

# อกิประยคลินิคร่วมพยาธิ

## อาการปวดกล้ามเนื้อและแขนไม่มีแรง

อังคณา อินทรโกเศส<sup>\*</sup>  
สำรวร ช่างโชค<sup>\*\*</sup>

ผู้ป่วยชายไทยอายุ 26 ปี อาชีพขับรถรับจ้าง ภูมิลำเนาอยู่กรุงเทพมหานคร ดึงแก่กระมภัย หลังจากวันไว้รักษาในโรงพยาบาล 3 วัน

ผู้ป่วยมาโรงพยาบาลด้วยอาการสำคัญ คือ ปวดกล้ามเนื้อแขนและแขนไม่มีแรง 4 วันก่อน มาโรงพยาบาล

7 วันก่อนมา ผู้ป่วยเบกกระสอบน้ำตาลประมาณ 10 กระสอบ

5 วันก่อนมาหลังจากตื่นนอนรู้สึกปวดบริเวณแขนทั้งสองข้าง ข้างซ้ายมากกว่าข้างขวา อาการปวดเป็นจากบริเวณหัวไหล่จนถึงปลายนิ้วมือ ผู้ป่วยซึ่งอนามัยห้ามแก้ปวดเนื่องกล้ามเนื้อมากท่าทาง การปวดก็ไม่ทุเลา ได้ไปหาแพทย์เวชปฏิบัติทั่วไป ซึ่งฉีดยาให้ แต่อาการปวดก็ไม่หายไป

4 วันก่อนมา อาการปวดบริเวณแขนทั้งสองข้างและไม่กำลังมากขึ้น ข้างซ้ายเป็นมากกว่า ข้างขวา พร้อมกับมีอาการแน่นห้อง ห้องอืด และเบื่ออาหาร

ผู้ป่วยไม่เคยสังเกตว่ามีอาการไข้หรืออาการคล้ายเป็นหวัดก่อนการเจ็บป่วยครั้งนี้ไม่เคยรับประทานอาหารคิด ๆ เช่น หอยโ诏 เป็นต้นมาก่อน

ประวัติด็ต 10 ปีก่อน เคยเป็นไข้มาแล้ว 1 ครั้ง ซึ่งรักษาหายแล้ว

การตรวจร่างกายแรกรับ ลักษณะเป็นคนแข็งแรง ไม่มีอาการหอบเหนื่อย อุณหภูมิ 38 ° ซีพาร 92 ครั้ง/นาที หายใจ 20 ครั้ง/นาที ความดันโลหิต 130/90 มม. ปอรอท

ตรวจร่างกายระบบต่าง ๆ อยู่ในเกณฑ์ปกติ การตรวจร่างกายทางระบบประสาท ผู้ป่วยรู้สึกตัวดี ตอบตรงคำถาม การพูดทำทางการเดินปกติ ตรวจเส้นประสาทสมองทุกเส้นอยู่ในเกณฑ์ปกติ แขนทั้งสองข้างมีกำลังน้อย และมี fasciculation

แขนซ้ายเคลื่อนไหวไม่ได้เลย แขนขวาพอเคลื่อนไหวได้บ้าง แต่ไม่สามารถแขวนออกได้ ขาทั้งสองข้างและล้าตัวอยู่ในเกณฑ์ปกติ มือและ

\* หน่วยประสาทวิทยา แผนกอายุรศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

\*\* แผนกพยาธิวิทยา คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

แขนส่วนต้นทั้งสองข้างมีความรู้สึกต่อความเจ็บน้อยกว่าปกติ ไม่มี deep tendon reflexes ของแขนและขา Barbinski's sign ให้ผลลบ ตรวจไม่พบว่ามีอาการคอดึง Kernig's sign ให้ผลลบ ไม่มี ankle clonus, cerebellar's sign ต่างๆ ไม่พบมีความผิดปกติ

การตรวจทางห้องปฏิบัติการ ปัสสาวะในร้อยละ 13 กรัม เม็ดเลือดขาว 14950 เซลล์/ลบ.มม. เซลล์ polymorphonuclear ร้อยละ 93 เซลล์ lymphocyte ร้อยละ 7

น้ำสลาย ความตั้งจำเป็น 1015 pH เป็นกรด ไม่พบน้ำตาลแต่พบไข้ขาวเล็กน้อย เม็ดเลือดแดง 7—8 เซลล์/HD เม็ดเลือดขาว 2—3 เซลล์/HD น้ำตาลในเลือดร้อยละ 80 มก. BUN และ creatinine ร้อยละ 19 และ 1.1 มก. ตามลำดับ ปริมาณโซเดียม โภแทสเซียม คลอไรด์ และคาร์บอนไดออกไซด์ในเลือดเท่ากับ 138, 4.3, 97 และ 25 mEq/ลิตร cholesterol ร้อยละ 200 มก.

ภาพรังสีปอด กระ troponin T และกระดูกสันหลังบวมโดยปกติ

ลักษณะน้ำไข้สันหลัง ไส้ในมีสี ความดัน 134 มม. น้ำ โภตันร้อยละ 45 มก. คลอไรด์ ร้อยละ 24 มก. เซลล์ lymphocyte 13/ลบ.มม.

### การรักษา

เริ่มให้ prednisone วันละ 60 มก. อาการผู้ป่วยไม่ดีขึ้น ปวดกล้ามเนื้อทั่วตัวลดลงเวลา

อาการปวดไม่สามารถบรรจับด้วย paracetamol ต้องใช้ Sosegon ฉีดอาการจึงจะทุเลา

วันที่ 2 หลังรับไว้ กำลังชาทั้งสองข้างลดลงมาก ไม่สามารถถ่ายน้ำสลายได้อ่อง ต้องคำสาวยางสวนน้ำสลายไว้หลังจากสวนน้ำสลายได้ 1200 มล.

วันที่ 3 ผู้ป่วยมีอาการแน่น อึดอัดในท้อง อาการปวดกล้ามเนื้อ กำลังแขนและขาลดลงมากขึ้น แขนเคลื่อนไหวไม่ได้เลยแต่ยังกระดิกนิ้วได้เล็กน้อย ชาทั้งสองข้างไม่ได้ แต่ยังอื้อเข้าได้ การหายใจปกติ เปลี่ยนการรักษาได้ Diadreson-F วันละ 100 มก. ผู้ป่วยมีอาการแน่น กระสับกระส่ายมาก หายใจไม่สะดวก หลังจากดูดเสมหะให้แล้วก็ดีความดันโลหิตไม่ได้ หลังจากนั้น ๖๕ นาทีผู้ป่วยก็หยุดหายใจและถึงแก่กรรม

### พ.ญ. อังคณา:

ผู้ป่วยอายุ 26 ปี อาชีพรับจ้างมาโรงพยาบาลด้วยอาการสำคัญคือ แขนไม่มีแรงและปวดบริเวณแขนมาก

