

Assessing the Frequency of Different Types of Multiple Sclerosis in MS Patients with & without Seizure in Guilan Province

Alia Saberi¹,
Seyed Ali Roudbary²,
Hamid Reza Hatamian¹,
Shahrokh Yousefzadeh³,
Maliheh Shahbazi Akbari⁴,
Ehsan Kazemnejad⁵

¹ Department of Neurology, Trauma Research Center, Faculty of Medicine, Guilan University of Medical Sciences, Rasht, Iran

² Department of Neurology, Faculty of Medicine, Guilan University of Medical Sciences, Rasht, Iran

³ Department of Neurosurgery, Trauma Research Center, Faculty of Medicine, Guilan University of Medical Sciences, Rasht, Iran

⁴ General Physician, Guilan University of Medical Sciences, Rasht, Iran

⁵ Department of Statistics & Epidemiology, Trauma Research Center, Faculty of Nursing, Guilan University of Medical Sciences, Rasht, Iran

(Received September 4, 2011 ; Accepted January 31, 2012)

Abstract

Background and purpose: Multiple sclerosis (MS) is a disorder of the central nervous system and is rarely accompanied with seizure. The purpose of this study is to determine the frequency of different types of MS in patients with and without seizure.

Materials and methods: A descriptive cross-sectional study was carried out on MS patients in Guilan from 2008-2010. The information regarding the demography of patients and the type of their MS were collected and then data were analyzed by χ^2 , T- test and logistic regression using SPSS17.

Results: From the total of 209 MS patients in this study (74.1% female and 25.9% male), 13 patients (69.2% female and 30.8% male) had seizure. The means of patients' age, the age of disorder onset and EDSS in groups with & without seizure were 34.0 ± 8.6 and 33.2 ± 9.8 years, 26.18 ± 11.80 and 27.96 ± 8.05 years and 4.2 ± 2.5 and 4.6 ± 1.5 respectively. All these means between two groups were not significantly different. The prevalence of relapsing-remitting (RRMS), secondary (SPMS) and primary progressive MS (PPMS) in patients without seizure was 80.1%, 11.7% and 8.2% and in group with seizure was 38.5%, 53.8% and 7.7%, respectively and the difference was statistically significant. The seizure increases the probability of SPMS by 8.94-fold (95%CI: 2.51-31.77) and decreases the probability of RRMS by 10.16-fold (95% CI: 1.96-28.57). Also SPMS increases the chance of seizure by 10.16-fold (95% CI; 2.65-38.88) compared with SPMS.

Conclusion: SPMS is more prevalent in MS patients with seizure and seizure is a positive predictor for MS progression.

Key words: Multiple sclerosis, seizure, relapsing-remitting, primary progressive, secondary progressive

بررسی فراوانی انواع MS در بیماران مبتلا به MS با و بدون تشنج استان گیلان

عالیا صابری^۱

سیدعلی رودباری^۲

حمیدرضا حاتمیان^۱

شاهرخ یوسفزاده^۳

ملیحه شهبازی اکبری^۴

احسان کاظم نژاد^۵

چکیده

سابقه و هدف: مالتیپل اسکلروزیس (MS) یکی از بیماری‌های سیستم‌های اعصاب مرکزی بوده و به ندرت با تشنج همراه است. هدف از این مطالعه تعیین فراوانی انواع MS در مبتلایان به MS با و بدون تشنج می‌باشد.

مواد و روش‌ها: این مطالعه مقطعی توصیفی از سال ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۹ بر روی مبتلایان به MS در گیلان انجام شد. مشخصات دموگرافیک و نوع MS بیماران جمع‌آوری و داده‌ها به روش‌های کای دو، T و رگرسیون لجستیک در نرم‌افزار SPSS ۱۷ آنالیز شدند.

یافته‌ها: از ۲۰۹ بیمار مبتلا به MS (۷۴/۱ درصد زن و ۲۵/۹ درصد مرد)، ۱۳ نفر (۶۹/۲ درصد زن و ۳۰/۸ درصد مرد) تشنج بالینی هم داشتند. میانگین سن بیماران، سن شروع بیماری و EDSS در گروه‌های با و بدون تشنج بالینی به ترتیب $34 \pm 8/6$ و $33 \pm 9/8$ سال، $26/18 \pm 11/8$ و $27/96 \pm 8/05$ سال و $4/2 \pm 2/5$ و $4/6 \pm 1/5$ بود که تفاوت معنی‌داری بین میانگین‌های فوق در دو گروه وجود نداشت ($p > 0/05$). شیوع نوع عودکننده-فروکش‌کننده (RRMS)، پیشرونده ثانویه (SPMS) و اولیه (PPMS) در بیماران بدون تشنج به ترتیب ۸۰/۱ درصد، ۱۱/۷ درصد و ۸/۲ درصد در مبتلایان به تشنج به ترتیب ۳۸/۵ درصد، ۵۳/۸ درصد و ۷/۷ درصد بوده که تفاوت آماری معنی‌دار بود ($p < 0/05$). تشنج؛ شانس SPMS را $8/94$ ($CI: 31/77-2/51$) برابر بیشتر و شانس RRMS را $7/04$ ($CI: 28/57-1/96$) برابر کمتر می‌کند. همچنین SPMS نسبت به RRMS شانس بروز تشنج را $10/16$ ($CI: 38/88-2/65$) برابر می‌کند.

