

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد درمان موفقیت آمیز سندروم HELLP و پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک با پلاسمافرز

محل انتشار:

مجله دانشگاه علوم پزشکی قم، دوره 6، شماره 4 (سال: 1391)

تعداد صفحات اصل مقاله: 10

نویسندها:

Qom University of Medical Sciences - جمشید و فایی منش

Qom University of Medical Sciences - محمود پرهام

خلاصه مقاله:

زمینه و هدف: سندروم HELLP در سال ۱۹۸۲ توسط Weinstein با تریاد همولیز، افزایش آنزیم های کبدی و ترومبوسیتوپنی توصیف شد. این سندروم در ۷۰٪ موارد قبل از زایمان و در ۳۰٪ موارد بعد از زایمان رخ می دهد. سندروم HELLP در ۹۰-۹۵٪ تمام حاملگی ها اتفاق می افتد که در ۶۳۸ موارد با انعقاد منتشر داخل عروقی (DIC) همراه است. میزان مرگ و میر مادر در سندروم HELLP در حد ۱۱٪ گزارش شده است. پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک (TTP) در عین نادر بودن یکی از مهم ترین تشخیص های افتراقی سندروم HELLP است که در صورت عدم درمان مناسب کشندگی باشد. پلاسمافرز یکی از درمان های توصیه شده در مواردی است که سندروم HELLP عارضه دار می شود و یا به درمان پاسخ نمی دهد. معرفی مورد: در این مقاله به معرفی یک بیمار ۲۲ ساله با حاملگی اول و ترم که بعد از زایمان چار سندروم HELLP و DIC بوده است، پرداخته شد. در این بیمار به علت عدم بھبود، همراهی TTP تشخیص داده شد. لذا تحت درمان با پلاسمافرز قرار گرفت و بعد از ۲۲ جلسه درمان، بھبود کامل یافته و تشخیص شد.

کلمات کلیدی:

سندروم, 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>

