

خون

فصلنامه علمی پژوهشی
دوره ۸ شماره ۲ تابستان ۹۰ (۱۴۳-۱۴۸)

گزارش مورد

گزارش یک مورد ترمبوز وریدی مغز در کودک ۱۲ ساله مبتلا به لوکمی حاد لنفوبلاستیک با موتاسیون G20210A در ژن پروترومبین

پیمان عشقی^۱، علی امین اصنافی^۱

چکیده سابقه و هدف

ترمبوز یکی از عوارض غیر شایع در بیماران مبتلا به لوکمی حاد لنفوبلاستیک حین کموترایپی است که دارای شیوع متغیری می‌باشد.

مورد

بیمار پسر بچه‌ای ۱۲ ساله بود که در نیمه اول سال ۱۳۸۸ با تشخیص لوکمی حاد لنفوبلاستیک از نوع B، Pre BFM تحت کموترایپی با دستور عمل BFM گروه پر خطر با پاسخ سریع قرار گرفت. در مرحله دوم درمان بر اساس دستور عمل فوق، بیمار چهار سردرد شد. بعد از بررسی‌های تشخیصی، ترمبوز وریدی مغز مطرح و اثبات گردید. به دنبال بررسی علل مستعد کننده، موتاسیون هتروزیگوت در ژن پروترومبین به شکل G20210A به اثبات رسید.

نتیجه‌گیری

برای بیمارانی که در معرض خطر ترمبوز آمبلوی هستند، بایستی عوامل خطر ارثی ترمبوفیلی نیز در نظر گرفته شوند تا درمان‌های پیشگیری علیه ترمبوز اولیه انجام پذیرد.

کلمات کلیدی: لوکمی، ترمبوز وریدی، موتاسیون، پروترومبین

تاریخ دریافت: ۱۹/۰۷/۲۳
تاریخ پذیرش: ۱۹/۱۱/۳۰

۱- فوق تخصص هماتولوژی و انکولوژی کودکان - دانشیار دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۲- مؤلف مسؤول: دستیار فوق تخصصی هماتولوژی و انکولوژی کودکان - دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - تهران - خیابان شریعتی - روبروی حسینیه ارشاد - بیمارستان کودکان مجید - کدپستی: ۱۵۴۶۸-۱۵۵۱۴

مورد

بیمار پسر ۱۲ ساله‌ای بود که به دلیل ترومبوسایتوپنی و آنمی همراه با ضعف و بی‌حالی شدید به درمانگاه هماتولوژی – انکولوژی بیمارستان کودکان مفید ارجاع شده بود. در بررسی اولیه صرف نظر از موارد فوق، دارای مشخصات رشدی و تکاملی متناسب با سن بود. در CBC بیمار گلبول‌های سفید $4500/\text{mm}^3$ (Nodiff)، هموگلوبین 7 g/dL و پلاکت‌ها $102000/\text{mm}^3$ بودند.

پس از گرفتن نمونه از مغز استخوان و بررسی فلوسایتومنتری، تشخیص لوکمی حاد لنفوپلاستیک از نوع B pre و از نوع پر خطر در بیمار اثبات و کمتر اپایی بر اساس روش BFM-RER (BFM-Frankfort-Münster)، Berlin-Frankfort-Münster) گروه پر خطر با پاسخ سریع) که در مرحله اینداکشن مشتمل بر استفاده از داروهایی هم چون ترکیبات کورتیکواستروییدی – وین کریستین – دانامايسین و ال اسپارژیناز همراه با تزریق داخل مایع نخاعی داروهای متوتروکسات و سیتارابین می‌باشد با توجه به پاسخ اولیه به درمان شروع شد(۱).

بررسی از نظر ترانسلوکیشن‌های $9:22$ ، $4:11$ ، $12:21$ ، $1:19$ ، منفی گزارش شد. در سیر فرآیند درمانی و با شروع مرحله Consolidation، بیمار به دلیل سردد شدید بستری و در کنار کترول بالینی، جهت بیمار اسکن مغز انجام شد که فقط اتساع خفیف شاخ تمپورال دو طرفه را گزارش نمود، به دنبال این گزارش بیمار تحت MRI، MRA و قرار گرفت که مطرح کننده ترومبوز در سینوس لترال و سیگموئید چپ بودند.