4 วัน ก่อนมาโรงพยาบาลผู้ป่วยแบบกระสอบน้ำตาล ซึ่งต่อมาอีก 2 วัน เมื่อคืนนอนรู้สึกปวดบริเวณแขนทั้งสองข้าง ข้างซ้ายมากกว่าข้างขวา อาการบวมจากบริเวณไหล่มาถึงปลายนิ้วมือ

อาการสำคัญในผู้ป่วยรายนี้มี 2 อย่างคือ ปวดกล้ามเนื้อแขนและไม่มีกำลัง อาการทั้งสองอย่างนี้อาจมีความสัมพันธ์กันก็ได้ คือมีอาการปวดมากจนกระทั้งเคลื่อนไหวไม่ได้ อาการปวด

กล้ามเนื้อแบ่งได้เป็น 2 ชนิด คือ ปวดขณะพัก (Pain at rest) และปวดขณะออกกำลัง (Pain on exertion)

### ปวดขณะพัก ได้แก่

1. การเกร็งตัวของกล้ามเนื้อ เมื่อกล้ามเนื้อเกร็งตัวมากเกินไป เช่นขณะเขย่งเห้าสูง จะมีอาการเป็นตะคริวและปวด

2. โรคเกี่ยวกับข้อ อាណารปวดเกิดจากโรคเกี่ยวกับข้อต่าง ๆ โดยตรง

3. พยาธิสภาพที่ใช้สันหลัง อาจทำให้กล้ามเนื้อเกร็งตัวมาก เกิดอาการปวดขึ้น เช่น กระดูกสันหลังหัก เนื้องอก และการอักเสบในต้น

4. อาการปวดจากراكประสาน เช่น ในผู้ป่วยรายนี้มีประวัติยกของหนัก อาจมีการเคลื่อนที่ของกระดูกสันหลังไปทันเลี้นประสาน เกิดอาการปวดร้าวได้

5. Polyneuropathy คือเป็นโรคของเส้นประสาทส่วนปลาย ซึ่งมีสาเหตุต่าง ๆ เช่น เบาหวาน พิษสุราเรื้อรังเป็นต้น ทำให้เกิดอาการปวดได้มาก โดยเฉพาะผู้ป่วยเบาหวานอาจมีพะบัน แพทย์ด้วยอาการสำคัญ คือปวดกล้ามเนื้อรุนแรง ในเวลากลางคืน

6. โรคของเส้นประสาทที่ไปเลี้ยงกล้ามเนื้อมัดใหญ่ ๆ เช่น บริเวณต้นแขน ต้นขา เช่น

6.1 Guillain Barre' syndrome ทำให้มีอาการปวดกล้ามเนื้อได้ บางรายอาจปวดมากจนทนไม่ได้

6.2 Eosinophilic meningitis โดยเฉพาะอย่างยิ่งเกิดจากตัวจีด ซึ่งเคยพบผู้ป่วยมาพนแพพห์ด้วยอาการปวดท้อง และปวดกล้ามเนื้อแขนแล้วจึงเกิดอัมพาตของแขนและขาตามมา หรือจากพยาธิ *Angiostrongylus cantonensis* ซึ่งในผู้ป่วยรายนี้แม้จะไม่มีประวัติรับประทานหอยโซ่งก็ยังแยกโรคไม่ได้ เพราะตัวพยาธิอาจปะปนไปกับอาหารอื่น

6.3 Poliomyelitis อาจมีอาการปวดกล้ามเนื้อได้อย่างรุนแรง เมื่อเริ่มเกิดระยะอัมพาต

6.4 การอักเสบติดเชื้อจากไวรัส ซึ่งมีรายงานจากประเทศเกาหลีและญี่ปุ่นว่า ขณะเกิดการระบาดของโรค acute hemorrhagic conjunctivitis เมื่ออาการเยื่อตาอักเสบหายไปแล้ว 1-2 สัปดาห์ ผู้ป่วยมีอาการปวดร้าว (Radicular pain) และบื้นอัมพาตตามมา ในผู้ป่วยรายนี้คงแยกโรคได้ เนื่องจากไม่มีประวัติโรคตั้งกล่าวมาก่อน

6.5 Brachial neuritis (Neuralgia amyotrophica) เป็นปรากฏการณ์เกิดจากการแพ้น้ำเหลืองบางชนิด เช่น Tetanus toxoid มีอาการปวดที่แขนรุนแรงมากหลังฉีดยา เมื่ออาการปวดหายไปก็มีการเป็นอัมพาตตามมา ซึ่งยังแยกโรคในผู้ป่วยรายนี้ไม่ได้

6.6 ติดยาเสพติด มีรายงานว่าผู้ป่วยเมื่อได้รับการฉีดมอร์ฟีน, เอโรบินแล้วเกิดอาการปวดนำมาก่อนแล้วก็เป็นอัมพาตแขนขาทั้งนั้น ซึ่งอาจ

เนื่องจากการแพ้ข้าวหรือจากเส้นประสาทอักเสบจากการติดเชื้อเนื่องจากความสกปรกระหว่างฉีดยา

6.7 Polyneuralgia rheumatica เป็นโรค autoimmune ชนิดหนึ่ง พบรูปในผู้ป่วยอายุมาก มีอาการปวดศีรษะร่วมกับปวดกล้ามเนื้อทั่ว ๆ ไป ซึ่งคงแยกโรคได้จากผู้ป่วยรายนี้ เพราะอายุน้อย

6.8 Polymyositis อาการปวดไม่ค่อยรุนแรง ผู้ป่วยมักมาพบแพทย์ด้วยอาการกล้ามเนื้อไม่มีกำลัง

6.9 โรคเกี่ยวกับกล้ามเนื้อโดยตรงอันๆ เช่น ภาวะมีบริวนานไปแต่สืบคืบในเลือดน้อย ผู้ป่วยมีอาการปวดบริเวณต้นคอ ต้นแขน เมื่อตรวจทางห้องปฏิบัติการจะพบบริวนานไปแต่สืบคืบในเลือดน้อย และเมื่อผู้ป่วยได้รับไปแต่สืบคืบอาการหายไป

**ปวดขณะออกกำลัง** อาการเกิดจากการขาดเลือดไปสู่อวัยวะต่าง ๆ เช่น ในรายมีพยาธิ สภาพของหลอดเลือดไปสู่ไขสันหลัง ขณะออกกำลังจะมีอาการปวดเมื่อยเป็นพัก ๆ (Intermittent claudication) เมื่อหยุดออกกำลังอาการปวดหายไป (Mc Ardle's disease)

โรคขาดเอ็นซีม บางชนิดในกล้ามเนื้อ เช่น เอ็นซีม phosphorylase ทำให้เวลาออกกำลังรู้สึกปวดและไม่มีกำลังในระยะเริ่มต้น แต่เมื่อออกกำลังต่อไปอาการปวดก็หายไป

จากประวัติของผู้ป่วยรายนี้ พยายมิสภากุมารอยู่ที่ไขสันหลัง หรือรากประสาท จากการตรวจร่างกายทั่วไปและระบบประสาทสั่งที่ตรวจพบและมีความสำคัญคือ

