

گزارش مورد

گزارش ترومبوسیتوپنی در یک شیرخوار ۱۸ ماهه به دنبال دز دوم واکسیناسیون MMR

علی خاکشور^۱، بهروز بنیادی^{۲*}

^۱ استادیار اطفال، بیمارستان امام رضا (ع) بجنورد، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
^۲ استادیار تمام وقت بیماری های عفونی کودکان، بیمارستان امام رضا (ع) بجنورد، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
***نویسنده مسئول:** بجنورد، بیمارستان امام رضا (ع)، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی
پست الکترونیک: b.bonyadi1@Gmail.com

وصول: ۹۱/۳/۱۸ پذیرش: ۹۱/۲/۲۷ اصلاح: ۹۰/۷/۱۳

چکیده

عبارت است از یک بیماری که به واسطه عملکرد سیستم ایمنی، پلاکت‌ها تخرب می‌گردند که عامل زمینه ساز آن در اغلب موارد عفونتهای شایع ویروسی- واکسن MMR و گاهی ناشناخته است.
گزارش مورد: یک مورد ترومبوسیتوپنی در یک شیرخوار ۱۸ ماهه بستری در بخش اطفال که ده روز پس از انجام دز دوم واکسیناسیون MMR روی داده است.

واژه‌های کلیدی: واکسن، MMR JTP

مقدمه
سرخجه و اوریون بوده و از میکروبها به ندرت هلیکوباترپیلوری گزارش شده است.

گزارش مورد: بیمار شیرخوار ۱۸ ماهه که با علائم خونریزی نقطه‌ای و کبودی‌های پراکنده روی انداهما توسط والدین به بیمارستان آورده شده است، در معاینه اولیه علائم حیاتی ثابت، تب نداشته و نقاط پتشی پورپورای پراکنده در ناحیه سر و صورت و در ناحیه کام سخت به همراه نقاط اکیموتیک پراکنده هر دو اندام داشته ولی لنفادنوباتی، هیاتوساپلنتومگالی در بیمار یافت نشد.

در شرح حال تنها نکته مثبت تزریق واکسن MMR در ۱۰ روز قبل بوده و شرح حالی از سایر علائم عفونتهای ویروسی را در یک ماه اخیر ذکر نمی‌کردند.

بررسی‌های پاراکلینیک انجام شده شامل: عکس قفسه سینه که طبیعی گزارش شد.

سونوگرافی شکم: لنفادنوباتی و یا ارگانومگالی گزارش نشد. همچنین بیمار تحت BMA قرار گرفت که یافته‌ای به نفع بدخیمی نداشت.

ITP در تعداد کمی از بچه‌ها که تخمین زده می‌شود، حدود ۱ در ۲۰۰۰۰ مورد، ۱-۱۴ هفته بعد از تماس با بیماری‌های رایج ویروسی، به دلیل تولید اتوآنتی‌بادی علیه پلاکت، ایجاد می‌شود.

شرح حال وجود بیماری ویروسی در ۶۵-۵۰٪ موارد کودکان یافت می‌شود. حداکثر شیوع سنی آن ۱-۴ سالگی می‌باشد. گرچه در اوایل شیرخوارگی تا بزرگسالی نیز گزارش شده است.

نسبت درگیری زن و مرد یکسان بوده و بیشتر در اواخر زمستان و اوایل بهار بعد از زمان حداکثر شیوع عفونتهای تنفسی ویروسی دیده می‌شود.

علت اینکه چرا در تعدادی از بچه‌ها این مسئله بروز می‌نماید، ناشناخته است. گرچه در فرم مزمن ITP، آنتی‌بادی علیه کمپلکس گلیکوپروتئینی $E_3 - E_8 - 11b_g$ و GPIb ساخته می‌شود.