استنتاج: نوع پیشرونده ثانویه MS در بیماران مبتلا به MS همراه با تشنج شایع‌تر است و تشنج، یک پیش‌بینی‌کننده مثبت برای پیشرفت بیماری MS می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: مالتیپل اسکلروزیس، تشنج، عودکننده-فروکش‌کننده، پیشرونده اولیه، پیشرونده ثانویه

مقدمه

بیشتر با ضایعات التهابی میلین‌زدا در ماده سفید شناخته می‌شود و یکی از علل ایجادکننده ناتوانی در جوانان و

بیماری مالتیپل اسکلروزیس (Multiple sclerosis) یکی از بیماری‌های دستگاه عصبی مرکزی می‌باشد که

E-mail: a_saberi@gums.ac.ir

مؤلف مسئول: عالیا صابری-رشت: بیمارستان پورسینا

۱. گروه نورولوژی، مرکز تحقیقات تروما، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی گیلان

۲. گروه نورولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی گیلان

۳. گروه نوروسرجی، مرکز تحقیقات تروما، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی گیلان

۴. پزشک عمومی، دانشگاه علوم پزشکی گیلان

۵. گروه آمار و اپیدمیولوژی، مرکز تحقیقات تروما، دانشکده پرستاری، دانشگاه علوم پزشکی گیلان

تاریخ دریافت: ۹۰/۶/۱۳ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۹۰/۷/۲۹ تاریخ تصویب: ۹۰/۱۱/۱۱

بزرگسالان است. این بیماری تظاهراتی نظیر علائم حسی، کاهش بینایی، دو بینی، ضعف یا فلج اندامها و اختلال تعادل مخچه‌ای دارد. یکی از معضلات و نیازها در بیماری MS چه برای پزشک و چه برای بیمار و بستگان وی پیش‌بینی سیر و غایت این بیماری است و متغیرهای مختلفی اعم از سن و جنس و علائم شروع بیماری و یافته‌های تصویربرداری و بیومارکرها را به عنوان پیش‌گویی‌کننده‌های پیشرفت بیماری معرفی کرده‌اند اما هیچ کدام از آنها به تنهایی تعیین‌کننده نبوده و اغلب نتیجه‌گیری بر اساس فقدان و یا وجود جمیع آنها صورت می‌گیرد و لذا هر چه متغیرهای تعیین‌کننده بیشتر باشد بهتر است. همان‌طور که می‌دانیم بیماری MS یا در تمام طول دوره خود به صورت عودکننده-فروکش‌کننده (RRMS)^۱ است یا پس از مدتی از این حالت به صورت پیشرونده درآمده، ناتوانی‌های ایجاد شده بهبود نمی‌یابد و هر ناتوانی به ناتوانی‌های قبلی بیمار اضافه می‌شود که به این نوع MS پیشرونده ثانویه (SPMS)^۲ گفته می‌شود. گاهی نیز بیماری MS از همان ابتدای ظهور، سیر پیشرونده را در پیش می‌گیرد که به آن پیشرونده اولیه اطلاق می‌شود (PPMS)^۳. پس نوع MS در واقع گویای ماهیت و پیشرفت بیماری است (۱).

نظر به اهمیت آگاهی از نوع و پیشرفت این بیماری ما نیز بر آن شدیم تا تأثیر متغیری جدید را در این خصوص ارزیابی کنیم. یکی از حوادث نورولوژیکی که ممکن است بیماری MS را همراهی کند تشنج است، به طوری که در بسیاری از مراجع و مطالعات نیز شیوع آن از ۰/۵ تا ۱۰/۸ درصد در افراد مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس در مقابل ۰/۵-۲ درصد در جمعیت عمومی گزارش کرده‌اند (۲-۴). با چنین تظاهراتی اولین سئوالی که به ذهن می‌رسد این است که چگونه این

بیماری با درگیری ماده سفید و سلامت ماده خاکستری مغز می‌تواند علامتی نظیر تشنج پیدا کند؟ از نظر آسیب‌شناختی به طور دقیق‌تر باید گفت که این بیماری با نواحی چندکانونی تخریب‌میلین با حفظ نسبی نه کامل آکسون‌ها، از دست دادن اولیگودندروسیت‌ها و تشکیل اسکار آستروگلیال مشخص می‌شود. همچنین می‌دانیم که وجود پلاک‌های مجاور قشر مغز (ژوکستاکورتیکال) نیز از معیارهای تشخیصی این بیماری است (حتی گفته می‌شود آسیب آکسونال که بدان اشاره شد تا حدودی در ماده خاکستری مغز نیز دیده می‌شود) (۱). پس بروز تشنج در بیماری مالتیپل اسکلروزیس امری بدیهی به نظر می‌رسد. اما در مورد نوع و پیشرفت MS وقتی که با تشنج همراهی دارد و همین‌طور این که کدام یک از بیماران مبتلا به MS بیشتر مستعد تشنج هستند مطالعات کمی انجام شده است و نتایج آنها نیز متناقض است (۵-۹). لذا ما در این مطالعه تصمیم گرفتیم فراوانی انواع MS را در بیماران مراجعه‌کننده مبتلا به MS با و بدون تشنج از ابتدای سال ۱۳۸۷ تا پایان سال ۱۳۸۹ تعیین کنیم.

