

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد سندرم کارسینوم بازال سل متعدد

محل انتشار:

مجله پزشکی بالینی ابن سینا، دوره 13، شماره 4 (سال: 1385)

تعداد صفحات اصل مقاله: 3

نویسندگان:

اکرم انصار - دانشیار گروه پوست دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی همدان

محمود فرشچیان - استاد گروه پوست دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی همدان

مرتضی فریدون نژاد - دستیار گروه پوست دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی همدان

خلاصه مقاله:

مقدمه: سندرم کارسینوم بازال سل متعدد (BCC) یا سندرم گورلین اختلالی فامیلیال با ارث اتوزوم غالب می باشد، در این سندرم BCC متعدد با شروع از سنین پایین و ترکیبی از اختلالات فنوتیپی دیگر از جمله ظاهر خاص صورت مثل پیشانی برجسته، پل بینی پهن و هیپرتلوریزم، کیستهای فک، پیتهای کف دست و پا، ماکروسفالی، انومالیهای اسکلتی و مهره ای مثل دنده دوشاخه، دنده گردنی و کیفواسکولیوز، اختلالات CNS از جمله دیسژنری کورپوس کالوزوم، کلسیفیکاسیون فالكس سربری (درسنین پایین تر) و نقص متال دیده می شود. معرفی بیمار: بیماری که شرح داده می شود زن 25 ساله ای است که با ضایعات پوستی پیشرونده و متعدد با اندازه های مختلف در گردن، قسمت فوقانی تنه و زیر بغل (BCC متعدد)، پیتهای کف دست و پا، کیست فک، دنده گردنی و دنده دوشاخه و همانژیوم کبدی مراجعه نموده است. نتیجه نهائی: با توجه به علایم بالینی، گزارش پاتولوژی بیوپسی ضایعات پوستی و گزارش رادیوگرافیهای بیمار برای وی سندرم BCC متعدد (سندرم گورلین) مطرح گردید.

کلمات کلیدی:

سندرم کارسینوم بازال سل، پیت کف دست و پا، سندرم گورلین

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/570155>

