

## گزارش یک مورد بیمار مبتلا به سندرم ولفرام

\* دکتر زهرا رضوی<sup>۱</sup>، دکتر محمد مهدی تقدیری<sup>۲</sup>

## چکیده

سندرم ولفرام عبارت است از همراهی دیابت شیرین جوانان، آتروفی عصب بینایی، دیابت بیمزه مرکزی و کری حسی عصبی و گاهی سندرم DIDMOAD نیز نامیده می‌شود. این سندرم یک بیماری ارثی اتوزومال مغلوب و نادر با شیوع ۱ در ۷۷۰۰۰۰ نفر می‌باشد. اشکال ناکامل این سندرم، همچنین مواردی که دارای علائم متنوع دیگری بوده‌اند نیز گزارش شده است. سیر طبیعی سندرم ولفرام چنان است که بیشتر بیماران سرانجام دچار اکثر عوارض این اختلال نوروژنراتیو پیشرونده خواهند شد.

دیابت شیرین جوانان و آتروفی عصب بینایی بهترین معیار تشخیصی سندرم ولفرام است. در این مقاله بیماری معرفی می‌شود که مبتلا به دیابت شیرین وابسته به انسولین و دیابت بیمزه مرکزی بود و در بررسی‌های بیشتر آتروفی دو طرفه عصب بینایی و اختلال شنوایی در فرکانس‌های بالا نیز تشخیص داده شد. والدین کودک نسبت خویشاوندی داشته و بیمار اولین مورد مبتلا در خانواده است.

کلید واژه‌ها: آتروفی عصب بینایی / دیابت بیمزه مرکزی / دیابت شیرین وابسته به انسولین /

سندرم ولفرام / DIDMOAD

- ۱- فوق تخصص غدد کودکان، استادیار دانشگاه علوم پزشکی همدان
- ۲- فوق تخصص اعصاب کودکان، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی همدان

تاریخ دریافت مقاله: ۸۲/۶/۲۰

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۵/۸/۱۲

\* آدرس نویسنده مسئول:

همدان، بیمارستان اکباتان، دفتر گروه اطفال

تلفن: ۰۸۱۱-۸۲۵۱۲۴۴

\*E-mail: razavizahra@yahoo.com