مواد و روش‌ها

مطالعه به صورت مقطعی از ابتدای سال ۱۳۸۷ تا پایان سال ۱۳۸۹ به منظور تعیین فراوانی انواع MS در گروه بیماران مبتلا به MS با و بدون تشنج انجام شد. همچنین ما در حاشیه این تحقیق شیوع تشنج را در گروه‌های مبتلا به انواع مختلف MS با هم مقایسه کردیم. حجم نمونه براساس نتایج مطالعه Martinez-Juarez و همکاران با اطمینان ۹۵ درصد و قدرت آزمون ۹۰ درصد و با در نظر گرفتن شیوع MS پیشرونده در جمعیت مبتلایان به MS و تشنج به میزان ۷۵ درصد (۶ نفر از ۸ نفر) و در جمعیت مبتلایان به MS بدون تشنج به میزان

1. Relapsing-remitting multiple sclerosis
2. Secondary progressive multiple sclerosis
3. Primary progressive multiple sclerosis

توزیع نرمال پیروی نمی‌کند) و مدل رگرسیون لجستیک جهت حذف نقش عوامل مخدوشگر و تعیین شانس نسبی استفاده کردیم. این آنالیز توسط نرم‌افزار SPSS17 انجام پذیرفت.

یافته ها

در این مطالعه ۲۰۹ بیمار مبتلا به MS که شامل ۱۵۵ (۷۴/۱ درصد) زن و ۵۴ (۲۵/۹ درصد) مرد بودند شرکت کردند که ۱۳ نفر از آن‌ها علاوه بر MS، مبتلا به تشنج بالینی و ۱۹۶ نفر آن‌ها غیر مبتلا به تشنج بالینی بودند. در هر ۱۳ بیمار مذکور، تشنج بعد از تشخیص بیماری MS رخ داده است. میانگین سنی بیماران $34 \pm 8/7$ (حداقل ۱۷ و حداکثر ۵۷) سال، میانگین طول مدت گذشته از زمان تشخیص بیماری $6/2 \pm 5/4$ (حداقل ۰/۱ و حداکثر ۲۳) سال، میانگین سن شروع بیماری $27/8 \pm 8/3$ (حداقل ۹/۰ و حداکثر ۴۶/۰) سال، میانگین EDSS $1/6 \pm 4/5$ (حداقل ۰/۵ و حداکثر ۱۰) بود. در میان بیماران مورد مطالعه ۷۷/۵ درصد مبتلا به MS عود کننده- فروکش کننده، ۱۴/۴ درصد مبتلا به MS نوع پیشرونده ثانویه و ۸/۱ درصد مبتلا به MS پیشرونده اولیه بودند. در جمعیت مردان مبتلا به MS شیوع نسبی انواع MS مشابه جمعیت زنان مبتلا به MS بود ($p=1/000$) (جدول شماره ۱).

در میان مبتلایان به تشنج بالینی ۹ (۶۹/۲ درصد) زن و ۴ (۳۰/۸ درصد) مرد و در غیر مبتلایان به تشنج بالینی ۱۴۶ (۷۴/۵ درصد) زن و ۵۰ (۲۵/۵ درصد) حضور

جدول شماره ۱: توزیع فراوانی انواع MS به تفکیک جنس و در کل

کل	MS		
	PP تعداد (درصد)	SP تعداد (درصد)	RR تعداد (درصد)
مرد	۵۴ (۷/۴)	۸ (۱۴/۸)	۴۲ (۷۷/۸)
زن	۱۵۵ (۸/۴)	۲۲ (۱۴/۲)	۱۲۰ (۷۷/۴)
کل	۲۰۹ (۸/۱)	۳۰ (۱۴/۴)	۱۶۲ (۷۷/۵)

RR: عود کننده- فروکش کننده، SP: پیشرونده ثانویه، PP: پیشرونده اولیه ($p=1/000$)

۱۹ درصد (۳ نفر از ۱۶ نفر) به تعداد حداقل ۱۲ نفر در هر یک از ۲ گروه برآورد شد (۷). اما در این مطالعه کل بیماران مبتلا به MS که معیارهای ورود را داشتند (۲۰۹ بیمار) شامل ۱۳ بیمار مبتلا به تشنج بالینی و ۱۹۶ بیمار غیر مبتلا به تشنج بالینی وارد شدند.

