

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد نادر بیماری کاورنوس مالفورماسیون فامیلیال در بیمارستان فرشچیان همدان

محل انتشار:

مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ایلام، دوره 24، شماره 5 (سال: 1395)

تعداد صفحات اصل مقاله: 6

نویسندگان:

مسعود غیاثیان - Dept of Neurology, Faculty of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

مریم منصور - Student Research Committee, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

خلاصه مقاله:

کاورنوس مالفورماسیون یک ضایعه غیرطبیعی عروقی می باشد که به دلیل اختلال در دیواره عروق خونی به وجود می آید. این اختلال اغلب بدون علامت بوده و در صورت علامت دار شدن خود را با تشنج، خونریزی، اختلال نورولوژیک پیشرونده و سردرد نشان می دهد. این ضایعات منفرد بوده و موارد متعدد آن نادرند. در مواردی که ضایعات متعدد هستند، ضایعه می تواند فامیلیال بوده و در اعضای دیگر خانواده به صورت اتوزومال غالب به ارث برسد. در این مطالعه به خانمی ۴۱ ساله اشاره می شود که با نقص نورولوژیک پیشرونده به صورت دوبینی، سرگیجه و فلج صورت به بیمارستان مراجعه کرد و بعد از انجام معاینات و اقدامات تشخیصی، ضایعات متعدد کاورنوس مالفورماسیون مشاهده گردید. در بررسی دیگر اعضای خانواده وجود ضایعات متعدد کاورنوس مالفورماسیون در آنان مشهود بود.

کلمات کلیدی:

Cavernous malformation, Autosomal dominant, Magnetic resonance imaging
اتوزومال غالب، MRI

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1322465>