از ویروسهایی که به طور شایع در همراهی با ITP دیده شده اند: **EBV, HIV, HCV** ، سرخک، آبله مرغان،

در آزمایش خون اولیه:

<i>WBC</i>	11100	<i>P33%</i>	<i>L59%</i>	<i>Mix7%</i>
<i>Hb</i>	11/1			
<i>Ht</i>	34			
<i>MCV</i>	76			
<i>PLT</i>	8000			
<i>PT</i>	14			
<i>PTT</i>	42			
<i>BT</i>	8min			
<i>LDH</i>	258			
<i>Coombs Test. (D, Ind) Neg</i>				
<i>Urinalysis NL</i>				

بیمار با تشخیص اولیه ITP تحت درمان با IVIG به مدت ۲ روز قرار گرفت و در پایان درمان CBC مجدد به شرح زیر بود:

<i>WBC</i>	6900	<i>P69%</i>	<i>L26%</i>	<i>Mix9%</i>
<i>Hb</i>	10/4			
<i>Ht</i>	33			
<i>aMCV</i>	76/9			
<i>PLT</i>	108000			

خیم و خود محدود شونده، می باشد ولی به ندرت خونریزی های شدید نیز روی می دهد. شانس بروز به دنبال ابتلا به فرم وحشی ویروسی سرخک و سرخجه بسیار بالاتر از واکسیناسیون است.

شانس بروز ترموبوسيتوپني در افراد با سابقه ITP و یا کسانی که به دنبال دز اول واکسن MMR دچار این مشکل شده اند، بسیار بیشتر است.

در مجموع تزریق واکسن MMR در کسی که سابقه ITP دارد جزو موارد احتیاط محسوب می شود؛ ولی اگر کسی به دنبال تزریق واکسن دچار مشکل فوق شده است، جهت تزریق دز دوم باید سطح آنتی بادی ضد سرخک چک شده و اگر مناسب باشد، تزریق نگردد. (۴ ، ۳)

با افزایش پلاکت ها علائم بالینی خونریزی نیز به تدریج برطرف گردید و با حال عمومی خوب مرخص شد.

بحث

امروزه برنامه واکسیناسیون MMR در کشور ما تغییر یافته است و در دو نوبت در سن ۱۲ ماهگی و ۱۸ ماهگی به صورت زیرجلدی تزریق می گردد. گرچه بروز ترموبوسيتوپني به دنبال تزریق دز اول واکسن MMR بسیار نادر بوده و شیوع متفاوتی از یک در ۱۰۰۰۰- ۳۰۰۰۰ مورد که به فاصله ۷-۶ روز بعد واکسیناسیون روی می دهد، ولی تاکنون به دنبال دز دوم آن گزارش های نادری داریم. (۳ ، ۲)

بیشترین خطر بروز ترموبوسيتوپني در هفته ۲-۳ بعد واکسیناسیون می باشد. که سیر خونریزی اغلب خوش

References

1. J. Paul Scott, Robert R. Montgomery, In Kliegmanm,Stanton.st , Geme ,Schor , Behrman,Editors Nelson Text Book Of Pediatrics Saunders Elsevier, 2011,Chapter 478.1 P1714-1718
2. Pickering L, Baker C, Kimberlin D, Long S :American Academy of Pediatrics, Measles. In:, eds. Red Book: 2012-11-19 Report of the Committee on Infectious Diseases. 28th ed. Elk
3. Mantadakis E, Farmaki E, Buchanan GR, Thrombocytopenic purpura after measles-mumps-rubella vaccination: a systematic review of literature and guidance for management, *J Pediatr.* 2010;156(4):623-628.
4. Ipenelope H.Dennehy,JeniferL,Jaeger,Phyllis.TLosikoff, DavidL,Pugatch active immunization : Feigin RD, Demmler-Harrison GJ , Cherry JD, Kaplan SL, editors, *Textbook of Pediatrics Infectious Diseases*, Philadelphia: SAUNDERS: Elsevier; 2009. p. 3362-3364

Case Report

case report: Thrombocytopenia Following the second dose of MMR vaccine at 18 months of an infant

Khakshore A¹,Bonyadi B^{2}*

1Assistant professor of pediatrics , imamreza Hospital, bojnurd, North khorasan University of Medical Sciences.

2Assistant Professor of pediatric Infectious diseases ,Imamreza Hospital , bojnurd, North Khorasan University of Medical Sciences.

***Corresponding Author:**
DrBehrooz bonyadi,
Department
of Medicine, imamreza
Hospital, bojnurd, Iran.
E-mail:
b.bonyadi1@gmail.com

Abstract

ITP ; a disease that result from immune system function that destroy platelete because of multiple predisposing factors include common viral infections - MMR vaccination and seldom idiopathic. in this report we present a 18 mo boy admitted in pediatric ward for thrombocytopenia with history MMR vaccinatin in 10days ago.

Keywords: Vaccine, ITP, MMR

Submitted:2012 Nov 29

Revised:2012 Dec 24

Accepted:2013 Mar 11