هذا المنشور يتم توزيعه بواسطة شركة Soft Bones، مؤسسة هايبوفوسفاتاز في الولالايات المتحدة الألأمريكية.



مايكل ب وايت، دكتوراة في الطب

تعريف المهايبوفوسفاتيز) HPP(هو الشكل النادر من الكساح أو لين العظام الذي يتسم بنشاط مصل دم منخفض من الفوسفاتيز القلوي) ALP(.

التصنيف

ستة أشكال طبية تمثل تصنيف مفيد من HPP.

- 1. هايبوفوسفاتيز الألأجنة 4. هايبوفوسفاتيز البالغين
- 2. هايبوفوسفاتيز الرضع 5. أودونتو هيابوفوسفاتيز
- 3. هايبوفوسفاتيز الألأطفال 6. هايبوفوسفاتيز الألأجنة الحميد

شدة مرض HPP تختلف بشدة مع النتائج الطبية التي تشمل الموت في الرحم من هيكل عظمي غير متمعدن في الألأساس إلى مشاكل فقط في أسنان الألأشخاص البالغين. عمر المريض الذي يصبح فيه المرض واضحاً يميز شكل المرض سواء كان أجنة أو رضع أو أطفال أو كبار. هؤلالاء الذين يظهر لديهم مظاهر الألأسنان يكون لديهم أدونتو-HPP. شكل الألأجنة الحميد من HPP هو الألأحدث في المجموعة ويُظُظُهر تشوهات في الهيكل العظمي في الرحم أو عند الولالادة، ولكن بالمقارنة بمرض HPP الرضع فهو أخف بوضوح ويحدث تحسن كبير واضح بعد الولالادة.

الصفات الطبية

1. هايبوفوسفاتيز الألأجنة

هذا هو الشكل الألأخطر من HPP وكانت قاتلة تقريباً "دائمة حتى أصبح علالاج استبدال الإلإنزيم متاحاً "لألأجل مرض HPP. أثناء الولالادة، الألأطراف تكون قصيرة ومشوهة وهناك حاجز غشائي واحد من نقص التمعدن العظمي الشديد. قد يثقب تحفيز عظمي غضروفي غير هادي البشرة ويبرز أفقياً "من منتصف العمود من الزند الألأيمن والشظية. قد يكون هناك بكاء عالي للغاية، تهيج، توقف تنفس دوري مع زرقة وبطء في ضربات القلب، ارتفاع حرارة غير مبرر، وانيميا، ونزيف داخل الجمجمة. بعض المرضى يعيشون فقط بضع أيام، لكن يعانون من زيادة في مشكلالات التنفس من عيوب في القفص الصدري والرئتين. في بعض الحالالات النادرة يكون هناك نجاة طويلة الألأمد.

2. هايبوفوسفاتيز الرضع

HPP الرضع يظهر بعد الولالادة، لكن قبل عمر 6 شهور. قد يبدو النمو طبيعياً تتى يصبح هناك ضعف في التغذية، فشل في النمو، شلل، علالامات طبية من الكساح أو الصرع. خيوط الجمجمة تبدو واسعة، لكن هذا من تقلص تحجر وتقلص الجمجمة. قد يكون هناك انتفاخ في اليافوخ الألأمامي، وضغط داخل الجمجمة مع العصب البصري وجحوظ وقصر في الرأس. العين قد تكون زرقاء. يمكن أن يظهر صدر سائب يكون عرضة للالالتهاب الرئوي من تشوه الكساح في القفص الصدري وكسور في الألأضلالاع. الضعف ومراحل الحركة المتأخرة تعد مضاعفات هامة. يظهر على بعض المرضى الالاستثنائيون صرع فيتامين ب 6 الذي يعتمد على الصرع قبل مرض الهيكل العظمي. إذا نجى المريض من الطفولة، قد يحدث انصهار عظمي حقيقي لخيوط الجمجمة. فرط كالسيوم الدم وفرط كالسيوم البول شائعين، ويمكن أن يسببوا القيء المتكرر والكلالاس الكلوي والقصور الكلوي.

على الرغم من أنه أقل خطورة عن مرحلة الألاجنة من مرض HPP، التأثيرات الإلإشعاعية من HPP الرضع واصمة أيضاً.. في بعض الألاوقات يكون هناك انتقال مفاجئ من شكل طبيعي من عمود أو الجزء الألاوسط من عظم طويل إلى تكلس بشكل سيء في الجزء الألاوسع في نهاية عظم طويل. دراسات التصوير الإلإشعاعي المتتالية قد تكشف استمرار تمعدن الهيكل العظمي العيب الكساح(، لكن قد تكشف أيضاً عدم تمعدن تدريجي للهيكل العظمي. ثم، قد تتجلى كسور وتشوهات في العظام. التصوير الومضي على الهيكل العظمي على الهيكل العظمي يمكن أن يشير إلى إغلالاق وظيفي للخيوط القحفية إذا حدث انخفاض في النظائر المشعة على تلك الهياكل التي تبدو "متسعة" في الألاشعة. تعظم الدروز الباكر يمكن أن يحدث بالرغم من اليافوخ "المفتوح" بشكل واسع الذي يمثل وهم من قبة نقص تمعدن الميناء.