بیماران مبتلا به MS که در مدت زمان یاد شده به انجمن MS گیلان مراجعه و ثبت مشخصات کرده اند و یا در طی این مدت به کلینیک نورولوژی بیمارستان پورسینا مراجعه کرده‌اند و بیماریشان براساس معیارهای مک دونالد اصلاح شده سال ۲۰۰۵ تأیید شده بود، پس از کسب رضایت آگاهانه وارد این مطالعه شدند. بیمارانی که علت تشنج آن‌ها تروما به سر، سابقه حوادث عروقی مغز، مالفورماسیون‌های عروقی، نئوپلازی‌ها و سایر ضایعات فضاگیر مغز و بیماری‌های نورولوژیک پیشرونده غیر از MS بود و بیماران دارای سابقه فامیلی تشنج و آن‌هایی که معیارهای بین‌المللی تشخیص صرع ۱۹۸۹ (ILAE¹) را قبل از تشخیص MS دارا بودند وارد مطالعه نشدند. تمامی این بیماران باید از قبل MRI داشته باشند و بیمارانی که مدارک ناکافی دارند نیز وارد مطالعه نشدند. ابتدا بخشی از متغیرها شامل جنس، سن، طول مدت گذشته از زمان تشخیص بیماری، سن شروع بیماری و داروهای مصرفی از پرونده بیماران استخراج و در فرمی ثبت گردید. سپس به صورت تلفنی با این بیماران تماس برقرار و از آن‌ها دعوت شد که جهت تکمیل اطلاعات و معاینه به کلینیک نورولوژی بیمارستان پورسینا مراجعه کنند و با دریافت شرح حال کامل، شرح حال تشنج و معاینه کامل، سایر متغیرها شامل نوع MS و میزان EDSS² بیماران را تعیین و نتیجه را در فرم مربوطه وارد کردیم. به منظور تجزیه تحلیل داده‌ها از آزمون‌های پارامتری کای دو و t-student (زمانی که متغیر از یک توزیع پیروی می‌کند) و آزمون غیر پارامتری Mann-Whitney (زمانی که متغیر از یک

1. International League Against Epilepsy Classification Criteria
2. Expanded Disability Status Scale

داشتند. میانگین سنی بیماران در گروه‌های فوق‌الذکر به ترتیب $34 \pm 8/6$ و $33/2 \pm 9/8$ سال، میانگین طول مدت گذشته از زمان تشخیص بیماری $4/9 \pm 6/5$ و $11/4 \pm 6/9$ سال، میانگین سن شروع بیماری $26/18 \pm 11/8$ و $27/96 \pm 8/05$ سال، همچنین میانگین EDSS $4/5 \pm 2/5$ و $4/2 \pm 1/5$ بود که تفاوت معنی داری از نظر جنسی، سنی، طول مدت گذشته از زمان تشخیص بیماری، سن شروع بیماری و EDSS بیماران در دو گروه وجود نداشت (p به ترتیب $0/749$ ، $0/745$ ، $0/915$ و $0/491$ و $0/325$).

شیوع MS عود کننده فروکش کننده، پیشرونده ثانویه و پیشرونده اولیه در دو گروه مبتلایان به تشنج بالینی و غیر مبتلا به تشنج بالینی دارای تفاوت معنی دار بوده ($p=0/001$) و اکثریت گروه اول مبتلا به نوع پیشرونده ثانویه ($53/8$ درصد) و اکثریت گروه دوم مبتلا به نوع عود کننده - فروکش کننده ($80/1$ درصد) بودند (جدول شماره ۲).

جدول شماره ۲: فراوانی انواع MS در گروه‌های مبتلا به تشنج بالینی و غیر مبتلا به تشنج بالینی

گروه	MS		
	PP	SP	RR
کل	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)
مبتلا به تشنج بالینی	۷/۷۱ (۱۳)	۵۳/۸۷ (۷۷)	۳۸/۵۵ (۵۳)
غیرمبتلا به تشنج بالینی	۸/۲۱۶ (۱۹۶)	۱۱/۷۲۳ (۱۱۷)	۸۰/۱۱۵۷ (۸۰۱)
کل	۸/۱۱۷ (۲۰۹)	۱۴/۴۳۰ (۱۴۴)	۷/۵۱۶۲ (۷۵)

RR: عود کننده فروکش کننده، SP: پیشرونده ثانویه، PP: پیشرونده اولیه ($p=0/001$)

از نظر داروهای مصرفی بین دو گروه تفاوت معنی داری وجود داشت ($p=0/001$) (جدول شماره ۳).

