis بیشتر معمول بوده قسمیکه در بالا تذکر داده شد معمولاً بشکل اسهال ساده که باو یا بدون دیهایدریشن خفیف میباشد نزد اطفال نسبت به کاهلان بیشتر بمشاهده میرسد.

**معاینات لابراتواری:** سویه Hb واضح بلند (20gr%) میباشد هکذا اسیدوز واضح، Hyponatremia، Hypochloremia موجود میباشد. اسیدوز ممکن است Isotonic Dehydration را هنوز بیشتر اختلاطی Thiosulfat Citrate Bile-salt (TCBS) بسازد، کلچر در وسط ذرعیه Sucrose agar در ظرف 16-18 ساعت تشخیص را تأیید مینماید و برای تشخیص تفریقی باکتریو لوژیک 48-36 ساعت ضروری میباشد. اما بعد از دورهٔ تفریخ کاللونی های زرد smooth v.cholera بعد از 18-24 ساعت خفیفاً بلند میرود.

**تشخیص:** تشخیص مقدم وقایع کولرا در محیط و اجرای تداوی هر چه ممکن زود تر اهمیت زیاد دارد، که بالای لوحه کلینیکی ابتدائی استوار میباشد، و تأیید آن توسط معاینات لابراتواری و دریافت های اپیدیمولوژیک و Surveillance

صورت میگیرد. و با النتیجه پوتیسیال ملوث شدن محیط کاهش می یابد با در نظر داشت شواهد اتی الذکر لازم است کولرا را در نظر داشته باشمن.

1- سن مریض  $>5\text{yr}$  و دیهایدریشن شدید به تعقیب اسهال حاد آبگین نزد شان تأسیس کرده باشد.

2- هر مریض که سن بالا تر از دو سال داشته، مصاب اسهال آبگین باشد و در ناحیه کولرا شیوع داشته باشد تشخیص کولرا در نظر باشد. تشخیص مقدم واقعات کولرا اجازه میدهد که تمام واقعات منتن فامیلی بتماس مریض را دریافت نمایم و اپیدیمولوژست را همکاری نمایم، که چطور کولرا شیوع و انتشار کرده تا باشد اهتمامات مشخص جهت کنترول مرض گرفته شود در واقعات اپیدیمیک، چون واقعات زیاد و کارگر صحی از نظر تعداد کم میباشد لازم است مریضان در یک مرکز صحی بشکل گروپیک معاینه و تداوی شوند که به این ترتیب از ملوث شدن محیط نیز کاسته میشود. تشخیص قطعی مریضی ذریعه تجرید  $\text{O}_1$  "V.Cholera" از مواد غایطه مریضان مصاب صورت میگیرد. معاینه  $\text{Mic}$  مواد غایطه (کمتر از 5 حجره پولی مورف نوکلیر در یک ساحه دید) نشان میدهد.

**اختلالات:** اختلالات ناشی از مرض نزد اطفال نسبت به کاهلان زیادتر معمول بوده و وخیم تر سیر مینماید ، نکروز توبول های کلیوی( منجر به عدم کفایه کلیه) ، نفرو پاتی، Hypokalemic Arrhythmia قلبی، و Paralytic ileus انتفاخ بطنی که ORT را غیر ممکن میسازد ، اذیمای ریوی ، تیتانی گذری. خواب الوده گی دوامدار، کوما، و اختلالات ممکن است قبل و یا بعد از تداوی بخصوص نزد اطفال خورد سال در اضافه تر از 10% واقعات بوقوع برسد که ممکن است از سبب Hypoglycemia واضح بوجود آید.

1- افزایش وفیات جنین نزد مادران حامله (در Trimester سوم).

2- باید تذکر داد که Seizure، Lethargy تغیرات شعوری، تب، Hypoglycemia نزد اطفال نسبت به کاهلان زیاد تر دیده میشود.

Norepinephrin نیز در نتیجه افزایش Hyperglycemia و glucagon (عکس العمل بمقابل Epinephrin ، Cortisol Hypovolemia بوقوع میرسد. تداوی (Treatment)

1- هدف عمدۀ تداوی مريضان مصاب کولرا عبارت از ارزیابی دیهایدریشن و جبران خسارات آب و الکترو لایت ها میباشد. محفوظترین، ارزان ترین، و ساده ترین طرق تداوی دیهایدریشن عبارت از استفاده از میتوود ساده ریهایدریشن فمی ذریعه محلول ORS میباشد (ساخت سازمان صحی جهان و Rice based ORS استفاده میشود. باید گفت که این طرق تداوی (ریهایدریشن فمی) و Case تغذی مناسب در اثنا و بعد از اسهال عناصر عمدۀ ستراتیژی Management تشکیل میدهد و هدف آن کاهش وفیات ناشی از اسهال و ضمیمه آن (سوء تغذی) میباشد. اگر چه Rice Base ORS را نسبت به ترجیح میدهند ولی تهیه آن از نظر لوژستیکی مشکلات را ایجاد مینماید. زیرا که آرد برنج 50gr/L در هفت دقیقه جوش داده شده و بعداً نمک در آن علاوه میشود و هر هشت ساعت بعد تازه تهیه میشود اعاده مایعات از طریق فمی تداوی انتخابی بوده ولی در واقعات که مريض Ileus داشته و یا در شاک باشد تطبیق مایعات وریدی ضروری و حائز اهمیت است استفراغ مانع تداوی ORT شده نمیتواند. گرچه موازنی عمومی به مريضان کولرا حتمی و ضروری است. اما نزد نوزادان که تنها مایعات توصیه شده را میگیرند از نظر Intake و Out Put مراقبت جدی ضروری میباشد. تغذی مريضان فوراً بعد از اعاده آب و الکترو لایت ها، از طریق فمی آغاز شود. باید تذکر داد که مريضان مصاب کولرا در یک وارد جداگانه تجرید، داخل بستر، و در صورت امکان حین دخول مريضان وزن و مقدار مواد غایطه اندازه شود. Out put کلیوی حد اقل برای 24 ساعت اندازه شود.

ریهایدریشن فمی زیادتر در مناطق اندیمیک مرض نتیجه خوب داده و با ارزش میباشد. مریضان مصاب Some No sign of Dehydration با توصیه محلول ORT به مقدار 75ml/kg/4h از طریق dehydration فمی تداوی مینمایم. در صورت که در مرتبه اول دیهایدریشن از بین نرود یکبار دیگر تکرار کرده میتوانیم استفراغ مانع ORT شده نمیتواند در صورت که استفراغ موجود باشد برای ده دقیقه انتظار کشیده و بعداً ORS توصیه شود و هر دو ساعت بعد مریض ارزیابی شود. شیر خواران که با شیر مادر تعذی میشوند توسط شیر مادر، تعذی شوند. نزد مریضان مصاب دیهایدریشن شدید و Hypovolemic Shock جبران ضایعات از طریق وریدی صورت میگیرد. که از محلول Normal Saline و یا Ringer's Lactate از طریق وریدی به مقدار 100ml/kg/6h قرار جدول اتی الذکر با در نظر داشت سن طفل و زمان تطبیق IV صورت میگیرد. باید تذکر داد که مریضان مصاب دیهایدریشن شدید بی نهایت خسته میباشد. (نوشیدن آنها مختل شده میباشد)، هکذا مریضان مصاب Stupor، کوما، و یا استفراغ غیر قابل کنترول داشته میباشند از طریق IV تداوی میشوند. و در جدول نمبر(2) توضیح گردیده است

عمر	در شروع 30ml/kg	بعداً 70ml/kg
شیرخواران کمتر از 12m°	یک * ساعت	5 ساعت
بزرگتر از 12m°	*نیم ساعت	2.5 ساعت

\* در صورت که نیفخ کمیری بسیار ضعیف و یا غیر قابل جس باشد یکمرتبه دیگر تکرار شود.

هرگاه مریض از شاک برآمد، در صورتیکه نوشیده بتواند هر چه ممکن زودتر ORS به مقدار 5ml/kg/h از طریق فمی ذریعه قاشق یا پیاله (نظر به عمر طفل) داده شود. در صورتیکه امکانات تطبیق IV موجود نباشد میتوانیم محلول ORS را به مقدار 120ml/kg/6h از طریق NGT تطبیق نماییم البته با در نظر داشت مقدار، زمان و سرعت تطبیق آن تا باشد از انتفاخ بطنی جلو گیری بعمل آید. تداوی با انتی بیوتیک باوجودیکه زمان مریضی را کوتاه، حجم اسهال را کم و اطراف Vibrio Cholera را زیاد میسازد در قدم دوم تداوی قرار دارد.

اما با توصیه مقدم انتی بیوتیک های فمی مانند Doxycycline (اعظمی 5mg/kg/single dose) 200mg در روز). Trimethoprim 10mg/kg) Cotrimoxazole و Trimethoprim 50mg/kg از قرار (SMX) به دو دوز کسری برای مدت سه روز، و در برخی از نشریه های دیگر به عین مقدار برای 2-5 روز توصیه مینمایند. واقعات مقاوم مقابله تتراسکلین راپور داده شده که در ینصورت Ciprofloxacin در صورت ضرورت استفاده شود از ادویه جات دیگر از قبیل Furazolidone، Erythromycine و Chloramphenicol ادویه جات و مرکبات ضد اسهال، ضد استفراغ، ضد سیزم، مقویات قلبی، ستیروید ها، ترانسفوزن خون و پلازما نباید استفاده نماییم.

-II- تغذی در اثنای و بعد از اسهال: (جذب مواد غذای در اثنا و بعد از اسهال) با ارزش است که مریض را در اثنا و بعد از اسهال ذریعه مواد غذائی غذای و حاوی کالوری بلند تغذی نماییم. و الی مدت دو هفته بیشتر از توقف اسهال خوب تغذی نماییم و باید گفت که هیچ یک اساس فیزیولوژیک برای استراحت امعا وجود ندارد. در حقیقت هر چه زود تر باید امعا بوظایف خود دوباره اغاز نماید و با دادن انواع مختلف مواد غذای توانایی جذب شان دوباره اعاده شوند. Tetracycline 50mg/kg/day 3di.d فمی برای سه روز ، Doxycycline 5mg/kg به یک دوز واحد ، ادویه انتخابی کولرا میباشد اما در سنین پائینتر از 9y استطباب دارد. در جریان اسهال تقریباً 60% مواد غذای اخذ شده بصورت دوامدار جذب میشود لذا طفل مصاب هر چه زود تر بعد از صفحه، ریهای دریشن تغذی شود.

**وقایه (Prevention)** : عالیترین طریقه وقایه کولرا (تهدید کننده حیات) نزد نوزادان عبارت از طولانی ساختن میعاد تغذی با شیر مادر میباشد (Prolong Breast feeding) . استفاده از اب اشامیدنی صحی و غذای مصنوعی، جابجا نمودن درست کثافتات در وقایه مرض ارزش خاص دارد. بعضاً تطبيق همچو

اهتمامات از نظر اقتصادی اجتماعی مشکل میباشد. هکذا Measles از نظر وقايه ارزش خاص دارد. واکسین که فعلاً در Immunization دسترس است از اورگانیزم های کشته شده تهیه گردیده و از طریق زرقی به دو دوز ابتدائی تطبیق شده و توسط دوز های بوستر هر شش ماه بعد تعقیب میگردد. تقریباً 50% واقعات واکسین بعد از تطبیق آن تا سه ماه مؤثر واقع شده است و واکسین که فعلاً در امریکا وجود دارد دوام تاثیر وقايوی شان 3-6 ماه میباشد. پیشرفت های جدید در قسمت تهیه بهتر و جدید واکسین کولرا جریان دارد. Chemoprophylaxis نزد اشخاص که بتماس مستقیم مریض هستندو نزد اعضای فامیل هر چه ممکن زود تر نزد شخص مشعر اغاز شود. تتراسکلین 500mg روزانه برای پنج روز و در برخی از نشریه های دیگر برای دو روز 3-4 سالگی) و 50mg برای اطفال کمتر از 3 ساله، درجه منتن ساختن تماس بین الفامیلی را کاهش داده و برای وقايه انتان کافی میباشد. برای سهولت کار از Doxycycline بمقدار 300mg برای کاهلان و 6mg/kg نزد اطفال کمتر از 15 ساله به یک دوز واحد نسبت به تتراسکلین ترجیح داده شده است نزد اطفال بهتر است به عوض تتراسکلین از Chemo Cotrimoxazole Prophylaxis کتلولی در جامعه توصیه نمیگردد.

تصویر :

- ارجحیت های ORS نسبت به تداوی داخل وریدی:  
 1- ORS در 95% اوقات Somedehydration مؤثر میباشد.  
 2- در تداوی دیدهایدريشن شدید در ابتدا تداوی وریدی و بعد ابه ORT ضرورت احساس میگردد.  
 3- ORT یک تداوی خوب، مناسب و دارای استعمال وسیع در تداوی اسهالات میباشد.  
 4- ORT نسبت به تداوی وریدی، بسیار کم مصرف بوده و به وسائل طبی تعقیم سامان الات طبی سوزن، تیوب و IV Fluids ضرورت ندارد.  
 5- علاوهًا والدین مریض را اجازه میدهد تا بصورت فعال در مراقبت طفل خود سهیم باشد. و هکذا به مادر فرucht میدهد تا در مورد مشکلات صحی دیگر خیر باشد.  
 6- در صورت تداوی IV تقدی طفل به تاخیر افتیده و همچنان از بین میروود در صورت تداوی وریدی موجود نیست.  
 7- در ORT خطر انتانات موضعی، عمومی ناشی از وسائل مورد استعمال چون تداوی وریدی موجود نمیباشد.  
 8- در سال 2002 (ترکیب ORS به مقدار کمترین گلوكوز و سودیم 5mmdL با اوسمولاریتی مجموعی 245mmd/L توسط WHO تعديل یافته که در تداوی کولرا بسیار مفید تمام شده است که در اسبق ORS اوسمولاریتی مجموعی (311) را تشکیل میدارد.  
 : ORT Failure  
 1- اکثر اوقات دیدهایدريشن متوسط و اسهال را میتوان ذرعه ORS تداوی نمود ولی بعضًا به ناکامی منجر میشود.  
 2- High Rate Purging: مریضان مصاب اسهال و دیدهایدريشن که مواد غایطه آبگین را از 15ml/kg/h بیشتر اطرح نمایند ORT غیر مؤثر میباشد.  
 3- دیدهایدريشن شدید: نزد مریضانیکه بیشتر از 10% وزن خود را از دست داده باشند ذرعه محلولات داخل وریدی تداوی میشوند، و ORT نتیجه نمیدهد زیرا که درین صورت ORS کمتر آهسته در امعا جذب میگردد ولی در اوقات که مریض نوشیده بتواند یا تاخیر در تطبیق IV ORS موجود باشد ORS از طریق فنی یا NGT (ناشی Stomatitis)  
 4- عدم توانایی نوشیدن یا دوباره رد کردن ORS توسط مریض: در حالات که مریض CNS ناشی از ادویه جات از سرخکان، ویروس Herpes و یا (Thrush خستگی زود رس) یا انحطاط CNS ناشی از ادویه جات (ضد استفراغ یا Anti Motility Drug داشته باشد ORT نتیجه نمیدهد و پاید از طریق NGT (به استثنای مریضان که انحطاط CNS دارند) ORS تطبیق شود. هکذا باید تذکر داد که اگر محلول ORS زیاد گرم و یا غلظت نمک آن زیاد باشد باعث استفراغ میگردد.  
 5- سو جذب گلوكوز: نزدیک عده مریضان مصاب اسهال سو جذب گلوكوز ممکن است بوجود آید که استعمال ORS در چنین مریضان ممکن است Watery Diarrhea را بصورت واضح تشید نماید و مقدار زیاد گلوكوز در مواد غایط اطرح میگردد و با قطع ORT در چنین حالات دفعات اسهال بسرعت کاهش می یابد.  
 6- انتفاخ بطن، ileus: در صورتیکه بطن انتفاخ شده برود لازم است ORS برمریضان آهسته و محاطانه تجویز شود که در صورت افزایش انتفاخ بطنی و تشکل (Ileus) (حالت که امعا فعالیت حرکی خود را از دست داده باشد و Bowel sound معدهم باشد) مایعات باید از طریق وریدی تطبیق شود لازم است یاد آور شویم که میتواند از Ileus همراه با خستگی، Hypokalemia و یا هردو بوجود آید. انسداد امعا یک پرابلم جراحی میباشد که میتواند از سبب ileus شده میتواند ولی نادرأ بمنشاءده میرسد.  
 تهییه و تجویز نادرست محلول ORS : در صورتیکه ORS بصورت نادرست (به غلظت یا رفاقت بیشتر) تهییه و یا بصورت نا مناسب (بمقدار کم یا بسرعت زیاد) تجویز گردید ORT بی نتیجه گردیده و باعث ایجاد استفراغ و یا تزاید Purging میشود، بناءً لازم است طرز تهییه و طرق استفاده از آن به مادران تفهم شود و با حتی برای چند ساعت داکتر مؤلف حین تجویز ORS از مریض مراقبت نماید.

## فصل نهم

### "Lockjaw, Tetanus"

#### ایتوپتو جینیزس

مرض توسط Clostridium Tetani که انتان گرام مثبت میباشد بوجود می آید باسیل تیتانوس چوبک مانند بوده حینکه به سپور تبدیل میشود تلوین نمیشود و بشکل چوبک دول دیده میشود سپور در مقابل حرارت وانتی سپتیک های مروج مقاوم می باشد و میتواند مدت طولانی زنده باقی بماند حیاتیت انتان زیادتر در خاک سرک ها، مواد فضله اسپ، گاو، گوسفند، سگ و پشک، خرس، موش، و مواد فضله مرغ ها بمالحظه رسیده است. در مناطق زراعتی یک تعداد زیاد انتنان توسط شخص کاهل ذخیره و مرض زیادتر نزد دهقانان دیده میشود. هکذا در Heroin منتزنیز سپور باسیل دیده شده است. مایکرو اورگانیزم متذکره یک Exotoxin بنام (Tetano spasmin) افراز نموده و نزد اشخاص غیر معاف و یا آنها یکه معافیت ناتام دارند سبب تیتانوس میشود. هکذا مرض از سبب ملوث شدن جروحات توسط خاک حاوی سپور میکرو اورگانیزم بوجود می آید که زیادتر در مواد فضله حیوانات موجود میباشد. انتان در ناحیه مأوفه نشو و نما کرده و توکسین آن توسط Axone بطرف سیستم عصبی مرکزی انتقال میکند و به Neuro Excitability Ganglioside های دماغ میرسد و به این ترتیب نخاع را زیاد میسازد (توسط نهی وظایف Synapse های نهی کننده) که در نتیجه آن سپز مشید عضلات بوجود می آید. این سپز ابتدا در عضلات Masseter و بعداً به عنق و سپس به تمام بدن انتشار میکند. در ایالات متحده

امریکا تقریباً اکثریت واقعات از طریق وخذه سوزن بوجود می‌آید و باید گفت که در اکثریت واقعات زخم بزرگ موجود نمی‌باشد. نزد اطفال نوزاد انتان از طریق جروحات سره داخل عضویت شده و باعث تیتانوس می‌گردد. سالانه در حدود 500000 نفر از سبب تیتانوس در دنیا فوت می‌کنند و به اساس احصایه سازمان صحي جهان در حدود ۱٪ مریضان از سبب تیتانوس در ممالک رو به انکشاف فوت مینمایند.

