

# استریدور با علل مادرزادی

دکتر امیر حسین جعفری روحی  
فوق تخصص ریه کودکان  
دانشیار دانشگاه علوم پزشکی تبریز

# آنومالیهای مادرزادی مرتبط با استریدور

ناهنجاری	محل
دفورمیتی بینی	بینی
آنومالی کرانیوفاسیال، زبان	فارنکس
لارنگومالاسی، وب حنجره، کیست حنجره، شکاف حنجره، همانژیوم ساب گلوت، تنگی ساب گلوت، فلچ طنابهای صوتی	لارنکس
تنگی تراشه، حلقه و اسلینگ عروقی، تراکئومالاسی	تراشه
کیست برونکوژنیک	برونش و راههای هوایی دیستال

# PATHOLOGIES

- LARYNGOMALACIA
- VOCAL CORD PARALYSIS
- SUBGLOTTIC HEMANGIOMA
- EPIGLOTTIC CYST
- PAPILLOMA
- LARYNGEAL STENOSIS

Aim : to avoid tracheostoma



Transnasal flexible nasofibroscopy  
Suspended microlaryngoscopy  
CT / MRI

# LARYNGOMALACIA

✓ Indication in severe laryngomalacia :

- persistent dyspnea
- dysmaturity (delayed linear growth)
- obstructive sleep apnea

✓ Search for associated congenital abnormality (30% of cases): worse post-operative outcome

- Pierre Robin or « Robin-like » syndrome
- Encephalopathy
- Down's syndrome
- CHARGE syndrome



# لارنگومالاسی

\* نوزاد ۱۴ روزه با استریدور مونوفازیک بستري بخش

NICU که از بیمار برونکوسکوپی فیبروپتیک بعمل آمد.

لارنگومالاسی شدید مشاهده می گردد.

# لارنگو مالاسی

\* موارد زیر در برونکوسکوپی قابل مشاهده است:

\* ۱- گلوت استوانه ای

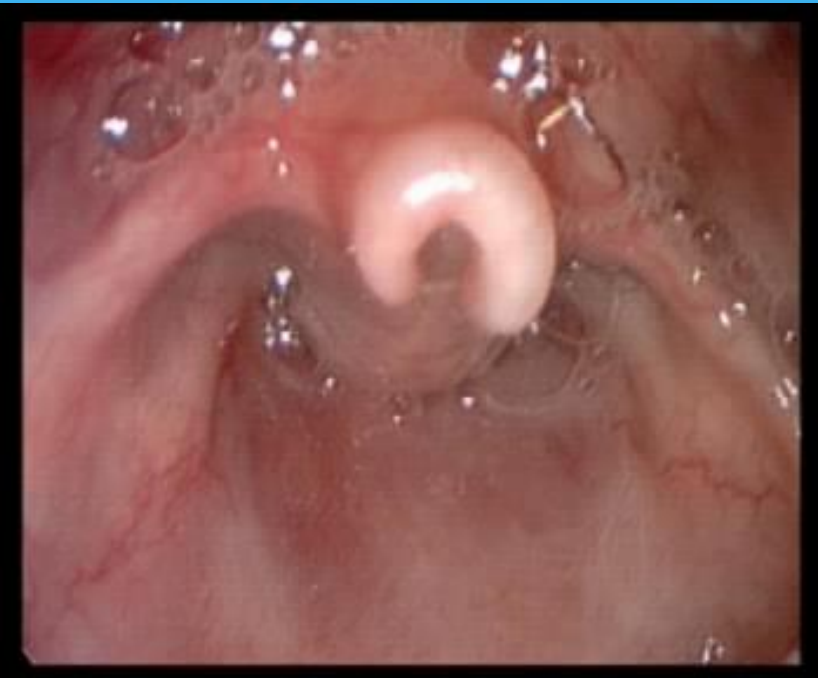
\* ۲- اپی گلوت او مگا شکل

\* ۳- Redundant arytenoid tissue

\* ۴- فولد های کوتاه A/E

\* ۵- پرولاپس بافت های آریتنوئید و اپی گلوت روی دهانه گلوت.

\* ۶- در زمان بازدم بافت های مذبور expelled می شوند.



# BILATERAL VOCAL CORDS ABDUCTOR PARALYSIS

- \* Associated abnormality
- \* Symptoms appears at the birth or in the first weeks of life
- \* Unilateral (cardiac (G), idiopathic, traumatic, neurological disorder, infectious disease) or bilateral (neurologic, idiopathic, traumatic)
- \* Frequent endoscopy under general anesthetics
- \* Spontaneous improvement? Age of recovery?
- \* **TREATMENT : OFTEN DISAPPOINTING RESULTS**

AIM : avoiding intubation or tracheotomy



- \* Uni or bilateral laser cordotomy
- \* Arytenoidectomy laser or arytenoid lateralization?