به دنبال گزارش ترومبوز در سینوس‌های مغزی، ضمن قطع دارویی اسپارژیناز، درمان با یکی از ترکیبات هپارین با وزن مولکولی پایین (داروی انوکسپارین) شروع و بررسی کامل انعقادی و مولکولی برای تشخیص عمل ترومبوفیلی شامل پروتئین C، S، آنتی‌ترومبین، سطح فاکتور VIII، هوموسیستئین ادرار، موتاسیون‌های G20210، MTHFR و فاکتور V لیدن درخواست شد که براساس این بررسی‌ها، موتاسیون هتروزیگوت در ژن پروتربومبین به شکل G20210 A در بیمار اثبات گردید و سایر موارد طبیعی گزارش شد.

درمان با انوکسپارین (Enoxaparin) تا رفع کامل ترومبوز (کترول توسط اقدامات تصویربرداری) ادامه داده شد. به دلیل نقش کلیدی دارویی ال – اسپارژیناز در درمان و از طرفی نبودن جایگزین مناسب، پس از رفع عالیم بالینی و رادیولوژیک، این دارو مجدد و البته همراه با انوکسپارین تجویز گردید.

در حال حاضر این بیمار با شرایط بالینی رضایت‌بخش تحت درمان در مرحله نگهدارنده از دستور عمل BFM-RER می‌باشد.

بحث

اغلب انکولوژیست‌ها نسبت به این موضوع که اختلال در سیستم انعقادی در بیماران دچار بدخیمی شایع می‌باشد، آگاهی دارند. این عوارض می‌تواند به صورت ترومبوز‌های وریدی یا شریانی به صورت سیستمیک یا مغزی بروز نماید. در بین انواع بدخیمی‌ها، وقوع ترومبوز‌های وریدی در بیماران دچار لوکمی حاد لنفوپلاستیک شیوع قابل توجهی دارد(۲-۵) درصد با میانگین $3/2$ درصد(۳-۶).

در میان موارد ترومبوز وریدی مغز، صرف نظر از بیماری زمینه‌ای، بخش قابل توجهی از بیماران دارای عوامل خطرساز مرکب از شرایط پروتربومبوبیک همراه با شرایط بالینی خاص هم چون عفونت‌ها، ترومما، جراحی، بی‌حرکتی طولانی، کاتترهای عروقی، اختلالات قلبی، بیماری‌های کلیوی، استفاده از داروهای ترومبوبیک و غیره می‌باشد(۶). لوکمی می‌تواند با اثر روی سیستم هموستاتیک و غلظت خون، سبب افزایش قابلیت ایجاد ترومبوز شود(۷).

اصلولاً ترومبوز در کودکان ناشایع بوده($0/05$ تا $0/07$ در هر 10000 کودک) و غالباً با اختلالات ارثی ترومبولیک همراه می‌باشد(۸،۹).

وقوع شرایط ترومبوفیلی در کودکان می‌تواند به دلیل شرایط اکتسابی خاص هم چون عفونت‌ها، ترومما، جراحی، بی‌حرکتی طولانی، کاتترهای عروقی، اختلالات قلبی، بیماری‌های کلیوی، استفاده از داروهای ترومبوبیک و غیره و یا به دلیل موارد ارثی هم چون کمبود آنتی‌ترومبین یا پروتئین C و S یا موتاسیون در ژن پروتربومبین G20210A

اثر مهمی بر شیوع ترومبوز وریدی مغز در بیماران دچار لوکمی حاد لنفوپلاستیک دارد. به طوری که در یک مطالعه در سال ۲۰۰۱، وقوع ترومبوز در کودکان درمان شده با دستور عمل BFM معادل $11/6$ درصد و در بیماران درمان (Cooperative A.L.L treatment CALL group) که فاقد داروی ال-اسپارژیناز در زمان اینداکشن است، $2/5$ درصد گزارش شد(۱۶).

استروئیدها نیز می‌توانند سبب عدم تعادل در سیستم انعقادی شوند البته در مصارف طولانی مدت، که در این میان پردنیزولون نقش و اثر قوی‌تری نسبت به دگرامتاژون در ایجاد ترومبوز دارد(۱۷). داروهای متتروکسات و سیکلوفسفاماید هم ممکن است با کاهش پروتئین‌های S و C سبب ترومبوز شوند که این موارد در کانسرهای پستان به اثبات رسیده است(۱۸).