**Pathology:** در وتیره مرضی تخریبات پتالوژیک بوجود نیامده بلکه از اثر سپرم عضلات سبب، کسور اضلاع و خون ریزی داخل عضلات شده می‌تواند.

**معافیت (Immunity):** در صورتیکه مادر معافیت داشته باشد بشکل G<sub>1g</sub> از طریق پلاستتا به طفل عبور می‌کند که این نوع معافیت منفعل کم دوام نمی‌باشد. زیرا گلوبولین های مادری توسط infants میتابولایز می‌گردد. و باید گفت که ۰.۰۱ واحد انتی بادی مقابله توکسین تیتانوس کافی است تا میزان را محافظت نماید. تطبیق انتی توکسین نزد infant اطفال و کاهل تولید انتی بادی را تحریک می‌کند و شخص را در مقابل توکسین تیتانوس محافظت مینماید. این خاصیت محافظتی انتی توکسین توسط تطبیق بوستر دوز دوام دار شده می‌تواند شخص که مرض تیتانوس را سپری مینماید باید بصورت فعل واکسین شود زیرا توکسین قوی عامل مرضی تولید انتی بادیها را نزد میزان تحریک کرده می‌تواند.

**تظاهرات کلینیکی (Clinical Features):** دوره تفريح مرض ۵-۱۵ روز ولی کوتاه ترین مدت آن در حدود ۳-۱ روز و زيادترین آن دو هفته می‌باشد. اولین علامه آن عبارت از دردناحیه دخولی انتان می‌باشد. مرض بصورت خاموشانه آغاز نموده Hyper tonicity عضلات ارادی بصورت پیش رونده بوجود می‌آيد. بصورت عمومی باید گفت عضلات که بصورت مقدم مصاب می‌شوند عبارت اند از عضلات فک (Jaw) و عنق می‌باشد، يعني در ظرف ۴۸-۲۴ ساعت اول مرض نواحی متذکره به آفت مبتلا می‌شوند. بعداً آفت می‌تواند عضلات (Lock Jaw) Trismus تنہ و نهايات را مصاب سازد. تقلص عضلات فک

Jaw بوجود آمده پیشانی مریضان مصاب التوائی گردیده و پیچیده گی ، انحراف آبرو و زاویه فمی بمشاهده میرسد و وجه شکل بخصوص را میدهد که بنام Risus Sardonicus و یا Grimace ظهری) سپزм بوجود آمده و انحنا پیدا میکند که بطرف خارج متوجه بوده و بنام Opesthotoninus یاد میشود، و بطن مریضان مانند چوب سخت میگردد سپزم های Paroxysmal درد ناک چند ثانیه و یا چند دقیقه دوام مینماید. هکذا ممکن است سپزم ذریعه دیدن، گوش کردن یا تماس، و تکان دادن تنبه شود مثلاً در اثر روشنی شدید اواز آنی و بلند و تکان دادن مریض سپزم بوجود می آید، حملات در ابتدا به فاصله های زیاد تر تولید شده و بعداً این فاصله کوتاه شده میرود. بعد از حمله مریضی بهبودی مؤقتی (صفحه، بدون سپزم) حاصل ولی بعضًا بین دو حمله نیز مریض سپزم داشته میباشد. سپزم عضلات حنجره و عضلات تنفسی سبب تراکم افزایش در شزن و برانش ها گردیده و سبب منجر شود. استیلای عضلات مثانه سبب احتباس ادرار میگردد. ابتلای اعصاب سمپاتیک باعث فشار خون متحول میگردد. نزد مریضان Tachycardia، Hypercapnea تقبض اوعیه محیطی، Arrhythmia قلبی، فرط تعرق Catecholamine، تزايد اطراف Hypotension نیز بمالحظه رسیده است هکذا از سبب سپزم عضلات بعلوم Dysphagia نزد مریضان بوجود آمده میتواند.

### معاینات لابراتواری

1- معاینه CSF: مایع نخاع شوکی نزد مریضان نورمال بوده به استثنای

آن که صرف فشار آن کمی بلند میباشد.

1- معاینه خون: تعداد WBC نورمال یا خفیف بلند میباشد (لوکوسیتوز موجود میباشد) EEG و ECG موقتاً غیر نورمال میباشد سویه افزایی های عضلی بلند بوده معاینه مستقیم و کلچر مواد از ناحیه جرجه در تشخیص کمک

مینماید. ولی Clostridium Tetani بمشکل خواهد روئید و یا اینکه باسیل گرام مثبت چوبک دول مانند را تحرید خواهیم نمود بعضی اشکال تصادفی مرض طوری است که Cephalic Tetanus نظر به تیتانوس عمومی بصورت مقدم ظاهر نماید. درینشکل دوره، تفریخ یک تا دو روز میباشد. و به تعقیب جروحت منتن و یا Otitis media بوجود می اید که درینصورت انذار مریضی خراب میباشد این شکل تیتانوس اعصاب قحفی مختلفه از قبیل ازواج قحفی XII,X,IX,IV,III,VII مصاب مینماید. که میتواند بدون ظاهر شکل عمومی تیتانوس بروز نماید.

**Tetanus Neonatarum** : به روز های 10-3 اول حیات تیتانوس نوزادان بوجود می آید اعراض ابتدائی نزد آن ها شامل مشکلات در چوشیدن، گریه زیاد سپس بسرعت تشکل Lock- Jaw و Poor Sucking میباشد هکذا مشکلات در فعل بلع نیز بوجود می آید. Trismus بدرجه های مختلف دیده میشود. سپز میتواند در نتیجه یک تنبه و یا بدون تنبه تولید شود. عکسات عمیقه شدت کسب ینماید. Opisthotonus موجود نبوده و یا شدید بوده که راس طفل به کری پا در تماس میباشد. گریه مریض خفیف و ممکن بدون سر و صدا باشد. رنگ جلد مریض میتواند نورمال، Cyanotic و یا Pale باشد که ناشی از Hypoxia و یا شاک میباشد.

**Rhisus Sardonicus, Trismus: (Diagnosis)** و سپز عمومی نزد مریضان که شعور نورمال داشته باشند و سابقه جرحه و Trauma نزد شان موجود باشد به تشخیص مریضی کمک شایان مینماید با وجود اینکه در اکثریت واقعات عامل تحرید شده نمیتواند زیرا که به سهولت نمیرویند ولی با آنهم دریافت Clostridium Tetani از جرحه تشخیص را تکمیل مینماید. مریضان غیر معاف و یا قسمًاً معاف، با در نظر داشت دریافت های کلینیکی و تاریخچه Immunization به تشخیص مرض کمک میکند.

**تشخیص تفریقی:** عکس العمل مقابل مشتقات Phenothiazine ، Rabies ، Encephalitis ، Peritonsillar Abscess ، Tetani Posturing، Decerebrate Strychnin Poisoning و Bacterial Meningitis اختلالات (Complication)

۱- سپازم حنجره و عضلات تنفسی سبب تراکم افزایش در طرق تنفسی Asphyxic Spasm و Atelectasis و Pneumonia گردیده که به منجر میگردد. کذا زخم های بستر، کسور ستون فقرات ( از سبب سپازم شدید) شق زبان Sepsis، سوئ تقدیز از اختلالات مرض بشمار میروود که این همه با یک مهارت خاص قسماً وقایه شده میتوانند.

**انذار (Prognosis) :** تیتانوس تا هنوز هم منحیث یک مریضی خطرناک باقیمانده است. مصابیت ها و وفیات آن هنوز هم در دو دهه آخر و مریضان که بهبودی حاصل میکنند معیوب نمیباشند. در صورت که تداوی تقویوی و تهیویه درست صورت بگیرد فکتور های ذیل در انذار مریضی تغییرات را بوجود می آورند. عمر ، دوره تفریخ ، موجودیت تب، Extent of Involvement ساحه و سیع مأوفیت و Anti Toxin Therapy

**تداوی (Treatment)**

۱- **کنترول سپزم عضلی:** مریضان مصاب تیتانوس باید لزوماً در اطاق تاریک و آرام بستر شوند یعنی شرایط اطاق از نظر شنواری روشنی تماس و غیره بكلی ارام باشد و تنبهات مختلفه حتی الامکان تنقیص داده شود اساسات عمدۀ تداوی سپزم عضلی را ادویه جات تشکیل میدهد که تعداد و شدت حملات سپزم عضلی را حتی الامکان کاهش بدهد از جمله Diazepam ادویه با ارزش است که میتواند سپازم را کنترول کند و تاثیر انحطاطی بالای مراکز قشری تولید نمینماید و به مقدار ۰.۶-۱.۲mg/kg/day داخل وریدی به شش دوز کسری

توصیه میگردد اما نزد نوزادان به 2-3 دوز کسری توصیه میشود. و در برخی از نشریه ها بمقدار 25mg/kg/day حتی 8mg/kg/day نزد اطفال بزرگتر به دوز های کسری 2-3mg 2 سه ساعت بعد تذکر داده شده است. مقدار فوق نزد اطفال y-2-5 توصیه شود. باربیتوراتها، کلورپرومازین و پارالدیهاید نیز مفید میباشد.

**2- تداوی توسط Anti Toxine :** بعد از اینکه تسکین مکمل مریض صورت گرفت انتی توکسین تیتانوس نوع انسانی به مقدار 3000-6000 واحد داخل عضله تطبیق شود اگر به انتی توکسین نوع انسانی دسترسی نداشته باشیم انتی توکسین نوع Bovin پیدا خواهد شد اگر مقابل انتی توکسین اسپ حساسیت موجود نباشد میتوان داخل عضلی یا وریدی تجویز نماییم یعنی نصف مقدار آن عضلی و نصف دیگر آن را وریدی تطبیق مینماییم.

**Crystalline Penicilline: Anti Microbial Therapy -3**  
به مقدار یک میلیون هر شش ساعت بعد و یا پروکائین پنسیلین 1.5 میلیون هر 24 ساعت بعد داده شود. نزد کاهلان روزانه 2gr تتراسکلین کافی میباشد. بخصوص نزد مریضانیکه مقابل پنسلین حساسیت داشته باشند توصیه شود. پنسیلین بالای اشکال نباتی باسیل مؤثر میباشد و بالای باسیل های که در مرحله نشو و نما قرار دارند تاثیر کشنده دارد و به این ترتیب توکسین ها را تولید کرده نمیتواند ولی باید گفت که بالای توکسین های ازاد شده و توکسین های داخل باکتری تاثیر ندارد.

**4- تداوی جراحی:** وقتی که مریض آرام ساخته شد و انتی توکسین تطبیق گردید جرحة پاک شود پارچه های نکروتیک آن کشیده شود اما به Excision وسیع جراحی ضرورت احساس نمیگردد.

**5- تداوی تقویوی:** مراقبت طبی و نرسنگ خوب کاستن منبهات که سبب اختلال میگردد، عملیه ها مثل تطبیق Catheterization تطبیق IV و غیره زمان تطبیق شود که دوا های مسکن تاثیر اعظمی خود را وارد کرده باشد سعی بعمل آید تا از اختلالات مرض مانند Aspiration Pnumonia، انسداد

قسمت نهائی امعا توسط مواد غایطه سخت، احتباس ادرار و زخم بستر جلو گیری شود. توصیه کافی ادویه مسکن از کسور اضلاع جلوگیری مینماید تهویه تنفسی ضروری است که بعضاً تهویه از طریق Tracheostomy و یا Intubation اجرا میگردد.

Tracheostomy : تجویز مسکنات قوی، مشکلات بلع، سپازم حنجره و تجمع افزات، Aspiration و انسداد طرق تنفسی را به بار می اورد. در صورت مشکل باید Tracheostomy و یا Intubation اجرا شود. این اهتمامات سبب کاهش 10% وفیات گردیده است.

## اساسات وقاچی (Preventive Measures)

**Active Immunization**: کنترول اساسی مرض قبل از معروض شدن به مرض عبارت از معافیت فعال میباشد که اساس وقاچی را تشکیل داده و بعد از تطبیق سه دوز واکسین کسب میگردد تمام اطفال شیر خوار باید توسط واکسین Tetanus Toxoid که با واکسین دیفتری و سیاه سرفه یکجا میباشد Immunized شوند. دوز واکسین DTAP در  $6M^0, 4M^0, 2M^0$  استفاده و بوستر دوز آن در 4-6 سالگی یا در 10 سالگی تطبیق میگردد و ده سال بعد TD تطبیق میگردد که ترجیح داده شده است. کذا به توصیه WHO بمنظور جلوگیری از Neonatal Tetanus (TD, 6wks دوز دوم و دوز سوم  $6-12M^0$  بعد از دوز دوم تطبیق میشود در اشخاص غیر معاف در هفت سالگی یا بعد تر از آن به سه دوز به فاصله 4-6 دوز دوم و دوز سوم  $6-12M^0$  بعد از دوز دوم تطبیق میشود در صورت موجودیت جرحة تطبیق یک دوز بوستر ضروری میباشد. در صورتیکه از دوز آخری ده سال سپری گردیده باشد زرق بوستر کفایت میکند. در صورتیکه زخم بسیار خراشیده گی وسیع (Crush) داشته و یا بسیار ملوث و منتن باشد مثلاً در کسور متعدد قحف Tetanus Human Immunoglobulin (TIG) به اندازه 250 واحد از طریق IM داده میشود. بعداً در پهلوی آن واکسین نیز تطبیق شود. این عملیه فوق مریضی وخیم را که دوره تغیریخ آن

کوتاه باشد جلوگیری کرده میتواند . مریضانیکه تیتانوس را سپری مینمایند معافیت ندارند باید بصورت فعال واکسین شوند که از Toxoid تیتانوس تهیه شده باشد تطبیق میگردد.

**Passive Immunization:** شخص که واکسین نشده باشد باید در صورت که جرمه نزدش موجود باشد ایمونو گلوبولین انسانی برایشان تطبیق شود. که به مقدار 250 یونت داخل عضله تطبیق میگردد، در جروحات شدید 500 واحد ضروری میباشد.

مراقبت از زخم: زخم پاک شسته و پانسمان شود. اجسام اجنبی و پارچه های نکروتیک نسج تطهیر شود. در صورت که استطباب داشته باشد ناحیه Immunization شود Debride فعال مطابق رهنمائی سازمان صحی جهان و UNICEF تطبیق شود.

## فصل دهم

### "Viral Hepatitis" کبد ویروسی التهاب

**تعريف و عموميات :** عبارت از التهاب حاد ویروسی کبد میباشد که توسط شش نوع ویروس های (A,B,C,D,E,G) Hepatotropic بوجود می آید از جمله ویروس های سببی Hepatitis صرف سه نوع بخصوص آن را بصورت مفصل مطالعه مینماییم.

#### Hepatitis A

(Infectious Hepatitis, Epidemic Jaundice, Cattarrhal Jaundice)

پرابلم عمدۀ صحّت عامّه سراسر جهان را تشکیل میدهد

**اپیدیمولوژی:** Hepatitis A Virus (HAV) قبل از سال 1960 کشف و RNA-Virus بوده که قطر داشته، و مربوط فامیل Picorna Virus میباشد. عمدتاً از مواد غایطه شخص مصاب تجرید گردیده است. در حرارت  $56^{\circ}\text{C}$  برای 30 دقیقه زنده مانده ولی در حرارت  $98^{\circ}\text{C}$  در ظرف یک دقیقه از بین میرود، در حرارت  $(-18^{\circ}\text{C})$ - $(-70^{\circ}\text{C})$  فعالیت مرضی آن برای چندین سال محفوظ میباشد. در مقابل نور و کلورین مقاوم بوده بخصوص در آب آشامیدنی نظر به دیگر باکتری های موجود در آب مقابل کلورین مقاوم میباشد. در ممالک روبه انکشاف شیوع مرض تقریباً 100% نزد اطفال کمتر از پنج سال مشاهده رسیده است. 30% کاهلان شواهد انتان HAV را که بیشتر سیر عرضی داشته اما نزد اطفال سنین کمتر از پنج سالگی بشکل غیر عرضی یا خفیف، و یا با تظاهرات غیر وصفی سیر مینماید. در ممالک

پیشرفتہ اکثریت اطفال در سنین 10 سالگی و 20 سالگی تنها 20% به HAV مصاب میباشند. دخول عامل مرضی از طریق فمی و زرقی صورت گرفته و سبب Hepatitis میگردد. دوره تفیریخ مرض 15-45 روز و طور اوسط 30 روز میباشد. سرایت انتان تقریبا همیشه از شخص منتن به شخص دیگر صورت میگیرد. و انتشار آن در محیط Fecal Oral میباشد. سرایت تحت الجلدی آن نادر بوده سرایت آن از مادر به طفل نوزاد حین تولد توضیح نگردیده است. کذا سرایت HAV از طریق ادرار، لعاب دهن، و مایع منوی (Semen) تا کنون (Food Born) توضیح نگردیده است. منابع عمدۀ شیوع مرض را مواد غذایی (Food Born) و آب آشامیدنی (Water Born) تشکیل میدهد. در عده از نشریه ها توضیح مینمایند که توسط مقابله های جنسی نیز انتقال آن صورت میگیرد.

پتانلوژی: تمام حجرات کبدی ماوف گردیده بخصوص در نواحی centrilobular حجرات به نکروز معروض گردیده و افزایش سیلوولاریتی بیشتر در portalzone بمشاهده میرسد. با وجود اینکه ساختمان های فصی سالم باقی میماند ولی استحاله و نکروز حجرات پرانشیمائی در ابتدا بوجود میاید. تغیرات شحمی نادر و عکس العمل های التهابی حجرات مونونوکلیر سبب توسع طرق بابی میگردد تنقب قنات صفراؤی معمولاً دیده میشود ولی تخریب ان بمالحظه نرسیده است. هیپرپلازی منتشر حجرات kupffer در امتداد sinusoid ها متافق با ارتشاح پولی مورف نوکلیر لوکوسیت و ایزوونوفیل موجود میباشد. در شکل fulminant hepatitis به استثنای حجاب نسج منظم تمام حجرات پرانشیمائی تخریب میگردد. حجرات کبدی ماوف ناشی از HAV طی سه ماه از نظر مورفولوژی دوباره نورمال میگردد. مخ عظم بدرجه متوسط هایپوپلاستیک و کم خونی اپلاستیک نیز راپور داده شده است.

پتوجنیزس: یرقان بدو دلیل عمدۀ (بندش طرق صفراؤی داخل کبدی و افات حجرات پرانشیمائی) بوجود میاید که از همین سبب بلیروین مستقیم و غیر مستقیم هر دو بلند میروند. در صورت بندش قنات های داخل کبدی مواد غایطه

در ابتدا سفید رنگ بوده بعداً دوباره صفرا به اثنا عشر جریان پیدا میکند و بصورت نورمال در خون جذب میگردد. حجرات کبدی نمیتواند ان را اخراج نماید. لذا مقدار ان در خون بلند رفته و در ادرار اطراف میگردد. یعنی urobilinogene در خون بلند رفته و در ادرار میگذرد. بناء در نتیجه بندش قنات صفرایی داخل کبدی سویه انزایم های alkaline phosphatase و 5-nucleotidase در خون بلند میرود. تشوهات gamma-glutamyl transpeptidase وظیفی با تعین سویه transaminase های سیروم از قبیل (serum glutamic pyruvic transaminase) SGPT (serum glutamic oxal acetic transaminase) SGOT حجری ارزیابی میگردد باید گفت که SGPT در ارزیابی افات حجرات کبدی ارزش بیشتر دارد. در fulminant hepatitis به نسبت تخریب تمام حجرات کبدی سویه انزایم های کبدی تناقض نمینماید.

