

EPONYMS

Medical Terminology (499721)

Capgras syndrome

(กะ – กราส์ – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีชื่อตามโจเซฟ คะกราส์ (ค.ศ. 1873–1950) แพทย์จิตเวชชาวฝรั่งเศส ผู้ได้กล่าวถึงความผิดปกตินี้เป็นคนแรก ในปี ค.ศ. 1923 ในผลงานวิจัยที่เขียนร่วมกับชอน เรอ โบลลาซอซ์ ที่กล่าวถึงกรณีของหญิงชาวฝรั่งเศสชื่อว่า นางเอ็ม (Mme M.) ผู้ที่บ่นว่ามีคนตัวปลอมได้เข้ามาแทนที่สามีของเธอและคนอื่นๆที่เธอรู้จัก คะกราส์และเรอ โบลลาซอซ์ จึงได้เริ่มต้นเรียกอาการเหล่านี้ว่า "อาการหลอนเห็นตัวปลอม" (ฝรั่งเศส: l'illusion des sosies)



<http://www.npr.org/templates/story/story.php?storyId=124745692>

อาการของโรค :

เป็นอาการที่เกิดจากความผิดปกติทางสมองบางประการทำให้ไม่สามารถจดจำและเชื่อได้ว่าคนที่เห็นอยู่นั้นคือคนที่รู้จักจริงๆ ซึ่งอาการหลงโดยหลักเกิดขึ้นจากรอยโรคหรือความเสื่อมในสมอง



<http://archive.thedailystar.net/magazine/2012/11/05/health.htm> (ภาพที่ 1)

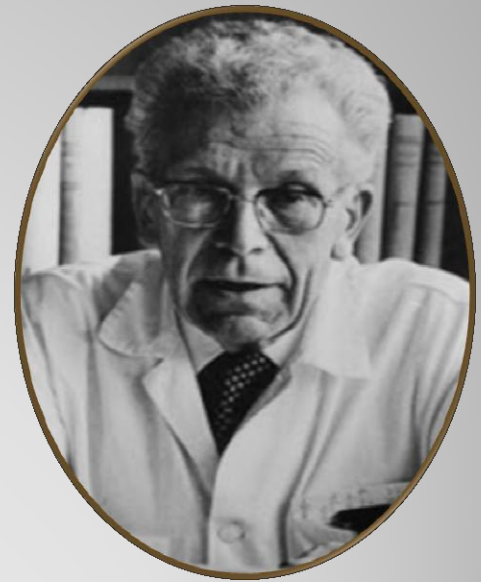
http://www.i-am-bored.com/bored_link.cfm?link_id=97759 (ภาพที่ 2)

Asperger syndrome

(แอส – เปอร์ – เกอร์ – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

Asperger syndrome ถูกรายงานครั้งแรกเมื่อปี ค.ศ. 1940 โดยคุณหมอสานส์ แอสเพอร์เกอร์ (Hans Asperger) กุมารแพทย์ชาวออสเตรีย ที่พบว่าคนไข้ของเขาซึ่งส่วนใหญ่เป็นเด็กผู้ชาย มีความเฉลียวฉลาด สติปัญญาอยู่ในเกณฑ์ปกติ แต่กลับมีปัญหาเรื่องทักษะการเข้าสังคม มีพฤติกรรมหมกมุ่น ชอบทำอะไรซ้ำๆ ซากๆ ไม่รู้จะอยู่ร่วมกับคนอื่นอย่างไร ทั้งที่เขาสามารถพูดคุยสื่อสารกับคนทั่วไปได้ปกติ



<http://www.fundasperven.org.ve/2012/09/biografia-del-dr-hans-asperger.html>

อาการของโรค :

เป็นความบกพร่องทางพัฒนาการรูปแบบหนึ่งที่มีลักษณะเฉพาะตัว เป็นความผิดปกติของพัฒนาการด้านสังคมและการสื่อสาร จัดอยู่ในกลุ่มเดียวกับโรคออทิสติก มักแสดงออกตั้งแต่เด็ก อายุประมาณ 3 ปีขึ้นไป Asperger syndrome เกิดจากการทำงานของสมองบางตำแหน่งผิดปกติ แต่ยังบอกไม่ได้ว่าสาเหตุที่ทำให้สมองทำงานผิดปกติเป็นเพราะอะไร เชื่อว่าน่าจะเกิดความบกพร่องของสารพันธุกรรมหรือจากสิ่งแวดล้อม



<http://autismus-kultur.de/autismus/geschichte/hans-asperger.html> (ภาพที่ 1)

http://autism.lovetoknow.com/Behavior_Treatments_for_Aspberger_Syndrome (ภาพที่ 2)

Crouzon syndrome

(ครูซ – อง – ซิน – โครม)

ที่มาของคำศัพท์ :

ศัลยแพทย์ชาวฝรั่งเศส ชื่อ Dr. Crouzon ได้บันทึกไว้ในวารสารทางการแพทย์ Bulletins et Memoires Societe Medicale des Hopitaux de Paris เป็นครั้งแรกเมื่อปี 1912 โดยผู้ป่วยรายแรกเป็นแม่และเด็ก ซึ่งพบว่าเป็นโรคนี้ทั้งคู่

ศัพท์บัญญัติไทย :