# SUBGLOTTIC HEMANGIOMA

## Endoscopic view



# SUBGLOTTIC HEMANGIOMA

## Treatment!

no correlation between real size of the hemangioma and clinical symptoms



BEFORE

- ✓ Systemic (1-3 mg/kg/a day) and local corticosteroid (beclométasone)
- ✓ Local steroids injection : 1ml bétaméthasone (5mg) with permanent intubation 2- days
- ✓ CO<sub>2</sub> laser
- ✓ Laryngoplasty in case of failure : bilateral lesions, complication, contraindication, non-responders

# SUBGLOTTIC HEMANGIOMA

NOW

- ✓ Propranolol is emerging as the treatment of choice for high-risk infantile haemangiomas
- ✓ Current protocols recommend overnight admission for initiation of propranolol as well as baseline investigations including electrocardiography (ECG) and echocardiography (ECHO)
- ✓ *Patients were observed for 2 h following administration of the first dose of propranolol (0.5 mg/kg orally)*
- ✓ If no adverse effects were observed, patients were discharged on a daily dose of propranolol of 1 mg/kg, increased to 2 mg/kg on day
- ✓ All showed significant relief of obstruction symptoms within 48 hours of treatment initiation.

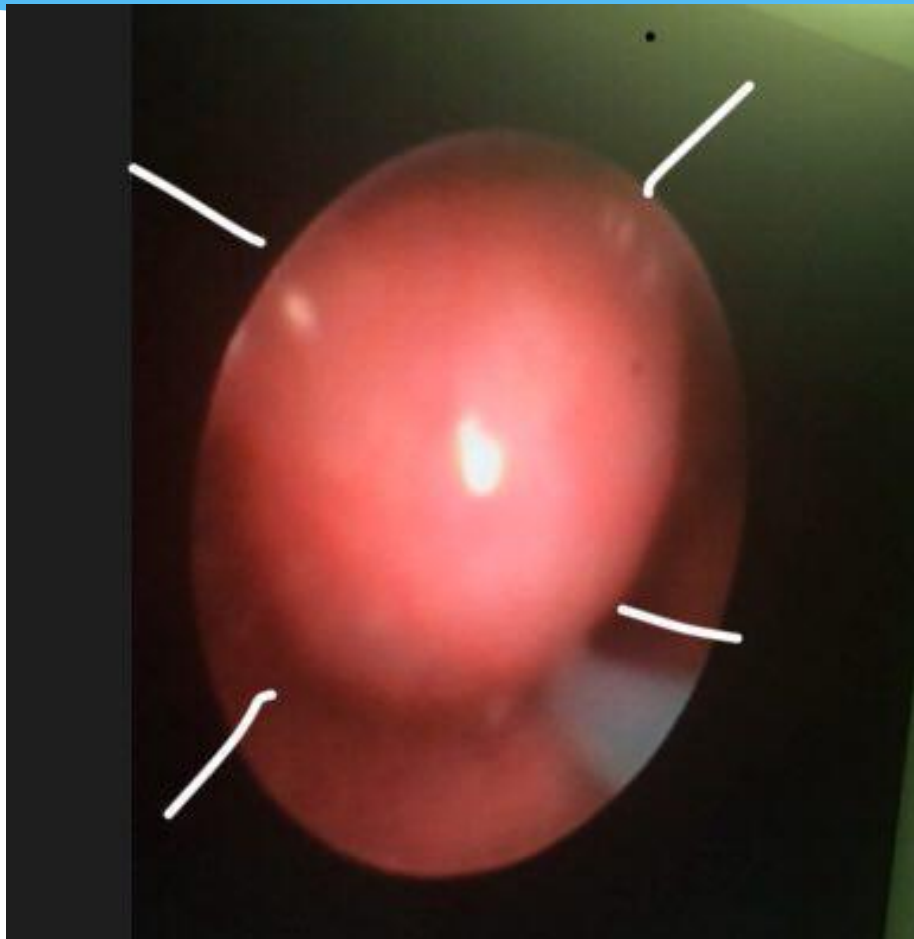
# کپسٹ و الکولا

- \* نوزاد ۲۰ ساعته بعلت تنفس صدا دار و استریدور از بدو تولد و بعلت دیسترس شدید در بخش NICU بستری و انتوبه شده بود.
- \* بعلت اینکه نوزاد بدنبال خارج کردن لوله تراشه دچار استریدور شدید می گردید و قابل اکستوبه کردن نبود، مشاوره ریه و کاندید برونکوسکوپی فیبرواپتیک گردید.