**تظاهرات کلینیکی:** مرض معمولاً بصورت فوق الحاد اغاز و با تظاهرات سیستمیک از قبیل تب، خستگی، دلبدی، استفراغ، بی اشتھائی و دردهای بطنی و سر دردی مترافق میباشد. اعراض متذکره ممکن است خفیف باشد که اکثراً نزد اطفال شیر خوار، و سنین قبل از مکتب، از توجه دور باقی میماند. نزد اطفال اکثر اسهال ولی نزد کاهلان قبضیت بوجود میاید بعضاً یرقان نزد اطفال ممکن است واضح نباشد. و تنها توسط معاینات لاپراتواری ممکن است تشخیص شود. کذا باید گفت که یرقان 5-10 روز بعد از اعراض مخبری غیر وصفی بوجود میاید. حین بروز یرقان، ادرار تاریک گردیده و به تعقیب ان معمولاً اعراض systemic بوجود میاید. بر خلاف اطفال، اکثر انتانات HAV نزد کاهلان شدید و Symptomatic میباشد. که اعراض و علایم ان شامل درد RUQ، تاریک شدن رنگ ادرار و یرقان میباشد. که کمتر از یک ماه دوام میکند و اشتھائی مریض، تحمل تمرينات و احساس بهبودی بصورت تدریجی اعاده

میگردد. تقریباً تمام مصایبین HAV بصورت تام شفا یاب میشوند ولی سیر نکس کننده برای چندین ماه ممکن است بوقوع برسد. ولی نادرًا بوقوع میرسد. حین بروز یرقان رنگ مواد غایطه Clay colour (خاکی رنگ) میباشد. کبد دردناک حساس و یرقان وصفی موجود و ضخامه طحال بدرجات متفاوت موجود میباشد. بهر حال جهت سهولت کار تظاهرات کلینیکی را به دو مرحله تقسیم نموده ایم.

**Pre-Icteric Phase -I**: اغلبًا نزد مریضان تب موجود نمیباشد ولی نزد اطفال دیده میشود اما نزد کلان سالان و Adolescent تب ممکن است برای (5) روز دوام نماید. درجه حرارت بدن میتواند از 37.8C تا 40C بلند برود. و عموماً با سردردی ، خستگی ، بی استهائی ، تهوع ، استفراغ دردهای بطنی مترافق میباشد. کبد ضخاموی و دردناک بوده ، ضخامه طحال و عقدات لمفاوی نزد بعضی مریضان موجود میباشد.

**Icteric Phase -II**: با از بین رفتن تب و تاریک شدن رنگ ادرار (Biliuria) معمولاً صفحه، یرقانی اغازو یرقان بوجود می آید. نزد اطفال جوان تر با ظهور یرقان ، اعراض مریضی از بین میروود از جانب دیگر نزد کاهلان و اطفال بزرگتر صفحه، یرقانی ، ممکن است با تشديد بعضی از اعراض اساسی یا ابتدائی از قبیل بی استهائی ، تهوع ، استفراغ ، دردهای بطنی مترافق باشد. مواد غایطه ، Clay Colour بوده ولی یک علامه کم دوام میباشد این صفحه، از چندین روز تا یکماه و طور اوسط (8-11) روز نزد اطفال دوام میکند. اعراض مخبروی مرض حین بروز یرقان از بین میروود دوره، تقاهت سریع میباشد Hepatitis Nزد اطفال کمتر از سه ساله و شیر خواران Unicteric میباشد. باید تذکر داد که باختن وزن نزد کاهلان نسبت اطفال بیشتر میباشد.

**دریافت های لابراتواری و تشخیص مرض: تشخیص انتنان HAV نزد اشخاصیکه تاریخچه تماس با اعضای فامیل رفقای همبازی ، همصنفی ، و**

پرسونل مکتب مصاب به مرض موجود باشد و یا تماس با اعضای فامیل که به ناحیه اندیمیک مرض سفر کرده باشد لازم است در نظر باشد. بصورت عمومی تشخیص مرض با در نظر داشت تاریخچه اپیدیمولوژیک عالیم کلینیکی و دریافت های لاپراتواری و تست های سیرولوژیک وضع میگردد و به اجرای بیوپسی کبد نادرآ ضرورت احساس میگردد. سویه بیلرویین مزدوج و غیر مزدوج (Hyperbilirubinemia) حتی در عدم موجودیت یرقان بلند دریافت میگردد و ممکن است تا یک ماه دوام نماید که نزد اطفال زود گذر و نزد کاهلان دوامدار باقی میماند. سویه Transaminase ها در HAV به Peak خود میرسد (1000 Unit)، و نسبت به HBV بسرعت پائین می آید. سیروم پروتین عموماً نورمال ولی یک افزایش در سویه Gama Globuline ( $>2.5\text{gr\%}$ ) موجود میباشد که به وخامت انذار مریضی دلالت میکند. Hypo Prothrombin و Hypoglycemia albuminemia Time نیز از دریافت های بشمار میرود که به انذار خراب مریضی دلالت میکند و سبب Hospitalization Urobilinogen را تشکیل میدهد. کذا سویه Lymphocyte Atypical و Lymphcytosis میباشد نیز بلند میباشد. در معاینات روتین خون تعداد لوکوسیت ها نورمال یا پائین میباشد Sedrate نیز بلند میرود. افزایش سویه Gamma Glutamyl Transpeptidase ، Alkaline Phosphatase (نورمال حیل سروی 5-Nucleotidase 193iu/L) و به امراض انسدادی صفراء دلالت میکند. ولی در تشخیص تفریقی سببی کمک نمیکند. تشخیص قطعی مرض توسط اجرای تست های سیرولوژیک صورت میگیرد. افزایش Anti-HAV-IgM مبین مریضی حاد بوده که سویه آن در سیروم مريضان هفته 6-8 حتی 12-13 بلند باقی میماند، اما IgG بعد از شفایابی Percutaneus liver Biopsy بصورت محتاطانه اجر شود و معاینات از قبیل Par-Prothrombo Bleeding time صفحات دمویه،

Plastin Time اجرا گردد. موجودیت حبن به اجرای بیوپسی مشکلات را به بار خواهد آورد.

### تشخیص تفریقی

I- قبل از بروز یرقان:- Infectious Mono Nucleosis, Acute Influenzae – Gastro Enteritis, Appendicitis مناطق جهان با ملاریا یا Sand Fly Fever و Dengue Fever تشخیص تفریقی شود. تشخیص این امراض با تحری عوامل سببی بخصوص، سیرو تست های سیرولوژیک آن صورت میگرد.

### II- بعد از بروز یرقان

لازم است هیبتیت حاد ویروسی را با امراض اتی الذکر تشخیص تفریقی نمایم.

1- یرقان فزیولوژیک نوزادان

2- یرقان هیمو لایتیک طفل نوزاد

Hemolytic Uremic Syndrome -3

Reyes Syndrome -4

Leptospirosis -5 درملاریا ، بروسیلوز ، و

Wilsons Disease ، Gall Stone ، Cirrhosis -6

Chronic Hemolytic Process ،

Acute Cholangitis, Yellow Fever -7

Extra Hepatic Obstructive Jaundice -8

Hepato Cellular Jaundice -9

Drug Associated Jaundice-10

### اختلالات

### Fulminant Hepatitis

2- تشوهات وظیفوی Synthetic کبدی که درنتیجه آن P.T طویل میگردد و اغلباً با نزف مترافق میباشد .

3- کاهش الومین سیروم سبب حبن ( ascites ) و اذیماً میگردد.

**4** - تزاید تدریجی امونیا که تشوشات حسی دماغی را بار میاوردو از حالت خواب آلوده گی تا به کومای عمیق پیشرفت کرده میتواند.

**5** - مرگ در مرحله نهایی از باعث پیشرفت تغیرات فوق الذکر در طول یک هفته ویا قبل از آن بوقوع میرسد.

## Chronic Active Hepatitis -6

### A plastic Anemia -7

**وقایه Prevention** : معافیت فعال - منفعل با تطبيق ایمونو گلوبولین استندرد بمقدار  $0.02-0.04 \text{m}1/\text{kg}$  داخل عضله نزد اشخاص حساس که بتmas مريض هستند تأمين ميگردد . در  $80-90\%$  واقعات از وقوع مريضي نزد اشخاص که ایمونو گلوبولین نزد شان در ظرف 1-2 هفته اول تماس تطبيق شده باشد جلوگيری بعمل می آيد . افراديکه به نواحی انديميك مرض سفر مينمايند لازم است  $0.02-0.09 \text{m}1/\text{kg}$  ایمونو گلوبولین ، و يا واكسين جديد HAV را بشكل وقايوی اخذ نمايند و آن هم مربوط به زمان اقامت آن مبياشد . واكسين HAV فعلاً به دسترس بوده و نزد افراديکه به خطرات بزرگ اپيديمي مرض مواجه اند و يا به نواحی انديميك سفر مينمايند تطبيق ميگردد . واكسين HAV در دوسالگی با بعد از آن به دو دوز عضلی تطبيق ميگردد دوز دوم  $6-12 \text{M}^0$  بعد از دوز اول تطبيق ميگردد که بعد از تطبيق روز اول Seroconversion در  $90\%$  واقعات و  $100\%$  بعد از دوز دوم بوجود اول طرز تطبيق Vaccination در جدول نمبر (5) توضيح گردیده می آيد . طرز تطبيق Vaccination عبارتند از: همه اشخاص که درناحیه است . ديگر کانديدان واكسين HAV عبارتند از: همه اشخاص که درناحیه انديميك انتان سفر مينمايند و يا مشغول کار باشند هكذا .

**1** - طفل که عمر کمتر یا زیادتر از دوسال داشته و درناحیه انديميك زندگی

ميکند مانند امريكا و Alaska

۲- مریضی مزمن کبدی داشته باشد.

Homo or Bisexual Mean .3

۴. استفاده از ادویه جات و زرقيات

۵. اشخاص موافق به خطر ، Immunoglobulin مطابق جدول نمبر پنج تطبیق میگردد، IV Ig به مقدار کافی تاثیر و زمان جلوگیری مطابق (زمان وقايه) بسیار مفید میباشد. هكذا IV Ig نزد اشخاصیکه به نواحی اندیمیک سفر مینمایند ضروری میباشد در اشخاص به تماس و فamilی های مصابین HAV ، نوزاد که از مادر مصاب HAV متولد گردیده باشد ، پرسونل مرکز صحی و کارکنان مراقبت صحی اطفال و اعضای خانواده که به تماس مریض باشند ، در صورت شیوع مرض در مکاتب ، و موسسات IG تطبیق میگردد.

**Treatment** : تداوی بالخاشه وجود ندارد از استعمال Sedative ها، و Corticosteroides اجتناب شود. در شروع مریضی ترجیحاً رژیم غذایی ملایم داده شود. در مرحله یرقان با توصیه مواد غذائی حاوی مقدار کم شحم، اعراض معدی معای کاهش می یابد ولی بالای انذار مرض تاثیر ندارد. حفظ الصحه فردی محیطی مراعت شود. جهت جلوگیری از انسفالوپاتی ناشی از امونیا، Neomycin و Lactulose توصیه و اخذ پروتئین کم شود.

**انذار Prognosis** : ۹۵٪ اطفال مصاب بدون بجا گذاشتن بقایا شفایاب میگردد ولی در واقعات نادر از باعث Fulminant Hepatitis ممکن است در پنج روز اول مریض فوت نماید و یا برای ۱-۲ ماه زنده باقی بماند. در صورت بروز اعراض و عالیم Hepatic Coma انذار مرض خوبتر گردیده و به موجودیت حبن و یرقان ارتباط مستقیم دارد.

### Dane Particle) Hepatitis B

**اپیدیمولوژی** : دوره تفريخ مرض ( ۱۸۰- ۵۰ روز ) و در برخی از نشریه ها ۱۵ الی ۳۵ روز تذکر داده شده است. عامل مرض Hepatitis B

24 nm Dane Virus (HBV) بوده که متشکل از DNA و بنام HBV نیز یاد میشود. HBV متشکل از یک (28 nm particle) Core که در داخل هسته حجرات منتن کبدی و یک پوش ضخیم خارجی HBs Surface antigen (Surface Antigen) میباشد. آن بنام Anti HBs یاد میگردد. انتی جن Core (مرکزی) آن بنام HBC-Ag و انتی بادی آن بنام Anti HBC یاد میگردد. HBe Ag که یک شکل ناقص HBC بوده عکس العمل HBe Ag فعال ویروس را در سیروم مریضان منتن نشان میدهد، و موجودیت HAV از طریق وسایل رزقیات فوق العاده ساری بوده و بر خلاف HBC، از طریق فمی سرایت نمیکند، کذا از مادر ناقل در دوره Perinatal، از محصولات خون سوزن، سرینج، سوزن خالکوبی جلدی و مستقیماً از طریق مقایرت های جنسی سرایت میکند انتی جن های ویروس در شیر مادر، ادرار یا لعاب دهن موجود میباشد، هکذا باید تذکر داد که سرایت انتان از طریق خون (Donor HBs Ag) صورت میگیرد. پرسونل طبی و پارامیدیکل اکثراً با گرفتن مواد منتن و وخذه های تصادفی ، انتان میگیرند. مریضان و پرسونل که در Renaldialysis مراقبت جدی، وارد Oncology لابراتورا های مختلف معاینات خون و انساج منتن سروکار دارند معرض خطر بزرگ قرار دارند. انتی جن مرضی زیادتر نزد اشخاص که در نواحی پرازدحام و حفظ الصحه خراب زنده گی میکنند موجود میباشد ، اندازه ناقلين HBs AG از 0.1 فیصد تا بیشتر از 10 فیصد متفاوت بوده که مربوط به موقعیت جغرافیایی، سن و جنس میباشد. HBs Ag در روز های اخیر دوره تفريح در خون قابل در یافت بوده، هکذا برای مدت نامعلوم بعد از آغاز یرقان قابل دریافت میباشد. کذا قدرت منتن ساختن آن به موجودیت HBe Ag و HBV در دوره تایتر بلند HBs Ag ارتباط دارد. طورمثال، سرایت انتان HBV در دوره

HBs Ag (+) به طفل بیشتر نسبت به اطفال که از Perinatal مادران HBe Ag (+) به دنیا می‌آیند می‌باشد. از جانب دیگر مادران HBs (+) Ag (+) HBc انتان را کمتر انتقال میدهد.

**تظاهرات کلینیکی (Clinical Features)** : اعراض غیر وصفی بوده و شامل تب خفیف (ممکن موجود نباشد) و تشوشات خفیف معده معاوی می‌باشد. یرقان قابل دید که 25 فیصد واقعات را تشکیل داده و 8wk بعد از مواجهه شدن بوجود آمده و 4wk دوام می‌کند. عموماً اولین علامه قابل اهمیت و بالارزش مرض می‌باشد. هم‌زمان با آن رنگ ادرار تاریک گردیده و مواد غاییه خاص ف یا خاکستری رنگ (Clay Color) و ضخامه کبد یا Purpuric rash موجود می‌باشد، بعضاً یک کامپلکس اندفاعات Macular یا Urticular یا Arthritis قبل از وقوع یرقان نزد مریضان موجود می‌باشد. زردی از تظاهرات نادر HBV نزد نوزادان مصاب می‌باشد. اکثریت شیر خواران مصاب HBV از مادران ناقل انتان غیر وصفی مزمن HBV بدنبال می‌آیند. اولین شواهد کلینیکی مرض عبارت اند از بلند رفتن ALT (SGPT) بوده که قبل از پیدایش Anorexia-lethargy و خستگی که عموماً 6 هفته بعد از مواجهه شدن G. Nephritis Aplastic Anenia بروز مینماید. هکذا Polyarteritis

غشای مخاطی تحت اللسانی، مخاط، حنک نرم و صلبیه زرد رنگ بوده و کبد بزرگ حساس، عقدات لمفاوی ضحاموی، و طحال بزرگ موجود می‌باشد.

**معایینات لابراتوری:** برای تشخیص مرض تست های انتان HBs BV اجرا شود. موجودیت Anti HBc IGM Ag برای معافیت و عکس العمل مقابل واکسین HBc می‌باشد. هشت هفته بعد از یک انتان حاد، دوام می‌کند و هم انتان مزمن را نشان میدهد.

تست های وظیفوی کبد مشابه انتان HAV میباشد. بیوپسی کبد بعضاً در تشخیص تفریقی انتان HAV و HBV کمک میکند.

**تشخیص:** تشخیص مرض با در نظر داشت تظاهرات کلینیکی، معاینات لابراتواری، تاریخچه تماس های جنسی اخذ رزقیات و تماس های فامیلی، و شواهد سیرولوژیک مرض (Anti - HBE IgM, HBe Ag, HBs Ag) صورت میگیرد که با شروع اعراض سویه آن بلند رفته و چندین ماه دوام میکند Anti HBC Ag IgM برای موجودیت انتان حاد HBV عمدۀ ترین معاینه سیرولوژیک میباشد زیرا که قبل از HBs Ag موجود و الى بعد از بین رفتن HBs Ag نیز موجود میباشد. Anti HBc Ag تنها نزد افرادیکه واکسین HBV تطبیق شده باشد و هم نزد اطفالیکه شفایاب شده Anti HBs Ag و HBc Ag قابل دید میباشد.

**تشخیص تفریقی:** با در نظر داشت دوره تفریخ طولانی، (HBs Ag(+)) تاریخچه زرقيات HAV را از HBV تفرق مینماید. و با HCV از نظر معاینات سیرولوژیک تشخیص تفریقی صورت میگیرد. هکذا با Auto Wilson's Disease و Immune Hepatitis نیز تشخیص تفریقی شود. Hepatitis (NA, NB, NC) ذریعه شاخص های سیرولوژیک بخصوص تیپ های هیپاتیت B, A و C تشخیص تفریقی میگردد.

**وقایه:** وقوعات HBV را در جامعه میتوانیم ذریعه معاینان خون Donor ها، خانم های حامله استعمال سوزن های معقم مناسب و سامان لوازم جراحی معقم، اجتناب از مقاربت های جنسی با ناقلين، واکسینیشن اشخاص به تماس در فامیل، رفیق جنسی (Sexual Partner) پرسونل طبی و آنده که به خطر مواجه اند کنترول و جلوگیری نمایم. در ایالت متحده امریکا ایموناپیش نزد تمام نوزادان و Adolescent ها صورت میگیرد. واکسین بمنظور وقایه، قبل از تماس با مریض بسیار مؤثر میباشد. واکسین HBV بار اول در سال 1981 در

ایالت متحده امریکا به منظور جلوگیری (انتنان که از طریق percutaneus و جنسی سرایت میکند) (تهیه و تطبیق گردیده است) مطالعات پیهم نشانده است که بالاتر از 85 فیصد واقعات در وقایه انتنان کسبی Perinatal و 90-80 فیصد در وقایه انتنان کسبی Postnatal مؤثر واقع شده است . در سال 1988 در ایالات متحده امریکا مکتب ولادی ونسائی توصیه مینماید که تمام خانم های حامله باید از نظر انتنان HBV معا بینه شوند Ag HBs نزد شان تحری شود . نزد خانم های که عکس العمل مثبت نزد شان موجود باشد ممکن است انتنان به فرزندانش سرایت کند . دودوز واکسین HBV داخل عضلی ضروری میباشد افزایش فاصله بین دوز اول و دوم ابتدایی بالای کمتر تاثیردارد . ولی فاصله طولانی بین دو دوز آخری 12-4 ماه به تولید تایتر بلند AntiHBs منتج میگردد . بناء عکس العمل کافی و اندازه Seroconversion ذریعه مقادیر واکسین که به طریقه آتی الذکردرهنگام تولد ،  $1M^0$  ،  $1M^0$  و یا در تولد ،  $2M^0$  (2 ماهگی و 6 ماهگی ، یا  $2M^0$  ،  $2M^0$  ،  $4M^0$  ،  $6M^0$  ) تطبیق میشود بوجود می آید . تجویز آن با دیگر واکسین ها در نقاط مختلف مصوئ و مؤثر میباشد . دونوع واکسین منحل درالمونیم هایدروواکسايدو Themerosal اجازه داده شده است که یکی آن (10 micro gr /ml ) Recombivax HB و (20 micro gr/ml ) Engerix B ( ) حاوی Adolescent میباشد . که در عضله دالیه نزد اطفال و در قسمت قدامی وحشی ران نزد نوزادان و شیر خواران یگانه محل مناسب تطبیق واکسین میباشد . واکسین اگر از طریق جلد تطبیق شود به عکس العمل های معافیتی نا مکمل منتج میگردد .