در مطالعه‌ای آینده‌نگر که توسط نواگ - گوتل انجام شده است، شیوع ترومبوآمبولی در کودکان دچار لوکمی حاد لنفوپلاستیک بررسی شده که $46/5$ درصد در کودکانی با عوامل خطر پرتوتروموبلیک و تنها $2/2$ درصد در کودکانی گزارش شده که عوامل خطر پرتوتروموبلیک نداشته‌اند(۱۹). همان طور که ذکر شد، شیوع حوادث ترومبوتیک در کودکان دچار لوکمی حاد لنفوپلاستیک بین ۱ تا 36 درصد متغیر می‌باشد که این تفاوت می‌تواند به دلایل زیر باشد:

- تفاوت در نحوه گزارش زیرا درصد بروز بسته به این است که تشخیص بر اساس علایم بالینی بوده یا بررسی‌های غربالگری متفاوت است.

- دخالت متغیرهای اکتسابی و ارثی که در نژادها و جوامع مختلف نتایج متفاوت را قابل تصور می‌نماید.

به طور کلی صرف‌نظر از نوع بیماری اولیه، در کلیه موارد ترومبوآمبولی وریدی باید به عوامل زمینه‌ای ارثی ترومبوفیلی توجه ویژه داشت برای مثال موتاسیون در ژن پرتوتروموبین به شکل A G20210 یا ژن فاکتور ۷ لیدین می‌تواند خطر ترومبوآمبولی را به ترتیب 3 برابر و 2 تا 7 برابر افزایش دهد(۲۰).

در بیمار مورد مطالعه، براساس شواهد و قرایین موجود، موتاسیون در ژن پرتوتروموبین به شکل A G20210 با افزایش ساخت پروتورومنین در کبد، خطر ترومبوز را

و غیره باشد که به تنها یا به صورت ترکیبی بیمار را مستعد ترومبوز می‌نماید.

شیوع آن در کودکانی که به دلیل لوکمی حاد لنفوپلاستیک تحت کمoterابی قرار می‌گیرند از کمتر از یک درصد تا 36 درصد متغیر است(میانگین $3/2$ درصد). حوادث ترومبوتیک در این بیماران غالباً با مصرف داروی ال - اسپارژیناز طی مرحله اینداکشن رخ می‌دهد(۱، ۲). این دارو سبب کاهش سطح پلاسمایی اغلب پروتئین‌های انعقادی به ویژه آنتی ترومبوین می‌شود(۱۱، ۱۰).

وقوع ترومبوز وریدی مغز در جمعیت عمومی کودکان دارای شیوعی معادل $0/67$ مورد در میان 100000 کودک در هر سال می‌باشد که 43% آن در زمان نوزادی رخ می‌دهد(۱۲).

ترومبوز وریدی مغز همراه با لوکمی اولین بار توسط گورز در قرن نوزدهم گزارش شد(۱۳). در بررسی مقاله‌ها و گزارش‌ها تا سال 2005 میلادی، 81 مورد کودک مبتلا به لوکمی حاد لنفوپلاستیک که دچار ترومبوز وریدی مغز شده بودند گزارش شده بود که 75 درصد در مرحله اینداکشن و بقیه در سایر مراحل درمان (طبق دستورالعمل BFM) دچار ترومبوز شده بودند(۱۴). در کودکان دچار لوکمی حاد لنفوپلاستیک، پاتوزن ترومبو آمبولی مولتی فاکتوریال می‌باشد. مطالعه‌های جدید ارتباطی قوی بین عوامل خطر پرتوتروموبلیک ارثی و ترومبوز وریدی را مطرح می‌نمایند(۱۵).

عوامل اکتسابی مثل بر هم خوردن تعادل کوآگولاسیون به دلیل داروی ال - اسپارژیناز و صدمه به اندوتیلیوم توسط داروهای کمoterابی و کاترهای داخل وریدی مهم هستند(۱۱، ۱۰). سایر عوامل خطرساز عبارتند از سپتی سمی، آنتی فسفولیپید آنتی بادی، افزایش غلظت لیپوپروتئین‌ها، دهیدراتاتسیون و غیره(۱۵). لوکمی می‌تواند با واسطه هیپرلکوسیتوز نیز سبب عدم تعادل در سیستم انعقادی شود. از طرفی نوع لوکمی هم تعیین کننده است بدین صورت که احتمال وقوع ترومبوز در بیمارانی با لوکمی نوع T cell بیشتر از بیمارانی است که لوکمی آن‌ها از نوع B cell است.