โรคกะโหลกปิดก่อนเวลาอันควร



<http://www.abccmf.org.br/sbcc/hist/historia1.html>

อาการของโรค :

Crouzon syndrome เรียกอีกอย่างหนึ่งว่า craniofacial dysostosis เป็นโรคพันธุกรรมที่พบได้น้อย เป็นโรคความพิการที่มีรอยเชื่อมของกะโหลกศีรษะและใบหน้าเชื่อมกันเร็วกว่าปกติ โดยเกิดขึ้นในขณะทารกอยู่ในครรภ์มารดา และเกิดต่อเนื่องภายหลังจากเกิดมาแล้ว ความผิดปกติของโรค/กลุ่มอาการครูซอง มีลักษณะดังนี้

1. กระดูกใบหน้าและกะโหลกศีรษะปิดก่อนเวลาอันควร (acrocephaly)
2. ความผิดปกติของกะโหลกส่วนสเฟินอยด์ (sphenoid bone) ซึ่งเป็นกระดูกรูปลิ้น ซึ่งเป็นส่วนที่ผ่าตัดแก้ไขได้ยากที่สุด
3. ตาโปน เป็นอาการที่สามารถเห็นได้ชัดเจน
4. ส่วนกลางของใบหน้าและจมูก จะมีขนาดเล็กและยื่นไปทางด้านหลัง
5. กรามล่างและขากรรไกรมีขนาดใหญ่กว่าปกติ ทำให้ฟันบนไม่สบกับฟันล่าง
6. ทางเดินหายใจส่วนบนบริเวณหลังโพรงจมูกมีขนาดเล็ก ทำให้เกิดภาวะอุดกั้นและโรคหยุดหายใจขณะหลับ



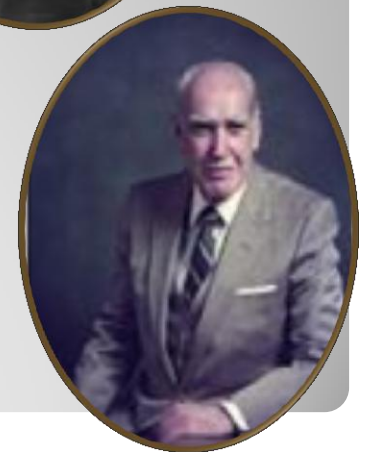
<http://giemsanotserology.cascadiat.net/?p=11>

Dandy-Walker syndrome

(แดน – ดี – วอล์ค – เคอะ – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

ในปี คศ 1941 Dandy และ Kenneth Daniel Blackfan ได้อธิบายถึงเด็กอายุ 13 เดือนที่มีอาการร่วมกันของโรคหัวบาตร (hydrocephalus) ซึ่งน่าจะเกิดจากการตีบตันของ foramina ของสมองส่วนล่าง Luschka และ Magendie และในเดือนกุมภาพันธ์ปี 1942 Walker และ John Taggart ได้นำเสนอการเกิด atresia ของช่องสมอง Luschka และ Magendie จนนำไปสู่ความผิดปกติทางกายวิภาคของ foramina ที่นำไปสู่โรคหัวบาตร (hydrocephalus) ภายหลังจึงได้มีการเรียกโรคนี้ว่า Dandy – Walker syndrome



<http://ispn.guide/book/The%20ISPN%20Guide%20to%20Pediatric%20Neurosurgery/>

Hydrocephalus%20and%20Other%20Anomalies%20In%20CSF%20Circulation%20In%20Children/Dandy-Walker%20Synd

อาการของโรค :

เป็นความผิดปกติของสมองที่พิการมาตั้งแต่กำเนิดซึ่งเกี่ยวข้องกับสมองส่วน cerebellum และของเหลวที่คั่งอยู่รอบๆช่องว่างของสมอง ลักษณะสำคัญของโรคนี้คือ ขาดความสมบูรณ์ของสมองน้อยที่อยู่ในส่วนระหว่าง cerebellar vermis (อยู่ในแนว Midline ของ Anterior Lobe กับ Posterior Lobe) ทั้งสองข้าง มักจะเกิดขึ้นในวัยเด็ก ทำให้มีพัฒนาการที่ช้าลง ในเด็กที่มีอายุมากขึ้นจะมีอาการของความดันในกะโหลกศีรษะที่เพิ่มขึ้นส่งผลให้หงุดหงิด อาเจียน และชักได้ อีกทั้งขาดการประสานงานของกล้ามเนื้อทำให้กล้ามเนื้อหรือตากระตุกได้



Variant DWS with dysplasia of the pons and cerebellum in an 8-year old. T2 weighted sagittal MRI.

