

## گزارش یک مورد بیماری ویلسون با تظاهر کم خونی همولیتیک

دکتر سید مهدی منجم زاده

دانشیار، متخصص بیماری های کودکان، گروه کودکان، دانشگاه جندی شاپور، اهواز

تاریخ دریافت ۸۶/۲/۱۶، تاریخ پذیرش ۸۶/۴/۲۷

## چکیده

**مقدمه:** بیماری ویلسون یک اختلال ارثی در متابولیسم مس است که با تظاهرات کبدی، عصبی، روانی و در موارد نادر به صورت بیماری همولیتیک ظاهر می شود. مس آزاد سرم می تواند سبب آسیب گلبول قرمز و لیز آن شود که عارضه ای نادر با درگیری حدود کمتر از ۱۰ درصد موارد می باشد. در چنین مواردی معمولاً ابتلا کبدی وجود داشته و پیوند کبد می تواند نجات دهنده باشد. در این مقاله یک مورد بیماری ویلسون با تظاهر کم خونی همولیتیک گزارش شده است.

**مورد:** بیمار دختر بچه ۸ ساله ای است که به علت درد شکم، یرقان، آنمی و ادرار به رنگ چای بستری شده است. برای وی تشخیص های هیپاتیت و فقر گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز مطرح و با توجه به عدم پاسخ بیمار به ترانسفیوژن، بیماری ویلسون مطرح و با مشاهده حلقه Kayser- Fleischer در قرنیه، بیماری تشخیص داده شد.

**نتیجه گیری:** آنمی همولیتیک حاد یا مزمن یک تظاهر ناشایع و نادر بیماری ویلسون است که در هر کودک به خصوص بالاتر از ۵ سال که با بیماری کبدی یا آنمی همولیتیک مراجعه کند باید این بیماری در تشخیص افتراقی مطرح و در صورت لزوم اقدامات تشخیصی لازم انجام شود.

**واژگان کلیدی:** بیماری ویلسون، همولیز، حلقه Kayser - Fleischer، مس

\*نویسنده مسئول: اهواز، بیمارستان گلستان، بخش اطفال

Email: monajemzadehmd@yahoo.com