جدول شماره ۳: فراوانی داروهای مصرفی در بیماران مبتلا به MS و به تفکیک گروه‌های مبتلا به تشنج بالینی و غیر مبتلا به تشنج بالینی

گروه	قطع شده	سینوکس	آونوکس	بنافرون	ریف	رسیزن	میتوکسانترون	سایر درمان‌ها	کل
تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)
غیرمبتلا به تشنج بالینی	۷/۶ (۱۵)	۱۱۳ (۵۷/۶)	۱۳ (۶/۶)	۲۳ (۱۱/۷)	۲۲ (۱۱/۲)	۷ (۳/۶)	۱ (۰/۵)	۲ (۱)	۱۹۶ (۱۰۰)
مبتلا به تشنج بالینی	۳ (۲۳)	۲ (۱۵/۴)	۱ (۷/۷)	۲ (۱۵/۴)	۳ (۲۳)	۰ (۰)	۱ (۷/۷)	۱ (۷/۷)	۱۳ (۱۰۰)
کل	۱۸ (۸/۶)	۱۱۵ (۵۵)	۱۴ (۶/۷)	۲۵ (۱۲)	۲۵ (۱۲)	۷ (۳/۳)	۲ (۰/۹)	۳ (۱/۴)	۲۰۹ (۱۰۰)

برای کنترل عوامل مخدوشگر کلیه متغیرهای با p کمتر از $0/1$ وارد معادله لجستیک رگرشن شدند. مدل نهایی ضرایب با آنالیز multivariate نشان داد که تشنج یک پیش‌بینی کننده مثبت برای ایجاد MS پیشرونده ثانویه و یک پیش‌بینی کننده منفی برای ایجاد MS عود کننده فروکش کننده می‌باشد. به طوری که شانس ایجاد MS پیشرونده ثانویه را $8/94$ برابر بیشتر و شانس ایجاد MS عود کننده فروکش کننده را $7/04$ برابر کمتر می‌کند. اما بر MS پیشرونده اولیه تأثیری ندارد (جدول شماره ۴).

جدول شماره ۴: شانس نسبی انواع MS در همراهی با تشنج

ضرب اطمینان ۹۵ درصد	Exp (B)	p	df	Wald	S.E.	B
حد تحتانی - حد فوقانی						
عود کننده - فروکش کننده	$0/142^*$	$0/003$	۱	۸۹۳۸	۰/۶۵۳	-۱/۹۵۳
پیشرونده ثانویه	$0/001^*$	$0/001$	۱	۱۱۴۸۰	۰/۶۶۷	۲/۱۹۱
پیشرونده اولیه	$0/۰۹۵۱$	$0/۰۷۲۲$	۱	۰/۱۲۶	۰/۰۳۱	۰/۰۱۱

* با توجه به این که این مقادیر کمتر از ۱ هستند لذا شانس MS عود کننده - فروکش کننده $1/0142 = 7/04$ کاهش می‌یابد

در گروه بیماران مبتلا به MS عود کننده فروکش کننده، شیوع تشنج $3/1$ درصد و در نوع پیشرونده اولیه $5/9$ درصد و در نوع پیشرونده ثانویه $23/3$ درصد می‌باشد که این اختلافات از نظر آماری معنی دار می‌باشند. براساس آنالیز multivariate نوع MS نیز نقش پیش‌بینی کننده‌گی در وقوع تشنج دارد. به طوری که نوع پیشرونده ثانویه نسبت به نوع عود کننده فروکش کننده شانس بروز تشنج را $10/16$ برابر می‌کند. اما نوع پیشرونده اولیه تأثیری بر احتمال تشنج ندارد (جدول شماره ۵).

جدول شماره ۵: شانسی نسبی تشنج در انواع پیشرونده MS در مقایسه با نوع عود کننده فروکش کننده

ضریب اطمینان ۹۵ درصد	Exp (B)	p	df	Wald	S.E.	B
حد تحتانی						
حد فوقانی						
عود کننده - فروکش کننده	۰/۰۰۳	۲	۱۱/۵۷۴			
پیشرونده ثانویه	۲/۶۵۵	۱۰/۱۵۹	۰/۰۰۱	۱۱/۴۶۴	۰/۶۸۵	۲/۳۱۸
پیشرونده اولیه	۰/۲۶۱	۲/۴۸۳	۰/۴۲۹	۰/۶۲۵	۱/۱۵۰	۰/۹۱۰

بحث

در نتایج حاصل از مطالعه ما در گروه مبتلایان به تشنج بالینی، شیوع MS عود کننده - فروکش کننده ۳۸/۵ درصد، پیشرونده ثانویه ۵۳/۸ درصد و پیشرونده اولیه ۷/۷ درصد و در گروه غیر مبتلا به تشنج بالینی به ترتیب ۸۰/۱ درصد، ۱۱/۷ درصد و ۸/۲ درصد بوده که تفاوت آن‌ها بین دو گروه معنی دار بود. تشنج یک پیش‌بینی کننده مثبت برای ایجاد MS پیشرونده ثانویه و یک پیش‌بینی کننده منفی برای ایجاد MS عود کننده - فروکش کننده بود و شانسی ایجاد MS پیشرونده ثانویه را ۸/۹۴ برابر بیشتر و شانسی ایجاد MS عود کننده فروکش کننده را ۷/۰۴ برابر کمتر می‌کند. اما بر MS پیشرونده اولیه تأثیری ندارد. همچنین نوع MS نیز نقش پیش‌بینی‌کنندگی در وقوع تشنج دارد. به طوری که نوع پیشرونده ثانویه نسبت به نوع عود کننده فروکش کننده شانسی بروز تشنج را ۱۰/۱۶ برابر می‌کند، اما نوع پیشرونده اولیه تأثیری بر احتمال تشنج ندارد.

