

Evaluation of radiologic findings in neonates with hirschprung's disease, referred to Boo-Ali Sina Hospital in Sari between 2008 and 2009

Abdolrasoul Alaei¹, Zoha Mehrara¹, Arezou Nozari²

¹ Department of Radiology, Faculty of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

² Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received 9 September, 2009 ; Accepted 9 November, 2009)

Abstract

Background and purpose: Diagnosis of Hirschprung's disease is one of the most important problems of pediatric surgeons and leaving it without treatment has its own complications. Early diagnosis in younger age with special attention to clinical and radiological findings can reduce these complications. The aim of this study was to compare the findings of plain abdominal radiography and contrast enema in neonates with Hirschprung's disease.

Materials and methods: Twenty seven neonates referred to Boo-Ali Sina Hospital, in Sari (2007-2009) for Hirschprung's disease underwent abdominal X-ray and barium enema, and the findings were evaluated followed by rectal biopsy was. In all cases, radiological and barium enema findings were seen by a radiologist, and in each view presence of serration in colon, distention of colon, absence of gas in colon, small intestinal distention, soap bubble and mottling in RLQ of abdomen, delay on barium transit, recto-sigmoid index, absence or present of TZ (Transitional Zone) were assessed. Data were analyzed using SPSS 16 software. Chi-Square test and descriptive statistical methods were used for comparing abdominal X-ray and barium enema effectiveness for differentiating patients with Hirschprung's disease.

Results: The findings in plain abdominal radiography were: colonic distention and TZ (82.59%), absence of gas in rectum (48.15%), small bowel distention (7.41%), soap bubble pattern (3.7%) and mottling in RLQ (3.7%). In contrast the findings of enema of neonates were: distention (70.3%), delayed barium transition (59.2%), transitional zone (55.5%), barium-fecal mixing (22.2%), micro colon (7.4%) and serration (3.7%).

Conclusion: A plain abdominal radiography is reliable and useful in diagnosis of the disease in patients with failed contrast enema.

Key words: Hirschprung's disease, neonate, plain abdominal radiography and contrast enema

J Mazand Univ Med Sci 2009; 20(74): 63-68 (Persian).

بررسی یافته‌های رادیولوژیک در نوزادان مبتلا به هیرشپرونک در مرکز آموزشی درمانی بوعلی سینای ساری طی سال‌های ۸۷-۸۶

عبدالرسول علائی^۱، ضحی‌مه‌آرا^۲، آرزو نوذری^۳

چکیده

سابقه و هدف: تشخیص بیماری هیرشپرونک در دوره نوزادی یکی از مهمترین مشکلات جراحان اطفال می‌باشد و عدم درمان آن با عوارض زیادی همراه است که تشخیص زودرس این بیماری در سنین پایین‌تر با توجه به یافته‌های بالینی و رادیولوژیک از بروز عوارض در بیماران می‌کاهد. هدف این مطالعه بررسی یافته‌های رادیوگرافی ساده شکم و باریوم انما در نوزادان مبتلا بود.

مواد و روش‌ها: این تحقیق طی سال‌های ۸۶ و ۸۷ بر روی ۲۷ نوزاد ارجاع شده به مرکز آموزشی-درمانی بوعلی سینا ساری که بر اساس شواهد بالینی، برای اولین بار هیرشپرونک برای آنان مطرح شده بود و اندیکاسیون انجام رادیوگرافی ساده شکم و باریوم انما داشتند، انجام شد و در انتها برای تمام آنها بیوپسی رکتال صورت گرفت. در همه موارد یافته‌های رادیوگرافی و باریوم انما توسط یک رادیولوژیست ثابت رؤیت شد و در هر کلیشه وجود نمای مضرس جدار کولون، اتساع کولون، عدم وجود گاز در رکتوم، اتساع روده باریک، نمای کف صابون و motteling در ناحیه ربع تحتانی راست شکم، تأخیر دفع باریوم، اندکس رکتوسیگموئید و وجود یا فقدان TZ (Transition Zone) بررسی گردید.