(PEP ) Post Exposure Prophylaxis

- A : در حالات ذیل از PEP مقابله انتنان HBV استفاده میشود .

. Perinatal HBS Ag (+) دوره a

. HBs Ag (+) b - از طریق جلدی - مخاطی بصورت تصادفی (به تماس خون (+)

- c - مقاربت جنسی یا شخصی HBs Ag (+).
- d - نزد طفل شیر خوار سنین کمتر از 12 ماهگی که به تماس اعضا فamil مصاب به Hepatitis B باشد. در چنین موارد از HB1G استفاده میشود. که مطالعات زیاد در مورد مؤثربود HB.Vaccine ویا HB1G در حالات مختلف صورت گرفته است.
- a - نزد نوزادان که والده اش (+) HBe Ag و HBs Ag در دوره Perinatal بوده است. یک رژیم مشترک یک دوز HBIG در زمان تولد و واکسین Hepatitis B هر چه ممکن زود تر تطبیق شده و در ۹۵-۸۵٪ واقعات از ناقلین HBV جلوگیری به عمل آورده است. رژیم تنها ی چندین روز HB-1G یا واکسین HB بصورت تنها در ۷۰-۸۵٪ واقعات مؤثر ثابت گردیده است.
- b - برای تماس های جلدی مخاطی تصادفی : تنها رژیم HBIG یا IG امتحان گردیده که یک رژیم دو دوره HB1G را که یک دوز آن بعد از مواجه شدن و دوز دوم را یک ماه بعد تطبیق نموده اند و تقریبا در ۷۵٪ واقعات از مصاب شدن به مریض HB جلوگیری بعمل آورده است (در صورتیکه در ظرف دو هفته آ خرین تماس تطبیق شده است). در PEP رژیم مشترک HB و HB1G معافیت طویل المدت و کوتاه مدت را تولید مینماید هکذا نسبت به دو دوز HBIG اقتصادی بوده واز جانب دیگر تداوی انتخابی میباشد.

### Perinatal Exposure and Recommendation – B

چанс مصاب شدن به انتان کسبی HBV دوره Perinatal 70-90٪ در HBe Ag (+) و HBs Ag (+) نزد نوزادان متولد از مادران واقعات موجود میباشد . و ۸۰-۹۰٪ نوزادان متن به ناقلین مزمن HBV تبدیل میشوند. چанс مصاب شدن نوزادان متولد از مادران (-) HBe Ag و (-) HBs Ag به انتان Perinatal Hepatitis B دوره کمتر میباشد.

Perinatal Recommendation قرار ذیل است :

1- تمام خانم ها بصورت روتین در دوره مقدم Perinatal برای HBs Ag تست شوند.

2- اگر یک خانم نتیجه تست HBs Ag را در زمان بستر شدن برای ولادت ، با خود نداشته باشد یا تست اجرا نشده باشد لازم است تست نزد شان در همین زمان ویا هر چه ممکن زودتر بعد از آن اجرا شود. اگر مادر یک ماه بعد از ولادت (+) HBs Ag تشییت شود است لازم است طفل را برای HBs Ag تست نماییم. اگر نتیجه منفی بود لازم است به طفل HBIG و HBVaccine تطبيق نماییم.

3- به تعقیب تمام تست های مثبت ابتدایی لازم است یک تست تکراری برای تایید از عین سمپل اجرا شود و به تعقیب آن آزمایشات خنثی سازی اجرا شود برای خانم هاییکه تست HBs Ag نزد شان اجرا نشده و آن را در تست اولی مثبت دریافت نماییم لذا تداوی طفل هرچه ممکن زودتر در 24 ساعت آغاز وقت را برای اجرای تست های تکراری ضایع ننماییم.

4- به نوزادان متولد از مادران (+) HBs Ag باید 0.5 ml HBIG داخل عضلی یکمرتبه ترجیحاً در 12 ساعت اول تولد و واکسین Hepatitis B با تعییر بمقدار مناسب داخل عضله تطبيق شود. دوز اولی همزمان با HBIG با تعییر محل زرق ، از طریق عضلی تطبيق شود . چنین اطفال را در 12-15 ماهگی برای Anti HBs و HBs Ag تست شوند تا باشد از تداوی مؤفقاره ویا بر عکس آن آگاهی حاصل نمایم. اگر Anti HBs Ag قابل دریافت نباشد. و Anti HBs موجود باشد طفل باید وقایه شود. تست کردن Anti HBs مفید نیست زیرا که مادری اضافه تر از یکسال دوام میکند Vaccination روتین ذریعه HBIG و واکسین HB مختلط نمیگردد .

5- ناقلين تماس اعضای فاميلي و partner جنسی HBV در یافت و اشخاص حساس به انتن HBV را مشخص و بعداً واکسین تطبيق شود.

6- در فبروری 1991 Advisory Committee of Immunization practices امریکا توصیه نموده اند که نزد تمام نوزادان را بصورت روتین واکسین HB تطبیق نماید هکذا با ید تذکر داد که کمیته امراض ساری اکادمی دو پیشنهاد را انتخاب نموده اند.

1- دوز اول Vaccination در زمان تولد و دوز دوم در 2-1 ماهگی و دوز سوم در 6-18 ماهگی تطبیق گردد.

2- دوز اول در 2-1 ماهگی دوز دوم در 4 ماهگی و دوز سوم در 6-18 ماهگی تطبیق گردد.

7- پرسونل ولادی و متخصص اطفال باید به مادران +HBsAg مستقیماً توجه داشته باشند اتداوی را بدون و قفه بعد از تولد به نوزادان واکسین تعقیبیه را تطبیق نمایند.

**تداوی (Treatment)** : اهتمامات تقویوی از قبیل استراحت بستر و غذایی (Nutritious) در مرحله فعال مرض توصیه و تطبیق ستیروئید ها استطباب ندارد. برای مریضان مصاب امراض پیشرفته

6-5 میلیون Alfa Interferon (Chronic Active Hepatitis) واحد فی  $m^2$  سطح وجود سه مرتبه در هفته برای 4-6 ماه ) در 40% واقعات فعالیت ویروس را نهی میکند ولی با آنهم نکس مرض بعد از تکمیل تداوی بوجود آمده می تواند. اطفال جوانتر خوبتر ولی ناقلين غیر عرضی HBs Ag Acut Fulminant Transplantatoin کبد در خوب جواب نمیدهند Hepatitis مؤقانه بوده ولی به تعقیب آن Reinfection معمول میباشد. که در ینصورت تداوی دوامدار توسط HBIG، شیوع مکرر بعد از Transplantation را کاهش میدهد.

**انذار fulminant Hepatitis:** انذار مرض خوب است ولی Chronic Active یا Chronic Persistent Hepatitis و

Hepatitis و سیروز کبد ممکن است در 10% مریضان به صورت تصادفی به ملاحظه برسد . سیر مرض متفاوت بوده اما یرقان بعضاً بیشتر از 2 هفته دوام میکند. در 95% واقعات HBs Ag حین شفایابی کلینیکی از بین میرود دوامدار غیر عرضی نزد مریضان مصاب Antigenemia. Down syndrome, Leukemia و آن ها یکه تحت تداوی دوامدار قرار دارند ممکن است به وقوع برسد. Hemodialysis

### Hepatitis C

Non A,Non B سبب هیبتیت شکل مزمن Hepatitis C Virus در 90% واقعات به تعقیب نقل الدم تشکیل میدهد. (HCV) یک واپس single strand RNA virus (یک واحد فایبر) که مربوط به فا میل Flavi virus میباشد. فکتورهای خطر شامل استعمال ادویه جات غیر مجاز وریدی 40% تماس های وظیفوی یا جنسی 10% نقل الدم و متباقی 40% فکتورهای خطر تشخیص نا شده با قی مانده اند مریضان مصاب Hemophilia و آنها یکه تحت تداوی دوامدار قرار دارند واقعات بخصوص خطر را تشکیل میدهند. انتقال مستقیم انتان از مادر مصاب HCV معمولاً بیشتر نسبت به مادران مصاب HIV(+) 10% - 20% به مقایسه (-) HIV 0 - 6% صورت میگیرد . که اهمیت آن تا حال توضیح نگردیده است سرایت از طریق شیر مادر می باشد . در ممالک غربی HCV نادرآ سبب Fulminant Hepatitis شده ولی سیرو تایپ های مختلف آن در ممالک آسیائی دیده شده است.

**فکتورهای اپیدیمولوژیکی:** امکانات اجرای تست های سیرولوژیک جهت دریافت Anti HCV سرایت اپیدیمولوژیکی و Parenteral و سپورادیک انتان HCV را واضح میسازد . مرض در سراسر دنیا شیوع دارد. تخمینا 100 ملیون نا قلین HCV در سراسر جهان وجود دارد. در امریکا تقریباً 40-20%

تمام واقعات هیپاتیت حاد را HCV تشکیل میدهد. اشخاص مواجه خطر به کسب انتان HCV عبارتند از گیرنده های نقل الدم، گیرنده های ادویه جات وریدی مریضان hemodialysis و کارکنان صحی که معمولاً با خون سروکار دارند.

**ظاهرات کلینیکی:** دوره تفریخ آن ۱-۵ ماه بوده ولی شروع مرض تدریجی میباشد تعداد زیاد واقعات دوره طفولیت با وجود تأسیس هیپا تیت مزمن بدون اعراض میباشند. اعراض مخبروی وصفی مشابه ریزش و یرقان کمتر از ۱۵% واقعات بوقوع میرسد ضخامه کبد و طحال تنها از شواهد هیپاتیت مزمن بشمار spider angioma احمرار وجه راحی دست clubbing مشعر پیشرفت آفت مرضی بطرف تشکل سیروز کبدی میباشد.

**دریافت های لابرаторی:** تغییر خفیف تا صعود متوسط Amino Transaminases در تمام دوره انتان مزمن HCV وصفی میباشد.

**تشخیص تفریقی:** HCV Hepatitis را باید از هیپا تیت های ناشی از (NA,NB,NC,HBV,HAV) ذرعه تست های سیرولوژیک تفرقیق نمود. در واقعات مزمن اسباب دیگر Liver cirrhosis دوره طفولیت در نظر باشد Alphai anti trypsin deficiency, Wilsons Disease یا Chronic Hepatitis ممکن است از سبب ادویه و عکس العمل های Auto Immune بوجود آید که در نظر باشد.

**تداوی:** تداوی مریضان هیپاتیت حاد تقویوی میباشد. هیپاتیت مزمن HCV در مقابل Interferone Alfa (بمقدار ۳ میلیون واحد فی متر مربع سطح وجود روز سه مرتبه برای شش ماه در ۴۰-۵۰% واقعات جواب میدهد.

۱۲-اگر چه اوستیومیالیت و سپتیک ارتریت میتواند نزد میزان نورمال بوقوع برسد ولی نزد اطفال که hemoglobinopathy دارند بسیار زیاد معمول میباشد.

Age	Exposure	Dose
<b>Pre Exposure Prophylaxis (travelers to endemic region)</b>		
< 2y	Expected <3m° Expected <3-5m° Expected long term	IG 0.02 ml/kg IG 0.06 ml/kg IG 0.06 m1/kg at departure and Every 5m° there after
> 2y	Expected <3m° Expected <3-5m° Expected long term	HAV Vaccine* or IG 0.02ml/kg HAV Vaccine* or IG 0.06ml/kg HAV Vaccine
<b>Post Exposure Prophylaxis</b> <b>Future Exposure likely:</b>		
>2y	<2wk since exposure <2wk since exposure	IG 0.02ml/kg and HAV vaccine HAV Vaccine*
All ages	<2wk since Exposure >2wk since Exposure	IG 0.02 ml/kg & HAV vaccine Should be consider (if >2yrs) Non prophylaxis
<b>Future Exposure unlikely:</b> Immunoglobulin= IG		
*دونوع غیر فعال و قابل استفاده واکسین برای دوسالگی یا بالاتر از آن موجود است		

واکسین HB و IG از نظر عمر و نوعیت واکسین در جدول نمر 6 توضیح گردیده است.

Groups	Vaccine		Scheduale	HBIG	
	Recombivax HB (microgr)	Engerix B microgr		Dose ml	Scheduale
طفل متولد از مادر HBs Ag (+)	5 0.5 ml	10 (0.5 ml)	Birth 1m° 6m°	0.5	12h در اول تولد
طفل شیر خوار متولد از مادر HBs Ag (-)	5 0.5 ml	10 (0.5 ml)	0.1,2,6 18m°	None	-
Children and Adolescent (11-19y)	5	10	0.1m° ,6m°	None	-
Conact with Anti HBV intimate (تماس صمیمی 0-19 y old)	5	10	Exposur e 1 And 6m°	0.06/kg	دروقت تماس
>19 y	10	20	Exposure 1 And 6m	0.06/kg	دروقت تماس
House Hold	None	None	None	None	None
Casual	None	None	None	None	None
Contact with Chronic HBV in-Timate and hose hold 0-19 y	5	10	Exp . 1.6m°	None	(-)
>19 y	10	20	Exp . 1.6m°	None	-
Causal(تصادفی)	40	40	Exp . 1.6m°	None	-
Immune Depressed or homodialysis patient	40	40	Exp . 1.6m°	None	

## فصل یازدهم

### آب چیچک

### Chicken Pox( Varicella)

### Varcellazoster Virus (VZV)

**تعريف :** نزد اطفال یک مرض معمول و فوق العاده ساری میباشد که توسط انتان ابتدایی ( Varicella Zoster ( VZV ) بوجود می آید .

**اپیدیمولوژی :** انتشار عامل مرض از طریق تماس مستقیم و از طریق افرازات تنفسی و ویزیکول یا پوستول بالا تر از % 95 واقعات نزد اشخاص حساس صورت میگیرد . و بالا تر از % 95 کاهلان جوان که مرض را گذشتانده اند معاف میباشد . ( VZV ) یک ویروس Herpes انسانی میباشد که به نسبت

شیاهت Prototype این گروپ در کلاس ، Double DNA Virus H.Simplex Strand میباشد . طور عموم باید گفت که مرض فوق العاده ساری و سیرآن سلیم میباشد . و قوعات مرض در تمام دوره های بشمول دوره نوزادی دیده شده اما بیشتر در سنین کمتر از 10 سالگی بخصوص 5-9 سالگی دیده میشود مصابین مرض  $24^{\text{th}}$  قبل از پیدایش اندفاعات والی مرحله تشکل ارجق که عموماً 6-7 روز را در بر میگیرد ساری میباشد .

**پتالوژی Pathology :** ویروس از طریق غشای مخاطی طرق تنفسی داخل عضویت شده و قرار معلوم در انساج لمفاتیک ناحیوی تکثر میکند 5-6

روز بعد از Viremia (به سطح پایین) بوجود آمده که در نتیجه میتواند در طحال و کبد و احتمالاً در اعضای دیگر نیز تکثیر نماید.

استحاله بالونی حجرات اپیدرم به تعقیب تشكل حجرات Giant چندین هسته که بسیاری از آن ها حاوی تیپ های وصفی حجرات A داخل هستوی انکلوژن بادی بمشاهده میرسد. انکلوژن بادی در حجرات اندوتیل نیز موجود میباشد. نواحی نکروز موضعی اجسام انکلوژن و اسید و فیلیک در اعضای دیگر از قبیل مری کبد پانکراس، کلیه، حالب، مثانه رحم و غدوات ادرینال موجود میباشد. در رتیان شواهد وسیع Interstitial Pneumonia که با یک تعداد زیاد نودول های نزفی متکاشف مترافق بوده بمشاهده میرسد. نتحه (Exudate) از کریویات سرخ خون، فبرین، حegraت زیاد مونو نوکلیر (حاوی انکلوژن بادی داخل حجرات متشکل) میباشد. در سیستم عصبی مرکزی تغییرات پتالوژیک بخصوص در Encephalitis یک Demyelination محیط وعائی جوهر ایضرا نشان میدهد.

### لوحة گلینیکی (Clinical Feature) :

- دوره، تفریحی : 13-17 روز میباشد مرض برخلاف سرخکان در دوره Varicella Infancy ملاحظه میرسد انتان داخل رحمی آن سبب Neonatarum میگردد که تا 20٪ وفيات دارد.
- دوره، مخبروی : (3-1) روز بوده دوره، مخبروی تب، و اعراض تنفسی نزد اطفال بزرگتر اعراض و علائم خفیف بوده تب درد اعضا بی اشتہائی، بعضاً اسهال، کلو دردی و گنگسیت موجود بوده که نزد اطفال بزرگتر نسبت به اطفال خوردنتر شدیدتر سیر میکند در دوره، اندفاع Herpes zoster ممکن است برای چندین روز دوام کند و با امراض دیگر مغالطه شود.
- دوره، اندفاعی : اندفاعات در ابتدا بشکل ماکول بسرعت به papule و چند ساعت بعد به ویزیکول تحول میکند این اندفاعات در یک زمینه احمراری

تاسیس نموده و یا اینکه توسط یک هاله احمراری احاطه شده میباشد . ویزیکول های مرضی سطحی بوده و به قطره شبیم شباهت دارد . اندفاعات مذکور طی 3-4 روز خشک شده منظره سروی را میگیرد . بعداً ارچق گردیده و طی 5-20 روز ارچق ها از بین رفته و در اشکال غیر اختلاطی آن ندبه باقی نمیماند . اندفاعات عموماً موقعیت مرکزی داشته یعنی از تنہ ووجه شروع نموده و به سایر قسمت های عضویت انتشار میکند این اندفاعات بشکل حجمات ظهور نموده و یک منظره Poly morph را ارایه میدارند . اندفاعات مذکور خفیفاً خارش دارند ویزیکول ها در مخاط دهن ، بلعوم ، حنجره ، شزن ، منضمه و ناحیه تناسلی نیز بوجود می آید که بزوادی تخریب گردیده و قرحت سطحی بوجود می آید که در تصویر (a.b) 8 نشان داده شده است . این مرض نزد کاهلان ، مصابین Immuno deficiency و یا انانیکه تحت تداوی قرار دارند و خیم سیر میکند . در پهلوی شکل وصفی مرض اشکال دیگر نیز موجود است که عبارتند از : **تشخیص** : تشخیص مرض با در نظر داشت سیر کلینیکی و منظره اندفاعات بخصوص صورت میگیرد .