در این مطالعه میانگین سن تشخیص یا به عبارتی سن تقریبی شروع بیماری در بیماران مبتلا به MS که تشنج داشتند و آن‌هایی که تشنج را تجربه نکرده بودند تقریباً مشابه بود. البته طبق برخی مراجع مالیتیل اسکلروزی که در سنین پایین‌تر شروع شود پیش‌آگهی بهتری دارد (۱۰) و قاعدتاً کمتر به سوی MS نوع پیشرونده پیشرفت می‌کند و طبق مطالعه ما کمتر باید با تشنج همراه باشد. البته رابطه‌ای که ما بین سن و تشنج برقرار کرده‌ایم رابطه مستقیم و بدون واسطه‌ای نیست و نوع MS در این جا نقش محوری دارد و احتمال دارد

که عوامل دیگری بر رابطه سن و تشنج تأثیر بگذارند. در مطالعه ما شیوع تشنج در زنان مبتلا به MS ۶ درصد (۴ زن از ۵۴ زن) و در مردان مبتلا به MS ۷ درصد (۹ مرد از ۱۵۵ مرد) بود که مشاهده می‌شود تفاوت جزئی بین دو جمعیت وجود دارد و در مطالعه‌ای که توسط Kruja و همکاران انجام شد دیده شد که تشنج در مردان مبتلا به MS شایع‌تر بود (۵).

در همه بیماران مطالعه ما وقوع اولین تشنج بعد از تشخیص MS بوده است اما در مطالعه‌ای که توسط Bernitsas روی ۸۵۵ بیمار انجام شده است ۲۱ نفر از آن‌ها تشنج نیز داشته‌اند که ۱۴/۳ درصد آنان قبل از تشخیص MS صرع داشتند و ۱۹ درصد آنان نیز شروع تشنج به عنوان اولین تظاهر MS شان بوده است (۶). همچنین در مطالعه‌ای که Ganguly و همکارانش در طی یک دوره ۱۴ ساله بر روی ۷۰ بیمار با تشخیص قطعی MS انجام دادند و ۱۲ نفر از آن‌ها به تشنج نیز مبتلا بودند، در ۵ بیمار اولین تشنج در طی حملات حاد MS رخ داد و فقط ۷ نفر از آن‌ها (۱۰ درصد) تشنجشان پس از شروع علائم MS بوده است (۱۱). البته ما خود در این مطالعه فقط بیمارانی را وارد کردیم که وقوع تشنج در آن‌ها بعد از تشخیص MS رخ داده است. Nyquist و همکارانش نیز در طی یک مطالعه ۸ ساله ۵۷۱۵ بیمار مبتلا به MS شناسایی شدند که ۵۱ بیمار (۰/۸۹ درصد) فعالیت تشنجی را تجربه کردند. در ۳۷ بیمار (۷۲/۵ درصد) تشنج تظاهر اولیه بعد از تشخیص MS بود. در ۱۴ بیمار (۲۷/۴ درصد) هر چند تشنج بعد از سایر علائم یا نشانه‌های این بیماری رخ داده بود اما همان تشنج منجر به تشخیص MS شده یا قبل از تشخیص MS وقوع یافته بود و علائم اصلی بیماری نادیده انگاشته شده بود (۴). اما طبق نظر Striano صرع معمولاً در دوره بیماری دیر ظاهر می‌شود اگرچه یک حمله تشنج یا یک دسته از حملات تشنجی می‌تواند علامت شروع MS یا عود MS تظاهر کند (۸). از نظر داروهای مصرفی بین دو گروه بیماران ما تفاوت معنی‌داری وجود داشت که

می تواند به علت تفاوت نوع MS در این ۲ گروه باشد که در ادامه بحث می شود.