1. ไข้
2. ชาตามปลายมือและเท้า
3. บริเวณต้นแขนทั้งสองข้างไม่มีกำลัง
4. ปฏิกิริยา reflex หายไปทุกแห่ง
5. fasciculation ของกล้ามเนื้อ

จากการแสดงที่พบว่าแขนข้างซ้ายมีกำลังน้อยกว่าข้างขวา และต้นแขนเป็นมากกว่าที่มือเป็นข้อบ่งว่าพยาธิสภาพอยู่ที่ cervical enlargement

Fasciculation พบรูปในโรคของ anterior horn cell ซึ่งเซลล์กำลังจะตาย แต่เมื่อตายแล้ว จะไม่มี fasciculation หรืออาจเป็นโรคของเส้นประสาทส่วนปลาย เพราะจะนัดการพบ fasciculation ก็บกอกว่าควรจะเป็นโรคของ anterior horn cell แต่ถ้าไม่พบก็ไม่ได้แยกโรคออกไป fasciculation ที่เกิดจากโรคของประสาทส่วนปลาย นักเกิดในกล้ามเนื้อกลุ่มเดียวกันและค่อนข้างหนากว่าในโรคของ anterior horn cell นอกจากนี้ยังเกิดเวลาไม่การออกกำลัง ดังนั้นผู้ป่วยรายนี้จะเป็นโรคของ anterior horn cell

อาการชาตามปลายมือปลายเท้า (Distal sensory loss) หรือชาตามรอยใส่ถุงมือและถุงเท้า (Glove and stocking sensory loss) และ

ปฏิกิริยา reflex หายไปเป็นข้อบ่งว่าพยาธิสภาพเป็นที่ lower motor neurone สรุปจากประวัติและการตรวจร่างกายว่าผู้ป่วยรายนี้มีพยาธิสภาพที่ไขสันหลังส่วนคอเฉพาะที่ anterior horn cell คือ Anterior poliomyelitis ซึ่งอาจอธิบายลักษณะของแขนไม่มีกำลัง fasciculation และปฏิกิริยา reflex หายไปได้ แต่ที่อธิบายไม่ได้คืออาการชาตามปลายมือปลายเท้าเมื่อถูนั้นอาจแยกโรคอื่น ๆ ได้ เช่น เนื้องอก eosinophilic myelitis, brachial neuritis พิษจากยาต่าง ๆ และโรคของกล้ามเนื้อหลังจาก hemorrhagic conjunctivitis โรคที่ยังอาจเป็นไปได้คือ polyneuritis โดยเฉพาะคือ Guillain Barre' syndrome

#### โรคที่ยังต้องวินิจฉัยแยกโรคคือ

##### 1. Poliomyelitis

2. Guillain Barre' syndrome ซึ่งให้อาการแสดงแบบนี้ได้โดยส่วนมากเป็น motor neuropathy แต่อาจเกิด sensory neuropathy ได้บ้าง

3. การกดราก脊髓 ซึ่งในรายนี้ยังแยกโรคไม่ได้ เพราะอาจมี cervical rib มากด brachial plexus ทั้งสองข้าง หรืออาจเกิดจาก injury ขณะยกของหนักก็ได้

#### การตรวจทางห้องปฎิบัติการ

\* แผนกรังสีวิทยา ชุดลงกรณ์มหาวิทยาลัย

1. การตรวจเลือดและปัสสาวะไม่สามารถแยกโรคเหล่านี้ได้

2. ภาพรังสีของกระดูกสันหลังบริเวณคอขอเชิญอาจารย์มอนนิตยา กรุณาอ่านภาพรังสีด้วย

#### พ.ญ. นิตยา สุวรรณเวดา: \*

ภาพรังสีของกระดูกสันหลังบริเวณคอทั้ง 4 ท่า คือ anteroposterior, lateral และ oblique ทั้งสองข้างไม่พบ cervical rib, cervical lordosis ปกติ มี hypertrophic spur เล็กน้อยอยู่ในเกณฑ์ที่เรียกว่าเป็น cervical spondylosis เพียงเล็กน้อย ความกว้างของ spinal canal ปกติ ในท่า oblique ทั้งสองข้างพบว่า vertebral canal ซึ่งเป็นท่อออกของราก脊髓 ก็ปกติทั้งสองข้าง

#### พ.ญ. อังคณา:

จากประวัติการตรวจร่างกายและผลการทดลองทางห้องปฎิบัติการ มีโรคที่ต้องวินิจฉัยแยกโรคคือ Guillain Barre' syndrome และ Poliomyelitis

Guillain Barre' syndrome เป็นปฏิกิริยาตอบสนองต่อการแพ้ชนิดหนึ่งซึ่งไม่ทราบสาเหตุ นักเรียนมีอาการไข้คำาอาเจ็บแบบไข้หวัด เมื่อไข้หายไป 4—5 วัน แขนขาจะไม่มีกำลังซึ่งโดยมากเริ่มจากต้นขา ผู้ป่วยมีอาการนั่งลำบาก ลูก

ไม่ขึ้น ก้าวขั้นรถไม่ได้ ต่อมากเป็นทีตันแข่น และบางรายเกิดอัมพาตของกล้ามเนื้อทรวงอกทำให้หายใจไม่ได้แต่ไม่พับ fasciculation เดย เพราะว่าพยาธิสภาค ส่วนมากอยู่ที่รากประสาทแต่ในโรค poliomyelitis การพบ fasciculation เป็นอาการแสดงที่สำคัญอันหนึ่ง ในผู้ป่วยรายนี้ จึงน่าจะเป็น poliomyelitis มากกว่า

ถ้าตรวจผู้ป่วย poliomyelitis ให้ลักษณะคือ จริงๆ อาจพบอาการชาป้ำลายมือป้ำลายเท้าได้ในบางราย อัมพาตพบได้ 3 ลักษณะ คือ

1. พบรูปเป็นส่วนมากคือเป็นอัมพาตเริ่มจากที่ขาและกลุ่มกล้ามเนื้อ quadriceps เป็นมากที่สุด นอกจากนั้นก็พบที่กล้ามเนื้อ peroneal กล้ามเนื้อใช้สำหรับยกและบีดข้อต่อสะโพก บริเวณแขนมักพบที่ต้นแขนโดยเฉพาะกล้ามเนื้อ deltoid

2. Ascending type คือเริ่มเป็นอัมพาตขาแล้วลุกลามไปที่แขน ส่วนมากอัมพาตพบที่ขามากกว่าแขน

3. Descending type พบรูป คือเริ่มเป็นอัมพาตจากแขนแล้วลุกลามไปที่ขา

โรคทั้งสองมีการเริ่มต้นของโรคเหมือนกันคือ มีไข้ เมื่อไข้หายไป 4—5 วันแล้วก็เป็นอัมพาตซึ่งมีลักษณะ 3 อย่างคือ