یافته‌ها: یافته‌های رادیوگرافی ساده شکم در بیماران شامل اتساع کولون و TZ (۸۲/۵۹ درصد)، عدم گاز در رکتوم (۴۸/۱۵ درصد)، روده باریک (۷/۴۱ درصد)، اتساع و نمای کف صابون (۳/۷ درصد) و اتساع و motteling ناحیه ربع تحتانی راست شکم (۳/۷ درصد) و یافته‌های باریوم انما در نوزادان مورد مطالعه شامل اتساع لوپ‌ها (۷۰/۳ درصد)، تأخیر در دفع باریوم (۵۹/۲ درصد)، TZ (۵۵/۵ درصد)، آمیخته شدن مدفوع با باریوم (۲۲/۲ درصد)، میکروکولون (۷/۴ درصد) و نمای مضرس جدار کولون (۳/۷ درصد) بود.

استنتاج: وجود TZ در رادیوگرافی ساده شکم در بیمارانی که کنتراست انما در آنان بی‌نتیجه بوده است، در تشخیص بیماری مؤثر و مفید بود.

واژه‌های کلیدی: بیماری هیرشپرونک، رادیوگرافی شکم، باریوم، انما، نوزاد

مقدمه

بیماری هیرشپرونک (Hirschsprung's Disease; H.D) که به علت نارسایی پیش‌سازهای سلول‌های گانگلیونی در مهاجرت به نواحی دیستال روده در طی زندگی (مگا کولون آگانگلیونیک) نقص حرکتی روده بزرگ است

این تحقیق طی شماره ۶۷-۸۷ در شورای پژوهشی دانشگاه ثبت شده و با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی مازندران انجام شده است.

E-mail: ar_alaei@yahoo.com

مؤلف مسئول: عبدالرسول علائی - ساری: بلوار امیرمازندرانی، مرکز آموزشی درمانی امام خمینی ساری

۱. گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۲. پزشک عمومی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۳. کارشناس بیمارستان امام خمینی ساری

تاریخ دریافت: ۸۸/۶/۱۸ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۸۸/۷/۴ تاریخ تصویب: ۸۸/۸/۱۸

متغیری از اتساع کولون و روده باریک نشان داده می‌شود که معمولاً غیر اختصاصی می‌باشد. بعد از اخذ شرح حال و معاینه فیزیکی، معمولاً خط اول تشخیصی در این بیماران، استفاده از باریوم انما است که می‌تواند Transition zone را بین کولون گانگلیون‌دار متسع و سگمان کولون بدون گانگلیون منقبض، نشان دهد (۷،۲). اگرچه این روش در ۲۰ تا ۳۰ درصد از نوزادان دقت کافی را ندارد و علیرغم استفاده از باریوم انما در تشخیص بیماری هیرشپرونک هنوز درباره دقت آن اختلاف نظر وجود دارد. حساسیت گزارش شده در اطفال بدون در نظر گرفتن سن از حدود ۶۰ درصد تا بالاتر از ۸۰ درصد و ویژگی آن از ۷۶ درصد تا بالاتر از ۹۰ درصد در مطالعات مختلف متغیر بوده است (۸،۴).

یافته‌های رادیولوژیکی باریوم انما متعدد بوده که شامل:

- ۱- Transition zone، معمولاً در رکتوسیگموئید یا ۱۰ سانتی متری انتهای کولون بوده و اغلب بعد از هفته اول دیده شده و مهمترین علامت است.
- ۲- انقباضات نامنظم و غیرطبیعی سگمان بدون گانگلیون (جدار مضرس).
- ۳- افزایش ضخامت و ایجاد ندول در مخاط کولون پروگزیمال به transition zone (هایپر تروفی).
- ۴- تخلیه تأخیری باریوم.
- ۵- الگوی مخلوط باریوم-مدفوع در رادیوگرافی تأخیری.

۶- لوپ‌های متسع روده در رادیوگرافی که تقریباً بعد از باریوم انما سریعاً پر می‌شوند (۹،۶،۲) و در ۲۰-۳۰ درصد موارد نتایج طبیعی را نشان می‌دهد (۴).