بیماران مطالعه ما که تشنج داشتند به طور غالب (۶۱/۵ درصد)، MS از نوع پیشرونده (اولیه و ثانویه) داشتند، در حالی که در آنهایی که مبتلا به تشنج نبودند ارجحیت نوع MS با نوع عودکننده - فروکش کننده بود (۸۰/۱ درصد). نتایج مشابهی در مطالعه Martinez و همکارانش روی ۱۲۲ بیمار با تشخیص قطعی MS به دست آمد که در میان بیماران آن‌ها ۸ بیمار (۶/۵ درصد) تشنج نیز داشتند که آن‌ها را با گروه دیگری که شامل ۱۶ بیمار مبتلا به MS بدون صرع بودند مقایسه کردند و مقایسه دو گروه از لحاظ آماری تفاوت قابل توجهی را نشان داد. آن‌ها دریافتند که اشکال پیشرونده چه اولیه (۴ بیمار) و چه ثانویه (۲ بیمار) در مقایسه با نوع عودکننده - فروکش کننده (۲ بیمار) به طور قابل توجهی در میان بیماران مبتلا به صرع شایع تر بودند (۷). اما در مطالعه Kruja و همکارانش در میان ۴۱۲ بیماری که به سرویس نورولوژی مراجعه داشتند، ۱۱ بیمار مبتلا به تشنج و صرع (۲/۶۷ درصد) شناسایی شدند (۳ زن و ۸ مرد) که این ۱۱ بیمار همگی به نوع عودکننده - فروکش کننده MS مبتلا بودند (۵) و در مطالعه Ganguly که به آن اشاره شد از ۷ بیمار مورد نظر که تشنجشان پس از شروع علائم MS بوده است ۶ بیمار به نوع MS عودکننده فروکش کننده مبتلا بودند و فقط یک بیمار دچار MS از نوع پیشرونده اولیه بود (۱۱). نتایج مشابهی از مطالعه Engelsen و همکارش بر روی ۴۲۳ بیمار مبتلا به MS به دست آمد که ۱۷ بیمار (۴/۰۲ درصد) مبتلا به تشنج‌های صرعی را شناسایی کردند. از میان ۱۷ بیمار مبتلا به MS و تشنج ۱۴ بیمار به نوع MS عودکننده - فروکش کننده (RRMS) و ۳ بیمار به نوع MS پیشرونده اولیه مبتلا بودند. از بیماران مبتلا به RRMS، ۴ بیمار به MS پیشرونده ثانویه (SPMS) تغییر فرم دادند (۱۱). همان‌طور که ملاحظه می شود نتایج مطالعات مختلف، متفاوت است و طبق نظر Koch با توجه به کم بودن

شیوع تشنج در MS، بررسی این که آیا تشنج عامل خطری برای ورود MS به مرحله پیشرونده است یا نه دشوار است (۱۲).

اما به هر حال با توجه به نتایج مطالعه ما که همراهی MS با تشنج را با پیشرونده بودن بیماری تا حدودی مرتبط دانسته است و با توجه به این که تشنج معمولاً در اثر ضایعات قشری و تحت قشری رخ می دهد و همان‌طور که Martinez و همکارانش اتیولوژی‌های محتمل تشنج در MS را ادم یا میلین زدایی در قشر مغز یا ماده سفید ناحیه مجاور قشری دانسته‌اند (۷) لذا انتظار می رود که در انواع پیشرونده بیماری MS درگیری قشری و تحت قشری بیشتر از انواع عودکننده فروکش کننده رخ داده باشد و آن چه که نخست به ذهن خطور می کند این است که علت پیشرونده بودن بیماری همین باشد. وجود درگیری قشری در این بیماران (مبتلا به MS همراه با تشنج) تنها یک فرضیه ذهنی نیست و برخی مطالعات پرتو شناسی بافت شناسی آسیب شناسی وجود آن را تأیید کرده‌اند، Ghezzi و همکارانش از میان ۲۳۵۳ بیمار مبتلا به MS، ۴۰ بیمار را که دچار تشنج شدند، شناسایی کردند در ۱۲ بیمار MRI انجام شد که در ۳ بیمار پلاک‌هایی مجاور قشر مغز یافت شد (۳). Spatt و همکارانش در تحقیق خود تأکید اصلی شان را روی ارتباط مستقیم بین پدیده‌های ناگهانی و پلاک‌هایی که در حال حاضر توسط تکنیک‌های مدرن تصویربرداری قابل شناسایی هستند گذاردند. این تصویرها نشان دادند که تشنج‌های صرعی می توانند در اثر ضایعات قشری و تحت قشری به همراه ادم ایجاد شوند (۱۳). Thompson و همکارانش با بررسی بیوپسی مغزی و یافتن ضایعات التهابی محصولات شکست میلین تأیید کردند که علت تشنج‌ها درگیری قشری و تحت قشری بوده است (۱۴). در مطالعه Engelsen هم که قبلاً به آن اشاره شد از ۱۷ بیمار ۱۱ بیمار احتمالاً کانون‌های قشری و تحت قشری داشتند (۹). البته در مطالعه Kruja که با مطالعه ما اصلاً هم‌خوانی نداشت و همه بیماران

تشنج را حدود ۱۰ برابر می کند.

در پایان نتیجه می گیریم نوع پیشرونده ثانویه MS در بیماران MS که به تشنج هم مبتلا هستند شایع تر است و تشنج می تواند یک پیش بینی کننده مثبت برای پیشرفت بیماری MS باشد. همچنین شانس بروز تشنج در بیماران مبتلا به نوع پیشرونده ثانویه بیماری نیز نسبت به سایر انواع MS بیشتر است.

