

مقاله خود آموزی

بر اساس تصویب اداره کل آموزش مدام جامعه پزشکی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی به متخصصین بیماریهای داخلی، کودکان و پزشکان عمومی پاسخ دهنده به پرسش‌های مطرح شده در این مقاله ۱/۵ امتیاز تعلق می‌گیرد.

بنا تالاسمی

دکتر اعظم السادات هاشمی^{*}، دکتر فروغ السادات نورانی^۲، دکتر جمشید آیت‌اللهی^۳، دکتر علیرضا جناب زاده^۴، دکتر مریم خیر اندیش^۵

این بیماری در حال حاضر به عنوان یک معضل طب و جامعه مطرح می‌باشد. تالاسمی‌ها به سه دسته تالاسمی مژذور، مینور و اینترمیدیا تقسیم‌بندی می‌شوند. شروع علایم معمولاً از ۶ ماهگی به صورت رنگ پریدگی است که مرتب بر شدت آن افزوده می‌شود. تالاسمی به آسانی بر اساس کم خونی شدید به همراه هپاتوسیلنومگالی تشخیص داده می‌شود. سطح هموگلوبین تا حدود سطح Hb تا حدود ۳-۴ g/dl کاهش می‌یابد، RBC‌ها به طور مشخص هاپوکرم هستند، پویکلولوستیوز زیاد (تنوع بی نهایت در شکل RBC‌ها) شامل تارگت سلها، سلول‌های قطره اشکی و تخم-مرغی، الپتوستیوز RBC‌های قطعه قطعه و میکرواسفروستیتها وجود دارند که نتیجه عدم توازن سنتر زنجیره‌های گلوبین هستند. عوارض این بیماری شامل اختلالات اندوکرین، نارسایی کبدی و نارسایی قلب است. درمان این بیماری شامل تزریق خون، اسپلنکتومی، آهن زدایی و پیوند مغز استخوان می‌باشد. امروزه از درمان‌های آهن زدایی جدیدی با نام‌های ICL670 و Desferrioxamine B (DFP) یا DFT استفاده می‌شود.

واژه‌های کلیدی: تالاسمی، هموگلوبینوپاتی، آهن زدایی

مقدمه

بیماری تالاسمی شایع‌ترین هموگلوبینوپاتی ارثی جهان است(۱)

اهداف

- هدف از نگارش این مقاله آشنا کردن بیشتر پزشکان با تالاسمی، انواع و درمان آن می‌باشد.
- اهداف یادگیری: این مقاله جهت استفاده کلیه پزشکان و به خصوص پزشکان عمومی و متخصص اطفال و داخلی ارایه گردیده به طوریکه در پایان قادر باشند:
- تالاسمی و انواع آن را تشخیص بدهنند.
 - با خصوصیات اپیدمیولوژیک تالاسمی آشنا شوند.
 - خصوصیات بالینی و انواع درمانی تالاسمی را شرح بدهنند.
 - کاربرد انواع روش‌های آزمایشگاهی بیماری را بدانند.
 - درمان انتخابی و انواع درمان‌های جدید را شرح بدهنند.

چکیده

تالاسمی شایع‌ترین هموگلوبینوپاتی ارثی جهان است. در این بیماری کاهش یا فقدان در سنتر یک یا چند زنجیره گلوبین وجود دارد. بیماری تالاسمی از سال ۱۹۲۵ به عنوان یک سندروم شامل اسپلنومگالی، دفرمیتی استخوانی و آنمی شناخته شد.

*- نویسنده مسئول: استادیار گروه اطفال، فوق تحصیلی بیماری‌های خون و انکلوژی اطفال تلفن: ۰۳۱-۸۲۴۰۰۱

Email:dr_a_hashemi@yahoo.com

۲- پژوهش عمومی - مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و گرمیسیو

۳- دانشیار گروه عفونی

۴- دستیار گروه کودکان

۵- دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد

- و به سه شکل روی می‌دهد:
- ۱- تالاسمی مینور (صفت تالاسمی) که آنمی همولیتیک خفیف بدون علامت ایجاد می‌کند و در شرایط استراس زا مانند بارداری و یا عفونت‌های شدید کم خونی در حد متوسط ایجاد می‌شود.
 - ۲- تالاسمی ایترمیدیا (بینایینی) که به صورت بزرگ شدن طحال و آنمی متوسط تا شدید بروز می‌کند و شکل هموژیگوت بیماری است. این بیماران قادرند هموگلوبین dl ۷gr/دیلیتر را بدون تزریق مکرر خون تحمل کنند.
 - ۳- تالاسمی مژوزر (به آنمی کولی نیز معروف شده است) که منجر به آنمی شدید می‌گردد و در صورت عدم تزریق خون، به نارسایی قلبی و مرگ در اوایل کودکی منجر می‌شود. تالاسمی مژوزر طی چند ماه اول زندگی با افت سطح هموگلوبین جنبشی خود را نشان می‌دهد.

اخیراً نوع چهارمی نیز در نظر گرفته شده که تنها اندکی از سنتز زنجیره بتا کاهش می‌یابد و ممکن است تنها یک میکروسیتوز خفیف وجود داشته باشد(۱۱).