http://en.wikipedia.org/wiki/Dandy%E2%80%93Walker_syndrome

Van der Wound syndrome

(แวน – เดอร์ – วาล์ว – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

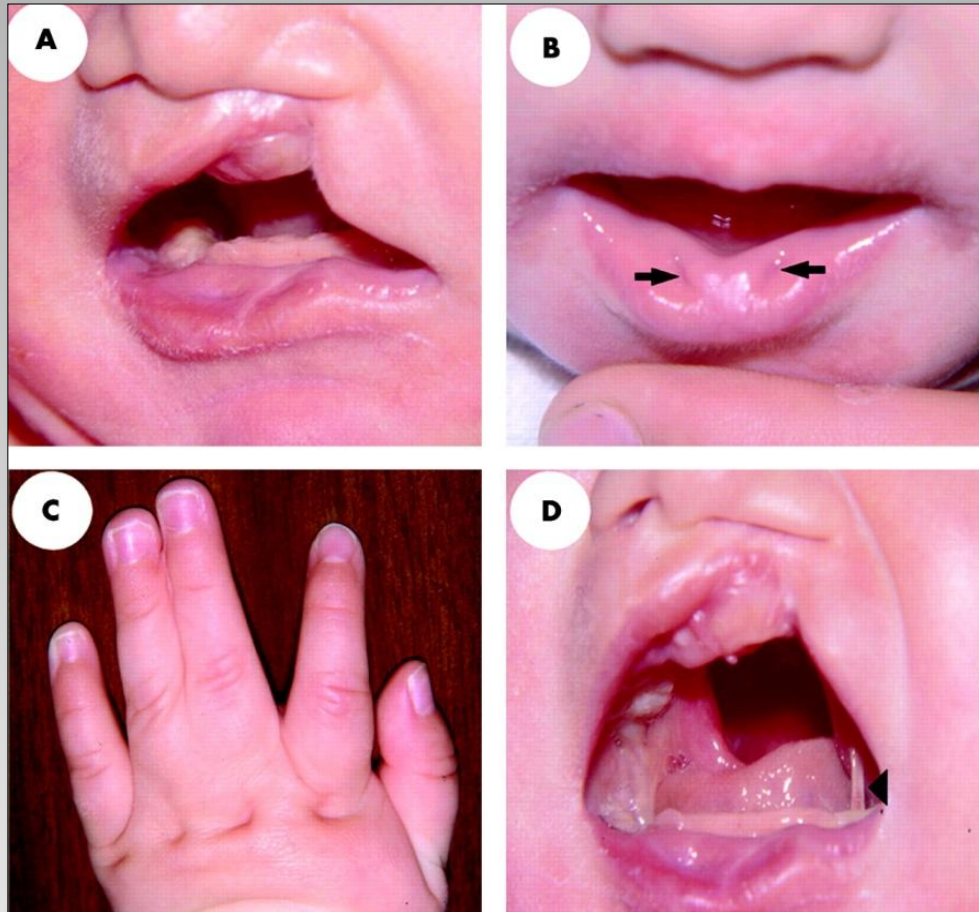
มีที่มาจากชื่อของผู้ค้นพบคือ Anne Van der Woude
ในปี 1954



http://www.prinsze.nl/over_prinsze/

อาการของโรค :

เป็นโรคที่เกิดจากความผิดปกติของลักษณะทางพันธุกรรม โดยจะมีการรวมกันของริมฝีปากล่างเกิดเป็นหลุม มีปากแหว่งที่มีหรือไม่มีเพดานโหว่ร่วมด้วย หรือบางกรณีพบเพดานโหว่อย่างเดียว ความถี่ในการเกิดโรคอยู่ที่ 1:1000 ถึง 1:500 ทั่วโลก อาการอื่นๆ เช่น hypodontia (มีฟันน้อยกว่าปกติ) เพดานปากโค้งแคบ โรคหัวใจพิการตั้งแต่กำเนิด ความผิดปกติของสมองส่วนซีรีบรัม นิ้วมือนติดกัน รวมถึงการเชื่อมติดกันของแผ่นเหงือกบนและล่าง



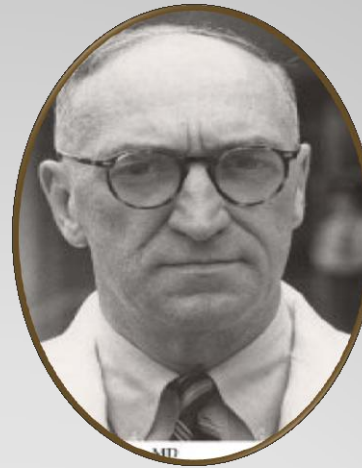
http://www.gfmer.ch/genetic_diseases_v2/gendis_detail_list.php?cat3=663

Peutz-Jeghers syndrome

(พีวทซ – เจค – เกอร์ – ชิน – โดรม)



<http://www.geni.com/people/Johannes-Jan-Laurentius-Augustinus-Peutz/6000000024305915406> (ภาพที่ 1)



http://www.libraries.rutgers.edu/history_of_medicine/oral_histories (ภาพที่ 2)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจากชื่อของผู้ค้นพบคือ Johannes Laurentius Augustinus Peutz (1886 – 1957) อายุรแพทย์ชาวดัตช์ที่ทำงานในรัฐโอไฮโอ ประเทศสหรัฐอเมริกา ร่วมกับอายุรแพทย์อีกท่าน คือ Harold Joseph Jeghers (1904-1990)

อาการของโรค :

