عنوان مقاله:

گزارش یک مورد درمان موفقیت اَمیز سندرم HELLP و پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک با پلاسمافرز

محل انتشار:

مجله دانشگاه علوم پزشكي قم, دوره 6, شماره 4 (سال: 1391)

تعداد صفحات اصل مقاله: 10

نویسندگان:

جمشید وفایی منش - Qom University of Medical Sciences

محمود پرهام – Qom University of Medical Sciences

خلاصه مقاله:

زمینه و هدف: سندرم HELLP در سال ۱۹۸۲ توسط Weinstein با تریاد همولیز، افزایش آنزیم های کبدی و ترومبوسیتوپنی توصیف شد. این سندرم در ۷۰- ۱۹۸۳ توسط Weinstein با تریاد همولیز، افزایش آنزیم های کبدی و ترومبوسیتوپنی توصیف شد. این سندرم HELLP در حد ۱۹/۱ کرد می دهد. سندرم HELLP در حد ۱۹/۱ گزارش شده است. پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک (TTP) در عین نادر بودن یکی از مهم ترین تشخیص های افتراقی سندرم HELLP است که در صورت عدم درمان مناسب کشنده می باشد. پلاسمافرز یکی از درمان های توصیه شده در مواردی است که سندرم HELLP عارضه دار می شود و یا به درمان پاسخ نمی دهد. معرفی مورد: در این مقاله به معرفی یک بیمار ۲۲ کشنده می باشد. پلاسمافرز قرار و ترم که بعد از زایمان دچار سندرم DIC بوده است، پرداخته شد. در این بیمار به علت عدم بهبود، همراهی TTP تشخیص داده شد. لذا تحت درمان با پلاسمافرز قرار گرفت و بعد از ۲۲ جلسه درمان، بهبود کامل یافته و ترخیص شد.

كلمات كليدى:

, Help Syndrome, Purpura, Thrombic Thrombocytopenic, Plasmapheresis, Disseminated Intravascular Coagulation

HELLP؛ پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک؛ پلاسمافرز؛ انعقاد منتشر داخل عروقی

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

https://civilica.com/doc/1543417