**1- تاریخچه 10-20 روز قبل تماس :** با مریض مصاب Varicella zoster بدون اینکه به مرض مصاب گردیده باشد .

**2- Macule** های وسیعاً پراگنده و پاپول های متمرکز در وجه و تنہ که بسرعت بطرف تشكل ویزیکول های روشن ، Pustule و بعداً به تشكل ارچق در ظرف 5-6 روز منجر گردیده کذا تب و اعراض Systemic غیر وصفی بدرجه های مختلف بمشاهده میرسد که در تشخیص مرض رول دارند .

**Herpeszoster -3**  
**. 1- تاریخچه**

## Paresthesia -2 موضعی و درد قبل از اندفاعات ( بیشتر نزد اطفال بزرگتر معمول است ) .

3- ویزیکولها: جلدی که بشکل گروپ بالای قاعده احمراری استوار باشد .

**معاینات لابراتواری :** تعداد کریوات سرخ ممکن است نورمال یا کمی پائین باشد Leukoocytosis میان مداخله انتان تالی باکتریائی میباشد تفکیک بیشتر به اساس کلینیک اجرا میشود هکذا ویروس را میتوان ذریعه مطالعات FluoroScent تلوین سمپل تجرید نمایم . طریقه های کلچر سریع عامل مرضی 48h را در بر میگیرد . تشخیص ممکن است از روی سیرولوژی هم اجرا شود . سویه Transaminase Chicken pox نورمال و یا بلند دریافت شود .

**رادیو گرافی :** بصورت کلاسیک کثافت های Varicella Pneumonia متعدد نودولر و فرط وضاحت در کلیشه نشان میدهد که نزد اطفال نورمال بسیار نادر میباشد . رادیو گرافی غیر نورمال صدر بیشتر نزد کاهلان معمول میباشد .

**تشخیص تفریقی:** Varicella عموماً مریضی قابل تفرقی میباشد .  
 ، Papular Urticaria ، Impetigo ، Coxacki Infection ، Acute/Chronic Varicella ، Para Psoriasis ، Scabies Folliculitis با Herpitiform Dermatitis ، Ricketsial Pox

### ( Complication ) اختلالات

1- انتان باکتریائی تالی توسط Strepto-G-A ، Staphylococcus ، Abscess ، Cellulitis ، Impetigo بیشتر معمول بوده که بشکل Sepsis یا Scarlet Fever نمایان میگردد .

2- Encephalitis : کمتر از 1% < صفر واقعات دیده شده که عموماً هفتاه اول مریضی مشاهده میرسد . و این اکثرا به Ataxia و Cerebetitis و

منحصر بوده و کاملا شفایاب میگردد . Encephalitis منتشر ممکن است و خیلی باشد.

3- آفات نزفی: بعضاً میتواند بشكل Idiopathic Disseminated ( Fulminant Purpura ) Intra Vascular Cougulation سبب Auto immune thrombocytopenia بوجود اید .

4- ممکن است مرض به شکل Hepatitis و Pneumonitis شدید ، Encephalitis اختلالاتی ظهور نماید .

5- اختلالات عبارت از Varicella ، Optic Neuritis ، Myocarditis ، Arthritis و Orchitis ، Transvers myelitis

### ( Treatment )

A- اهتمامات عمومی: شامل اهتمامات تقویتی بشمول Mainte Diphen Acetaminophen توصیه nance hydration برای خارش Hydroxyzine 0.5mg/kg یا 1.25mg/kg/h6/ hydramin هر شش ساعت بعد و گرفتن اهتمامات حفظ الصحه عمومی دیگر ، گرفتن ناخن ها و پاک نگهداری جلد میباشد. هکذا به تطبيقات موضعی ضد انتان Staph ممکن است ضروری احساس شود .

B- اهتمامات اختصاصی: Acyclo vir یک مرکب بسیار فعال ضد Herpes simplex میباشد برای انتانات Varicella و Zoster نیز ترجیع داده میشود که به مقدار 30mg/kg/d 30 داخل وریدی به سه روز کسری هر زرق بشکل انفوژن در ظرف یک ساعت توصیه میگردد. تداوی زرقی بصورت مقدم نزد نوزادان و مصابین Immune Suppress آغاز گردد .

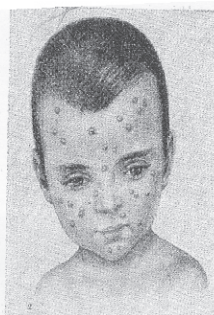
( V.Zoster Immunoglobuline ) Varicella Zoster IG آنقدر ارزش ندارد . تاثیرات Acyclovir قسمی ( 80mg/kg/d/4doses ) نزد مصابین نورمال Varicella تا اندازه مفید بوده در صورتیکه بعد از 24 ساعت آغاز مرض توصیه شده باشد و باید گفت که غیر سمی نیز میباشد . دو

ادویه ضد ویروسی دیگر با کمی برتری که خوب تر جذب میشود موجود است که عبارتند از Famciclovir و Valva Cyclovir که نزد اطفال در آینده های قریب مطالعه و تطبیق خواهد شد.

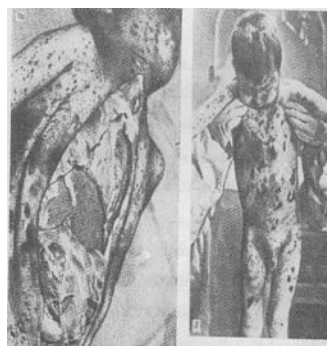
**وقایه VZIG:** Prevention نزد اشخاص که به تماس مریض اند ( بعد از مواجه شدن ) بخصوص نزد اشخاص که بخطر مواجه اند و واکسین زنده ضعیف شده نزد تمام اطفال و کاهلان حساس توصیه و تطبیق میگردد سالانه تقریباً 4 میلیون اطفال سنین کمتر از 10 سالگی به Varicella مصاب میگردند واکسین نزد اطفال بالاتر از 12 ماهه قابل تطبیق میباشد . واکسین نزد اطفال صحتمند با تعقیرات سیروولوژیک 95% نتایج مثبت داده است . انتی بادی ها تا 20 سال بعد از Immunization در خون موجود میباشد 0.5ml یک روز VZV نزد تمام اطفال 12ماهه تا 13 ساله که بتماس مریض نه آمده باشند توصیه میشود و اطفال بالاتر از 13 ساله دو روز varicella zoster VZV vaccine یک ماه در میان تطبیق میگردد . در 25% مریضان عکس العمل های موضعی از قبیل درد گذری ، حساسیت ، سرخی دیده شده است



(۱). تصویر: کوچکی نارو شی پنی



(۲). تصویر: کوچکی نارو شی پنی



اندفاغات ترقی آب چیچک را نشان میدهد (خصوص نزد اطفال که تحت تأثیر کورتیکوستیروئید قرار داشته‌اند).

## فصل دوازدهم

### انفلوینزا influenzae

اکثر امراض تنفسی از سبب ویروس انفلوینزا بوجود می‌آید هکذا سبب عمدۀ مصابیت‌ها و وفیات دوره‌هه طفویلت را ویروس متذکره تشکیل میدهد.

#### ایتیولوژی

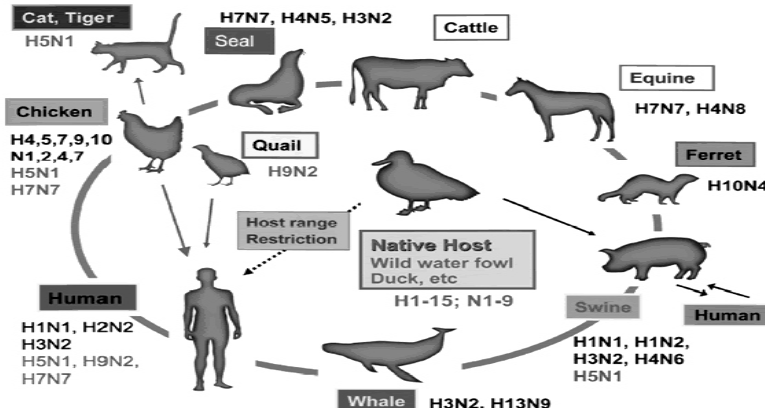
عامل مرض-ویروس عضوفامیل orthomyxoviridae ومتشكل از RNA بوده که دارای یک پوش شحمی و دوپروتین بزرگ سطحی که سیروتایپ انفلوینزا را مشخص می‌سازد

AN و HA (میباشد سه تایپ آن Hemagglutinin و Neurominidase) وجود دارد. که نوع A و B، C پتوژن‌های ابتدائی بوده و اپیدیمی مرض را بوجود می‌آورد. نوع C ان بصورت سپورادیک باعث انتان طرق تنفسی علوی می‌گردد.

**اپیدیمولوژی** انفلوینزا نوع A یک اپیدیمولوژی مغلق داشته و میزان اولی ان حیوان بوده که برای انسان‌ها یک منبع انتان را تشکیل میدهد. نوع B ان در تغیرات antigenic تاثیر کمتر داشته و منبع حیوانی ان نیز دریافت نگردیده است. حملات متکرر انفلوینزا نزد اطفال جوان زیاد دیده می‌شود که سالانه تقریباً نزد 30-50% اطفال شواهد سیرولوژیک انتان موجود می‌باشد اطفال که به strain های ابتدائی انفلوینزا مصاب می‌شوند ناقلين بسیار مؤثر انتان شمرده می‌شوند. موسم: در اقلیم معتدل انفلوینزا یک مریضی موسم سرد سال می‌باشد.

**سرایت مرض:** ذریعه قطرات خورد هوایی (aerosole) صورت می‌گیرد. انتشار مرض در جامعه فوق العاده سریع می‌باشد که در ظرف 2-3 هفته وقوعات مرض فوق العاده تراوید کسب مینماید، که در داخل شفاخانه خوبتر انتشار مینماید

و ممکن است مرضی اصلی (قبلی) را اختلاطی نماید که به بستر شدن مریض ضرورت احساس شود. یک یا دو انفلوینزا در یک کشور و یا سطح جهانی سبب انتشار مرض و بوجود امدن اپیدیمی میشود.



**پتوژنیزس:** ویروس با بقایای sialic acid در بالای حجرات وصل گردیده و ذریعه hemagglutinin یا endocytosis یا تزايد acidification با غشاء اندوزومال و RNA ازad شده ویروس در سایتوپلازم التصاق مینماید RNA به هسته منتقل میگردد. RNA جدید التشكيل دوباره به سایتوپلازم برگشت نموده و به پروتین های که به غشاء حبروی منتقل میشوند ارتباط میگیرند. این تکثر ویروس در غشاء حبروی ادامه پیدا میکند. تکثر Proteolytic در بعضی نقاط بوقوع میرسد که سبب ازad شدن ویروس برای re-infection و تزايد تایتر ویروس میگردد. نزد انسانها این مرحله تکثر در اپیتیلیوم تنفسی صورت میگیرد. میکانیزم های واضح که باعث محدود شدن انتان ابتدائی و وقایه re-infection میگردد تا هنوز به درستی فهمیده نشده است. ایمون میکانیزم Tam که درمحوه انتان ابتدائی و وقایه re-infection میگردد باشد تا هنوز تحت مناقشه میباشد ولی درول cytokines درنهی replication واپرس دانسته شده است دوره تفريح کوتاه تر انفلوینزا و نموی آن در سطح (interferon, TNF).

مخاطی پرابلم های بخصوص در بوجود اوردن معافیت و قایوی را ایجاد مینمایند. تظاهرات انتی جنیک ابتدا در ساحه مخاطی مربوط به طرق لمفاوی تنفسی بوجود میاید. تبارز عکس العمل های خلطی در مقابل hemagglutinine و سویه بلند انتی بادی ناشی از واکسین میباشد. انتی بادی های تولید شده مخاطی (IgA) بصورت یکسان مربوط به ساحه انتی جنیک بوده و فکر میشود که بسیار مؤثر و در وقایه انفلوینزا جوابگو میباشد. متأسفانه که انتی بادی های IgA در مقابل انفلوینزا برای مدت کوتاه دوام میکند. و reinfection عرضی انفلوینزا در طول 3-4 سال بوجود امده میتواند.

**تظاهرات کلینیکی:** دوره تفريح انفلوینزا ممکن است 48-72 ساعت باشد. شروع مرض حاد بوده و با ریزش، التهاب منضم، التهاب بلعوم و سرفه خشک متصف میباشد حالت تب دار مریضی 2-4 روز دوام میکند. سرفه مدت زیادتر دوام نموده و شواهد تغیرات وظیفوی طرق تنفسی هفته ها بعد بمالحظه میرسد. دیگر اعضای فامیل و یا کسانیکه به تماس نزدیک مریض اند اکثر مریضی مشابه را دارا میباشند. ممکن است اطفال مصاب تب بلند داشته و toxic بنظر برسند که درینصورت لازم است جهت تشخیص مرض اهتمامات عاجل بکار برد شود.

**اعراض:** بصورت عموم احساس لرزه(76-100%), سرفه(51-57%)، سردردی(51-75%), گلودردی(51-75%), تعرق(26-50%), بندش انسف(26-50%), اسهال(26-50%), سرگیچی(26-50%), تحریش یادردچشم(1-25%), استفراق(1-25%)

**علایم:** تب (75-51%), (100-76%) wheeze, rohchi pharyngitis (75-51%), (25-1%) rhinitis, cerv. Lymphadenitis, pul.rale (100-76%)، دریافت های لابراتواری: دریافت های غیر نورمال لابراتواری در انفلوینزا انقدر وصفی نمیباشد یک لوکوپینی نسبی دریافت میگردد نزد 10% اطفال مصاب دررادیوگرافی صدر شواهد Atelectasis و یا ارتشاح موجود میباشد.

ویروس را از کلچر مواد گلو تجربید کرده میتوانیم کذا توسط تلوین **Fluroscent antibody** تنها ویروس انفلوینزا A را دریافت کرده میتوانیم.

**تشخیص و تشخیص تفریقی:** تشخیص انفلوینزا مربوط به شواهد اپیدیمولژیکی و کلینیکی ان میباشد. در یک زمینه اپدیمی تشخیص کلینیکی انفلوینزا نزد یک طفل جوان، با داشتن تب، خستگی و اعراض تنفسی صورت میگیرد. از نظر لا براتواری عامل مرضی به سه طریق تثبیت شده میتواند.

a. در صفحه، مقدم مریضی مواد از نزوفرنکس گرفته شده در رشیم(تخم القاح شده تلقیح میگردد.

b. ذرعه باند ساختن **Hemagglutinine** با حجرات سرخ ذرعه کلچر انفلوینزا توسط **hemadsorption**

c. تشخیص انی ذرعه تست **ELISA** صورت میگیرد. بهر حال با تمام انتنان ویروسی دیگر از قبیل **M.pneumonia adeno virus RSV**، **toxic shock C.pneumonia ricketsial infections** و **arbovirus encephalitis synd**، میانجیت ، synd فرنجیت سترپتوکوکل ، باکتریل سپسیس ، ظهرور کرده میتواند عامل عمدۀ نومونیا انضمام انتان باکتریائی در سطح اپیتیل ماوۀ میباشد. ولی **myositis** تظاهر غیر معمول کلینیکی مرض بوده که ذرعه **type B** انفلوینزا بوجود میاید. و در امراض طرق تنفسی برای مدت 5-7 روز موجود میباشد. نظر به ضعیفی عضلی و درد بخصوص عضلات پا و **myoglobinuria** متصف میباشد ، **myocarditis**، به تعقیب انفلوینزا نیز بوجود امده میتواند **colonization Myositis** انتان **type B influenza toxic shock synd** ناشی از سترپتوکوکل بخصوص در

بملاحظه رسیده است. انفلوینزا نزد مریضان که به افات دسامی ولادی یا کسبي قلبی، مایوکاردیوپاتی، asthma broncho pulmonary dysplasia و Cystic fibrosis امراض عصبی و عقلی مصاب اند شدید سیر مینماید. وقايه: واکسین غیرفعال در 59m° درتماس های داخل و خارج منزل 0-23m° دوزاول 0.25ml (در 0.5ml در 36m° در 6-3, care givers 8yr حداقل به فاصله یک ماه. برای ایموناژیشن ابتدائی درسینین کم تراز 9 سالگی. واکسین زنده ضعیف شده از طریق داخل انفی تطبیق و مؤثریت آن نزدادهای 90% میباشد.

**استطیعات سالانه واکسین:** تمام اشخاصیکه به خطر، **لایامواجه** اند

- تمام اطفال سنین 6-59m<sup>o</sup> کاهلان ≥ 65yr
  - تمام اشخاصیکه به تماس طویل المدت مریضان، اطاق نرسنگ، کلینیک های صحی اساسی و یادمنزل اند کاهلان و اطفال ≥ 6m<sup>o</sup> که حالات مزمن قلبی تنفسی بشمول استمدادارند.
  - کاهلان و اطفال ≥ 6m<sup>o</sup> که ضرورت به اهتمامات طبی منظم، درسال گذشته، مرض شکر، امراض مزمن کلیوی، weekend پرابلم سیستم معافیتی (Hiv aid).
  - اطفال 6mo-18yr که تحت تداوی اسپرین طویل المدت اند. مادران که درفصل شیوع انفلونزا حمل داشته باشند. اشخاص با حالاتیکه وظایف ریوی، وحالاتیکه تنفس، بلعیدن پرابلم داشته مانند ترضیضات دماغی نخاع شوکی، اختلالات وتشوشهات عضلي.
  - تمام اشخاص سنین 50-64yr
  - ناقلین مانندایه، تماسهای دوامدار با مریض، کارکن صحی care givers، اطفال 0-23m<sup>o</sup> و تماس های صمیمه اشخاص ≥ 65 yr

**تداوی:** دو ادویه ضد ویروس 1-7y oseltamivir.zanamivir به شکل انشاقی تطبیق و در تداوی هردو شکل rimantadinHcl و AmantadineHcl و مؤثر میباشد. در شیوع A در مقابله با غیر موثر در سنین کمتر از یک سال استعمال نمیگردد ولی Infl.avian در مقابله آن مقاوم میباشد هردو ادویه در 48 ساعت اول تطبیق و هم زمان با واکسینیشن صورت میگیرد.

### جدول 7- Chemoprophylaxis و تداوی دوائی انفلوینزا.

Antiviral	route	تماری	prophylaxis	age		
				1-6 y	7-9 y	>10 y
Zanamivir <sup>†</sup>	انشقاقی	بلی	نهیز	استطباب ندارد	10mg-bid	10mg-bid
Oseptomivir <sup>†</sup>	فمی	بلی	بلی ×		30-75mg-bid	
Amantadin <sup>‡</sup>	فمی	بلی	بلی		5mg/kg/day max(150mg)	100mg-bid
Rimantadin <sup>‡</sup>	فمی	بلی	نهیز		5mg/kg/day max (150mg)	100mg-bid

† effective on (A,B) influenzae      \* > 12 y (75mg single dose)  
 ‡ only on (A)

**تماری تقویوی.** مایعات کافی، استراحت مفید و پاراستامول، بروفن، برای کنترول تب موثر میباشد در اشکال غیر اختلاطی طی 48-72h اول مصابین بهبودی کسب مینمایند.

**انذار:** انذار مرض بسیار خوب است گرچه برگشت بحالت نورمال فعالیت و بهبودی از سرفه معمولا روزها تا هفته ها را در بر میگیرد.