เป็นโรคทางกรรมพันธุ์ ซึ่งเป็นยีนเด่นแล้วถ่ายทอดทางพันธุกรรม หมายความว่าถ้ามีพ่อหรือแม่เป็น ลูกก็จะมีโอกาสเป็น 50:50 อาการเด่น คือ มีติ่งเนื้อที่ลำไส้และเสี่ยงที่จะเป็นมะเร็งได้ อาการที่พบเริ่มแรกจะมีผื่นสีคล้ำหรือสีเข้มหรือเทาดำในช่องปากและริมฝีปาก สำหรับอาการทางทางเดินอาหาร คือ ปวดท้อง อาเจียน ถ่ายเป็นเลือด ต้องตรวจโดยการส่องกล้องเข้าไปที่ทางเดินอาหาร จะพบติ่งเนื้อภายในลำไส้ และมักพบในลำไส้เล็ก รักษาโดยการผ่าตัดเพื่อตัดติ่งเนื้อออกและกินยาเสริมธาตุเหล็กเพื่อรักษาภาวะซีดจากการเสียเลือด



Bardet-Biedl syndrome

(บาร์ – เดท์ – บี – เดิล – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก Georges Bardet นายแพทย์ชาวฝรั่งเศส และ Arthur Biedl พยาธิแพทย์ชาวฮังการี ซึ่งได้ทำการศึกษาต่อจากกลุ่มอาการ Laurence–Moon syndrome



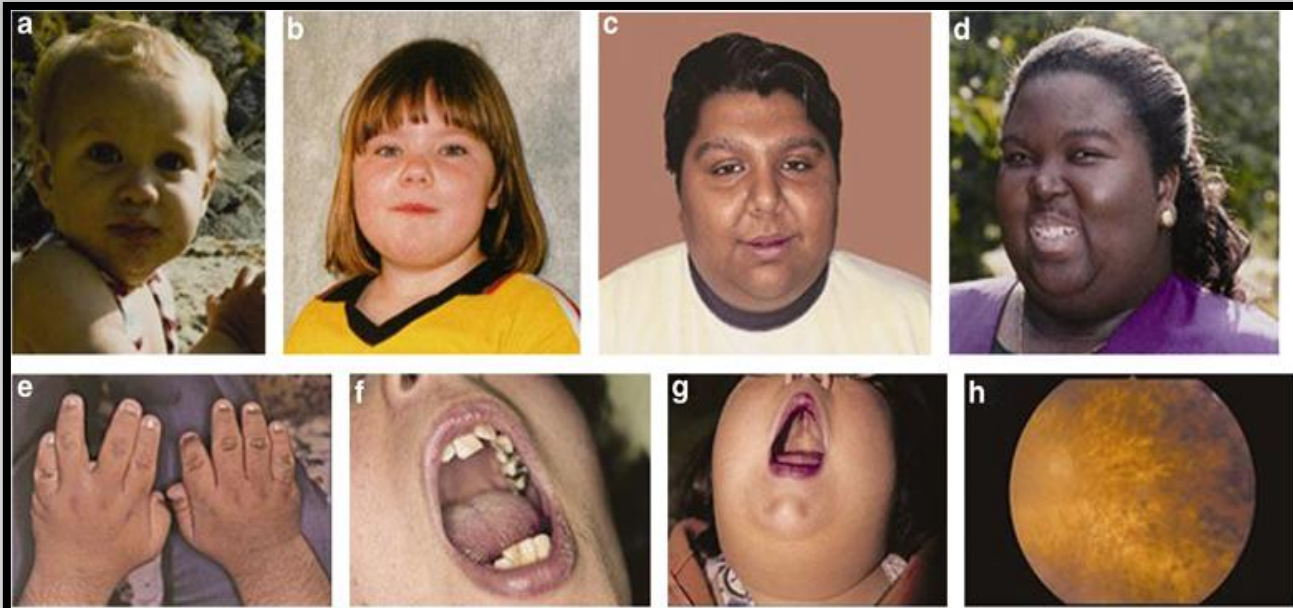
http://en.wikipedia.org/wiki/Arthur_Biedl

อาการของโรค :

โรคที่ถ่ายทอดทางพันธุกรรมแบบยีนด้อย (autosomal recessive) โดยส่วนมากไม่สัมพันธ์กับตำแหน่งยีนที่ผิดปกติ มีอาการนิ้วเกิน (polydactyly) หรือความผิดปกติอื่นๆของนิ้ว เช่น นิ้วสั้น (brachydactyly) หรือนิ้วติด (syndactyly) เป็นอาการแสดงหลัก อาการทางตา เช่น ตาบอดสี มองเห็นภาพไม่ชัด มองที่มีดไม่ได้ (rod-cone dystrophy or atypical retinitis pigmentosa) อาการจะเริ่มต้นจากตาบอดกลางคืน (night blindness) จากนั้นจะเริ่มกลัวแสง (photophobia) และตาบอดสี (loss of color vision)

อาการของโรค (ต่อ) :

นอกจากนี้ผู้ป่วยยังมีอาการอ้วน (obesity) มีอาการเป็นวัยรุ่นช้าหรืออวัยวะเพศเจริญไม่ปกติ มีพัฒนาการช้าหลายด้าน พุดช้าและพุดไม่คล่อง มีพฤติกรรมรุนแรง และมีความผิดปกติทางตับ ไต หัวใจ ทางเดินอาหาร การรับกลิ่น และการทรงตัว



Laurence-Moon syndrome

(ลอ – เรนซ์ – มูน – ซิน – โดรม)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก John Zachariah Laurence และ Robert Charles Moon
จักษุแพทย์ชาวอังกฤษ ผู้รายงานการค้นพบครั้งแรกในปี 1866



http://en.wikipedia.org/wiki/John_Zachariah_Laurence

อาการของโรค :

