

### عنوان مقاله:

گزارش یک مورد درمان موفقیت آمیز سندرم 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

### 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٪ موارد قبل از زایمان و در ۳۰٪ موارد بعد از زایمان رخ می دهد. سندرم HELLP در ۹/۰-۵/۰٪ تمام حاملگی ها اتفاق می افتد که در ۳۸٪ موارد با انعقاد منتشر داخل عروقی (DIC) همراه است. میزان مرگ و میر مادر در سندرم HELLP در حد ۱/۱٪ 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 ساله با حاملگی اول و ترم که بعد از زایمان دچار سندرم HELLP و 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.

### کلمات کلیدی:

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

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

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1543417>