## فصل سیزدهم

### Encephalopathy و Encephalitis

**تعريف :** عبارت از التهاب سیستم عصبی مرکزی که با تشوشات وظیفوی متراافق میباشد . تشخیص قطعی مرض از روی مطالعات باکتریا لوژیک صورت میگیرد. اما از نظر پراکتیک اعراض و علایم کلینیکی و شواهد اپیدیمولوژیکی ، معیارات تشخیصیه را تشکیل میدهد. دریک تعداد واقعات مانند Ray's syndrome تظاهرات عصبی به انسفالیت دلالت میکند. اما وتیره التهاب در دماغ دریافت نمی شود که این حالت بنام Encephalopathy نامیده میشود. یا به عباره دیگر Encephalopathy عبارت از تشوش وظیفوی حجرات دماغ میباشد که توسط Toxin دورانی و یا از سبب تشوشات میتابولیک ، وظیفه نیورون های عصبی متأثر میگردد. هرگاه همزمان با Encephalitis التهاب meningo قسمت های دیگر سیستم عصبی ماؤف شود که بنام های meningo encephalomyelo- radiculitis و encephalitis میشود.

### Etiology

**Encephalitis -1**: عوامل مختلفه انتانی وغیر انتانی عامل Encephalitis را تشکیل میدهد که قرار ذیل اند :

German mesles, mumps, RNA viruses :Viral-I  
(Enterovirus و measles  
HSV, Epstein barr, C.M.V, chicken ) DNA viruses .b  
pox,  
Japanese B, Russian spring ) Arthropod born .c  
( summer, Equine viruses

(ADEM) Acute Dissiminated encephalomyelopathy .i  
post vaccinal ، post exanthematose مانند  
Allergic encephalopathy

Hypoxic encephalopathy, Heat hyper pyrexia .ii  
lactic acidosis, water ٤iii. تشوشات آب والكتروليت ها: .iii  
وHyper and hyponatremia intoxication, Alkalosis  
Acidosis

Toxic .IV : فلزات ثقيله (سرب،سيماب،ارسينيك) ، insecticide مانند  
Carbon monoxide، Organophosphate (مركيات) .malignancies .V

lactic acidosis, Diabetic Acidosis, : Metabolic .VI  
Hyper bilirubinemia in newborn  
. Uremic coma , Hepatic coma

**Pathogenesis :** تغیرات پتالوژیک غیر وصفی است. از نظر مکروسکوپیک دماغ اذیمائی، احتقانی و نقاط نزفی کوچک بمشاهده میرسد. از نظر میکروسکوپیک یک Perivasular- cuffing، ارتشاح نوتروفیل و لمفوسيت ها موجود میباشد. نورونها به degeneration و necrose مصاب میگردد. همچنان احتقان سحایا و ارتشاح حجرات التهابی plasma cell در محیط

اویه بمالحظه میرسد. در مراحل مختلف نکروز در قسمت های نزدیک اویه، تخریب پوش میالین و Neuropathy مشاهده میشود. همچنان تکثیر نسج Gilial بمالحظه میرسد.

**تظاهرات کلینیکی:** تظاهرات کلینیکی encephalitis مربوط به: شدت انتان، مساعد بودن میزبان، اخذ موقعیت انتان ( که کدام ساحه را ماؤف می سازد )، بلند رفتن فشار داخل قحفی میباشد.

یک تفاوت وسیع در تظاهرات کلینیکی encephalitis ممکن واقع شود. که این تفاوت از یک حالت کلینیکی غیر واضح، شکل خفیف مرض، به شکل sever – encephalomyelitis یا Aseptic meningitis می تواند تظاهر کند. شروع مرض بصورت عموم حاد بوده، لakin می تواند به صورت تدریجی تظاهر بکند. اعراض ابتدائی مرض با تپ بلند، سردردی، استفراغ، اختلال حواس، تخریشیت، بی علاقگی یا ضیاع شعور ( اکثرآ متراافق با اختلال ) شروع مینماید. از سبب بلند رفتن شدید فشار داخل قحف نزد مریض حالت decerebration، عدم کفایه قلبی تنفسی، فرط تهویه و تشوش وظیفوی سیستم autonome بمالحظه میرسد. طفل ممکن تشوش تکلم، فلج عینی، hemiplegia و سندروم مخیخی داشته باشد. اعراض خارج اهرامی معمول است.

**منظمه وصفی مرض:** شامل بلند رفتن فشار داخل قحفی و اذیمای حلیمه با شواهد تشوش وظیفوی Brain stem می باشد. پندیده گی دماغ سبب فتق فشار بالای midbrain باعث تغییر در شعور مریض، ابنار ملتی حدقه، ptosis - فلج زوج 6<sup>th</sup> قحفی، فلج عینی، تنفس cheyne stoke ، فرط تهویه و Brady Cardia میشود. فتق cerebellum از طریق medulla foramen magnum سبب معوج شدن و فشار بالای

oblongata همراه با تشوش شدید مراکز حیاتی گردیده که منجر به توقف قلبی یا تنفسی میگردد.

**سیر و انذار:** سیر مرض متفاوت بوده ولی میتواند چند روز یا 3-4 هفته را دربر بگیرد. پیش بینی انذار مرض مشکل و متفاوت میباشد. اکثر اوقات بشکل بالنفسه شفایاب میشود. در بعضی اوقات معیوبیت های عصبی و دایمی باقی میماند. Neurological sequelae مانند تشوش ذکاوت، حرکی، روحی، تظاهرات صرعی، تشوش رویت و تشوش شنواری میتوانند بوجود آیند. این مرض نزد اطفال شیر خوار و خیم سیر میکند. در حالت که سبب ویروس Herpes simplex باشد مرض نیز و خیم سیر میکند. و انذار مرض خراب است.

### Diagnosis: در تشخیص مرض نکات آتی کمک میکند.

1- اخذ تاریخچه دقیق: که درین حالت طفل اخیراً به مرض مصاب شده باشد و یا به مواد Toxic مواجه شده باشد.

2- اجرای معاینات فزیکی دقیق.

3- اجرای بذل قطنه: که مایع CSF از نظر بیوشیمی و Cytology مطالعه شود. و کلچر مایع CSF بخاراط دریافت باکتری و ویروس، و مایع CSF دارای (رنگ شفاف، حجرات 10-500/ml PMN اوّل و بعد Lymphocyte گلوكوز نارمل و پروتئین بلند است).

4- معاینه ادرار: بخصوص ازنظر مرض شکر یا Diabetes یا امراض کلیوی.

5- معاینه خون: ازنظر مطالعه الکترولايت ها.

6- معاینات serologic جهت تشخیص ویروس های Neurotropes.

7- دریافت تیتر بلند IgM ویروس های Arbovirus, enterovirus, Elisa test herpes, measles توسط

8- Toxicology: خصوصاً تعیین اندازه سرب در خون اندازه نارمل <10 micro gr/dl

9- تشخیص قطعی بواسطه Biopsy از نسج دماغ صورت میگیرد.

**تداوی:** اهداف تداوی مرض عبارتنداز :

1. جلوگیری از تأ سس معیوبیت های عصبی تا حدود ممکن .
2. حفظ حیات مریض .
3. تسکین اعراض کلینیکی .

4. تداوی سببی : برای تداوی مؤفقارنه باید مریض در اطلق مراقبت با تمام امکانات طبی تحت مراقبت قرار گیرد. تب مریض توسط Antipyretic و Hydrotherapy کنترول شود سیستم تنفسی مریض بازنگهداشته شود و تمام امکانات را به منظور اجرای تنفس مصنوعی آماده نمائیم . درصورت شاک serum Ringer shock از Vasopressor خون و ادویه جات 2.5- مانند Dobutamine dopamine یا 15micgr/kg/min از طریق IV فشار خون ثابت نگهداشته شود. Status epilepticus توسط Diazepam 0.1-0.2mg/kg تداوی میشود -همچنان برای جلوگیری از اختلالات از Delantin 7mg/kg تجویز شود. برای پائین آوردن فشار داخل قحفی از اهتمامات ذیل استفاده شود.

1. Dexamethason : به مقدار 0.5mg/kg/day شروع و به تدریج کم شود.

2. Mannitol 20% به مقدار 0.5-2gr/kg/dose هر چهار ساعت بعد یا هر 8-12 ساعت بعد نظر به حالت مریض تکرار شود.

3. در عدم موجودیت Pupiledema بذل قطنی (L.P) اجراشود. اهتمامات حفظ الصحوى گرفته شود، از زخم بستر جلوگیری نموده غذای مریضان مقدار کافی کالوری ، پروتئین و ویتامین داشته باشد. درصورت پیدایش پرابلم های قلبی و تنفسی ، تداوی بالخاصه اجرا شود. درصورت تسمم فلزات

شقیله مانند تسسم سرب و تسسم بالخاصه آن Antidote؛ insecticide استفاده شود. و درصورت انتان مانند Herpes از Acyclovir برای 10 روز استفاده شود.

## TUBERCULOUS MENINGITIS (TBM)

**تعريف:** یک اختلاط و خیم انتان توبرکلوزیک دوره، مفوایلیت می باشد که ممکن است در هر سن و سال به وقوع برسد ولی بین سین 6-24 ماهگی بیشتر معمول می باشد. اکثرآ یک محراق ابتدایی انتان و با آن توبرکلوز منتشر جاورسی مترافق میباشد. در این اوخرسطح وفیات ناشی از آن کاهاش یافته اما تشوهات عصبی ضعیف کننده میتواند نزد آنها را که شفایاب می شوند باقی بماند.

**پتوجنیزس:** انتان توبرکلوزیک اکثرآ از طریق خون و ندرتاً از طریق lymphatic های داخل قحفی و عقدات لمفاوی رقبی به سحايا می رسد که باسیل مذکور در قسمت های نهایی شعریه ها غیر متحرک شده و در آن جا محراق تحت سحایابی بنام Tubercle تولید مینماید که از محراق مذکور باسیل ها آزاد شده و نواحی تحت عنکبوتیه را مصاب می سازد. در آنجا باسیل تکثیر نموده و سبب تولید اکرومات در نواحی قرب الوعائی می شود. که به تعقیب آن حوادث, gliosis, gaunt cell formation, choroid caseation بوجود می آید حاده TBM می تواند یک بخش از ظاهرات توبرکلوز جاورسی را تشکیل وبا از طریق plexus niz می تواند مستقیماً سحایاب را مصاب سازد.

**پتاولوژی:** سطوح سحایاب توسط Tubercle و اکرومات زرد مایل به خاکستری پوشانیده شده می باشد، که این حداثات پتاولوژیک در نواحی لوب های Temporal و شرایین قسمت متوسط cerebral شدید تر می باشد. مسافتات تحت عنکبوتیه و ذغالات عنکبوتیه از بین رفته باعث تشوش در جذب دوباره مایع C.S.F گردیده ، درنتیجه توسع بطنیات از سبب ترازید CSF وجود آمده و یک اکرومات جیلی مانند سبب مسلود شدن جریان C.S.F شده که این حاده نیز در بوجود اوردن hydrocephalus نیز دخل شمرده می شود. در مقطع، بطنیات متوجه ناحیه ependyma التهابی ، احتقانی و گرانولولیر ییده می شود. در احتقانی بوده و در آن اذیما و قابل ملاحظه می باشد. احتشام دماغ از سبب Cerebral edema نیز دیده شده و احتشام دماغ از سبب اوعیه بوجود می آید.

**ظاهرات کلینیکی:** ظاهرات کلینیکی TBM دارای سه stage می باشد. اما می تواند یک لوحة را داشته باشد که این سه stage را نمی توان از هم تقسیم کرد.

**1. prodromal stage or stage of invasion** مريضي سر و صدا آغاز مینماید که تب خفيفي اشتهاي و تشوهات خواب داشته می باشد. طفل که قبلاً بفال بوده و به بازی ها علاقه مندی داشته گوشه گير ، مخرش و مضطرب می گردد. استفراغ معمول بوده و اطفال بزرگ از سردردي نیز شاكي می باشنند. Photophobia و قبضيت نیز می تواند در اين مرحله دیده شود.

**2. stage of meningitis** در اين مرحله شخچ گردن بوجود آمده و kernigs sign مثبت می شود. درجه حرارت بلند رفته و به 39°C ميرسد کذا تب می تواند به اشكال intermittently remittent ظاهر نماید. نیز آهسته اما از نظر حجم و rhythm منظم بوده، در اين مرحله مريض خواب آسود بوده و يا هذيان داشته ، تون عضلي افزایش یافته با پيشرفت مرض اختلالات و تشوهات نوروژويک مانند monoplegia,hemiplegia و عدم كترول مصادر معمولاً دیده میشود.

**3. stage of coma** اين مرحله با از دست دادن شعور، افزایش حرارت بدن وتشوش در نوع تنفس . حدقه ها متوجه واکرآغیرمتاظر squint و nystagmus و ptosis متصف می باشد. اما ophthalmoplegia معمول می باشد. با پيشرفت

مرض کوئامعیق ترشه و وضیت بوجود می آید. تنفس به شکل cheyne-stoke biot و یا کاردی عمول است. در صورت عدم دسترسی به تداوی آفت در ظرف 4 هفته سبب مرگ می شود. مطابق به تحقیقات Udani , Quadriplegia 19% Hemiplegia 20% , وقوعات ظاهرات مختلف نیروولوژیک قرار ذیل میباشد. ، Decerebrate rigidity 13% Cranial nerve palsies 14% Monoplegia 3% Tremors 6.1%

### . Cerebellar hemispheric lesions 1%.Decorticate rigidity 3%

#### تشخیص

- LP اکثرآ نزد اطفال که تب خفیف ، استفراغات معند بدون علت واضح و کسالت تخرشیت غیرمعمول دارند، اجرا می گردد. مایع CSF شفاف و بی رنگ بوده اما بعضاً از سبب انسداد نخاع رنگ آن Xanthochromic می باشد. در صورت که CSF نگهداری شود cobweb coagulum در مرکز آن دیده شده می تواند. که مشکل از حجرات، tubercle و ترسیمات فیبرینی می باشد. مطالعه سایتولوژی CSF نشان دهنده 100-400cell/mm<sup>3</sup> که در مراحل مقتم PMN متبارز بوده ولی بعداً لمفوسیت ها جا گزین آنها می گردند پروتئین CSF از 40 ملی گرام فی دیسی لیتر بلندتر بوده ولی گلوکوز آن کاهش میابد که تقریباً ۲/۳ حصه قند خون میرسد. مقدار کلوراید نیز کاهش یافته و یا 600mg/dl در یافت می شود. دریافت acid fast bacill در سمپل مستقیم و یا کلچر و یا میتوود guinea pig inoculation متباشد

- CT scan در وقوعات TBM کمک کننده بوده و ظاهرات راکه به ارتباط داشته باشد، مانند Basal اکزووات، گرانولوما التهابی، احتشاد و hydrocephalus امشخص می سازد.

تست های سیبریولوژیک: جهت تشخیص TBM این معاینه از ارزش خاص بر خودار نبوده و معاینه ELISA نیز کمک کننده نمی باشد. برای در یافت توبرکلوز تست های Bactec & PCR وصفی می باشد

سایر معاینهات: باید معاینهات جهت در یافت HIV نزد تمام اطفال مشکوک اجرا شود. رادیوگرافی صدر و توبرکولین تست نیز نزد مريضان اجرا میگردد که منفی بودن توبرکولین تست تشخیص توبرکلوز را همیشه رد کرده نمی تواند.

#### تشخیص تعریفی :

: purulent meningitis .1

PTM .2

Encephalitis .3

Typhoid encephalopathy .4

Brain abscess .5

Brain tumor .6

chronic subdural hematoma .7

Amebic meningoencephalitis .8

**انذار:** انذار آفت به عمر ، stage مرضی که تشخیص شده مؤثربت تداوی و موجودیت اختلالات ارتباط مستقیم دارد . نزد اطفال خود سال انذار خراب تر بوده اما تشخیص مقدم، تداوی مناسب و متابوم انذار را بهتر می سازد اشخاص که تداوی نه شوند در ظرف 4-8 هفته از بین می روند. منحیت یک قانون بهبودی در مرحله اول مرضی بیشتر بوده اما در مرحله دوم mortality 20-25% mortality 50% داشته و می باشد. که 25% آنها neurological deficits نزد شان باقی میماند. در مرحله سوم مرضی 50% تقریباً نزد تمام آنها که زنده باقی می مانند اختلالات نیورولوزیک موجود میباشد. اختلالات طویل المدت از قبیل تاخر دماغی، اختلاج، تشوش عصبی، حرکی cranial nerve deficits & hydrocephalus، اختلالات عینی ، اتروفی Optic عصب عصبی معمول می باشد. انسدادنخاع سبب تشوهات motor و اعراض عدم کنترول مثانی و غایطی مشاهده میرسد.

### تداوی:

1. **تمدد توبرکالوزیک:** تداوی ضد توبرکالوزیک باید بدون ضیاع وقت به مقدار معین و کافی برای 12 ماه اجرا میگردد. کوتاه مدت توصیه نمی شود حداقل 4 ادویه برای 2 ماه اول تطبیق می شود که عبارتند از chemotherapy

INH 5mg/kg/day( maximum 300mg per day) •

Rifampicin 10mg/kg/orally( maximum 600mg/day) •

Ethambutol 15-20mg/kg/day •

Streptomycin 30-40mg/kg/day IM Pyrazinamide 30mg/kg/day PO •

سه ادویه اولی تا یک سال دیگر ادامه داده شود.

2. **ستروییدها:** تداوی TBM از تکسترویید ها وریدی از قبیل dexamethasone برای 1-2 هفته در ابتدا استفاده شده و بعداً به prednisolone فرمی تبدیل و برای 6 هفته ادامه یابد و در ظرف 2 هفته دیگر مقدار آن کم ساخته می شود.

سترویید ها شدت اذیما دماغی را کاهش داده و مانع تشكل فیبروزس و انسداد نخاع می گردد.

3. **تمدد عرضی:** در این رابطه باید تداوی فرط فشار داخل قحف، اختلالات و تشوس الکترولیت ها مد نظر گرفته شده باشد. مرضی از نظر بوجود آمدن اذیما Pupil ضمور عصب بصری و افزایش قطر راس نیز ارزیابی گردد. در واقعات پیشرفتی و ضعیت decerebrate معمول می باشد. در واقعات که hydrocephalus افزایش یابد ventriculocaval shunt جهت جلو گیری از decerebration معنده تطبیق گردد که در نظر باشد.

## فصل چهاردهم

### Septic Shock و Sepsis , SIRS

#### تعريفات

#### SYSTEMIC INFLAMMATORY SYSND. (SIRS)

عبارة عن يك عكس العمل سيستميک ميزبان در مقابل انتانات مختلف از قبيل باكتري ها، فنگس، ويروس ها، پرازيت ها، ريكتسيا ها وغيره مى باشدوزمان بوجود ميايد که عكس العمل هاي دفاعي ميزبان انتان را بصورة درست تشخيص و از بين برد نتواند هكذا SIRS درنتيجه، عوامل غيرانتاني نيزبوجود ميايد.

عبارة عن SIRS که درنتيجه انتان مشکوك يا تثبيت شده بوجود ميايد سيمای كلينيکي sepsis زمان اغاز ميگردد که يك انتان سيستميک (ازقibil viremia, fungemia, bacteremia ) ويا انتان موضعی sever sepsis (pyelonephritis, pneumonia, meningitis ) موجوديت sepsis متافق با (organdysfunction) پيشرفت نماید.