เป็นโรคที่มีความผิดปกติทางพันธุกรรมแบบยีนด้อย (autosomal recessive) ผู้ป่วยจะมี
อาการอัมพาตกระตุก ปัญญาอ่อน มีอาการทางตาผิดปกติอาจถึงขั้นตาบอดสี อวัยวะเพศ
ไม่เจริญเติบโต และอาจหูหนวกร่วมด้วย



<http://www.sehha.com/diseases/ENT/hls03.htm>

Refsum disease

(เรฟ – ซัม – ดิ – ซีซ)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก Sigvald Bernhard Refsum (1907–1991)

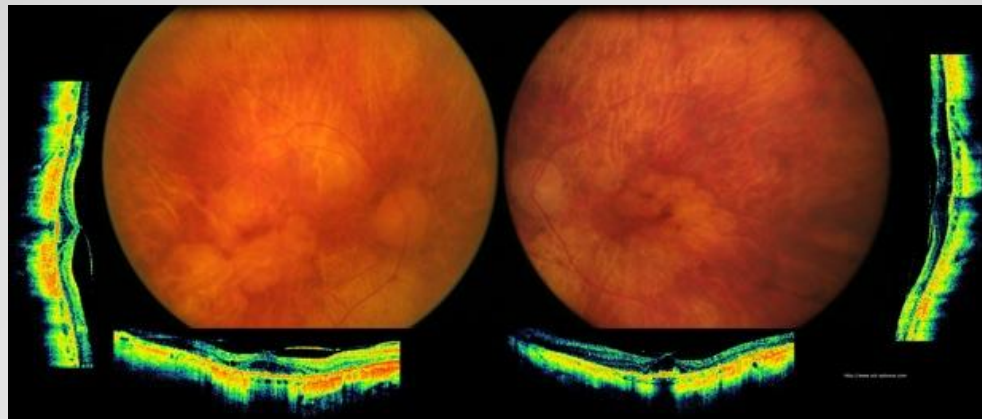
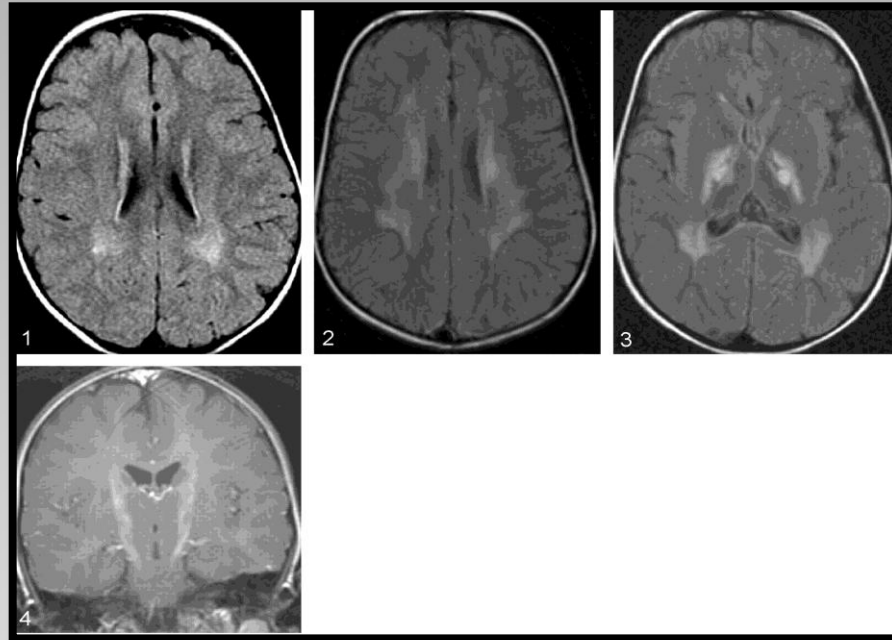
นักประสาทวิทยาชาวนอร์เวย์



https://snl.no/Sigvald_Bernhard_Refsum

อาการของโรค :

เป็นโรคที่เกี่ยวกับความผิดปกติทางชีวเคมี โดยค้นพบความผิดปกติเกี่ยวกับกรดไฟตินิก (phytanic acid) สะสมในเซลล์และเนื้อเยื่อมากผิดปกติ เหตุเพราะร่างกายผู้ป่วยขาด เอนไซม์ไฟตินิก ออกซิเดส โดยจะมีอาการประสาทส่วนปลายและสมองน้อย (cerebellum) เสื่อม หูตึง ตาบอดตอนกลางคืน (night blindness) จากจอตามีสารสี (retinitis pigmentosa) และผิวหนังเหมือนเกล็ดปลา (ichthyosis) ประสาทส่วนปลายเสียจากเหตุไมอีลินเสื่อม (demyelinating neuropathy)



<http://flipper.diff.org/app/items/3395> (ภาพที่ 1)

<http://www.oct-optovue.com/oct-retina/oct-retina/oct-retina.html> (ภาพที่ 2)

Kluver-Bucy syndrome

(คลู – เวอร์ – บิว – ซิ – ซิน – โดรม)