1. ไข้สูง ลักษณะเป็นไข้หวัด น้ำมูกไหล ไอ จาม อุจจาระเหลว อัมพาตเกิดขึ้นเมื่อไข้
2. อัมพาตเกิดตามหลังไข้ 2—3 วัน
3. อัมพาตเกิดขึ้นโดยไม่มีอาการนำ

การตรวจหาไข้สันหลังในผู้ป่วยรายนี้ ไม่มีการเปลี่ยนแปลงมากนักจากพับเซลล์ lymphocyte 13 ตัว/ลบ. มม. ใน Guillain Barre syndrome ลักษณะนี้ไข้สันหลังพบได้ 2 อย่างคือ

1. ในระยะเป็นอัมพาตอย่างเฉียบพลัน พบรูปมาตราเซลล์เพิ่มขึ้นหรือมีปริมาณโปรตีนเพิ่มขึ้นแต่เซลล์ปกติ

2. ในระยะเป็นอัมพาตอย่างเฉียบพลัน น้ำไข้สันหลังปกติ แต่หลังจากนั้น 1—2 สัปดาห์ ปริมาณโปรตีนเพิ่มขึ้นและเซลล์ลดลง

Poliomyelitis ส่วนมากมีการเปลี่ยนแปลงคือ ปริมาณเซลล์ในน้ำไข้สันหลังเพิ่มขึ้นทั้งในระยะเรกและระยะหลัง ส่วนมากพับเซลล์ประมาณ 50—100 ตัว และอาจมากถึง 500—1000 ตัว ส่วนน้อยอาจพับเซลล์น้อยกว่า 12 ตัว/ลบ. มม. ปริมาณโปรตีนอาจปกติหรือเพิ่มขึ้นเล็กน้อย ปริมาณน้ำตาลอ้างปกติได้

ลักษณะของน้ำไข้สันหลังเข้ากับโรคทั้งสองชนิด

### การดำเนินโรค

ผู้ป่วยมีอาการไข้สูง ปวดกล้ามเนื้อรุนแรงมากและถึงแก่กรรม สาเหตุโดยตรงที่ทำให้ถึงแก่กรรมอาจเกิดจากกล้ามเนื้อในการหายใจไม่ทำงานเกิดอุดตันของทางเดินระบบหายใจ หรือหัวใจวายกได้ ซึ่งลักษณะการดำเนินของโรคก็ไม่สามารถแยกโรคทั้งสองได้

**Fasciculation** เป็นอาการแสดงที่ใช้แยกโรค หงส์สองกล้าวคือ ไม่เคยพบ fasciculation ใน Guillain Barre' syndrome ดังนั้นผู้ป่วยรายนี้ ควรเป็นโรค acute anterior poliomyelitis ซึ่ง มีอาการแสดงทางคลินิกที่เปลลอกกว่าผู้ป่วยรายอื่น ในทุกด้าน

### น.พ. จรัส สุวรรณเวลา \*

ผู้ป่วยรายนี้มีอาการและการแสดงแบลอกคือ มีสุขภาพปกติเมื่อเจ็บบวม 10 วันก็ถึงแก่กรรม เริ่ม มีอาการปวดแขน ยกแขนไม่ขึ้นและไม่มีกำลัง จึงเข้ามารับการรักษาในโรงพยาบาล ต่อมาก็ไม่มีกำลัง หายใจไม่ออก แล้วก็ถึงแก่กรรม บัญชาเรื่องทำไข้ถึงแก่กรรม ผิดคิดว่าเกิดจากการดำเนินของโรค วันแรกแขนหงส์สองข้างไม่มีกำลัง ต่อมาก็ไม่มีกำลังและโรคมีการลุกตามมากขึ้นจนผู้ป่วยหยุดหายใจ

จากลักษณะอาการปวด สามารถแยกสาเหตุได้ว่าเป็น somatic pain ที่แขน ปวดกล้ามเนื้อ หรือปวดที่รากประสาท ถ้ามีพยาธิสภาพท่อ spinothalamic tract จะมีอาการปวดเลีย แสงร้อน ชูร้า จากประสาทในรานี้คล้ายเป็นแบบปวดกล้ามเนื้อ จริงอยู่การใช้กล้ามเนื้อที่ไม่มีกำลัง อาจทำให้เกิดอาการปวดได้ แต่ผู้ป่วยรายนี้มีอาการปวดกล้ามเนื้อไม่มีกำลัง และร้องครวญครางนั้น ผิดยังคงสัญญา เพราะเท่าที่พบรู้ปัจจัยมี

อาการดังกล่าวนาน่าจะมีอะไรมากกว่านั้น การแก้บัญชาโดยหาตำแหน่งพยาธิสภาพว่าอยู่ที่ใดจากผู้ป่วย ซึ่งมีอาการปวดที่แขนหงส์สองข้าง แล้วแขนหงส์สองข้างก็ไม่มีกำลัง จนกระดูกกระดิกดันแขนไม่ได้ แต่เดินมาโรงพยาบาลได้ เมื่อตรวจร่างกายพบว่ากำลังแขนลดลง แขนข้างซ้ายเคลื่อนไหวไม่ได้เลย ส่วนแขนข้างขวาพอเคลื่อนไหวได้ แต่ไม่สามารถแขวนได้ ขาหงส์สองข้างปกติและแขน มีอาการปวดร่วมด้วย ด้วยตามว่าโรคอยู่ตรงไหน ผิดคิดว่าโรคนี้น่าจะอยู่ข้างในแทนที่จะอยู่ที่กล้ามเนื้อแขน เพราะกล้ามเนื้อจะมีอาการปวดมากจากต้องมาโรงพยายาบาล แล้วไม่มีลักษณะอย่างอื่นร่วมด้วยนั้นไม่น่าจะเป็นไปได้ ถ้าพิจารณาต่อไปว่า โรคอยู่ที่ใดแล้วลุกตามไปที่ใดจะเห็นได้ชัดเจนว่า เริ่มที่แขนหงส์สองข้างแล้วต่อไปเข้าไปในไขสันหลัง เมื่อนอนกับว่าคนคนหนึ่งมีโรคที่รากเส้นประสาทก่อน ทำให้เกิดอาการปวดและแขนไม่มีกำลัง ต่อมาก็เข้าไปที่ไขสันหลัง

อาจารย์หมออังคณา ให้ความสำคัญของ fasciculation มาก ความจริง fasciculation มีความสำคัญมากถ้าเป็นจริง เพราะว่าการมี fasciculation บ่งว่า motor unit 1 ยุนิต คือ anterior horn cell 1 ตัวมี discharge ผิดปกติให้ความรู้สึกผ่านไปตามเส้นประสาทมาถึงกล้ามเนื้อ ทำให้ไขกล้ามเนื้อ 1 กลุ่มหดตัว และเห็นลักษณะยืนๆ ที่กล้ามเนื้อ ดังนั้นถ้าเป็น fas-