تشخیص بیماری هیرشپرونک در نوزادان به علت اینکه علائم مبهم و کاملاً مشخص کننده نیست مشکل می‌باشد (۴). ضمناً عوارض عدم تشخیص HD جدی بوده و شامل انتروکولیت، پنوماتوزیس روده، پارگی آپاندیس، انتروپاتی اگزوداتیو، اختلال رشد و تورم با غشاء کاذب (توکسیک مگا کولون) و حتی مرگ

جنینی رخ می‌دهد (۱). علت بیماری هنوز به درستی مشخص نشده، اگرچه مهمترین یافته‌های بافت‌شناسی در کولون مبتلابان عبارت است از فقدان سلول‌های گانگلیونی در شبکه میانتریک و زیرمخاطی که با تته‌های عصبی غیر میلینی هیرتروفیه اشغال شده است (۱). HD یکی از علل شایع انسداد کولون است که ۲۰-۱۵ درصد انسدادهای روده‌ای نوزادان را تشکیل می‌دهد (۲). معمولاً جنس مذکر درگیر شده ولی موارد آگانگلیوز کامل بیشتر در افراد مؤنث دیده می‌شود (۳،۴).

در دوره نوزادی علائم بالینی بیماری شامل عدم دفع مکنونوم در ۲۴ ساعت اول زندگی، کولون متسع و استفراغ صفرای می‌باشد (۲). توصیه می‌شود هر شیرخواری که حدوداً ۴۸ ساعت پس از تولد، دفع مکنونوم نداشته باشد، از نظر هیرشپرونک بررسی شود (۵). با این حال مطالعات مختلف نشان داده است که ۲۰-۸ درصد از بیماران مبتلا به بیماری هیرشپرونک تا سن ۳ سالگی تشخیص داده نمی‌شوند (۶).

آگانگلیوز (معمولاً در سگمان طولانی) با مشکلات شدید دیگری چون آپنه مرکزی، نوروبلاستوما متعدد، تنگی پیلور فامیلی، سندرم‌های انسداد کاذب، ناهنجاری مجاری ادراری و مقعد بسته می‌تواند همراه شود (۲).

در مبتلابان به بیماری هیرشپرونک سندرم Down، آترزی روده بزرگ و روده کوچک، تریزومی ۱۸، سندرم‌های هیپونتیلیاسیون مادرزادی و اختلالات قلبی-عروقی گزارش شده است (۱). روش‌های تشخیصی HD شامل رادیوگرافی ساده شکم، باریوم انما و مانومتري آنورکتال و تشخیص قطعی با نمونه‌برداری از منطقه در گیر روده می‌باشد که در این بیماران به عنوان معیار طلایی در تشخیص بیماری قلمداد می‌گردد (۴).

سگمان فاقد گانگلیون معمولاً قطر طبیعی یا کمتر از آن دارد، اما روده پروگزیمال به قطعه فاقد گانگلیون، دارای گانگلیون‌های عصبی می‌باشد و متسع بوده، بنابراین ناحیه‌ای به نام Transition zone (TZ) در رادیوگرافی دیده می‌شود. در رادیوگرافی ساده شکم درجات

اندازه‌گیری شد و بیشترین قطر آن در محاسبه اندکس رکتوسیگموئید بکار رفت. در نهایت، بیماران مورد پیگیری قرار گرفتند و وجود هیرشپروننگ در آنها با انجام بیوپسی از مخاط و زیر مخاط رکتوم در ۳/۵ mm بالای خط دندان‌های به صورت سرپائی و بدون بی‌حسی به اثبات رسید. در نمونه‌های بیوپسی دیدن سلول‌های گانگلیونی در بیوپسی رکتال نوزادان در زیر مخاط به عنوان پاتولوژی نرمال و عدم وجود آن به عنوان پاتولوژی غیرطبیعی در نظر گرفته شد. یافته‌های بدست آمده در مورد تشخیص HD بررسی شد و اطلاعات نهائی جمع‌آوری و وارد نرم‌افزار SPSS 16 گردید. در این مطالعه از آزمون‌های آماری Chi-Square Test و روش‌های آماری توصیفی جهت مقایسه کارآئی رادیوگرافی ساده شکم و باریوم انما در بیماران با تشخیص HD استفاده شد.