<http://www.bizarrebehaviors.com/2011/09/zombies-part-3.html>

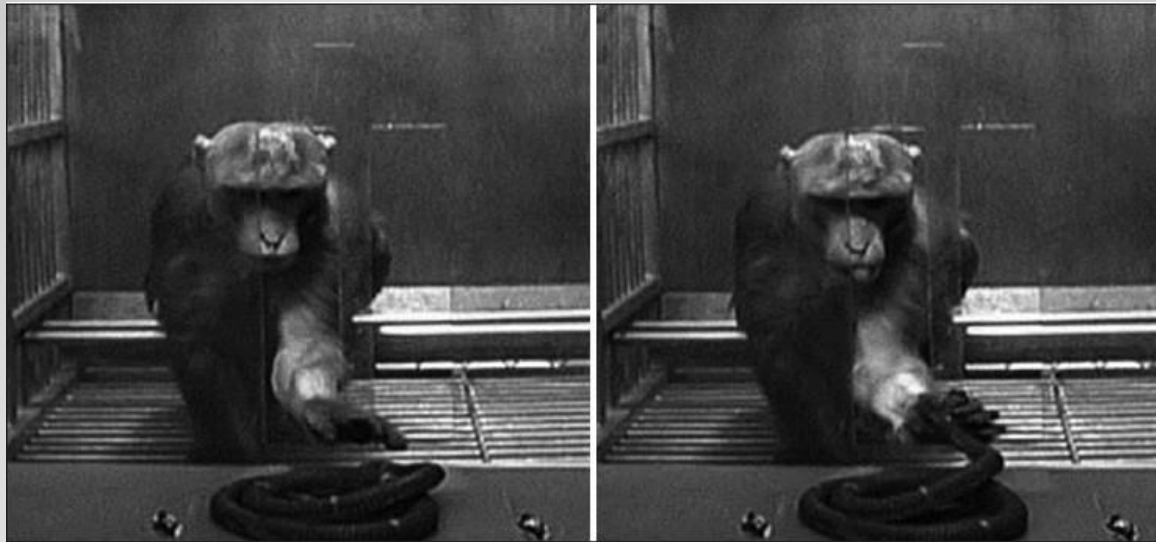
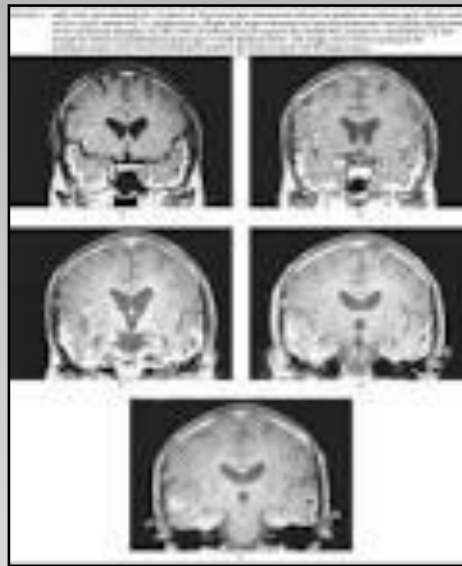
ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก Heinrich Kluver นักประสาทจิตวิทยาชาวเยอรมนี และ Paul Bucy ศัลยแพทย์ด้านประสาท ได้อธิบายถึงโรคนี้ครั้งแรกในปี 1937 หลังจากทำการทดลองนำสมองส่วน temporal lobe ของลิงออกมา และพบว่ายังมีการเจริญอยู่

อาการของโรค :

เป็นโรคที่เกิดจากการมีบาดแผลบริเวณขมับด้านหน้าทั้ง 2 ข้าง (bilateral of the anterior temporal lobe) รวมถึงอะมิกดาลอยด์นิวเคลียส โดยมีอาการแสดงของโรคดังนี้

1. ความจำเสื่อม ไม่สามารถสร้างความทรงจำใหม่และเรียกความทรงจำเก่าคืนมาได้
2. มีการตอบสนองต่อความกลัวลดลงหรือแสดงความก้าวร้าวน้อยลง มีอาการสงบเสงี่ยมมากขึ้น
3. ลักษณะการกินเปลี่ยนไป คือ รับประทานอาหารในปริมาณมากกว่าปกติโดยไม่คำนึงถึงความพอเหมาะพอดี
4. มีภาวะชอบเอาวัตถุที่ไม่สมควรเข้าปาก
5. มีความต้องการทางเพศสูง โดยไม่แยกแยะเพศและมีแนวโน้มแสวงหาการกระตุ้นทางเพศจากวัตถุที่ผิดปกติหรือไม่เหมาะสม
6. ภาวะเสียการระลึกรู้ทางตา(visual agnosia) คือ ไม่สามารถจำวัตถุหรือคนที่คุ้นเคยได้



http://www.lookfordiagnosis.com/mesh_info.php?term=kluver-bucy+syndrome&lang=1 (ภาพที่ 1)

http://www.surgicalneurologyint.com/viewimage.asp?img=SurgNeurolInt_2013_4_1_75_112825_f3.jpg (ภาพที่ 2)

Stockholm syndrome

(สตอก – โฮล์ม – ซิน – โดรม)



http://en.wikipedia.org/wiki/Stockholm_syndrome

ที่มาของคำศัพท์ :