\* หน่วยศัลยกรรมประสาท แผนกศัลยศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

circulation จริงก็เชื่อได้ว่าเป็นโรคของ anterior horn cell แต่ก็มีรายงานในระยะหลังนี้ว่าสามารถพบ fasciculation ได้ในโรคเกี่ยวกับประสาทส่วนปลายอันนี้ก็กำลังติดตามกันอยู่ ถ้ามี fasciculation แล้วว่าโรคกลุ่มตามเข้าไปในไขสันหลัง จะทำให้เกิดอาการแข็งไม่มีกำลังหั้งสองข้างโดยไม่เป็นที่เข้าได้อย่างไร ต่อมาโรคกลุ่มตามไปที่ขาหั้งสองข้างคือเข้าไปที่ไขสันหลัง ก็น่าจะน่าก่อนว่าเป็นโรคทางอายุรกรรมมากกว่าทางศัลยกรรมที่ต้องได้รับการผ่าตัด

ผู้บ่วยรายนี้น่าจะเป็น Guillain Barre' syndrome โดยตั้งต้นจากการปวดกลุ่มตามเข้าไปในไขสันหลัง คือเป็น radiculomyelitis จากสาเหตุอะไรก็ตาม อาจจะเป็นเชื้อไวรัส โรค poliomyelitis ก็อาจเป็นไปได้ตรงที่มีลักษณะบางอย่างบ่งว่ามีพยาธิสภาพที่ anterior horn cell แต่ poliomyelitis โดยลักษณะของโรคไม่น่าจะมีการสูญเสียความรู้สึก ซึ่งในรายนี้ชาที่มีอและเท้า ลักษณะ glove and stocking type ซึ่งไม่เข้ากับโรคอะไรเลย สำหรับโรคที่ต้องได้รับการผ่าตัด นับว่ามีน้อยมากที่จะทำให้เกิดอาการแสดงแบบนี้ โรคที่พบได้ยากมีเหมือนกันที่โรคเริมที่ประสาทหั้งสองข้างแล้ว 6 วันต่อมาเป็นที่ไขสันหลังที่อยู่ตรงกลาง

เกิดโรคในช่องว่างนอกเยื่อหุ้มไขสันหลัง (Extradural space) ด้วยการปวดกล้ามเนื้อและแขนก่อนแล้วต่อไปจึงกดไขสันหลัง เช่น extradural

hematoma กดต่อรากประสาทหั้งสองข้างก่อนต่อมาในระยะเวลาไม่กี่ชั่วโมงหรือในวันรุ่งขึ้นก็มีอาการแสดงการกดไขสันหลังเกิดขึ้น ก็เป็นได้แต่พบยากมาก extradural abscess ที่กดต่อรากประสาทหั้งสองข้างแล้วไปกดไขสันหลังก็ทำให้ถึงแก่กรรมได้ ส่วนที่อาจเกิดจาก การกดข้างในช่อง dura คงมีโอกาสสั้นอยู่ ถ้าผู้บ่วยเป็นโรคเยื่อหุ้มสมองอักเสบจากเชื้อวัณโรคแล้วมี arachnoiditis มากบริเวณนั้นก็อาจเกิดการรัดตัวของรากประสาทหั้งสองข้างก่อนทำให้เกิดอาการปวด แต่ไม่น่าเป็นไปได้ เพราะถ้ากดรากประสาทหั้งสองข้าง โรคต้องเป็นยาวมากตั้งแต่ระดับกระดูกสันหลังส่วนคอช้อที่ 5 ถึงส่วนทรวงอกช้อที่ 1 และไม่มีการกดไขสันหลังเลย เพราะฉะนั้นคิดว่าน่าจะเป็นโรคทางอายุรกรรม ถ้าจะบอกตำแหน่งก็น่าจะเรียกว่า radiculomyelitis จากสาเหตุอะไรก็ตาม โรคทางศัลยกรรมอาจมีได้แต่น้อยมาก

ถ้าแพทย์พบผู้บ่วยลักษณะเช่นนี้สิ่งที่ควรทำคือ

1. ถ่ายภาพรังสีว่ามีความผิดปกติของกระดูกสันหลังหรือไม่ ซึ่งในผู้บ่วยรายนี้ก็ได้ผลปกติ แต่ก็ยังแยกว่าผู้บ่วยรายนี้มีอะไรมากด รากประสาทหรือไม่
2. เจาะตรวจลักษณะน้ำไขสันหลัง ซึ่งพบเชลล์ lymphocyte 12 ตัว อาจแสดงว่ามีพยาธิสภาพเกี่ยวกับการอักเสบอยู่บ้าง และปริมาณโปรตีนเพิ่มขึ้นเล็กน้อย

ไม่ได้บอกว่าทำ queckenstedt หรือไม่ ซึ่ง ก็เป็นนิยม เพราะถ้าพบ queckenstedt block ก็ต้องทำ myelogram ต่อไป แต่ถ้าไม่พบก็ต้อง ตัดสินใจว่าจะทำอะไรต่อไปถ้าเป็นพวก myeloradiculopathy ก็ไม่มีวิธีรักษาอะไรมากนอกจากให้ corticosteroid

## น.พ. สำรวຍ

ศพรายนี้ตรวจภายในหลังถึงแก่กรรม 54 ชั่วโมง เป็นชายร่างกายแข็งแรงสมอายุ ริมฝีปากเขียว อยู่ระหว่างห่วงอกและช่องห้องไม้ มีการเปลี่ยน แปลงที่สำคัญ นอกจากมีเลือดคั่งทั่วไป ม้ามหนัก 300 กรัมมี hyperplasia

สมองหนัก 1450 กรัม ดูด้วยตาเปล่าเห็นมี เลือดคั่งและบวมทั่ว ๆ ไปอย่างมาก ในสันหลังก้ม ลักษณะเช่นเดียวกัน พื้นหน้าตัดตามขวาง มีรอย เลือดออกใน gray matter ที่ระดับคอ (รูปที่ 1 A) และห่วงอก (รูปที่ 1 B) ที่ระดับเอวไขสันหลังบุบ แตกไม่พบเลือดออก