السمات الطبية)متابعة(

3. هايبوفوسفاتيز الألأطفال

HPP الألاطفال متفاوت تماماً "في الشدة أيضاً "لكن يتم تشخيصه بعد 6 أشهر من العمر. الخسارة المبكرة للألاسنان النفضية)مثل عمر > 5 سنوات (يحدث بدون ألم وبدون ارتشاف جذر الألاسنان بسبب تغطية القليل من الملالاط للجذر. أسنان "الطفل" "تنزلق" للخارج بدون نزيف، وبشكل لالافت للنظر مع جذور سليمة. في البداية يتم فقد قواطع الفك السفلي ثم الفك العلوي، لكن في بعض الألاحيان قد تُظُظُهر الصور الإلإشعاعية للألاسنان دوائر لب واسعة وقنوات جذر)"الألاسنان الصدفية" (. تشوهات الكساح يمكن أن تشمل غطاء الملتقى الضلعي الغضروفي، أو سيقان منحنية أو انحناء الركبتين للداخل، تضخم المعصمين والركبتين والكاحلين وفي بعض الألاحيان الجمجمة قصيرة الرأس.

الكساح قد يسبب قصر القامة وتأخر في المشيِّعِ. قد يكون هناك ألم في الهيكل العظمي وتصلب، بالإلإضافة إلى عدم راحة في المفصل وتورم. في حالالات نادرة، قد تشمل المتلالازمة النادرة حدوث استسقاء لنخاع العظام يحاكي الإلإصابة بالتهاب العظام أو الألؤورام الخبيثة. بشكل نمطي، يعاني المرضى من ضعف في العضلالات يشبه الالاعتلالال العضلي غير التقدمي الذي يتسم عادة بالمشي المتهادي.

بالرغم من ذلك، على عكس HPP الرضع، فمرض HPP الألأطفال لالا يسبب نوبات الصرع التي تعتمد على فيتامين ب6. على الرغم من أن تشخيص فحص الألأسنان الدائم أفضل، المشاكل التي يتم تشخيصها بشكل سيء كثيراً على الرخوي لالإحقاً والى خسارة الألأسنان وارتداء طقم الألأسنان في سن الرشد. الصور الإلإشعاعية للعظام الألأساسية الطويلة عادةً ما تُظهر سمات التشوهات الرئيسية في الغضاريف التي تظهر من صفائح النمو في الكردوس. غالباً ما توصف بأنها "ألسنة" شعاعية. هذا قد يميز HPP من الألأشكال الألأخرى من الكساح وخلل التنسج الكردوسي. قد يكون هناك شذوذ في المنطقة المؤقتة من التكلس، واندلالاع كروسي من الشفاف الألأشعة مجاور لمناطق التصلب العظمي، وفي بعض الألأوقات توسع نمائي. الالانصهار العظمي المبكر لكل الدروز القحفية)تعظم الدروز المبكر (يمكن أن يسبب ارتفاع في الضغط داخل القحف، وجحوظ، وتلف بالمخ. ثم، قُبُبُة لها مظهر "نحاس مطر وق" منبعث.

السمات الطبية)متابعة(

4. هايبوفوسفاتيز البالغين

HPP الكبار عادة ما يظهر خلالال منتصف العمر. بالرغم من ذلك، بعض المرضى يعتقدون أنه داء الكساح أو خسارة مبكرة للألأسنان اللبنية. ثم، بعد صحة جيدة في بداية حياة البالغين، يصبح لديهم أقدام مؤلمة متكررة، وشفاء ضعيف، وكسور في مشط القدم. وبعد ذلك، قد يكون هناك عدم ارتياح في الوركين أو الفخذين بسبب الكسور الزائفة. الكسور واسعة النطاق وعدم الالالتئام قد تسبب فيما بعد ضعف واضح. الفقد المبكر أو نزع أسنان الكبار ليست غير شائعة. ترسيب كالسيوم بيروفوسفات ديهيدرات)CPPD(يمكن أن يسبب ضمور مفاصل السكري PPi، وفي بعض الألاحيان يكون زائفاً.. هذا التعقيد يعكس المستويات الداخلية الزائدة من PPi. قد يكون هناك ترسيب متناقض ظاهري لكريستالالات الهيدروكسياباتيت، وتحجر الألاربطة يشبه فرط تعظم العمود الفقري. في حالالات نادرة، يتم رصد فرط الدريقات الألاولي.

الصور الإلإشعاعية تُظُظُهر كسور زائفة، سمة مميزة للين العظام. الصور الإلإشعاعية قد تُظُظُهر أيضاً هشاشة عظام متفشية وكالالس الغضاريف، وفي بعض الألأوقات اعتلالال PP المفصلي أو التهاب حوائط مفصلي كلسي.

5. أودونتو هيابوفوسفاتيز

هذا الشكل الألأخف من HPP يتم تشخيصه عندما تكون التشوهات الوحيدة الواضحة هي مرض الألأسنان. هنا، لالا يكون هناك دليل من التصوير الإلإشعاعي أو من التحليل العظمي على مرض HPP في الهيكل العظمي.