یافته‌ها

از ۲۷ نوزاد مورد مطالعه ۱۸ نفر (۶۶/۷ درصد) پسر و ۹ نفر (۳۳/۳ درصد) دختر بودند، محدوده سنی آنان از ۳۳ ساعت تا ۲۲ روز بود. میانگین سن بیماران ۴/۶۷ روز، با انحراف از میانگین ۳/۳۶ بدست آمد. ۳ نفر از بیماران (۱۱/۱ درصد) نارس بودند که هر سه مورد نیز دختر بوده که با سن بارداری ۳۲، ۳۳ و ۳۵ هفته متولد شده بودند. وزن هنگام تولد در ۴ مورد (۱۴/۸ درصد) ۱۵۰۰ تا ۲۵۰۰ گرم (وزن تولد پایین)، ۲۱ مورد (۷۷/۸ درصد) وزن هنگام تولد ۲۵۰۰ تا ۴۰۰۰ گرم (وزن تولد نرمال) و ۲ مورد (۷/۴ درصد) وزن هنگام تولد بیشتر از ۴۰۰۰ گرم (وزن تولد بالا) داشتند. موردی از سابقه فامیلی مثبت در بین بیماران گزارش نشد. در یک مورد سابقه فامیلی بیوست نوزادی در فرزند اول خانواده وجود داشت که آترزی ایلئوم تشخیص داده شده بود. یکی از بیماران، حاصل بارداری دو قلوئی بوده که قل دیگر سالم و بیوست نوزادی نداشت. ۶ مورد از بیماران (۲۲/۲ درصد) دفع مکنونوم در ۲۴ ساعت اول بعد

می‌باشند (۴). علیرغم استفاده از باریوم انما در تشخیص بیماری هیرشپروننگ هنوز درباره دقت آن اختلاف نظر وجود دارد ولی با توجه به اینکه باریوم انما نسبت به بیوپسی رکتال روشی ساده‌تر و کم‌تهاجمی‌تر و در دسترس‌تر می‌باشد می‌توان از علائم بالینی بیمار، مانومتري و باریوم انما نیز در تشخیص بیماری استفاده کرد. با توجه به اهمیت تشخیص بیماری هیرشپروننگ در مراحل اولیه، خصوصاً در دوره نوزادی که علائم بالینی مبهم بوده و تشخیص بیماری را در این گروه سنی را مشکل می‌کنند، مطالعات کمی در مورد تشخیص رادیولوژیک آن صورت گرفته است، سعی بر آن بود که با یک بررسی آینده‌نگر، در نوزادان ارجاع شده با شک بالینی به بیماری هیرشپروننگ را با رادیوگرافی ساده شکم و باریوم انما مورد ارزیابی قرار داده و در قدم بعدی به تحلیل یافته‌های تصویربرداری نوزادان فوق پردازیم.

مواد و روش‌ها

در این تحقیق به صورت آینده‌نگر، ۲۷ نوزاد ارجاع شده به مرکز آموزشی-درمانی بوعلی سینا ساری طی سال‌های ۸۷ و ۸۶ که بر اساس شواهد بالینی بیماری هیرشپروننگ برای اولین بار برای آنان مطرح شده بود و اندیکاسیون انجام رادیوگرافی ساده شکم و باریوم انما داشتند، مورد مطالعه قرار گرفتند و در انتها برای تمام آنها بیوپسی رکتال صورت گرفت. معیار ورود به این مطالعه نوزادان با تشخیص HD (۲) و معیار خروج از مطالعه عدم پیگیری بود. در همه موارد یافته‌های رادیوگرافی و باریوم انما توسط یک رادیولوژیست ثابت رؤیت شد و در هر کلیشه وجود Serration، اتساع کولون، عدم وجود گاز در رکتوم، اتساع روده باریک، نمای کف صابون و motteling در ناحیه ربع تحتانی راست شکم، تأخیر دفع باریوم، اندکس رکتوسیگموئید، وجود یا فقدان TZ و ... بررسی گردید. برای محاسبه اندکس رکتوسیگموئید از نسبت بیشترین قطر عرضی رکتوم در زیر سومین مهره ساکرال به بیشترین قطر سیگموئید استفاده گردید. قطر سیگموئید

جدول شماره ۲: توزیع فراوانی یافته‌های باریوم انما در نوزادان مبتلا به بیماری هیرشپروننگ در بیمارستان بوعلی ساری ۸۷-۱۳۸۶.