สิ่งสำคัญที่ตรวจพบทางกล้องจุลทรรศน์ คือ anterior horn cells ของไขสันหลังที่ระดับ คอ ห่วงอก บนเอว และที่ก้านสมองถูกทำลายเป็น ส่วนมาก โดยเฉพาะอย่างยิ่งที่ระดับคอและห่วงอก ส่วนที่เหลืออยู่ก็มีการเปลี่ยนแปลงให้เห็น ชัดเจน (รูปที่ 1 C และ 2 A) โดยมี central chromatolysis ทำให้ส่วนกลาง ๆ ของเซลล์ ประสาทไม่มี Nissl's granules เซลล์ที่ยังมี

granules เหลืออยู่บ้าง ก็พบตามขอบใต้ cell membrane ทำให้ทรงส่วนกลางของเซลล์ประสาท มองดูคล้ายกระจากผ้า nucleus ก็ไปอยู่ที่ส่วนขอบ ของเซลล์ เซลล์บางตัวไม่มี nucleus และขอบ เขตของ cell membrane ก็ไม่ชัดเจน ซึ่งแสดงว่า เซลล์ตายแล้ว เซลล์ประสาทพากันมักกลบล้อมด้วย microglia ซึ่งเข้ามานกินชาบะเซลล์ประสาทที่ตาย แล้วเรียกว่า neuronophagia ใน ช่องร่องหลอดเลือดก้มมีเซลล์เกี่ยวกับการอักเสบเข้าไปอยู่เป็นจำนวนมาก (รูปที่ 2 B และ 2 C) ล้อมรอบหลอดเลือดเป็นปลอกหรือแทรกเข้าไป ในผนังของหลอดเลือดด้วย เซลล์ส่วนมากเป็น lymphocyte และ mononuclear เซลล์ภายใน หลอดเลือดก้มมีడีดเลือดแดงคั่ง การเปลี่ยนแปลง ของหลอดเลือดดังกล่าวพบใน gray matter ทั่วไป ในส่วน anterior, intermediate และ posterior columns รวมทั้งใน white matter และ leptomeninges microglia พบกระจายอยู่ทั่วไปทุกส่วน ของไขสันหลังโดยเฉพาะอย่างยิ่งใน gray matter ที่ medulla oblongata ก็แสดงเกิดการอักเสบ แต่น้อยกว่าที่ไขสันหลัง ส่วนอื่น ๆ ของสมองไม่พบการอักเสบดังกล่าว สรุปได้ว่าพบการอักเสบ ชนิดเฉียบพลันไม่เกิดหนองที่ไขสันหลังและก้าน สมอง ซึ่งเป็นแบบเดียวกับโรค poliomylitis และ polioencephalitis ชนิดเฉียบพลัน

ปกติ polioencephalitis เป็นโรคพบในเด็กวัยละ 90—95 เกิดกับเด็กอายุต่ำกว่า 1 ปี เดิมจึงเรียกโรคนี้ว่า infantile paralysis พบน้อยมากในเด็กอายุต่ำกว่า 6 เดือน ประมาณวัยละ 5—10 พับในผู้ป่วยอายุมากกว่า 20 ปี เช่นผู้ป่วยรายนี้พบในเพศชายมากกว่าเพศหญิง เข้าใจกันว่า ไวรัสที่เป็นต้นเหตุของโรคนี้ทำลายเซลล์ประสาท motor ใน anterior gray column ของไขสันหลังเกิดอัมพาตของกล้ามเนื้อลายที่เลี้ยงด้วยเส้นประสาท motor นั้น ๆ เช่น อัมพาตของกระบังลมและกล้ามเนื้อระหว่างกระดูกซี่โครงทำให้ผู้ป่วยหายใจลำบาก ไวรัสไม่ได้ทำลายกล้ามเนื้อโดยตรง ในรายที่เป็นเรื้อรังจะเกิดแผลเป็น (Gliosis) และมีซ่องว่าง (Secondary syringomyelia) เกิดขึ้นตรงส่วนของไขสันหลังที่อักเสบ راكประสาทส่วนหน้าของไขสันหลังจะลีบเล็กลรวมทั้งกล้ามเนื้อลายที่ขาดเส้นประสาท motor มาเลี้ยงก็จะฝ่อไป (Denervation muscular atrophy) Bodion<sup>1</sup> พบร่วมไวรัสของโรคนี้อาจทำลายเซลล์ประสาท motor ส่วนอื่น ๆ ได้ด้วยโดยเฉพาะในรายที่เป็นรุนแรงเช่น ที่ก้านสมอง hypothalamus, thalamus และ motor cortex (precentral gyrus) เป็นต้น Bodion<sup>1</sup> ยังพบต่อไปว่าเซลล์ประสาทนั้น ๆ เช่นใน intermediate และ posterior gray columns ของไขสันหลังหรือแม้แต่เซลล์ประสาท sensory ใน dorsal root ganglions ของประสาทที่ออกจากไขสันหลังก็อาจ

ถูกทำลายด้วย ดังนั้นผู้ป่วยอาจมีความผิดปกติเกี่ยวกับการรับความรู้สึกได้<sup>5</sup> เช่นในผู้ป่วยรายนี้ผมเชื่อว่าการเสียในหน้าที่ของระบบประสาทสัมผัสอาจมีความเกี่ยวข้องกับการบวมของไขสันหลังด้วยเพรเวอร์บัมทำให้มีการรับกวนต่อทางเดินของเส้นประสาทรับความรู้สึกต่าง ๆ ในไขสันหลังการอักเสบของเยื่อหุ้มสมองและไขสันหลังก็อาจพบได้ในโรคนี้เมื่อนอกัน ผู้ป่วยอาจมีอาการคอบร้าชีงได้ เนื่องจากพยาธิสภาพอาจเกิดได้อย่างมากใน Pinkerton<sup>4</sup> จึงกล่าวว่าพยาธิสภาพในโรคนี้เป็นแบบ polio-myelomeningo-encephalitis มากกว่าจะเป็นเพียง poliomylitis เท่านั้น

โรคนี้มีสาเหตุมาจากการ filtrable virus ชนิดหนึ่งในกลุ่ม enterovirus และเรียกชื่อว่า poliomyelitis virus แต่ยังเป็นที่ถกเถียงกันว่าเชื้อไวรัสเข้าสู่ร่างกายทางไหนและไปสู่ระบบประสาทส่วนกลางได้อย่างไร ส่วนมากเชื่อว่าเชื้อเข้าทางระบบทางเดินอาหารโดยเข้าทางปาก จากนั้นก็เจริญพันธุ์ใน oropharynx, Peyer's patch และต่อมน้ำเหลืองอื่น ๆ ได้มีผู้แยกไวรัสได้จากอุจจาระของผู้ป่วยโรคนี้หรือก่อนที่ผู้ป่วยจะเกิดอัมพาตของกล้ามเนื้อลายนานถึง 19 วัน<sup>2,6</sup> ในเวลาเดียวกันก็สามารถแยกไวรัสชนิดได้จากเลือดผู้ป่วยด้วยแสดงว่าต้องเกิดภาวะ viremia ในโรคนี้ด้วย

Koestner<sup>3</sup> ศึกษาลักษณะพยาธิวิทยาของโรคนี้ในหมูที่ทำให้เป็นโรคโดยการให้กินไวรัสซึ่งเป็นสาเหตุของโรคเข้าไป และศึกษาจากกล้อง