6. هايبو فوسفاتيز الألأجنة الحميد

وصفت عدة تقارير مرضى HPP الذين تظهر لديهم تشوه انحناء في الرحم، لكن تميزت دورات ما بعد الولالادة بتحسن تلقائي في الهيكل العظمي. هذا ليس نموذجاً عير شائعاً من HPP، وفي بعض الألأحيان يُشُشُار إليه HPP "منحنية ولكن ليست مكسورة". يمكن أن يكون السبب وراثة صبغة جسمية متنحية)AR(بالإلإضافة إلى الصبغة الجسمية السائدة)AD(من أنواع مختلفة من طفرات TNSALP. تشوه الهيكل العظمي من تلك الألأجنة المتضررة يمكن أن يتحسن خلالال مراحل متأخرة من الحمل. بالرغم من ذلك، نتيجة HPP تكون غير متوقعه بهذه التقنية، عندما يتم رصد تشوه في الهيكل العظمي مبكراً "في الرحم بواسطة الموجات فوق الصوتية.

التشخيص

استنتاجات المعمل

الكيمياء الحيوية

نشاط ALP

يمكن ان يتم تشخيص HPP بثقة عندما يكون كلألاً "من التاريخ الطبي، والالاستنتاجات الجسدية، والتصوير الإلاشعاعي، متسق مع هذا المرض ويحدث مع نشاط مصل ALP غير طبيعي بشكل واضح بالنسبة لعمر المريض. بشكل عام، كلما زادت خطورة ووضوح مرض HPP كلما انخفض نشاط مصل ALP مقارنةٌ "بالقيم المرجعية المناسبة للعمر. حتى المرضى المصابين بمرض HPP أودونتو يكون لديهم نقص في فوسفات الدم. في أشكال الألأجنة والرضع من مرض HPP، يمكن رصد انخفاض ،HPP عند الو لالادة في مصل من دم الحبل السرى. الجدير بالذكر أنه في أشكال الكساح أو لين العظام باستثناء ALP نشاط ير تفع نشاط مصل ALP. لذلك، نقص فوسفات الدم من HPP يبدو متناقضاً ومدهشاً بشكل خاص. بالرغم من ذلك، يجب تجنب الكثير من عثر ات التشخيص. يجب أن يتم تجميع الدم لفحص مصل ALP بشكل مناسب. عملية از الة معدن ثقيل من Mg 2+ or Zn 2+ بو اسطة حمض تيتر ا الخليك إثيلين ثنائي الألأمين)EDTA(سوف بدمر نشاط ALP. كذلك، مستويات نشاط ALP ينبغي تفسير ها مع معرفة أن النطاقات المرجعية تختلف بشكل واضح بناء على العمر والجنس. الرضح والألأطفال و الكبار الذين هم في صحة جيدة يكون لديهم نشاط أعلى من مصل ALP مقارنةً "بالكبار) ما يشير إلى وفرة في بروتين العظم من TNSALP(. كذلك، النشاط المرتفع للغاية لمصل ALP من طفرة نمو المراهقة بحدث مبكراً "أنهي الفتيات مقارنة بالفتيان. بالرغم من ذلك المشكلة الآلآن قد تحسنت كثيراً، النطاقات المرجعية التي تم الالاستشهاد بها بواسطة بعض المعامل الطبية مازال تشير إلى قيم ALP عالية حصرية في الكبار. في بعض الألأحيان، يظهر أن الحد الألأدني من المستوى المعتاد هو صفر، وقد يكون ذلك عادة بسبب أن الألاطباء ينشغلون بالقيم المرتفعة التي يجب إيجادها، والالتباع الألأمراض العظمية أو الكبدية الصفراوية الألأخرى. نتيجة لذلك في بعض حالالات الألأطفال أو الرضع، يتم تشخيص HPP بشكل خاطئ لألأنها تعتبر مستويات مصل ALP كاذب لعدم تعريف النطاق المرجعي المرتفع للألأطفال HPP عادية، أو ربما يتم تشخيصها عن طريق الخطأ بمرض

نتائج المعمل)متابعة(

نشاط ALP)متابعة(

كذلك، قد يحدث نقص فوسفات الدم في عدة أمراض، ومع التعرض لألأدوية محددة)غلوكوكوتيكويدز، علالاج كيمبائي، كلوفيبرات، سمية فيتامين د/ أو متلالازمة اللبن والقلوي(، بالإلإضافة إلى نقل هائل للدم أو البلالازما، أو تسمم معادن ثقيلة مشع. بالرغم من ذلك، تلك المواقف الطبية يجب أن تكون واضحة ومشخصة. في حالالات نادرة، حديثي الولالادة الذين يعانون من نقص شديد في تكوين تالك المواقف الطبية يجب أن تكون واضحة ومشخصة. في حالالات نادرة، حديثي الولالادة الذين يعانون من مصل) العظام) نوع PLP فحص ، HPP مسبباً خلل التنسج الترقوي القحفي من خمود الخلية البانية للعظم. لتحديد "نقص فوسفات الدم" مقابل) البلالازما يمكن أن يساعد. المستويات المرتفعة من PLP تكون متوقعة فقط في HPP، حيث تنخفض كل نشاطات النظير الإلانزيمي البلالازما يمكن أن يساعد الكيمياء العظم. في النهاية، تصف القليل من تقارير HPP، ارتفاع مؤقت في نشاط مصل ALP) الشكل الإلإيسوي من TNSALP (بعد جراحة العظام أو الكسور. من الناحية النظرية على الألاقل، تلك الظروف التي تزيد مستويات أي نوع من ALP)مثل الحمل أو المرض الكبدي الصفراوي (قد يخفي تشخيص الكيمياء الحيوية لمرض HPP. وفقاً المستويات الكمية من النظير الإلانزيمي مصل ALP، كان مُمُنخفضا في مريض مُمُحير، من المستحسن توثيق أن نشاط مصل ALP، كان مُمُنخفضا في مرة أو بعض الحالالات. المستويات الكمية من النظير الإلانزيمي مصل ALP، أو بشكل خاص النظير الإلانزيمي للعظام TNSALP، قد يكون مفيداً "أيضاً" في حالالات استثنائية)مثل الحمل أو أو رام خبيثة محددة (. بالرغم من ذلك، أصبحت الألان التحليلالات الطفرية لجين ومعامل الرسوم مقابل الخدمة.