فراوانی	درصد	باریم انما
۱	۳/۷	TZ
۱	۳/۷	distention
۲	۷/۴	microcolon
۵	۱۸/۵	distention و TZ
۱۰	۳۷	اتساع کولون، TZ و تأخیر دفع باریوم
۱	۳/۷	TZ، Serration و اتساع کولون
۱	۳/۷	اتساع و تأخیر دفع باریوم
۳	۱۱/۱	اتساع، تأخیر دفع باریوم، TZ، آمیخته شدن مدفوع با باریوم
۱	۳/۷	اتساع، آمیخته شدن مدفوع با مکنونیوم
۲	۷/۴	اتساع، تأخیر دفع باریوم، آمیخته شدن مدفوع با مکنونیوم
۲۷	۱۰۰	جمع

بحث

امروزه با توجه به پیشرفت بارزی که در مطالعات ژنتیکی، نوروفیزیولوژی، درمان و پیگیری مناسب نوزادان مبتلا به هیرشپروننگ شامل اقدامات لاپاراسکوپی، جراحی pull through پریئینال و درمان هیرشپروننگ همراه با انتر و کولیت شده است، نسبت مرگ و میر نوزادان مبتلا به بیماری هیرشپروننگ از ۸۰ درصد در سال ۱۹۶۰ به ۱۳ درصد در سال ۱۹۹۰ کاهش یافت. مطالعات نشان داده‌اند که علت کاهش میزان مرگ و میر نوزادان، به تشخیص زودرس بیماری و اقدامات نگهدارنده بعدی مربوط می‌شود (۷).

بیماران مورد مطالعه ما با ۳ علامت بالینی مراجعه کرده بودند که شامل یبوست، اتساع شکمی و استفراغ، که از این میان شایع‌ترین علامت یبوست بود و استفراغ کمترین شیوع را داشت. در حالیکه در مطالعه‌ای که توسط Nasir و همکاران در نیجریه انجام شد، شایع‌ترین علامت اتساع شکمی بوده است (۹). اما در مطالعه‌ای که توسط قاسمی و همکاران در ایران در سال ۱۳۸۶ انجام شده بود، شایع‌ترین علامت یبوست (۷۳ درصد) و کمترین شیوع مربوط به استفراغ (۲۴ درصد) بوده است (۱۰) که به نظر می‌رسد فراوانی این علائم بالینی، تحت تأثیر سن هنگام تشخیص بیماری هیرشپروننگ در مطالعات مختلف باشد.

از تولد، ۱۵ مورد (۵۵/۶ درصد) در ۲۴ ساعت دوم تولد و ۶ مورد (۲۲/۲ درصد) در ۲۴ ساعت سوم داشتند.

میزان فراوانی نسبی دفع مکنونیوم در ۲۴ ساعت اول تولد در نوزادان رسیده ۲۵ درصد بود. دفع مکنونیوم در ۲۴ ساعت اول تولد در نوزادان نارس دیده نشد. میزان فراوانی نسبی دفع مکنونیوم در ۲۴ ساعت دوم تولد در نوزادان رسیده ۵۴/۲ درصد بود و در نارس‌ها ۶۶/۷ درصد بود. تظاهرات بالینی در بیماران شامل یبوست (۸۵/۱۸ درصد)، اتساع شکمی (۷۰/۳۷ درصد) و استفراغ (۶۶/۶۷ درصد) بود.

یافته‌های رادیوگرافی ساده شکم در بیماران در جدول شماره ۱ آمده است که فراوانترین یافته عدم گاز رکتوم به همراه اتساع (۴۸/۱۵ درصد) و اتساع کولون به همراه TZ (۳۷/۰۴ درصد) بوده است.