จุลทรรศน์อีเล็กตรอนพบอนุภาคของไวรัสปะรากภูท์ใน endothelial cells ของหลอดเลือดฝอยและในกระบวนการของ astrocytes ที่ยึดติดกับ basement membrane ของ endothelium ของหลอดเลือดฝอยซึ่งความสมัมพันธ์นี้ผู้รายงานสรุปว่าไวรัสชนิดนี้เข้าสู่ร่างกายทางระบบทางเดินอาหารและเจริญเติบโตที่นี่ก่อนแล้วจึงแพร่ไปตามกระเพาะโลหิตซึ่งเป็นระยะที่ร่างกายสร้างภูมิคุ้มกันทางขึ้นต่อมาไวรัสก็เข้าสู่ระบบประสาทส่วนกลางโดยผ่านจากการแสลงให้เข้าสู่ endothelium ของหลอดเลือดฝอย แล้วผ่านต่อไปตามกระบวนการของ astrocytes เข้าสู่เซลล์ประสาทในที่สุด ซึ่งก็เป็นทางเดียวกับอาหารต่าง ๆ ถูกนำไปเลี้ยงเซลล์ประสาทนั้นเอง จากการค้นพบของ Koestner นี้ทำให้ทราบว่าทั้งระบบทางเดินอาหารและกระเพาะโลหิตเป็นทางผ่านที่สำคัญของ poliomyelitis virus เข้าสู่ระบบประสาทส่วนกลาง

### การวินิจฉัยโรคทางพยาธิวิทยา

Acute poliomyelitis, advanced  
Acute poliomyelitis, brain stem, mild  
Hyperplasia of spleen, 300 gm.  
Congestion and edema of brain, 1450 gm.

### พ.ณ. อังคณา

ในผู้ป่วยรายนี้พยาบาลเพาะเชื้อ poliomyelitis ไวรัสจากอุจจาระแต่ไม่พบ การศึกษาเกี่ยวกับวิทยาอิมูโนในน้ำเหลืองผู้ป่วยก็ยังไม่ได้ทำ เพราะถึงแก่กรรมก่อน

การจำแนกชนิดของ poliomyelitis แบ่งได้เป็น

1. Carrier ผู้ป่วยมีเชื้อ poliomyelitis แต่ไม่เกิดอาการ
  2. Abortive ผู้ป่วยมีอาการนำคล้ายไข้หวัดอุจจาระเหลวแล้วก็หายไป
  3. Nonparalytic หรือ meningeal form มีอาการไข้ ปวดศีรษะ ลักษณะน้ำไข้สันหลังพบมีเซลล์พิมพ์ขึ้นหรือปริมาณโปรตีนมากขึ้น
  4. Spinal type ผู้ป่วยมีพยาธิสภาพส่วนมากอยู่ที่ไขสันหลัง
  5. Brain stem หรือ bulbar type
  6. Cerebral form
  7. Ataxic form
- ไม่ทราบว่าในผู้ป่วยนี้จะมีชนิด cerebral หรือ cerebellar ร่วมด้วยหรือไม่ แพทย์ผู้รักษา ก็คิดว่าผู้ป่วยไม่น่าจะถึงแก่กรรม เพราะตลอดเวลาติดตามผู้ป่วยก็คิดจะช่วยด้วยเครื่องช่วยหายใจ แต่เมื่อเห็นพยาธิสภาพที่ brain stem ซึ่งถูกทำลายมากก็คิดว่าถ้าจะใช้เครื่องช่วยหายใจก็คงต้องใส่ไปตลอดชีวิต

### น.พ. สำราญ

Cerebral form ของ poliomyelitis มีบันทึกในหนังสือว่าที่ได้มีเซลล์ประสาท motor ก็อาจถูกทำลายได้ รายนี้ผิดปกติที่ motor area แล้วไม่พบมีการเปลี่ยนแปลงที่ Betz cells จึงคิดว่าไม่มี cerebral form การเสียความรู้สึกในรายนี้อาจเป็นไป

ได้ใหม่ว่ามีภาวะอักเสบอย่างเฉียบพลันในไขสันหลังแล้วเกิดบวมขึ้นเป็นผลให้มีการกระแทกกระเทือนต่อเส้นประสาทรับความรู้สึกในไขสันหลังซึ่งเกิดอาการในผู้ป่วยรายนี้พาระการบวนพบคลอดไขสันหลัง แต่เลือดออกพบมากใน gray matter

### พ.ญ. อังคณา

ในหนังสือของกว่าเบ็นได้จากการบวนในระบบเฉียบพลัน พบนี hyperreflexia ได้ คือเป็นต่อ spinothalamic tract ชั้นราวด้วยกระเพาะตามด้วยอัมพาตชนิด flaccid

สรุปผู้ป่วยรายนี้เป็น poliomyelitis ที่แบ่งออกคือ ผู้ป่วยอายุมาก อาการทางคลินิกคือไข้ข้างจะเป็นไปเห่าๆ กันทั้งข้างซ้ายและข้างขวา เป็นชนิด descending โดยไม่มีอาการนำมาก่อนและไม่มีการเปลี่ยนแปลงของไข้ไขสันหลัง สิ่งสำคัญในการวินิจฉัย คือการไม่มีกำลังของกล้ามเนื้อเป็นส่วนๆ และมี fasciculation

### น.พ. จรัส

อย่างดีตามห้องอังคณาว่าถ้าคิดเป็น poliomyelitis ตั้งแต่เริ่มต้นจะให้ corticosteroid ในพาระบางสถาบันก็ใช้ บางสถาบันก็ไม่ใช้ถ้าเป็น

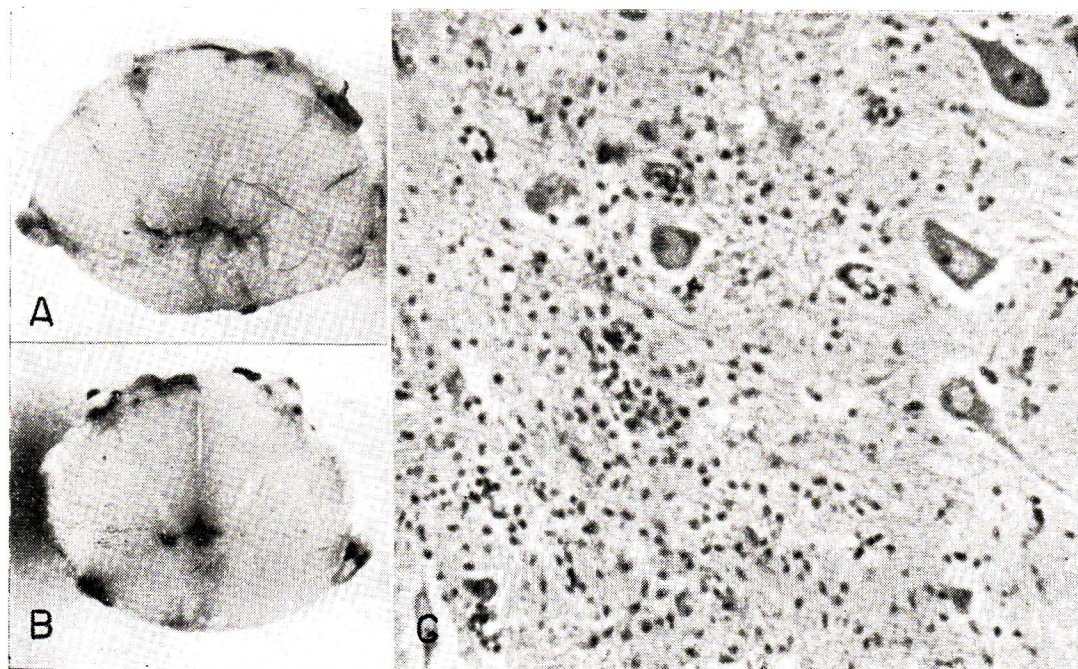
Guillain Barre' syndrome เมื่อได้รับ corticosteroid อาการจะดีขึ้น แต่อาการร้ายแรงลงอาจเนื่องจากให้ corticosteroid หรือไม่