نتائج المعمل)متابعة(

الكيمياء الحيوية

المعادن

بخلالاف تقريباً "كل أنواع الكساح أو لين العظام، في HPP مستويات الكالسيوم أو Pi لالا تكون منخفضة. الكتلة المرضية من دخول المعدن في الهيكل العظمي الناجمة عن تراكم PPi خارج الخلية بدلاًلاً "من ذلك يؤدي إلى اضطراب فريد في الكالسيوم وتجانس Pi التي هي واضحة بشكل خاص في النهاية القصوي لنطاق HPP. في شكل الرضع من المرض، يحدث كثير أَ"ً فرط الكالسيوم في الدم، ويمكن قمع مستويات مصل هر مون الغدة الدر قية)PTH(و المتعلقة بهايبو سوتافيميا. فرط كالسيوم البول يكون متوقعاً "في هذه الحالة. في HPP الألأطفال، فقط حالالات استثنائية من المرضى يكون لديهم فرط كالسيوم خفيف في الدم، لكن فرط كالسيوم البول شائعاً "تسبياً". مستويات المصل من 25-هيدر وكسى فيتامين د و 1,25-ديهيدر وكسي فيتامين د عادة ما يكونوا غير ملحوظين، لكن عندما يكون هناك فرط كالسيوم في الدم، تكون مستويات PTH المصل و 1.25 ديهيدر وكسى فيتامين د منخفضة. مستويات التداول غير الطبيعية من PTH تحدث في بعض الألأحيان مع فرط كالسبوم البول وحده. هذه النتيجة قد نسبت إلى نظام التغذية المرتدة Ca 2+ -PTH لكن، بدلاًلاً "من ذلك، الملالاحظة تبدو متوقعة في توازن المعادن. قبل عدة سنوات، أفادت التقارير أنه قد تم ارتفاع مستويات PTH المصل لمرضى HPP، لكن قد يكون التفسير هو القصور الكلوي من فرط كالسيوم الدم مع الالاحتفاظ بشظايا مناعية الجلد PTH. مرضى HPP من الألأطفال والكبار عادة ما يكون لديهم مستوى طبيعي من سكر الدم، لكن يكون لديهم مستويات مصل Pi أعلى من القيمة المتوسطة للضوابط العمرية المتطابقة، وتقريباً "50% من هؤ لالاء الألأفراد يكون لديهم فرط واضح في فوسفات الدم. الالاستصلالاح الكلوي المحسن من مادة الفوسفور)زيادة الحد الألاقصي للالانبوب لمعدل التنقية P/glomerular؛ مثل TmP/GFR) يشرح هذا الالاستنتاج، الذي ير افق في بعض الألأوقات مستوى توزيع مقموع من PTH. بالتالي، من الممكن أن يلعب TNSALP دوري إيجابي)أو PPi البول دور سلبي(في الالاستصلالاح الكلوي في Pi. في الوقاع، المرضي من الألأطفال الذين يعانون من تكلس شرياني متفشى، (GACI (OMIM #208000) الناتج عن مستويات منخفضة خارج الخلية من PPi، يمكن أن يسبب نقص الفوسفات في الدم والكساح. لسبب غير مفهوم، قد تم رصد حالالات نادرة للغاية من مرضى "HPP" الذين يعانون من نقص فوسفات الدم من إضاعة Pi الكلوي، لكن در اسات طفرة TNSALP لالا تستطيع بعد توثيق HPP الخاص بهم.

نتائج المعمل)متابعة (

الدراسات الروتينية

اختبارات الكيمياء الحيوية الروتينية الألأخرى، بما في ذلك المعلمات المصلية لوظائف الكبد والعضلالات)مثل البيلروبين، ناقلة امين الالاسبارتات، اللالاكتات نازعة الهيدروجين، كيناز الكرياتين، الدو-لالاز (ليست ملحوظة في HPP. نشاط فوفسفاتيز حمض المصل عادة ما يكون طبيعياً، أفوسفاتيز الحمض المقاوم للطرطرات الآلاكل للعظام ارتفع بشكل غير مفهوم لألاكثر من عقد من الزمان في سيدة متضررة. المستويات العالية من البرولين في الدم والبول قد تم رصدهم في بعض المرضى، لكن المغزى غير معروف. مؤشرات دوران العظم لم يتم رصدها بعد في التقارير المنشورة.