در بررسی هر یک از یافته‌های باریوم انما بطور جداگانه، اتساع لوپ‌ها در ۷۰/۳ درصد، تأخیر در دفع باریوم در ۵۹/۲ درصد، transition zone در ۵۵/۵ درصد، آمیخته شدن مدفوع با باریوم در ۲۲/۲ درصد، میکروکولون در ۷/۴ درصد و نمای مضرس کولون در (serration) ۳/۷ درصد موارد دیده شد که توزیع وضعیت یافته‌های باریوم انما نوزادان مورد بررسی در جدول شماره ۲ آمده است. ناهنجاری‌های زیر با فراوانی ۳/۷ درصد در جامعه مورد مطالعه ما دیده شده است:

شکاف کام، شکاف لب، هیدروسل با نهان بیضگی دوطرفه، عدم وجود انگشت میانی دست راست و مقعد بسته. Primary Pulmonary Stenosis (PPS) با فراوانی ۷/۴ درصد در بین بیماران دیده شده است. در ۳/۷ درصد از مادران الیگوهایدرآمینوس گزارش شده است بود.

جدول شماره ۱: توزیع فراوانی یافته‌های رادیوگرافی ساده شکم در نوزادان مبتلا به بیماری هیرشپروننگ در بیمارستان بوعلی ساری ۸۷-۱۳۸۶.

تظاهرات رادیوگرافی ساده شکم	فراوانی	درصد
اتساع کولون و TZ	۱۰	۳۷/۰۴
عدم گاز رکتوم + اتساع	۱۳	۴۸/۱۵
اتساع روده باریک	۲	۷/۴۱
اتساع + mottling	۱	۳/۷۰
اتساع + نمای کف صابون	۱	۳/۷۰
جمع	۲۷	۱۰۰

مرتبط بوده است (۱۲). در یکی از بیماران مورد مطالعه، که با فاصله ۲۰ روز دو بار مورد ارزیابی رادیولوژیک قرار گرفته بود، در رادیولوگرافی‌های روز سوم تولد اتساع واضح در لوپ‌های روده مشاهده شد ولی در رادیوگرافی‌های ۲۳ روزگی اتساع خفیف لوپ‌های روده مشاهده شد. به نظر می‌رسد که در بیماری با گذشت زمان به تدریج از شدت اتساع لوپ‌های روده کاسته می‌شود که لزوم دقت در بررسی مورد فوق را پیشنهاد می‌کند.

باتوجه به مشاهده TZ در رادیوگرافی ساده رخ یا نیمرخ شکم، در موارد مشکوک به بیماری هیرشپروننگ این روش ساده پیشنهاد می‌شود بنابراین می‌توان از تابش اشعه X به نوزاد بدنبال انجام انمای باریمی کولون ممانعت نمود. تشخیص TZ، محل آگانگلیوز کولون را مشخص می‌نماید لذا نیاز به روش تهاجمی لاپاراسکوپی منتفی می‌شود در غیر این صورت بدنبال جراحی ناکامل، عود را دربر خواهد داشت (۱۲). هرچند ذکر شده که در نوزادان ممکن است به علت عدم تکامل و پیشرفت بیماری، TZ واضح نباشد (۱۳)، ولی در بررسی ما این تغییر در قطر لومن کولون در حدود ۸۰ درصد موارد مشهود بود. لذا دقت در بررسی علایم رادیوگرافیک بیماران مشکوک به بیماری هیرشپروننگ موجب تشخیص بیماری در دوره نوزادی می‌شود.

در ۲۷ بیمار مورد مطالعه ما، در بین یافته‌های رادیوگرافی ساده شکم، اتساع کولون و بهمراه TZ در ۳۷/۰۴ درصد موارد مشاهده شد.