### พ.ญ. อังคณา

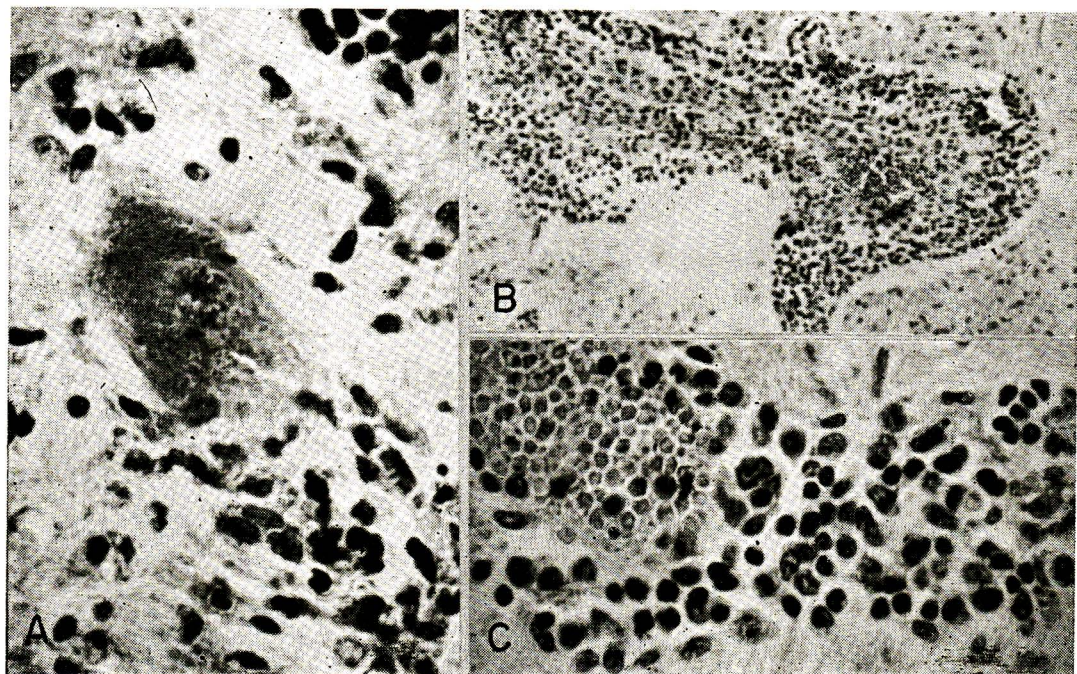
คิดว่าเป็น Poliomyelitis ตั้งแต่แรกและก็ได้แยกห้องผู้ป่วย การใช้ corticosteroid ก็ยังไม่เป็นที่ทอกลังกัน การให้ corticosteroid เพื่อลดภาวะการอักเสบอย่างเฉียบพลันแต่ไม่ทำให้ระยะเวลาการดำเนินของโรคน้อยลงหรือไม่ทำให้การทำลายเซลล์ประสาทดลลงโดย

### เอกสารอ้างอิง

1. Bodian D: Histopathologic basis of clinical findings in poliomyelitis. Am J Med, 6: 563- 578, 49
2. Brown GC, Francis T Jr, Pearson J: Rapid development of carrier state and detection of poliomyelitis virus: In stool nineteen days before onset of paralytic disease. JAMA, 129: 121 - 123, 45
3. Koestner A: Electromicroscopic evaluation of the pathogenesis of the Porcine poliencephalomyelitis. J Neuropath Exp Neurol, 26:119-120, 67
4. Pinkerton H: Rickettsial and Viral Diseases In Anderson WAD (ed): Pathology. Vol 1, 5th Ed, St. Louis, Mosby, 1966, pp 276-278
5. Plum F: Sensory loss with poliomyelitis. Neurology, 6:166-172, 56
6. Ward R: Viruses of poliomyelitis. Am J Med, 6:551-555, 49
7. Ward R, Horstmann DM, Melnick JL: The isolation of poliomyelitis virus from human extra-neuronal sources: IV. Search for in the blood of patients. J Clin Invest, 25:284-286,



รูปที่ 1 A. ไขสันหลังระดับคอตัดตามยาว และคง hemorrhagic necrosis ใน gray matter และ congestion ของกลอดเดือด โดยเฉพาะอย่างยิ่ง ตามผิวของไขสันหลัง เห็นเป็นจุดหรือทางดำ ๆ อยู่ทั่วไป  
B. ไขสันหลังระดับทรวงอกตัดตามยาว และการเปลี่ยนแปลงเข่นเดียวกับใน A.  
C. ภาคต่ายของไขสันหลังระดับบั้นเอว และการแทรกแซงของเซลล์ห้องรักเสบใน anterior horn ของ gray matter และ central chromatolysis ที่เกิดขึ้นกับ motor neurons ทุกตัว นอกจากตัวที่อยู่ท่ามนานด้านขวา มีของภาพนี้บกติ ให้สังเกตว่า neurons เหล่านี้มี nucleus อยู่ตานของเซลล์ cytoplasm ได้ตอนกลาง ๆ เซลล์และเข้าตามขอบ หงส์ เพราะมีการละลายของ Nissl's bodies ตรงกลางเซลล์ หรือหลบจากตอนกลางเซลล์มาอยู่ต้านขอบ ๆ เซลล์ Cresyl violet stain,  $\times 100$



- รูปที่ 2**
- A. Motor neuron ทั่วหนึ่งถูกห้อมล้อมและทำลายโดย microglia Cresyl violet stain,  $\times 400$
  - B. แสดงเซลล์ที่ทำการอักเสบชนิด lymphocyte จำนวนมาก แทรกแซงเข้าไปอยู่ในช่องรอบหลอดเลือด และในผนังของหลอดเลือด H & E,  $\times 100$
  - C. แสดง lymphocytes ที่ห้อมล้อมอยู่โดยรอบหลอดเลือดเส้นหนึ่งที่คั่นไปด้วยเลือด H & E,  $\times 400$   
การเปลี่ยนแปลงของหลอดเลือดตั้งที่แสดงใน B และ C นี้ พบได้ทั้งใน anterior และ posterior gray columns และใน white matter ของไขสันหลัง