ركائز TNSALP المرتفعة

المستويات المرتفعة من فوسفوري ليثانو لالامين (phosphoethanolamine (PEA) عادة ما يتم قياسه في معامل "الخطأ الفطري" التي تستخدم عملية فصل المواد من مركب باستخدام الحمض الألاميني الكمي ويتم تقديمها خصيصاً بضع معامل التجارية التي تدعم تشخيص HPP. بالرغم من ذلك، الفوسفوسانوليمونيرا phosphoethanolaminuria ليس واصماً "لمرض HPP ويمكن أن يحدث في أمراض أخرى، تشمل العديد من أمراض أيض العظام. من الناحية المثالية يتم فحص مجموعة 24 ساعة من البول ويتم "تسوية" مستوى PEA مع محتوى الكرياتينين. الألاكثر أهمية أن إخراج PEA في البول لالا يتم إلالا بشرط العمر والحمية الغذائية، متبعاً "وتيرة يومية، ويمكن أن يكون طبيعيا في الألاشخاص الذين يعانون من حالة خفيفة من HPP. النطاقات المرجعية التالية حسب العمر، التي يتم التعبير عنها في قيمة ميكرومول من PEA لكل جرام من كرياتينين البول، قد تم نشرها بواسطة)>15 عام، 83–155; و ح45 عام، 28(. مقارنة بمستويات المصل أو البول من PEA زيادة مستوى البلالازما من بيدروكسال 5 ' فوسفات)PLP (يبدو أنه علالامة أكثر حساسيةً "وتحديداً "المرض HPP. الالاختبارات التجارية متاحة بسهولة، عادةً "ما يتم طلبها "فيتامين ب6".

استنتاجات التصوير الإلإشعاعي

HPP دراسة التصوير الإلإشعاعي للهيكل العظمي تظهر تغيرات مميزة في HPP الألأجنة والرضع وفي نهاية نطاق HPP للألأطفال. الالاستنتاجات في HPP الكبار نادراً "ما يشير إلى المرض، ما لم تكن هناك كسور مميزة في مشط القدم

كسور مزيفة في الفخذ. بالرغم من ذلك، تلك التغييرات في الكبار غير تشخيصية للمرض.

التصوير الإلإشعاعي للهيكل العظمي عندما يكون مرض HPP خطير يظهر استنتاجات مميزة واصمة حتى لألأشد الحالالات خطورة من هشاشة العظام والألأشكال الألأخرى من التقدم الوراثي. ومع ذلك، الملالامح قد تكون مختلفة،

ومع

تفاوتات كبيرة بين المرضى. في بعض الحالالات، تبدو العظام غير متمهدنة بشكل كامل. إذا تم تمعدن الهيكل العظمي، قد تظهر تغييرات كساح خطيرة. أجزاء من)أو كل (الفقرات قد تبدو مفقودة. الالاستنتاجات يمكن أن تشمل أيضاً "كردوس متحجر مع امتدادات شاذة من إشفاف الألأشعة في الكراديس)وفي بعض شويكات العظم القشري (. الكسور غالبا ما تكون موجودة. عظام الجمجمة قد تُظُظُهر تكلس فقط في الوسط، لتعطي الالانطباع أن الخيوط منفصلة بشكل واسع. بالرغم من ذلك، تلك الخيوط قد تكون "قريبة" وظيفياً. ًا الألأسنان سيئة التكون.

مسح العظام قد يُظُظُهر كسور، قد يساعد في كشف تعظم الدروز المبكر. التصوير بالرنين المغناطيسي ضروري لتحديد الحدوث الالاستثنائي لمتلالازمة نخاع العظام

النِقي المؤلم في HPP الذي قد يشبه التهاب نخاع العظم متعدد البؤر المتكرر المُمُّزِ من أو المرض الخبيث. قياس امتصاص الألأشعة السينية)DXA(المُركوجة

في HPP قد يكون صعب التفسير عندما يكون هناك تغييرات هيكل عظمي متبانية لتمعدن العظام أو تشوه المريض، أو قامة قصيرة.



الركية اليعنى لطفلة في عمر سنتين مصابة بمرض HPP تُظهُير سمات "السنة" من إشفاف الألأشعة في كل الكراديس. الإلإنحراف الكردوسي بارزأ "بشكل خاص في أعلى عظم الساق الخارجي.

التشخيص)متابعة(

نتائج اختبار الألأنسجة

الهيكل العظمي

باستثناء أو دونتو-HPP، تحليل العينة يُظُظُهر تمعدن معيب الهيكل العظمي. هذا يشمل فرط مصفوفة عدم تمعدن الهيكل العظمي)العظمية (الذي قد يحدث بتوزيع مُمُّرُ قع. يتم تأكيد ضعف تمعدن الهيكل العظمي عندما يفشل الفحص المجهري في إظهار أعداد كافية من الغصُمُصُابات الفلورية المنفصلة على أسطح العظام بعد أخذ المريض النتر اسيكلين. تكدس العظام الغير ممعدنة يحدث في HPP بسبب عدم التكلس بشكل مناسب. بالرغم من ذلك، ملالامح فرط الدريقات الثانوي عادة ما تكون غير موجودة في HPP، لكن تكون شائعة في الكساح أو لين العظام عندما يكون هناك نقص كالسيوم الدم في الألأنمية)ألواح النمو (، تغييرات الكساح يمكن أن تشمل تعطيل التوزيع العمودي الطبيعي للخلالايا الغضروفية، وتوسيع منطقة التكلس المرحلي، وفشل في المادة الإلإسفنجية الألاساسية لتوضيح للتكلس بالقرب من خلالايا الغضاريف المتحللة. بالرغم من ذلك، توجد مصادر الشكل الإلاسوي من TNSALP)الخلالايا الغضروفية والخلالايا البانية العظمية (، بالرغم من انخفاض نشاط TNSALP. خطورة عيب التمعدن في HPP تعكس عادةً "النتيجة الطبية. "خيوط" الجمجمة التي تنبو موسعه في الصور الإلإشعاعية ليست أنسجة ليفية طبيعية، لكن مجرد وهم بسبب نقص التمعدن في عظام القبة.