# کیست و الکولا

\* در بروونکوسکوپی فیبرواپتیک توده کیستیک به اقطار حدود  $1/5 * 1/5$  با سطح صاف و صورتی رنگ که در انتهای نازوفارنکس از قدام هیپوفارنکس در ناحیه vallecula منشا گرفته و به سمت چپ هیپوفارنکس کشیده شده و بر روی اپیگلوت فشار آورده تمام سوپراگلوت را پوشانده و با افتادگی روی گلوت باعث انسداد گلوت می شد، دیده شد.

# كېست و الکوولا



# کیست والکولا

\* با احتمال کیست مادرزادی ناحیه سوپر اگلوت و vallecular cyst و برای R/O همانژیوم و هیگروم کیستیک سی تی اسکن در خواست گردید. که کیست مادرزادی ناحیه هیپوفارنکس گزارش گردید.

# كېست و الکوولا



# كِبْسَتُ وَ الْكُوْلَا



# EPIGLOTTIC CYST



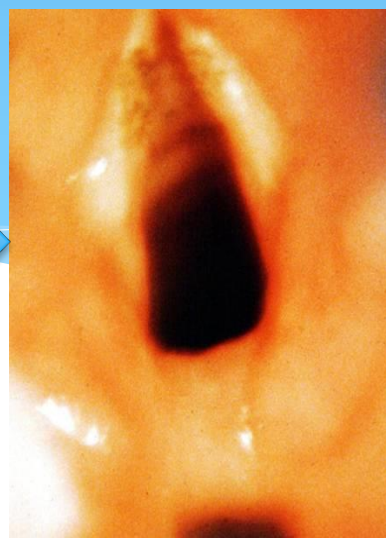
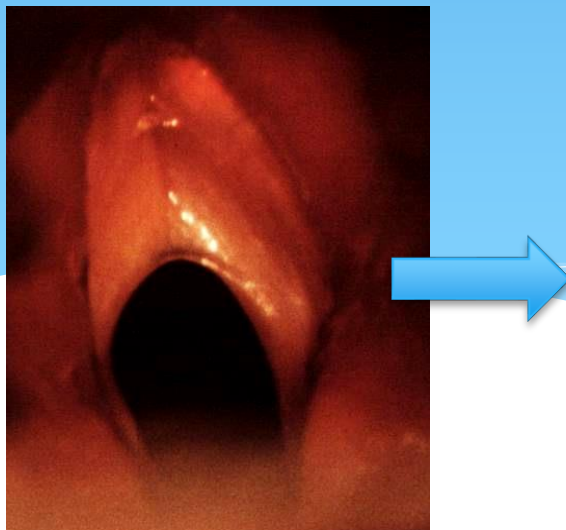
# CONGENITAL OR IATROGENIC LARYNGEAL WEB/ SCAR MEMBRAN



Microdeletion of chromosome 22q11

Sprintzen syndrom or Velo-cardio-facial syndrom

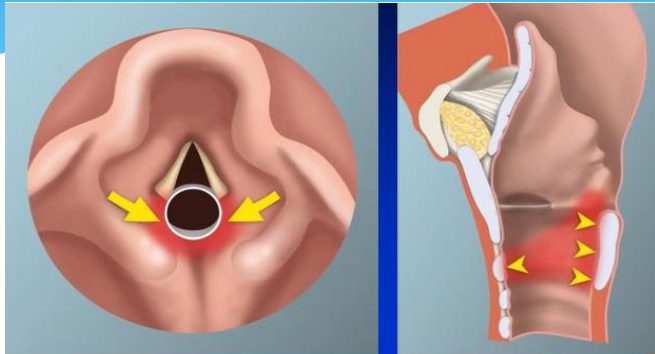
Di George Syndrom



# LARYNGOTRACHEAL STENOSIS

## acquired (85%) or congenital (15%)

- Acquired stenosis 85% : acute lesions of intubation : severe sequelae



(Ph .Monnier, Pediatric Airway Surgery)

- Congenital stenosis 15%



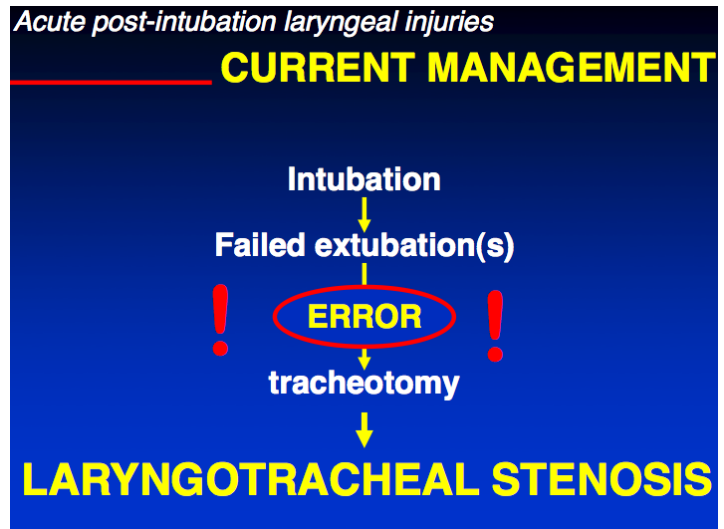
(Ph .Monnier, Pediatric Airway Surgery)