عبارة عن Septic shock يا hypoperfusion +sever sepsis که بيشرتر از يك ساعت با وجود احیای مجدد کافی ذريعة مایعات ويا به ضرورت inotropic agents ويا vasopresors (دوام نماید) وبالاخره به MODS (تشوشات وظيفوي اعضای حياتی) (ومرك منجر ميگردد).

ایتیولوژی: sepsis ممکن است بشکل يك اختلاط انتان موضعی يا colonization ويا درنتيجه مداخله انتان بالاي غشای مخاطی بوجود آيد. فكتورهای مساعد کننده: اطفال سنین سه ماهه الى سه ساله زمينه مساعد sepsis. هكذا شيرخواران و اطفال شديداً مجريون، برای bacteremia و colonization.

انهاییکه دوامدار تحت تداوی انتی بکتریال، سوئغذی، واطفال که پرابلم های مزمن طبی دارند برای sepsis مساعد اند. همچنان اطفالیکه معافیت پایین ( transplant شده باشند) تحت تداوی ادویه جات انحطاط دهنده معافیت، ستیرویدها، مرکبات شیموتراپیوتیک و انحطاط کسیبی یا ولادی معافیت) داشته باشد خطر چنین اختلاط را بلند برده و به septic shock و sepsis مصاب List.monosyntogenes میگردد. دردوره نوزادی انتانات ازقبيل ، str.G.B, E. coli Enteroviruses sepsis HCV باعث میشوند.

نژاداطفال بزرگتر staph. strep. Pneumonia, N. meningitis انتانات معمول بوده و Toxic shock Aureus توسط انتانات Staph. Aureus و strep.G.A بوجود میاید. انتانات (نژدمسا بین انحطاط معافیتی Hospital acquired )Nasocomial معمول میباشد.

**Pathogenesis:** شاک عبارت از تشوش وظیفی دورانی میباشد که

- به کاهش out put قلبی یا maldistribution جریان دموی

ناحیوی افزایش ضرورت میتابولیک با ویا بدون نقیصه مصرف اکسیجن عل الرغم اکسیجن کافی.

- قلبی ممکن است نورمال، بلند ویا پایین باشد عضویت با

میکانیزم های معاوضوی (تقبض اویه محیطی و تزايد ضربان قلب) فشارخون را نارمل نگه میدارد.

**Septic shock:** متشکل از سه تایپ کلاسیک شاک (hypovolemic و distributive و cardiogenic میباشد

**Hypovolemia :** ضیاع مایعات داخل الوعایی درنتیجه capillary leakage بوجود میاید

**Cardiogenic shock**: درنتیجه تاثیرات انحطاطی sepsis بالای عضله

قلبی بوجود می‌آید

**Distributive shock**: درنتیجه کاهش مقاومت وعائی سیستمیک بوجود می‌آید

**Warm Shock**: نزد بعضی مریضان درنتیجه، افزایش دهانه قلبی و کاهش

مقاومت وعائی سیستمیک بوجود می‌آید.

**Cold shock**: بر عکس warm shock نزد مریضان درنتیجه کاهش

دهانه قلبی و افزایش مقاومت سیستمیک وعایی بوجود می‌آید. به هر حال

در هردو حالات متذکره perfusion اعضای بزرگ حیاتی متضرر می‌گردد

**لوحه کلینیکی**: اعراض و علایم ابتدائی sepsis شامل تغیرات

tachycardia ، Hypo/Hyperthermia) regulation

(دهانه hyperdynamic phase) می‌باشد در مرحله مقدم (tachypnea

قلبی افزایش کسب نموده تابا شد از دیاد ضرورت میتابولیک واکسیجن کافی به

انساج تأمین نماید. با پیشرفت sepsis دهانه قلبی درنتیجه تاثیرات عکس

CRT العمل مقابل mediatore های متعدد کاهش مینماید علایم دیگر ان

طويل، تغريط نبضات محيطی و مرکزی، نهايات سرد، کاهش دهانه کليوی

می‌باشد. تغیرات حالت شعوری (بشمول agitation، Confusion

obtundation، anxiety، lethargy) یا کوما نيز شامل علایم دهانه قلبی

خراب می‌باشد. تغیرات در قابلیت نفوذیه او عیه شعریه به capillary leakage

Lactic acidosis منجر می‌گردد. درنتیجه پیشرفت شاک و ترايد تولید پیهم

انساج و کاهش clearance کبدی بوجود می‌آید.

- افات جلدی بشك (Erythema.Petechia) منتشر،

Echthema gangrenosum، Echymosis و گانگرین متناظر محيطی)

يرقان منحيث علامه انتان يا درنتيجه MODS بوجود می‌آيد. نزد مریضان شواهد

انتان موضعی از قبیل pneumonia، Meningitis، arthritis، cellulitis یا pyelonephritis نیز مشاهد میرسد.

**تشخیص:** شاک از نظر کلینیکی تشخیص می‌گردد ولی با اجرای معاینات Microbiologic از قبیل کلچر خون و Gramstain در یافته Specimen، Microorganism از اندفاعات Petechial مایع CSF، Exudates، Abscess (دریافت عامل مرضی از قبیح) PTT، Prothrombin time صورت می‌گیرد. هکذا تعداد حجرات سفید خون Platelet، و تعیین گاز شریانی خون، فعالیت وظایف کلیوی Ionized Ca<sup>++</sup> و تعیین اجرashود.

**معاینات لابراتواری:** شامل Thrombocytopenia، Metabolic acidosis، Prolonged prothrombin and partial thromboplastin time کاهش سویه Fibrinopgen، پاکتیو Fibrin Split Products و از دیاد Neutropenia، شدن سویه فشار O<sub>2</sub> خون و تغییر در ساختمان و تعداد نیوتروفیل ها (از دیاد یافته و شکل Band ان زیاد می‌گردد)، از دیاد حجرات سفید خام C.S.F از دیاد تعداد حجرات نیوتروفیل و باکتری Meningitis ممکن باکتری در معاینه C.S.F قبل از پیشرفت عکس العمل التهابی دریافت گردد.

**تداوی:** توصیه مقدم ادویه ضد مایکروبی باعث کاهش وفیات می‌گردد  
نوزادان: توسط ampicillin+cefotaxim یا gentamicin+ampicillin و در صورت اشتباه به HSV (acyclovire) توصیه می‌گردد

**اطفال:** Sever pneumonia، N meningitis، H. influinza، انتانات vancomycin تداوی S. aureus جمع nasocomial توسط piperacillin، Tazobactam) یا ceftazidim+vancomycin (aminoglycoside piperacillin، tecarcillin، tazobactam یا aminoglycoside

**vancomycin** یا **clindamycin+penicillin**) Toxic shock ×  
**Tadaei تقویوی:** احیای مجدد فوری توسط مایعات و **Cateohelamines** ها باعث کاهش وفیات میگردد. در فی ساعت تاخر احیای مجدد 40% خطر مرگ بلند میرود. احیای مجدد ذریعه مایعات  $60\text{ml/kg}$  بدون بروز یا افزایش خطر اذیمای ریوی شفایابی بمشاهده رسیده است که میتوان آن را  $20\text{ml/kg}$  به سه دوز (Titreated) توصیه نمود. تا ضربان قلب ، دهانه کلیوی Capillary R. $\text{tim}<2\text{sec}$  ،  $(1\text{mg/kg/hr})$  تقرب نماید، از آنجایکه تفریط فشار خون از دریافت های مؤخر میباشد بناءً فشار خون برای ارزیابی نهائی احیای مجدد نکته مهم نمیباشد، در عده از حالات جبران مایعات  $100-200\text{ml/kg}$  ضرورت احساس میگردد که نوع مایعات (Crystalloid , colloid) تطبیق میگردد انواع دیگر مایعات (محصولات خون) نیز ضروری می باشد ، جهت تامین اکسیجن به حجرات لازم است Fresh Hb Coaglopathy توسط  $10\text{gr\%}$  نگهداری شود ، اصلاح **dopamine** انتخابی می باشد ،

- در حالات نزفی در نظر گرفته میشود.

- **dopamine** در حالات **Fluid refractory shock** ادویه اولی و

- و در صورت **Dopamine resistant shock** از ادرینالین و **Noradrenaline** استفاده می شود.

- **Dobutamine** در حالاتیکه دهانه قلبی کم باشد مفید واقع میگردد. نزد مريضانيکه مقاومت systemic وعائی بلند و مقاوم به **Epinephrine** و دهانه قلبی پائين دارند استعمال **Vasodilators** از قبيل **Nitropruside** یا **Milrinone** (Phosphodiesterase III) ممکن نهی کننده های **Arginine vasopressin** در حالت است شاک را ارجاع نماید هكذا

Nor Epinephrine resistant shock مفید واقع میگردد. زیرا که به فعالیت الfa رسپتور ها ضرورت ندارد.

■ الکترولایت ها را دقیقاً ارزیابی نموده و در صورت ضرورت اصلاح شوند.  
در صورت Hypoglycemia (0.5-1gr/kg) گلوکوز توصیه میگردد که در Cardiacdysfunction که در hypocalcemia Calcium chloride 10-20mg/kg میگردد. مطالعات نشان داده است که 50% مریضان ICU به بی کفایتی اдрینال دچار می باشند، هایدروکورتیزون 50mg/kg به شکل bolous تطبيق و توسط Catecholamine 50mg/kg/day تعقیب میگردد بخصوص شاک که توسط Steroids نزد شان تطبيق گردد.

■ نزد مریضان Septic shock لازم است فشار ورید مرکزی ، فشار خون شربانی ، Pulse oximetry و دهانه کلیوی ساعتوار ، monitoring صورت بگیرد. برای ارزیابی احیای مجدد مشعر خوب میباشد. که لازم است >70% در شش ساعت اول احیای مجدد تامین شود. اندار: سطح وفیات Septic shock مربوط به موقعیت انتان ، باکتری پتوژن موجودیت MODS و عکس العمل معافیتی میزان می باشد . 40-60% وفیات مربوط انتانات گرام منفی Enteric sepsis می باشد .

وقایه: واکسیناسیون مرکب از S. Pneumonia و H. influ. B برای تمام اطفال توصیه میگردد Antibiotic prophylaxis نزد household و H. influ. B یا N.Meningitidis close contact میگردد.

## فصل پانزدهم

### Acute Bacterial Meningitis (ABM)

**تعريف:** عبارت از التهاب سحايايی دماغی و نخاع شوکی (Duramater, arachnoid piamater) میباشد اما التهاب سحايا و قشر دماغ بنام Meningo encephalitis یاد می گردد.

#### ا پیدیمولوژی

**میزان:** ABM از باعث نارسی میکانیزم های معافیتی و وظایف فگوسایتیک نزد نوزادان و شیرخواران نسبت به اشخاص کاهل بیشتر معمول میباشد.

#### عامل مرضی

**دوره نوزادی:** staph. Fecalis , Strep.pneumoniae, E.coli, aerogenosa ,pseudomonas ,Salmo. species, meningocoqu H,influenzae Nisseria pneumococci انتانات مانند انتان meningitides معمول ترین سبب ان بوده که انتان معمول هر سن وسال شمرده شده است .

#### پتالوژی

از نظر پتالوژی ارتضاح حجرات التهابی در Leptomininge رسیده است قشر دماغ اذیمانی ، Exudate و تکثر Microglia نشان میدهد حجرات Ependymal تخریب و اکزووات تقیحی در قاعده دماغ تجمع میکند فضای تحت عنکبوتیه توسط مایع غلیظ تیره بخصوص در Chiasmatic cistern interpeduncular ثقبه luschka و Magendie مسدود و باعث hydrocephalus میگردد ترومبوفیلیت های اویه دماغی سبب احتشا و سیکل های عصبی میگردد سیکل های دوامدار در نتیجه احتشا ، نکروز و هایدروسفیفالوس بوجود می آید در واقعات Meningococcal meningitis سیر مرضی ساعقوی و مرگ در

ظرف چند ساعت در نتیجه شاک indotoxic بوقوع میرسد. میکانیزم Subcellular pathogenetic در نتیجه تخریب دیوار و غشای حجری (Peptedo indotoxin ، Teichoic acids و glycon از قبیل اجزای فعال آزاد میگردد که در نتیجه عکس العمل حجری میزان و اندوتیل فکتورها را تولید شعربیوی Cytokines ، TNF و platelet activity مینماید که در نتیجه آن BBB و نیورونهای میزان شدیداً متضرر میگردد. اذیمای دماغی ممکن است Vasogenic و یا ناشی از صدمه حجرات اندوتیل و یا Cytotoxic از باعث محصولات leukocyte و رادیکل های توکسیک بوجود آید که رول تطبیق dexametasone با نهی و تیره فوق الذکر توضیح میگردد.

### پتوجنیزس

1. انتانات ممکن است از طریق hematogenous از محراقات بعيده pyodermia از قبیل نمونیا ، empyema و Sepsis سرایت نماید .
2. انتانات ندرتاً از نواحی مجاور سیپتیک در جمجمه مانند paranasal sinuses و osteomyelitis ، mastoiditis و کسر قاعده قحف به سحايا انتقال مینماید.
3. ABM تقيیحی ممکن است به تعقیب ترضیفات راس بوجود آید.

### تظاهرات کلینیکی

شروع مرض آنی و توام با تب می باشد در شروع مریض نارام ، دارای سردردی وخیم ممکن که درد منتشر ویا منحصر به ناحیه جبهی باشد و به طرف عنق ویا خلف کره عین انتشار دارد. مریض ممکن است دارای استفرادات فورانی ، گریه چیغ مانند وفاتنل برآمده باشد. اختلال یکی از دریافت های معمول مرض است که ممکن است در شروع مریض ویا در جریان ان دریافت گردد.

Photophobia برجسته وقابل یاد آوری است . هایپرتونی عمومی وشخی شدید عنق وهمچنان brudzinski sign, kernig sign میتواند موجود باشد . میتواند که نارمل ویا هم احتقان واذیما را نشان بدهد . فلچ خارج کرء عین ممکن است باعث squent و diplopia flushing گردد . اگر جلد ناحیه بطئی به صورت ملایم خراشیده شود ممکن است tuch cerebrale قابل دیدباشد (). تون عضلات اطراف محافظت خواهد شد . رفلکسها میتواند مشتد ویا نارمل ویا متناقص باشد . neurologic deficit مانند hemiparesis ، فلچ ازواجه قحفی و cheynstoke periodic گردد که انکشاف نماید . تنفس ممکن است با شاک periodic یا معمولاً توأم با شاک دراین مرحله میباشد .

### نzd نوزادان و اطفال شیرخوار Meningitis

Meningitis نzd نوزادان ودر سنین 4—6 ماهگی دارای بعضی تظاهرات خاص می باشد شخی گردن kernig sign ندرتاً قابل دید است فانتانل قدامی ممکن است که برآمده ویا نارمل باشد .

اعراض و علایم اشتباهی نzd این گروپ اطفال عبارتند از : Vacant stare ، نا آرامی، Drowsiness ، استفراق معند توأم با تب ، خودداری از مکیدن ثدیه ، Poor cry ، (گریه ضعیف)، شاک Poor tone وکولپس دورانی ، تب یا هایپوترمی ، رعشه ، اختلال Neurological deficit ، به انواع مختلف.

اختلالات: اختلالات سیستمیک . (اختلال ، ایفیوزن یا Empayema ناحیه سب دیورال، آبسی دماغی ، دیفکت دماغی به شکل هیمیپلیثی، تشوشات شنوایی ، هایدروسیفالوس ، arachnoiditis ، Ventriculitis و تأخیر دماغی).

معاینات لابراتواری ABM: در تمام مریضان که دارای تب بلند ، تخرشیت، فوتو فوبیا ، سردردی، استفراغ به تعقیب سردردی به تعقیب LP و

معاینه CSF، تشخیص مرض صورت می گیرد. CSF دارای فشار بلند، turtbid، و حجرات بلند معمولاً اضافه تر از  $1000/\text{mm}^3$  می باشد و اکثرا از نوع PMN بوده. پروتین اضافه تر از  $100\text{mg/dl}$  و گلوکوز ان کمتر از ۵۰٪ از گلوکوز خون ویا کمتر از  $40\text{mg/dl}$  می رسد. مایع CSF برای کلچر جهت در یافت دیگر انواع مایکرووارگانیزم ها و خون نیز برای کلچر فرستاده شود. در **partially treated meningitis** مایع CSF معقم و لمفوسایتوز موجود میباشد و کلچر خون همچنان می تواند معقم باشد. معاینات بیوشیمیک همچنان با تغییرات در یافت می گردد. CRP و Lactate دریافت شود و latex test مشعر خوب است و معمولاً بعد از انتی بیوتیک دریافت شود. CT scan ضروری نبوده ولی برای دریافت تیراپی هم مثبت باقی میماند. Subdural effusion، آب سه دماغی، اگزودات حالات مانند هایدروسیفالوس و تشوش وعایی کمک می کند و ضمناً در تشخیص تفریقی TBM از **Partially treated meningitis** کمک کننده می باشد.

**Rapid antigen test**: در تشخیص تفریقی بین انواع ویروسی، بکتریائی و TB Meningitis کمک میکند.

**تست های غیر وصفی:** شامل LDH، CRP و سویه CSF میباشد. در تشخیص تفریقی منجیت تدقیحی از غیر تدقیحی کمک میکند و TNF نیز در Polymerase chain reaction CSF در سیر نوع تدقیحی بلند می رود. ENTERO VIRUS، HSV و غیره اخیراً جهت دریافت انتانات از قبیل میگیرد و حساسیت و کیفیت آن به اساس انتی جن آن فرق میکند.

, Aseptic, Meiningism .Partially treated bacterial meningitis , Viral encephalitis , Cryptococcus M , TBM , Meningitis Lyme disease , Poliomyelitis Subarachnoidal haemorrhage

## تداوی

**تداوی ابتدائی تجربی :** تداوی ابتدائی توسط یکی از جینیریشن سفالو سپورین مانند سفتریاکسون و سیفوتاکسیم صورت میگیرد . Ampicillin 200mg/kg و کلورام芬یکول 100mg/kg برای مدت 10—14 روز نیز تداوی مؤثر تجربی میباشد . اگر تب و meningeal irritation sign برای مدت 48 ساعت بعد از تداوی تغیر نکند CSF باید تکرار معاینه و بالای انتی بیوتیک نیز تجدید نظر شود .

**تداوی خاص ضد مکروبی :** تمام انتی بیوتیک ها باید بشکل وریدی توصیه گردند .

**Pneumococcal or meningococcal meningitis :** پنیسیلین کرستل 4-5 lac/kg فی روز هر چهار ساعت بعد . سیفوتاکسیم 150—200 mg/kg/12hr یا سفتریاکسون 150—100 mg/kg/8hr. بعد مؤثر است .

**H.influ. meningitis :** سفتریاکسون یا سیفوتاکسیم بشکل وریدی بشکل تنهائی استعمال میگردد . ویاینکه میتوان بشکل عوضی بشکل مرکب از امپیسیلین وریدی 300 mg/kg/6hr بعد و کلورام芬یکول 100mg/kg روزانه توصیه نمود .

**Staph. meningitis :** در صورتیکه مقاومت در مقابل میتی سیلین و پنیسیلین موجود باشد vancomycin دوای انتخابی است . امپیسیلین هم قدرت نفوذیه وهم قدرت از بین بردن این دواها را زیاد می سازد .