الفرط البقعي من العظمية على أسطح العظام التربيقية يبدو أنه أحد سمات عيوب تمعدن HPP في الألأطفال بالإلإضافة إلى الألأشخاص الكبار. نشاط ALP في النسيج العظمي يرتبط عكسياً "بدرجة التراكم العظمي.

المجهر الإلالكتروني من عظام مرضى HPP من الألأجنة والرضع الذي يتم الحصول عليه في تشريح الجثة قد أظهر استنتاجات ثابتة مع تكدس PPi خارج الخلية في HPP.

التشخيص)متابعة (

نتائج التشريح المرضي)متابعة (

الألأسنان

الخسارة المبكرة للألاسنان اللبنية يحدث في عدة أمراض)تشمل التسمم، العيوب الألايضية، والألأورام الخبيثة (في مرض HPP، هذه النتائج المعقدة من نقص المملالاط عديم الخلالايا يغطي على جذور الألاسنان. خطورة هذا الخلل تتفاوت من أسنان لألاخرى، لكن عدد الألاسنان التي تم خسارتها مبكراً "عادةً "ما يشير إلى خطورة مرض الهيكل العظمي. معظم القواطع هشة. غرف اللب الكبير في مرض HPP تشير إلى تكون العاج المتأخر. العرض الزائد من طليعة العاج، مع زيادة كميات العاج بين الكريات، والتكلس الضعيف للممللاط يشبهون للألاستيودوسيس الملالاحظ في العظام. التقارير المتعارضة تناقش ما إذا كان المينا مُمُعرضاً "للخطر بشكل مباشر. الألاسنان اللبنية المتساقطة قد لالا تزال مفيدة للالاختبار المجهري. تغيرات التشريح المرضي النسيجي التي تم إيجادها في الألاسنان الدائمة يبدو متشابهاً "، ولكن أخف نسبياً "، مقارنة " بالألاسنان اللبنية.

التحليل

HPP كان HPP الذي يستهدف العظام الألجل TNSALP قبل التجربة الواعدة التي ظهرت من العلالاج التجريبي الالاستبدال الألاجنة مميت بشكل دائم تقريباً وبسرعة. لذلك من الحتمي أن يتم تمييز HPP الألاجنة عن HPP الألاجنة الحميد الذي يظهر تحسن الألاجنة مميت بشكل دائم تقريباً وبسرعة. لذلك من الحتمي أن يتم تمييز HPP الألاجنة عن بعض الألاطفال، تدهور تلقائي بعد الولالادة. HPP الرضع يكون له نتيجة غير متوقعه عندما يتم تقييم المريض الألول مرة. في بعض الألاطفال، تدهور الهيكل العظمي التدريجي يحدث ويؤدي إلى الوفاة خلالال بضع شهور. في أطفال أخرى، يكون هناك تحسن تلقائي واضح. أخرون قد يعانون من مرض الكساح المزمن، في نهاية المطاف بما في ذلك تعظم الدروز المبكر العظمي. بمجرد أن يكون هناك تشخيص لمرض HPP الرضع، يكون من الضروري إجراء دراسات إشعاعية وتقييمات طبية متسلسلة من أجل التنبو. بالرغم من أن الالاحتمال الألارجح غير معروف، ربما 50% من مرضى HPP الرضع يموتون من تهديد التنفس والالالتهاب الرئوي الذي يؤدي إلى استحكام اعتلالال الهيكل العظمي في الصدر. في حالالات أخرى، قد يكون هناك تحسن واضح، خاصة بعد الطفولة، ربما بسبب انخفاض معدل النمو وزيادة فعالية مستويات بقايا علالاج TNSALP في معدنة الهيكل العظمي.

بالفعل، رصد تقرير أولي من كندا في عام 1986 أن قامة الكبار من الناجين من مرض HPP الرضع قد تكون طبيعية، لكن هناك استثناءات واضحة هناك وفي الولالايات المتحدة الألأمريكية. مرض HPP الطفولة قد يبدو أيضاً "أنه يتحسن تلقائياً" عندما تنصهر صفائح النمو في حياة البالغين الصغار، لكن تكرار الألأعراض والتعقيدات لالاحقاً "من الممكن، إن لم يكن مرجحاً. HPP الكبار هو مرض عظام مزمن بعد بداية الألأعراض. لين العظام المتفاقم، الذي يؤدي إلى ألالام وكسور، يمكن ان يحدث في سن اليأس في المرأة المصابة، لكن لالا يبدو أنه يمكن الوقاية منه بواسطة العلالاج باستبدال الالاستروجين.