✓ Transnasal flexible nasofibroscopy

✓ Suspended microlaryngoscopy

✓ CT with 3D reconstruction/MRI + reconstructions :

**BEWARE OF UNEXPECTED PERIOPERATIVE FINDINGS**



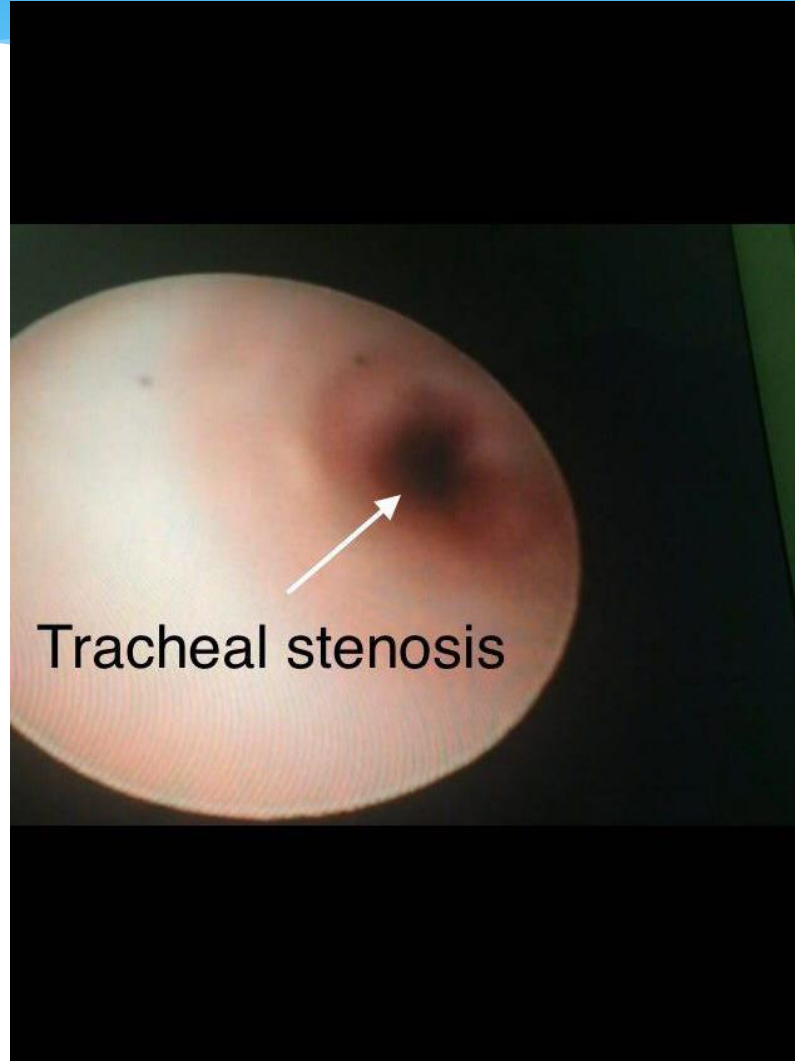
# تنگی تراشه

\* نوزاد ۲۰ روزه بعد از تولد بعلت دیسترس تنفسی تحت مکانیکال ونتیلاسیون و بستری در NICU شده است و در طی ۲۰ روز چندین نوبت بعلت استریدور شدید و دیسترس تنفسی اکستوبه و انتوبه شده است و با احتمال لارنگومالاسی شدید به تبریز اعزام و در NICU پذیرش شده است. در مشاوره ریه کاندید برونکوسکوپی فیبرواپتیک گردید.

# تنگی تراشه

\* در برونوکوپی فیررو اپتیک بعمل آمده اپی گلوت و گلوت نرمال بود و شواهد لارنگومالاسی وجود نداشت. در محاذات  $1/3$  فوقانی و  $1/3$  میانی تراشه شواهد تنگی شدید حلقوی و با حاشیه نامنظم و اریتم و ادم در اطراف آن وجود داشت.

# تنگی تراشه



## TAKE HOME MESSAGES

1. COMPLETE CLINICAL AND RADIOLOGICAL WORKUP
2. CONSERVATIVE TREATMENT
3. ALWAYS CONSIDER OPTIONS TO TRACHEOSTOMY!!

?

jafariroohi@yahoo.com