Stockholm syndrome เป็นโรคที่มีที่มาภายหลังจากเกิดการปล้นธนาคารของกลุ่มโจร Kreditbanken ที่ Norrmalmstorg เมือง Stockholm ประเทศสวีเดน ซึ่งพนักงานธนาคารถูกจับเป็นตัวประกันตั้งแต่วันที่ 23 – 28 สิงหาคม ในปี 1973 โดยช่วงการเจรจาระหว่างตำรวจกับกลุ่มโจร ผู้ที่ตกเป็นตัวประกันกลับมีความรู้สึกเห็นอกเห็นใจคนร้ายและปฏิเสธความช่วยเหลือจากรัฐบาล

อาการของโรค :

เป็นปรากฏการณ์ทางจิตวิทยาในตัวประกันที่แสดงความเห็นอกเห็นใจและมีความรู้สึกที่ดีต่อคนร้ายที่จับกุมตัวเอง และบางครั้งก็กลายเป็นจุดที่ช่วยสร้างความปลอดภัยให้แก่ตัวคนร้ายเอง ซึ่งความรู้สึกเหล่านี้เกิดขึ้นโดยไม่มีเหตุผลในแง่ของอันตรายหรือความเสียหายที่เหยื่อต้องทนรับ โดยเข้าใจว่าการล่วงละเมิดของคนร้ายเป็นการแสดงออกถึงความเมตตา ระบบข้อมูลตัวประกันของ FBI แสดงข้อมูลให้เห็นว่ามีตัวประกันประมาณ 8% เท่านั้นที่มีอาการของโรคนี้ในจำนวนตัวประกันทั้งหมด



Meckel syndrome

(เมก – เคล – ชิน – โดรม)



http://en.wikipedia.org/wiki/Johann_Friedrich_Meckel

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก Johann Friedrich Meckel (17 ตุลาคม, 1781 – 31 ตุลาคม, 1833) ผู้เชี่ยวชาญ
กายวิภาคศาสตร์ชาวเยอรมนี ในปี 1822

อาการของโรค :

เป็นโรคที่ประกอบไปด้วยความผิดปกติหลากหลายอวัยวะ โดยจะมีลักษณะกะโหลกศีรษะเล็ก (microcephaly) และมีรอยโหว่ที่กะโหลกศีรษะบริเวณท้ายทอย (occipital encephalocele) มีภาวะนิ้วเกิน (polydactyly) ตาเล็ก (microphthalmia) และเป็นต้อกระจก (cataracts) เพดานโหว่ (clefted palate) หัวใจพิการแต่กำเนิด (congenital heart defect) มีความผิดปกติที่อวัยวะเพศ (genital anomalies) ใบหน้าผิดปกติ (abnormal facies) ในทารกอาจเกิดภาวะไม่มีกะโหลกศีรษะ (Anencephaly) หรือไม่มีการเจริญของซีรีเบลลัม ผู้ป่วยอาจเสียชีวิตภายในไม่กี่วันหรือสัปดาห์โดยไม่ทราบสาเหตุที่แน่ชัด



Parinaud syndrome

(พา – ริ – นัวร์ – ซิน – โดรม)



<http://neurologycoffecup.wordpress.com/2008/12/22/dorsal-midbrain-syndrome/>

ที่มาของคำศัพท์ :

Parinaud Syndrome หรือ dorsal midbrain syndrome เป็นชื่อที่ตั้งตามชื่อของ Henri Parinaud (1844-1905) ซึ่งถือว่าเป็นบิดาทางโรคจักษุของฝรั่งเศส

อาการของโรค :

เป็นโรคที่เกิดจากการได้รับบาดเจ็บที่สมองส่วนกลางด้านหลังทั้งทางตรงและทางอ้อม โดยเฉพาะความเสียหายจากการบีบอัดหรือการขาดเลือดของ mesencephalic tectum รวมถึงบริเวณ oculomotor ที่อยู่ติดกับ superior colliculus (จุดเริ่มต้นตำแหน่งของ cranial nerve III) และ Edinger-Westphal nuclei ซึ่งเป็นสาเหตุที่ทำให้การเคลื่อนไหวของตาผิดปกติ ไม่สามารถมองขึ้นได้ มีอาการตากระตุก และหนังตาบนร่นขึ้น (eyelid retraction) ทำให้เมื่อผู้ป่วยมองตรงไปข้างหน้า หนังตาบนควรปิดตาดำส่วนบนเล็กน้อย ไม่เห็นตาขาว แต่ผู้ป่วยกลุ่มนี้ เนื่องจากหนังตาบนร่นขึ้น จึงเห็นตาขาวด้านบน

โดยทั่วไปโรคนี้จะมีความเกี่ยวข้องกับผู้ป่วย 3 ประเภทใหญ่ๆ คือ

1. ผู้ป่วยเด็กที่ป่วยเป็นมะเร็งสมองที่ต่อมไพเนียลหรือสมองส่วนกลาง
2. สตรีในช่วงอายุ 20 – 30 ปีที่ป่วยเป็นโรค multiple sclerosis ซึ่งเซลล์ประสาทในสมองและไขสันหลังถูกทำลาย
3. ผู้สู้งัยที่มีเลือดออกในสมองบริเวณก้านสมองส่วนบน