العلالاج

الرعاية الداعمة

يجب أن تتم متابعة الرضع والألاطفال الصغار المتأثرين بشدة بمرض HPP عن كثب لملالاحظة أية تعقيدات عصبية، مثل زيادة الضغط داخل الجمجمة سواء كان من كرينيوسنيوتوسيس "وظيفي" أو "حقيقي". يمكن أن يحدث كرينيوسنيوتوسيس الوظيفي بالرغم الإلإيحاء الإلإشعاعي بوجود يافوخ مفتوح بشكل واسع، وقد يحتاج إلى جراحة حج القحف. وقد يحدث في بعض الألاحيان تشوه في الجمجمة، ولكن بدون عواقب عصبية كبرى.

نوبات الصرع المعتمدة على فيتامين ب6 تظهر فقط في حالالات HPP الشديدة)في الألأشكال لدى الألأجنة والرضع (وتمثل علالامة تشخيصية شديدة، وفي الغالب ما يكون ذلك بسبب أن نقص TNSALP يجب أن يكون شديداً "ليسبب خلل بيوكيميائي يفسر حدوث هذه التعقيدات، وبالتالي، سيكون هناك مرض عظمي شديد.

أعراض CPPD أو ترسيب فوسفات الكريستال قد تستجيد للألأدوية المضادة للالالتهاب غير المعتمدة على المنشطات. تقترح تقاريرنا أن نابروكسين مفيد لعلالاج العوامل المسببة لقلق الألأطفال المصابون بمرض HPP، بما في ذلك أثناء متلالازمة تورم النخاع العظمى المؤلم.

العلالاج الجراحي

الكسور لدى الألأطفال المصابين بمرض HPP تلتئم، بالرغم من احتمالية تأخر الشفاء وحدوثه بعد قطع العظم الفخذي مع التجبيس. في HPP لدى البالغين، قد لالا تتغير الكسور الفخذية التقريبية الزائفة لألأعوام، ولكنها لن تلتئم إلالا إذا تمت معالجتها بشكل وقائي بتثبيت مسامير داخل العظام، أو عند وصولها أولاً "لكسور كاملة. يعتبر استخدام المسامير أو الألأنابيب التي تقوم بتخفيف الحمل داخل العظام، بدلاً لاً "من الشرائح التي تزيح الحمل، إلخ، أفضل للتحكم الوقائي أو الجراحي للكسور الزائفة أو الكسور في الفخذ. وبالنسبة لكسور مشط القدم المتكررة، قد يكون من المفيد استخدام أجهزة تقويم العظام للقدم والكعب.

العلالاج)متابعة (

علالاج الألأسنان

تقييم ورعاية الألأسنان من قبل الخبراء مهم لمرضى HPP. وبالنسبة للألأطفال المصابين بمرض HPP، فإن التحديد المهدد بشدة يمكن أن يؤثر على التخاطب والتغذية، والحفاظ على الألأسنان في أماكنها وإلالا سيكون استخدام طقم الألأسنان الكلي أو الجزئي ضرورياً..ً

العلالاج الطبي

العلالاجات النقليدية لمرض الكساح وتلين العظام)مكملالات فيتامين د والمعادن(يجب تجنبها في HPP، إلالا إذا تم تسجيل وجود نقص محدد، لألأن المستويات الموجودة من الكالسيوم، وPi، ومستقلبات فيتامين د تكون عادة غير منخفضة. في HPP الرضع، يمكن أن تسبب الكمية الزائدة من مكملالات فيتامين د أو المعادن أو تفاقم فرط الكالسيوم في الدم وفرط الكالسيوم في البول الموجود في المعتاد. و على الجانب الألأخر، يجب تجنب تقييد تناول فيتامين د أو التعرض لألأشعة الشمس، لألأن نقص فيتامين د المفروض في HPP. مرض الكساح يحدث في

يمكن تحسين فرط الكالسيوم في البول الدى HPP عند الرضع بشرب المياه وتقليل تناول الألأغذية التي تحتوي على الكالسيوم. قد يكون العلالاج بأنشوطة مدرات البول والهرمونات القشرية السكرية ضرورياً... قد يتبع ذلك فقدان متطور للتمعدن العظمي، ولكن هذا عادة ما يكون بسبب HPP إذا لم تصبح مستويات الكالسيوم PP في المصل منخفضة. يمكن أن يكون البايسفوسفونيت ضاراً "في مرض HPP حيث أنه من نظائر PP والتناوب الألاقل للعظام، ويمكن أن يثبط ALP من خلالال دمج Zn2+ وMg2+. في 1996، النتائج الألاولية في اختبار جين TNSALP لفأر دعمت زرع خلية النخاع لمرض HPP كوسيلة لزيادة نشاط ALP بشكل مباشر في مصفوفة الهيكل العظمي. وفي حالتين غير مرتبطتين لفتاتين لديهما حالة HPP للرضع المتفاقمة، كانت عملية راعة خلالايا نخاعية في 2003، وخلالايا عظمية في 2007، مفيدة بالرغم من خلالايا المتبرع كانت منخفضة. في 2007، أظهرت أول تقارير لبعض الحالالات بعض المخاوف فيما يتعلق بالالاستخدام "غير المرخص" للتريبادايت)Forteo (لعلالاج HPP البالغين عبي الين أيض العدد الصماء 2013-92-8، 2007) أماذًلاً "أن يستطيع مرضى HPP الالاستفادة من إنتاج المزيد من ALP في عظامهم.