**Listeria :** امپیسیلین و یک امینو گلایکو زید (جنتامایسین ، امیکاسین و netilmycin ترجیح داده میشود .

**Gram negative rods**: سیفوتاکسیم، سفتازیدیم، سفتریاکسون ممکن است مورد استفاده قرار بگیرد و یک alternative ارزان ان ترکیب امپیسیلین و جنتامایسین میباشد.

**Pseudomonase**: ترکیب از سفتازیدیم و یک امینو گلایکو سید ممکن مورد استفاده قرار بگیرد. سفتازیدیم ممکن است با ticarcillin یا mezlocilin تعویض گردد.

### دوام تداوی:

1. تب برای مدت 5 روز وجود نداشته باشد
2. CSF از نظر پروتئین و شکر خون نارمل شود
3. تعداد حجرات کمتر از 30/میلیمتر مکعب گردد.  
معمولًاً مریضان دارای باکتیریل منجیت بهبودی را در مدت 10 روز از خود نشان میدهد و تداوی ندرتاً اضافه تراز 10—14 روز دوام میکند (به استثنای Staph و انتانات گرام منفی).

استفاده از دکسامیتازون: به اندازه 0.15 mg/kg/6hr برای مدت 5 روز توصیه میگردد. پس میتواند بقایای نیورولوژیک را مانند sensoryneural deafness هایdro سیفالوس و تشوهات رفتاری را کم میسازد. در منجیت دوره نوزادی رول ندارد. مخصوصاً 15 دقیقه قبل از تطبيق انتیبیوتیک توصیه گردد. و برای H. influenza منجیت مؤثر است.

### تداوی عرضی:

1. از دیاد فشار داخل قحفی

LP باید بسیار به دقت واحتیاط در این حالت صورت گیرد. اسموتیک دیوریزیس

0.5mg/kg از سیروم مانیتول 20% از طریق وریدی هر چهار الی شش ساعت بعد برای شش روز توصیه میگردد.

2. اختلاج: دیازپام به اندازه 0.3mg/kg (حد اعظم 5 ملیگرام). که توسط 15—10mg bolus برای روز اول و برای روز های بعدی دوز فمی به اندازه 5 gr/kg برای مدت 3—4 هفته بدون اینکه اختلاج برای مدت نسبتاً طولانی دوام نماید. اگر مریض ضیاع شعور داشت تغذی باید توسط NGT صورت گیرد.

3. توصیه مایعات والکترولایت ها :  
مایعات در نزد این مریضان محدود ساخته 2/3 حصه مایع maintenance توصیه شود، (از باعث تشوش در ترشح ADH)

4. Hypotension: باید توسط توصیه مایعات و vasopressor (دوپامین و دوبوتامین) تداوی گردد.

5. Nursing care: جوف فم، چشم ها مثانه و امعاء تحت مراقبت باشد. اهتمامات در مورد قبیضت از Atony ناحیه ریکتم جلوگیری میکند اگر احتباس ادرار وجود داشته باشد فشار بالای ناحیه suprapubic استفاده از بوتل آب گرم و در حالت شدید استفاده از کتیتر قرار میگیرد. برای جلوگیری از زخم بستر باید مریض را وقتاً فوقتاً تغیر وضعیت داده شود. واژ methylated sperit بهیث سخت ساختن نواحی معروض به ترضیض مورد استفاده قرار میگیرد. Soft foamrubber mattrss برای جلوگیری از به وجود امدن زخم در نواحی مربوطه مورد استفاده قرار میگیرد.

## فصل شانزدهم

### Shigellosis (Bacillary Dysentery)

**تعريف:** اسهال حاد خونی که با مخاط ، Cramp و WBC های بطنی متراقب میباشد.

**أسباب:** یک باسیل گرام منفی - غیر متحرک و چوبک مانند میباشد.  
چهار نوع شیگیلایی مؤلد bacillary dysentery وجود دارد که عبارتند از:  
Shigella Dysentery سیرو گروپ A (13 سیروتاپ)  
Shigella Flexneri سیرو گروپ B (6 سیرو تاپ و 15 سب سیروتاپ)  
Shigella Boydii سیرو گروپ C (18 سیروتاپ)  
Shigella Sonnei سیرو گروپ D (1 سیروتاپ)

#### اپیدیمولوژی:

**موسم:** در اقلیم گرم و موسم بارانی و در مناطق حاره بی شیوع بیشتر دارد.

**میزبان:** هر دو جنس مساویانه مصاب میگردند در هر سن و سال بوقوع میرسد ولی در دو و سه سال اول حیات بیشتر دیده میشود. 70% تمام واقعات dysentery را شیگیلا تشکیل داده که 60% وفیات ناشی از آن نزد اطفال <5yr دیده شده است. سرایت مرض از طریق Feco- oral صورت می گیرد. انتان در شش ماه اول حیات غیر معمول می باشد ، خصوصا اطفالیکه با شیر مادر تعذی می شوند. انسان منبع اساسی انتان می باشد..

**پتوژینز:** یک انتان Shigella Invasive با جمله کننده میباشد که سبب تخریب حجرات اپیتل امعا میگردد. در نتیجه باعث التهاب، اذیما، و تولید قرحة میشود و بالنتیجه باعث خونریزی میگردد.

کالونی به شکل انتخابی مافوف می شوند. بعضی strain های آن مانند S. dysenteria (Type 1) سبب تولید Shigatoxin میگردد که یک exotoxine قوی بوده و سبب نهی سنتیز پروتین میگردد. تغیرات پتالوژیک در کولونها بوجود می آید که عضو مورد هدف shigella می باشد. تغیرات شدید در کولون بعيده بوجود می آید اگرچه pancolitis ممکن است بوقوع رسد هکذا به شکل Gross اذیمای مو ضعی یا منستر مخاطی، قرحة، غشای کاذب، exudate ممکن دیده شود. از نظر Microscopic، قرحة، غشای کاذب، تخریب یا مرگ حجرات اپیتل، ارتشاح از مخاط تا به سطح مخاطی عضلی توسعه mono nuclear polymorph nuclear پیدا می کند و اذیمای تحت مخاطی بمالحظه می رسد.

**معافیت :** serum antibody secretory IGA در جریان مریضی و یا هفته ها بعد از آن بمقابل shigella بروز می نماید. مسئونیت در مقابل sero Type بخصوص آن بمیان می آید.

### ظاهرات کلینیکی:

دوره تفریخ مرض 12h تا چندین روز میباشد دردهای شدید بطنی، تب بلند، دلبدی، بی اشتہائی، Toxicity عمومی، Urgency، تغوط دردناک، انتفاخ بطنی، حساسیت بطنی، Hyper active bowel sounds، رکتوم حساس با معاینه انگشت کلینیک وصفی مریضی را تشکیل میدهد در آغاز اسهال وافر آبگین بعداً از نظر حجم کم گردیده مخاط و خون علاوه میگردد >50% اطفال مصاب به مرحله Bloody diarrhea نرسیده و نزد متباقی مصابین در اولین تغوط خون موجود میباشد ضیاع آب و الکترولایت ها توسعه استفراغ و اسهال صورت میگیرد. اسهال تداوی ناشده 1-2wk دوام میکند. تنها 10% مصابین اسهال >10day دوام میکند تظاهرات عصبی آن شامل اختلالات، سردردی، Confusion، lethargy، Hallucination، شخی گردن، Neurotoxin نبوده و ارتباط به تب، میباشد. که همه این تظاهرات ناشی از

ولی CNS داشته و انتان Hypocalcemia ، Hyponatremia نادرأ بوقوع میرسد. معمولترین اختلاط مریضی Shig. Meningitis دیهایدریشن و افزای نامناسب ADH میباشد. Hypoglycemia و Protein losing enteropathy ممکن بوقوع برسد. نزد مصابین سوأ تغذی و اطفال خوردن و DIC دیده شده ولی نزد نوزادان Shigellosis نادرأ بوقوع میرسد.

**تشخیص:** به وجود اینکه عالیم کلینیکی در تشخیص مریضی کمک می کند ولی تشخیص مطمئن را وضع کرده نمیتواند. معاينه lab به تشخیص مرض کمک میکند.

- معاينه مواد غایطه: حجرات تحقیقی WBC و RBC را نشان می دهد.
- معاينه خون: لوکو سایتوزس موجود بوده (Shift to left) ولی بعضًا Leukomoid Reaction را نشان میدهد. تعداد لوکو سیت ها از - 5000 ولی میتواند leukopenia نیز بوقوع برسد.
- کلچر خون : نزد اطفالیکه توکسیک معلوم میشوند ممکن مثبت باشد نزد اطفال کوچکتر و یا اطفال مصاب سوتغذی مهم است زیرا خطر افزایش باکتریهای موجود میباشد. S. Serotype Bacteremia بیشتر در dysenteriae Rectum وجود می آید. تشخیص مرض با تحرید ژرم توسط کلچر مواد غایطه و سمپل صورت میگیرد.

**Sepsis DIC. Ascidosis . Dehydration:Complication**  
, Anemia ، HUS ، Febrile Convulsion, Rectal Prolaps

کاهش ارزاییم Iritis ، Cholestatic ، Hepatitis Disacharidaes ، Cystitis ، Arthritis ، Conjunctivitis ، Pneumonia ، Hyponatremia ، IADH ، Ritter Synd ، Vaginitis ، Myocarditis ، Protein lossing enteropathy ، Hypoglycemia

, Thrombocyto penia , Corneal ulcer , Toxic megacolon Pseudo membranous colitis , Hypothermia اختلاط نادر که علت آن تا هنوز توضیح نگردیده عبارت از سندروم که با سردردی به تعقیب اذیمای دماغی ، Toxicity شدید Heat hyperpyrexia و باعث مرگ های آنی میگردد، و بدون موجودیت dehydration و اخراج که مشاهده گردیده است. sepsis

### تشخیص تفریقی

با تمام ارگانیزم های که باعث دیزاینتری میگردند تشخیص تفریقی گردد.  
, salmonella enterocolitis ، entero invasive Ecoli ، campylo bacter jejuni ، Enatmoeba histolytica yersinia enterocolitica و با حالات ممثلاً شیگیلوزس مانند.

- inflammatory bowel disease
- intussusception

### تداوی

- 1- توصیه مایعات و الکترولیت ها که توسط ORS صورت می گیرد.
- 2- توصیه انتی بیوتیک نه تنها باعث شفا مرض میشود بلکه از انتشار مرض بدیگران نیز جلوگیری میکند.
- 3- انتخاب انتی بیوتیک به اساس کلچر مواد غاییه صورت میگیرد.
- 4- تمام انتی بیوتیک ها برای مدت 5 الی 7 روز توصیه میشود.  
انتی بیوتیک های که توصیه میشود قرار ذیل اند:  
Cefixime, ciprofloxacin , ceftriaxone , Nalidixic acid و در مقابل cotrimoxazol, tetracycline , chloramphenicol مقاومت بوجود آمده است. Ampicilin

از cefixime به مقدار 8mg/kg/24h به دو dose کسری از طریق فمی - و ceftriaxone به مقدار 50mg/kg/day به یک dose واحد از طریق عضلی و همچنان از Nalidixic acid به مقدار 55mg/kg/day به چهار dose کسری میتوانند در تداوی مرض استفاده شود. از مشتقات Quinolones نسبت خواص Arthropathic آنها در سنین کمتر از 8 سال استفاده نمی گردند، و این مشتقات برای واقعات عاجل و مهم در صورتیکه اورگانیزم مقابله دیگر ادویه جات مقاوم باشد استفاده بعمل آید. ویتامین A به مقدار 200000 unit یک مرتبه در نواحی که کمبود این ویتامین موجود باشد باعث کاهش شدت مرض می گردد. از ادویه جاتی که حرکات معائی را کاهش Zinc میدهد نباید استفاده شود زیرا باعث طولانی شدن مرض می گردد. 20mg/day برای 14 روز توصیه میگردد که مقاومت را مقابله انتان بلند می برد. بعضی مؤلفین انتی بیوتیک رابه نسبت طبیعت self/ limited بودن مرض، قیمت دوا ها و بخاطر مقاوم شدن انتان توصیه نمی کنند . در صورت عدم تداوی ، مرض برای دو هفته یا بیشتر دوام می کند. بک تفاوت وسیع در حساس بودن ارگانیزم در ساحت مختلف جغرافیائی به مقابله انتی بیوتیک وجود دارد. در ایالات متحده امریکا مقاومت به مقابله Ampiciline وجود دارد. هر گاه ارگانیزم به مقابله این دوا حساس باشد از Ampiciline فمی به مقدار 100mg/kg/day به چهار dose کسری استفاده گردد. در بعضی از ساحت ایالات متحده امریکا مقاومت انتان به مقابله cotrimoxazol مشاهده رسیده است. بعضی نشریات cotrimoxazol را دوای انتخابی می دانند.

### وقایه

- 1- دوام تغذی با شیر مادر .
- 2- حفظ الصحه فردی (شستن دست ها همراه با صابون به خصوص بعد از تغوط و قبل از خوردن غذا) ، محیطی رعایت شود.

-3- تهیه آب آشامیدنی صحی.

### انذار

- 1- انذار مرض نزد مصایین که Dehydration شدید داشته و جبران مایعات و الکترولیت ها صورت نگرفته باشد خراب است.
- 2- نزد شیر خواران مصاب که Malnourished بوده و جبران آب و الکترولايت ها صورت نگرفته باشد انذار مرض خراب است.
- 3- انتی بیوتیک دارای Cure rate 80% بعد از 48 ساعت تداوی می باشد.
- 4- وفيات نزد اطفالیکه sepsis واقع می شود ، ( $\geq 20\%$ ) می باشد.

## **Abstract**

This book “Pediatrics Infectious Diseases” is written by Prof. Dr. Sultan Mohammad Safi according to the pathology of our country and relationship of neighbor countries like India and Pakistan because of the infection spreads due to close contact of travelers, also the similarity of Infectious Diseases occurrences in each countries.

I tried to choose the topics which has common incidence in our country and the book is approved in academic session of Pediatrics Department and passed and approved by the Curriculum Committee of Kabul Medical University (KMU).

This book is taught in 4th and 5th classes in KMU different faculties. I wish to all my student to be useful for them and learn themselves correctly.

If you have any question or have some suggestions, please don't hesitate to contact me at Department address or Mobile # 0700223733

Sincerely Yours

Prof. Dr. S .M .Safi

Kabul 2011

است که همین اکنون تمام دکتوران جوان و شاگردان عزیز پوهنتون طبی کابل پوهنځی طب خوست و کندهار از آن مستفید میباشند مجموعاً ۱۹ اثار طبی مطبوع تحقیقی در مجلات مختلف کشور بخصوص افغان طبی مجله به نشر سپرده است همچنان باید تذکر داد که به هر دو لسان ملی کشور پشت و دری کتب درسی تحت عنوانین (د کوچنیانو ساری ناروغنی ، و امراض ساری اطفال) را نیز تالیف نموده است.

اخیراً کتاب را تحت عنوان امراض اطفال برای صنف پنجم جهت اخذ رتبه علمی پوهاند تالیف نموده است همچنان کتاب امراض ساری اطفال را مطابق کوریکولوم جدید پوهنتون طبی کابل چاپ چهارم را به طبع رسانیده است که امیدوارم شاگردان دکتوران جوان و متخصصین شامل پروگرام تخصص استفاده اعظمی نمایند.

با احترام

پوهاند دکتور سلطان محمد صافی

استاد دیپارتمنت داخله اطفال پوهنتون طبی کابل

## References

- 1- *Akbar khan, Darvez, Kundu Zafarullah 2009, Basic of pediatrics 7<sup>th</sup> edition.*  
*Umar Khan Carvan book center Printed of Zahid Bashir Printers, Lahore Pakistan.*
  - 2- *Behrman Rechard E, Kliegman Robert M. Jenson Hal B, Etal.2000/2007, Nelson Text book of Pediatrics, 16<sup>th</sup> , 17<sup>th</sup> , 18<sup>th</sup> Edition. Chapter infectious diseases*  
*W.B Saunders Philadelphia pensylvania New York.*
  - 3- *Ghai op, Gupta piyush, paul O.K. 2009 Essential Pediatrics 7<sup>th</sup> Edition Chapter infectious diseases.*  
*Meenakshi Printers: Dr. Op. Ghai Publisher;*
- 4- سلطان محمد صافی، امراض ساری اطفال ، پوهنتون طبی کابل ، چاپ سوم ، مطبوعه نعمانی ، ناشر سلطان محمد صافی 1386 کابل افغانستان.



## خلاصه بیوگرافی مؤلف

پوهاند دکتور سلطان محمد صافی در سال 1338 هـ ش (1959 م) در قریه<sup>\*</sup> قلعه شاهی ولسوالی دره<sup>ء</sup> نور ولايت ننگرهار در يك فاميل روشنفکر چشم به جهان گشود. تعليمات ابتدائي و ثانوي را در ليسه دره<sup>ء</sup> نور بدرجه عالي در سال 1355 به پایان رسانيده و بعد از سپری نمودن امتحان کانکور در سال 1356 در پوهنه طب کابل وقت شامل و در سال 1362 از پوهنه طب کابل فارغ گردید.

از سال 1362 الى 1366 در شفاخانه پوهنتون پوهنه طب ننگرهار ايفاي وظيفه نموده و بتاریخ 16/5/1366 بحیث استاد در دیپارتمنت داخله<sup>ء</sup> اطفال انسٹیتوت طب کابل در شفاخانه<sup>ء</sup> دولتی اطفال وقت توظیف گردیده و جهت کسب معلومات و افرايش دانش طبی در پروگرام CDD به کشور هندوستان از طریق سازمان صحی جهان اعزام گردید از سال 1373-1376 بحیث شف دیپارتمنت داخله<sup>ء</sup> اطفال و رئیس پوهنه طب اطفال در تعلیم و تربیه اولاد جوان کشور و معالجه مريضان نیازمند مصدر خدمت گردیده است.

ناگفته نماند که در زمان متذکره در پروگرامهای EPI , ARI و CDD بحیث ترینر با وزارت محترم صحت عامه نیز همکاری نموده است.

از سال 1377-1381 در ايام مهاجرت در پشاور پاکستان عل الرغم تحمل تمام مشکلات و مشقت، آرام نه نشسته و اولاد کشور را فراموش نکرده است و کتاب را تحت عنوان د کوچنيانو ناروغى طى 830 صفحه به رشته تحریر در آورده

Book Name      Pediatric Infectious Diseases  
Author           Prof. Dr. S. M. Safi  
Publisher        Kabul Medical University  
Website          [www.kmu.edu.af](http://www.kmu.edu.af)  
Number           1000  
Published        2011  
Download        [www.ecampus-afghanistan.org](http://www.ecampus-afghanistan.org)

This Publication was financed by the German Academic Exchange Service (**DAAD**) with funds from the German Federal Government.

The technical and administrative affairs of this publication have been supported by Umbrella Association of Afghan Medical Personal in German speaking countries (**DAMF e.V.**) and **Afghanic.org** in Afghanistan.

The contents and textual structure of this book have been developed by concerning author and relevant faculty and being responsible for it. Funding and supporting agencies are not holding any responsibilities.

If you want to publish your text books please contact us:

Dr. Yahya Wardak, Ministry of Higher Education, Kabul

Office: 0756014640

Mobile: 0706320844

Email: [wardak@afghanic.org](mailto:wardak@afghanic.org)

All rights are reserved with the author.

ISBN: 9789936400665

Printed in Afghanistan. 2011

**Get more e-books from [www.ketabton.com](http://www.ketabton.com)**  
**Ketabton.com: The Digital Library**