همان طور که قبل اشاره شد، روش انجام کمoterابی

ارشی ترومبوفیلی هم مورد بررسی قرار گیرند تا درمان‌های پیشگیری علیه ترومبوز اولیه شروع گردد. از طرفی با توجه به میزان شیوع اختلالات ارشی در رابطه با ترومبوفیلی و با توجه به شاخص‌های زمانی و هزینه‌ای، شاید منطقی‌تر باشد در زمانی این بررسی‌ها انجام گیرد که بیمار هم زمان دارای چند عامل خطر اکتسابی بوده و رفع آن‌ها نیز در زمان نزدیک پیش‌بینی نمی‌گردد. با این حال تعیین یک روش ثابت در چنین مواردی مستلزم مطالعه‌های آینده‌نگر با تعداد و زمان کافی در گروه‌های سنی متفاوت می‌باشد. آن‌چه در این میان اهمیت ویژه دارد، توجه به چنین مواردی است که در نوع و مدت درمان ترومبوز و هم در نوع درمان بیماری اصلی زمینه‌ای دارای نقش مهمی می‌باشد.

افزایش داده بود. در مطالعه ناتان، سطح فعالیت پروتروموبین در بیماران دچار ترومبوز اندازه‌گیری شد و نتیجه بدین صورت بود که سطح فعالیت بالاتر از $1/15U/ml$ در ۸۵ درصد کسانی که موتاسیون هتروزیگوت در ژن پروتروموبین داشتند دیده شد ولی در موارد بدون موتاسیون، تنها در ۲۳ درصد سطح فعالیت پروتروموبین بالاتر از حد فوق الذکر بود(۲۱).

نتیجه‌گیری

با توجه به بررسی‌های انجام شده و شواهد و قراین فوق الذکر توصیه می‌شود در بیمارانی که به دلایل اکتسابی مثل نوع بیماری، داروهای مصرفی و بی‌حرکتی طولانی و غیره در معرض خطر ترومبوآمبولی قرار دارند، عوامل خطر

References :

- 1- Lanzkowsky P. Manual of Pediatric Hematology and Oncology. 4th ed. New York: Elsevier Academic Press; 2005.
- 2- Pastor G, Miniero R, Saracco P, Lange M. Thrombosis and hemorrhage during L-asparaginase therapy. J Pediatr 1983; 102: 639-40.
- 3- Mitchell LG, Andrew M, Hanna K, Abshire T, Halton J, Anderson R, et al. A prospective cohort study determining the prevalence of thrombotic events in children with acute lymphoblastic leukemia and a central venous line who are treated with l-asparaginase: results of the Prophylactic Antithrombin Replacement in Kids with Acute Lymphoblastic Leukemia Treated with Asparaginase (PARKAA) Study. Cancer 2003; 97(2): 508-16.
- 4- Rogers LR. Cerebrovascular complications in cancer patient. Neural Clin 2003; 21(1): 167-92.
- 5- Athale UH, Chan AK. Thrombosis in children with acute lymphoblastic leukemia: part I. Epidemiology of thrombosis in children with acute lymphoblastic leukemia. Thromb Res 2003; 111(3): 125-31.
- 6- Heller C, Heinecke A, Junker R, Knöfler R, Kosch A, Kurnik K, et al. Cerebral venous thrombosis in children: a multifactorial origin. Circulation 2003; 108(11): 1362-7.
- 7- Andrew M, Brooker L, Mitchell L. Acquired antithrombin III deficiency secondary to asparaginase therapy in childhood ALL. Blood Coagul Fibrinolysis 1994; 5(suppl 1) : s24-36.
- 8- Andrew M, David M, Adams M, Ali K, Anderson R, Barnard D, et al. venous thromboembolic complications (VTE) in children : first analyses of the Canadian Registry of VTE. Blood 1994; 83(5): 1251-7.
- 9- Monagle P, Adams M, Mahoney M, Ali K, Barnard D, Bernstein M, et al. Outcome of pediatric thromboembolic disease: a report from the Canadian Childhood Thrombophilia Registry. Pediatr Res 2000; 47(6): 763-6.
- 10- Mitchell L, Hoogendoorn H, Giles AR, Vegh P, Andrew M. Increased endogenous thrombin generation in children with acute lymphoblastic leukemia: risk of thrombotic complications in L'Asparaginase-induced antithrombin III deficiency. Blood 1994; 83(2): 386-91.
- 11- Nowak-Göttl U, Werber G, Ziemann D, Ahlke E, Boos J. Influence of two different *Escherichia coli* asparaginase preparations on fibrinolytic proteins in childhood ALL. Haematologica 1996; 81(2): 127-31.
- 12- deVeber G, Andrew M, Adams C, Bjornson B, Booth F, Buckley DJ, et al. Cerebral sinovenous thrombosis in children N Eng Med 2001; 345(6) : 417-23.
- 13- Kendall D. Thrombosis of Intracranial veins. Brain 1948; 71(pt.4): 386-402.
- 14- Priesa JR, Ramsay NK, Steinherz PG, Tubergen DG, Cairo MS, Sitarz AL, et al. A syndrom of thrombosis and hemorrhage complicating L-asparaginase therapy for childhood acute lymphoblastic leukemia. J Pediatr 1982; 100(6) : 984-9.
- 15- Wermes C, von Depka Prondzinski M, Lichtenhagen R, Barthels M, Welte K, Sykora KW. Clinical relevance of genetic risk factors for thrombosis in pediatric oncology patients with central venous catheters. Eur J Pediatr 1999; 158 (suppl3): s143-6.
- 16- Nowak-Göttl U, Heinecke A, von Kries R, Nürnberger W, Münchow N, Junker R. Thrombotic events revisited in children with acute lymphoblastic Leukemia: impact of concomitant *Escherichia coli* asparaginase/prednisone administration. Thromb Res 2001; 103(3): 165-72.
- 17- Nowak-Göttl U, Ahlke E, Fleischhack G, Schwabe D, Schobess R, Schumann C, et al. Thromboembolic events in children with acute lymphoblastic leukemia