در مطالعه‌ای که Pratap در نپال ۲۰۰۸ انجام داد، TZ در رادیوگرافی ساده شکم و باریم انما به ترتیب در ۹۲ درصد و ۷۲ درصد بیماران با TZ در پاتولوژی مطابقت داشت و در ۳۳ درصد بیماران که کنتراست انما، TZ آشکاری را نشان نداده بود، در رادیوگرافی ساده شکم در ۶۶ درصد از آنان TZ مشاهده شد. بنابراین در این مطالعه نتیجه‌گیری شد که TZ در رادیوگرافی ساده شکم در بیمارانی که باریوم انما در آنان بی‌نتیجه بوده است، می‌تواند مؤثر و مفید واقع شود (۱۱). در مطالعه انجام شده ما، TZ به همراه با اتساع، احتباس باریوم و آمیخته شدن باریوم با مدفوع در ۱۱/۱ درصد بیماران اتساع به همراه تأخیر دفع باریوم در ۳/۷ درصد بیماران مشاهده شده است. در مطالعه‌ای که Rosenfiels در سال ۱۹۹۴ انجام داده است، مشاهده TZ با احتمال بالا بیماری هیرشپروننگ را مطرح می‌کرد ولی عدم مشاهده آن ردکننده نبود. احتباس باریوم علامت ویژه و خاصی نبوده ولی در ۷ شیرخوار تنها علامت بیماری احتباس باریوم بوده است. استفاده از ترکیب هر ۳ علامت TZ، احتباس باریوم و آمیخته شدن مدفوع با باریوم بطور قابل توجهی با وجود یا عدم وجود بیماری هیرشپروننگ

References

1. Bishop WP, Kliegman RM, Marcante KJ, Jenson HB, Behrman RE. Nelson Essentials of pediatrics, 5th ed, Philadelphia: Elsevier-Saunders; 2006. P 605.
2. Kuhn JP. Neonatal Gastrointestinal Imaging. In: Slovis TH, Haller JO, editors. Caffey's pediatric diagnostic Imaging. 10th ed, Year book medical publishers: INC; 2004. P 148-153.
3. Lorgin FD, Omari TI, Kok JH, Taminiau JAJM, Benninga MA. Maturation of the rectoanal inhibitory reflex in very premature infants. J Pediatr 2003; 143: 630-633.
4. Swischuk LE. Alimentary Tract. In: Swischuk LE, editor. Imaging of the Newborn, Infant, Young child. 5th edition, Charchill livingstone; 2004. P 445-447.
5. Hackam DJ, Newman K, Ford HR. Pediatric Surgery. In: Brunocard FC, Andersen DK, Billiar TR, Dunn DL, Huter JG, Pollock RE, editors. Schwartz's principle of surgery. 8th ed, USA: Mc Graw Hill; 2005. P 1496-1499.

6. Karami H, Mousavi A, Khademloo M, Soleimani F. Etiology of chronic constipation and related causes in children referred to Boo-Ali Sina Hospital in Sari between 2006 and 2007. *J Birjand Univ Med Sci* 2009; 16(4): 51-56(Persian).
7. Ramanth N. Gastrointestinal Imaging. In: Blickman H, editor. *Pediatr Radiol*. 2th ed. Elsevier; 2004. P 114-116.
8. Karami H, Alamsahebpoor A, Ghasemi M, Khademloo M. Diagnostic value of barium enema in Hirschsprung's disease. *J Babol Univ Med Sci* 2008; 10(1): 54-59 (Persian).
9. Nasir AA, Adeniran JO, Abdur-Rahman LO. Hirschsprung's disease: 8 years experience in a Nigerian teaching hospital. *J Assoc Pediatr Surg* 2007; 12(3): 66-69.
10. Ghasemi M, Alam A, Karami H, Salimi Sh. Case series of 111 Hirschsprung's disease among chronic constipated children referring to BooAli Sina Hospital from 1997 to 2006. *J Mazand Univ Med Sci* 2008; 17(61): 141-147.
11. Pratap A, Gupta DK, Tiwari A, Sinha AK, Bhatta N, Singh SN, et al. Application of a plain abdominal radiograph transition zone (PARTZ) in Hirschsprung's disease. *BMC Pediatr* 2007; 7: 5.
12. Rosenfield NS, Ablow RC, Markowitz RI, Dipietro M, Seashore JH, Touloukian RJ, et al. Hirschsprung's disease: accuracy of the barium enema examination. *J Radiol* 1994; 150(2): 393-400.
13. Stranzinger E, Teitelbaum DH. Imaging of total colonic Hirschsprung's disease. *Pediatr Radiol* 2008; 38: 1162-1170.