العلالاج)متابعة (

العلالاج الطبي)متابعة (

في 2015، تم التصديق على أسفوتاز ألفا Strensiq(لعلالج HPP الظاهر في الطفولة في كندا، والالاتحاد الألأوروبي TNSALP، TNSALP في اليابان. أسفوتاز ألفا هو بروتين مدمج يتكون من HPP والولالايات المتحدة الألامريكية، ولمعالجة ،EU) وجزء Fc من الجلوبلين المناعي G1، وديكا أسبارتات للالاستهداف المعدني. التعديلالات الموضحة في الشذوذ العظمي للرضع والألاطفال الصغار المصابون بمرض HPP المهدد للحياة، كانت مسجلة بالألاشعة خلالال عدة أسابيع أو أشهر، وكان يصاحبها تحسن كبير في الوظيفة الرئوية وتطور النمو الحركي والفكري. هذه التجربة، لمدة عام واحدة من هذا العلالاج، مفصلة في تقرير تم نشره في 2012 بشأن 11 مريض HPP أجنة ورضع)نيو إنجلالاند جي ميد 204:366-13. في مرضى HPP من الألاطفال الألاكبر، استجاب ضعفهم ومرضهم المتعلق بالهيكل العظمي بشكل سريع، وانخفضت مستويات توزيع PPl و PPi وكانت مستويات الجسم المضاد ألفا مضاد الألاسفوتاز منخفضة، ولم يكن هناك دليل على مقاومة هذا العلالاج. تم تقديم نتائج التجربة الطبية المتعلقة بالألاطفال الألاكبر سناً المصابين بمرض HPP بتفاصيلها ليتم نشرها. جاري إجراء دراسات على المراهقين والبالغين المصابين بمرض HPP المزيد من المعلومات المتعلقة بالتجارب الطبية على مرض HPP متاحة على www.clinicaltrials.gov.

تشخيص الألأجنة

لم يتم اختبار نشاط ALP في دم الحبل السري في الرحم)السائل المحيط بالجنين(. تاريخياً، ، فحص نشاط ALP في السائل المحيط بالجنين كان غير مفيداً "كتشخيص مرض HPP.

اعتبرت الكثير من التقارير الخاطئة أن اكتشاف مرض HPP أثناء الحمل بواسطة التقنيات الإلإشعاعية لها أضرار مميتة على الجنين. خلالال الثلث الثاني، قد تم تشخيص HPP الألاجنة باستخدام السونار) مع الالاهتمام بالألاطراف والجمجمة(، التصوير بالألاشعة، وتحليل لنشاط ALP في خلالايا السائل الألميوني. ومع ذلك، فقد تم اعتبار أن اختبار الألاشعة السينية طبيعية عند 10-16 أسبوع من الحمل في ثلالات حالالات من HPP الألاجنة، والتي أظهرت دراسات التصوير بالألاشعة بالقرب من انتهاء الحمل غياب وجود هيكل عظمي للجنين. والألاهم من ذلك، فإن الخبرات الألاخيرة مع HPP الحميد لدى الألاجنة، والمفصلة في 2011، أظهرت أن إجراء الفحوصات الدورية بالألاشعة السينية لالا يستطيع توقع HPP في الرحم في بداية الحمل.) ,98-26:2389 JBMR 26:2389.

منذ 1995، قد تم استخدام تحليلالات طفرة TNSALP لتقييم حالالات الحمل المعرضة لخطر مميت من مرض HPP. تقييم TNSALP الجزيئي متاح الألأن في عدة معامل تجارية. بالرغم أنه ليس من الضروري القيام بتشخيص ما بعد الولالادة لمرض HPP، لكن المعلومات حتمية لفهم نمط وراثة HPP ولتقييمات الألأجنة)عادةً "عند وجود أخ متضرر سابقاً "بمرض شديد(. بالرغم من ذلك، توصيف الشكل الحميد من HPP، قد أثار قضايا مهمة تتعلق بالقدرة على توقع النتيجة خاصةً "للألأجنة المشوهين في كلاًلاً "من أليلالات TNSALP. في الألأجنة المشخصين بمرض HPP حميد، تم تصحيح الإلإنحناء مؤخراً "في الحمل بالإلإضافة إلى ما بعد الولالادة، مع الألانماط الظاهرية الطبية المتراوحة من HPP الألأجنة إلى HPP أدونتو.





























مرضى الهايبوفوسفاتيز وأعضاء العائلة.

تأسست مؤسسة Soft Bones في 2009 لتقديم المعلومات ولتكون مجتمعاً يقوم بتعليم، وتعزيز وربط المرضى المتعايشين مع HPP، وعائلالاتهم، والمعتنين بهم

تقوم المؤسسة أيضاً ً بتشجيع البحث في مرض العظام النادر هذا من خلالال التوعية وجهودات جمع التبرعات.

للمزيد من المعلومات، يرجى التواصل مع مؤسسة .Soft Bones

973-827 (866) – الرقم المجاني • 3093-453 (973) – خط مباشر قصر هاوكينز، #267 بونتون، نيو جيرسي، الولالايات المتحدة الألأمريكية، 07005

www.SoftBones.org