- (BFM protocols): prednisone versus dexamethasone administration. Blood 2003; 101(7): 2529-33.
- 18- Rogers JS 2nd, Murgo AJ, Fontana JA, Raich PC. Chemotherapy for breast cancer decreases plasma protein C and protein S. J Clin Oncol 1988; 6(2): 276-81.
- 19- Nowak-Göttl U, Wermes C, Junker R, Koch HG, Schobess R, Fleischhack G, *et al.* Prospective evaluation of the thrombotic risk in children with acute lymphoblastic leukemia carrying the MTHFR TT 677 genotype, the prothrombin G20210A variant, and further prothrombotic risk factors. Blood 1999; 93(5): 1595-9.
- 20- Pizzo PA, Poplack DG, editors. Principles & practice of pediatric oncology. 4th ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins; 2002 .
- 21- Orkin SH , Fisher DE, Look AT, Lux IV S, Ginsburg D , Nathan DG. Nathan and Oski's Hematology of infancy and childhood. 7th ed. New York: Elsevier B.V; 2008.

Case Report

Cerebral venous thrombosis in a child with Acute Lymphoblastic Leukemia and G20210A mutation of prothrombine gene during treatment

Eshghi P.¹, Amin Asnafi A.¹

¹*Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran*

Abstract

Background and Objectives

Cerebral vein thrombosis is a relatively rare but important complication during treatment of Acute Lymphoblastic Leukemia(ALL) in children.

Case

A 12 year old boy with pre-B ALL during the consolidation phase of treatment with BFM protocol was admitted with severe headache; imaging study showed cerebral venous thrombosis in left sigmoid and lateral sinuses. Diagnostic evaluation revealed heterozygote mutation in G20210A prothrombin gene.

Conclusions

Some hereditary hypercoagulability states such as prothrombin G20210A heterogeneity, play an important role in childhood thrombotic events during treatment of hematologic malignancy with medications such as L-asparaginase. So venous thrombosis prophylaxis in this situation should be considered.

Key words: Leukemia, Venous Thrombosis, Mutation, Prothrombin
Sci J Iran Blood Transfus Org 2011; 8(2): 143-148

Received: 14 Nov 2010

Accepted: 19 Feb 2011

Correspondence: Amin Asnafi A., MD. Special Assistant of Pediatric Hematology- Oncology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Mofid Children Hospital, Shariati street.
Postal Code: 15468-15514, Tehran, Iran. Tel: (+9821) 22227021-8 ; Fax : (+9821)22220254
E-mail: aliaminasnafi@yahoo.com