سپاسگزاری

با تشکر از سرکار خانم نجفی مسئول محترم انجمن MS گیلان، معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان، معاونت درمان دانشگاه علوم پزشکی گیلان، جناب آقای دکتر حسین زاده، مرکز تحقیقات ترومای دانشگاه علوم پزشکی گیلان و با سپاس ویژه از همه بیمارانی که ما را در اجرای این طرح یاری کردند. این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی مصوب در دانشگاه علوم پزشکی گیلان و یک پایان نامه دانشجویی در دانشکده پزشکی گیلان می باشد.

References

1. Lublin FD, Miller AE. Multiple sclerosis and other inflammatory demyelinating diseases of the central nervous system. In: Bradley WG, Daroff RB, Fenichel GM, Jankovic J, eds. Bradley: Neurology in Clinical Practice. 5th ed. Philadelphia, Pa: Butterworth-Heinemann Elsevier; 2008. p. 2026-2042.
2. Olafsson E, Benedikz J, Hauser WA. Risk of epilepsy in patients with multiple sclerosis: a population-based study in Iceland. *Epilepsia* 1999; 40(6): 745-747.
3. Ghezzi A, Montanini R, Basso PF, Zaffaroni M, Massimo E, Cazzullo CL. Epilepsy in multiple sclerosis. *Eur Neurol* 1990; 30(4): 218-223.
4. Nyquist PA, Cascino GD, Rodriguez M.

تشنجی شان، مبتلا به MS از نوع عودکننده فروکش بودند فقط در ۲ بیمار شواهدی از پلاک های تحت قشری وجود داشت (۵)، که البته این مطالعه نیز ردکننده درگیری قشری و زیر قشری در انواع پیشرونده بیماری MS نیست و حتی به عبارتی تأییدکننده آن نیز می باشد. با همین منطقی و با در نظر گرفتن این که در قشر مغز میلین وجود ندارد و یا حداقل است و ضایعات قشری به احتمال زیاد آکسونال و در نتیجه غیرقابل برگشت هستند طبیعی است که وجود تشنج پیش بینی کننده پیشرفت بیماری و بازگشت ناپذیر بودن علائم بیماری باشد و همین طور پیشرونده شدن بیماری MS پیش بینی کننده تشنج باشد، چرا که احتمالاً ضایعه ای قشری رخ داده که مسبب پیشرفت بیماری بوده است و همین ضایعه می تواند تشنج نیز ایجاد کند. همان طور که نتایج مطالعه ما نیز دلالت بر این ادعا داشته است و دیده شد که تشنج شانس ایجاد MS پیشرونده ثانویه را حدوداً ۹ برابر بیشتر و شانس ایجاد MS عودکننده فروکش کننده را ۷ برابر کمتر می کند و همین طور نوع پیشرونده ثانویه MS نسبت به نوع عودکننده - فروکش کننده شانس بروز

- Seizures in patients with multiple sclerosis seen at Mayo Clinic, Rochester, Minn, 1990-1998. *Mayo Clin Proc* 2001; 76(10): 983-986.
5. Kruja J, Kapisyzi M, Mijo S, Zllami B. Seizures and epilepsy in multiple sclerosis patients. *J Neurol Sci* 2009; 285(Supple 1): S251.
6. Bernitsas E, Stosic M, Hutton GH, Rivera VM. Seizures in MS patients: A retrospective study. 23rd Annual Meeting in Atlanta, Georgia (May 27-30, 2009)
7. Martínez-Juárez IE, López-Meza E, González-Aragón Mdel C, Ramírez-Bermúdez J, Corona T. Epilepsy and multiple sclerosis: Increased risk among progressive forms. *Epilepsy Res* 2009; 84(2-3): 250-253.

8. Striano P, Orefice G, Brescia Morra V, Boccella P, Sarappa C, Lanzillo R, et al. Epileptic seizures in multiple sclerosis: clinical and EEG correlations. *Neurol Sci* 2003; 24(5): 322-328.
9. Engelsen BA, Grønning M. Epileptic seizures in patients with multiple sclerosis. Is the prognosis of epilepsy underestimated? *Seizure* 1997; 6(5): 377-382.
10. Simon RP, Aminoff MJ, Greenberg DA. *Clinical Neurology*. 7th ed. New York: McGraw Hill (Appleton & Long); 2009.
11. Ganguly G, Barma P, Das SK, Roy T. Seizures in multiple sclerosis in Eastern India. *Neurology Asia* 2006; 11: 123-127.
12. Koch M, Uyttenboogaart M, Polman S, De Keyser J. Seizures in multiple sclerosis. *Epilepsia* 2008; 49(6): 948-953.
13. Spatt J, Chaix R, Mamoli B. Epileptic and non-epileptic seizures in multiple sclerosis. *J Neurol* 2001; 248(1): 2-9.
14. Thompson AJ, Kermode AG, Moseley IF, MacManus DG, McDonald WI. Seizures due to multiple sclerosis: seven patients with MRI correlations. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1993; 56(12): 1317-1320.