<http://webeye.ophth.uiowa.edu/eyeforum/cases/case21.htm>

Freeman-Sheldon syndrome

(ฟรี – แมน – เชล – ดอน – ชิน – โดรัม)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก Ernest Arthur Freeman (1900-1975) ศัลยแพทย์กระดูกชาวอังกฤษ และ Joseph Harold Sheldon (1920-1964) แพทย์ชาวอังกฤษ

อาการของโรค :

เป็นโรคที่พบได้ยากโดยผู้ป่วยจะมีภาวะกล้ามเนื้อมีความทนทานต่อการถูกดึงให้ยืดออกหลายตำแหน่งตั้งแต่กำเน็ด และมีอาการ distal arthrogryposis แบบรุนแรง ผู้ป่วยมีอาการหนังตาดก ตาเหล่ ใบหูต่ำ สูญเสียการได้ยิน และเดินลำบาก ในช่วงที่เป็นเด็กมักมีอาการกรดไหลย้อนและจะดีขึ้นเมื่อมีอายุเพิ่มขึ้น ลิ้นมีขนาดเล็กและติดกับเพดานปาก ทำให้มีเสียงขึ้นจมูก ผิวหนังที่กางมีลักษณะเป็นรูป H หรือ Y

อาการของโรค (ต่อ) :

ลักษณะที่เกิดขึ้นอย่างเห็นได้ชัดมีดังนี้

- 1.ปากเล็กคล้ายกับคนผิวปาก
- 2.หน้าแบน
- 3.เท้าอเหมือนไม้ตีกอล์ฟ
- 4.กล้ามเนื้อหดส่วนที่เป็นข้อต่อ นิ้วมือและมือ
- 5.กระดูกอ่อนจมูกไม่มีการพัฒนา

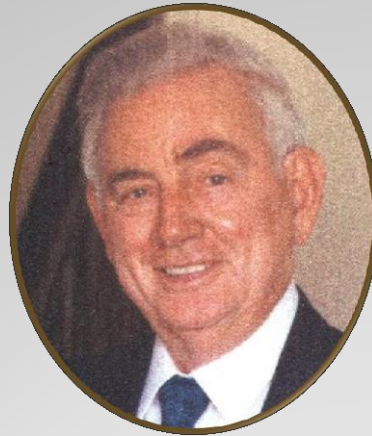


<http://www.millipediatri.org.tr/bildiriler/PP-156.htm> (ภาพที่ 1)

http://en.wikipedia.org/wiki/Freeman%E2%80%93Sheldon_syndrome (ภาพที่ 2)

Tolosa-Hunt syndrome

(โท – โล – ซา – ฮังท์ – ซิน – โดรม)



<http://www.findagrave.com/cgi-bin/fg.cgi?page=gr&GRid=41525352> (ภาพที่ 1)

<http://www.ecmt-training.com/d16-prof-tolosa.html> (ภาพที่ 2)

ที่มาของคำศัพท์ :

มีที่มาจาก William Edward Hunt (1921 – 1999) ศัลยแพทย์ประสาทและนักประสาทวิทยาชาวสหรัฐอเมริกา และ Eduardo Tolosa (1900 – 1981) ศัลยแพทย์ประสาทชาวสเปน

อาการของโรค :

Tolosa-Hunt syndrome เป็นโรคที่มีอัตราการเกิดประมาณ 1 ในล้านคนต่อปี มีลักษณะเด่นด้วยอาการปวดหัวข้างเดียวอย่างรุนแรงด้วย extraocular palsies ซึ่งเกี่ยวข้องกับเส้นประสาทคู่ที่ 3, 4, 5 และ 6 โดยทั่วไปผู้ป่วยจะมีอาการปวดรอบๆดวงตา กล้ามเนื้อตาอ่อนแรงและเป็นอัมพาต(ophthalmoplegia) ที่มีสาเหตุจากการอักเสบแบบ granulomatous โดยอาการอื่นๆที่พบจะเห็นภาพซ้อน มีไข้ อ่อนเพลีย วิงเวียนศีรษะและมีอาการปวดข้อ บางครั้งผู้ป่วยอาจรู้สึกว่ตาทั้งสองข้างยื่นออกมา (exophthalmos)



เอกสารอ้างอิง

- Wikipedia, the free encyclopedia (online)
- Health.kapook.com (online)
- Bangkokhealth.com (online)
- Haamor.com (online)
- Errama.com (online)
- Athasit.com (online)
- Whonameit.com (online)
- Neurologycoffecup.wordpress.com (online)
- Faces-cranio.org (online)
- Uptodate.com (online)

รายชื่อสมาชิก

กลุ่มที่ 2

นางสาวนารินทร์	ภักดีโต	รหัสனிสีต	54520245
นางสาวธนาภรณ์	พริ้งบุญเจริญ	รหัสனிสีต	54521273
นางสาววิลานีย์	สวนทอง	รหัสனிสีต	54521556
นางสาวสมฤดี	สุวรรณกุลนันท์	รหัสனிสีต	54521631
นางสาวปวีณา	หงษ์ประสิทธิ์	รหัสனிสีต	54522201

นิสิตระดับปริญญาตรี ชั้นปีที่ 4

สาขาวิชาวิทยาศาสตร์การแพทย์ คณะวิทยาศาสตร์การแพทย์