تظاهرات بالینی بتا تالاسمی مژوزر: شروع علایم معمولاً از ۶ ماهگی به صورت رنگ پریدگی، بی‌اشتهاای و تب است. با پیشرفت آنمی بیمار کاهش تحمل فعالیت و دردهای استخوانی بروز می‌کند. اغلب موارد شدید بیماری با عدم رشد کافی، اشکال در تغذیه، بیقراری، تب متناوب و عدم بهبودی پس از عفونت‌ها ظاهر می‌یابد. در هنگام رشد کودک چنانچه، تزریق خون درمان نشود هپاتوسپلنومگالی زردی و تغییرات شاخص استخوان به علت هایپرپلازی شدید اریتروئیدها و به دنبال آن وسیع شدن مغز استخوان مانند تغییر استخوان‌های صورت به شکل بر جسته شدن استخوان پیشانی، استخوان‌های گونه و فک بالا، توأم با تأخیر رشد فیزیکی و تکامل کودک بروز می‌کند(۱۲،۱۳). علایم بالینی ناشی از بتا تالاسمی مژوزر را می‌توان در دو دسته از بیماران به طور جداگانه در نظر گرفت: دسته اول بیمار مبتلا به تالاسمی که به طور منظم تزریق خون شده و رشد و تکامل نحسین، طبیعی و بزرگی طحال در حد خفیف است. با تجمع آهن و آسیب دیدن بافت‌ها در پایان دهه نخست زندگی مجموعه‌ای از علایم شامل اختلال در

که یکی از مشکلات جامعه امروزی ما و بسیاری از کشورهای جهان بوده(۲۴) و شایع‌ترین بیماری ارثی در ایران است(۴). تالاسمی گروه هتروژنی از ناهنجاریهای سنترهموگلوبین است که در آن نقص اساسی در ساختمان مولکولی هموگلوبین نیست، بلکه اختلال کمی در سنتر زنجیره‌های گلوبینی است که منجر به آن رسوب زنجیره فراوان‌تر، اختلال در بلوغ و ادامه حیات گلوبول‌های قرمز شود(۵،۶،۷). واژه تالاسمی (Thalassemia) برای اولین بار در سال ۱۹۲۵ مطرح شد. Thomas Cooley پژوهش مخصوص کودکان متوجه کودکانی با کم خونی شدید، بزرگی طحال و تغییر شکل استخوان صورت و جمجمه شد که اغلب از خانواده‌های ایتالیایی و یا مهاجران از کشورهای اطراف مدیترانه بودند. وی این بیماری را تالاسمی نامید که از دو جز Thalassa به معنی دریا و Emia به معنی خون تشکیل شده و در آن سال‌ها به صورت بیماری کم خونی که از اطراف دریا بر می‌خizد، تفسیر شد(۸). تالاسمی در نواحی مدیترانه، نواحی استوایی و مناطق نزدیک استوا در قاره‌های آفریقا و آسیا بیشترین شیوع را دارد. کمریند تالاسمی در برگیرنده کشورهای اطراف دریای مدیترانه (کشورهای جنوبی اروپا مثل ایتالیا، یونان، قبرس)، شبه جزیره عربستان و قسمت‌هایی از آفریقا، کشورهای ترکیه، ایران، هند، منطقه آسیای جنوب شرقی به خصوص تایلند، کامبوج و جنوب چین است. شیوع اختلال ژنتیک مربوط به تالاسمی در این مناطق از ۲/۵ تا ۱۵ درصد است. حدود ۳٪ از جمعیت جهان ناقل ژن بتا تالاسمی هستند که این ناقلين ژن در ایتالیا و یونان بیشتر دیده می‌شوند، ولی در آفریقای شمالی و غربی، ترکیه، ایران، سوریه، نژاد عرب به خصوص عربستان سعودی، پاکستان و هند نیز وجود دارد. در کشور ما در استان‌های شمالی و سواحل جنوب کشور این بیماری شایع‌تر است، هرچند در سایر مناطق نیز کم و بیش دیده می‌شود.

تخمین زده می‌شود که حدود ۹۵٪ مبتلایان در آسیا، هند و خاورمیانه متولد می‌شوند(۸) و متوسط شیوع آن در این مناطق ۴٪ است(۹). بیش از دو میلیون ناقل بتا تالاسمی و بیش از ۱۵ هزار بیمار مبتلا به بتا تالاسمی مژوزر در ایران زندگی می‌کنند(۱۰).

انواع بتا تالاسمی: تالاسمی بتا شایع‌ترین نوع تالاسمی است،

بیمار، سطح آهن و اسید فولیک اندازه‌گیری شود. فواصل بین تزریق خون به طور متوسط هر ۳-۵ هفته است که در سنین رشد هر ۴-۳ هفته یک بار توصیه می‌شود. بهتر است سرعت تزریق خون ۳ سی سی به ازای هر کیلوگرم در ساعت باشد. بیمارانی که دچار نارسایی قلبی هستند تزریق خون باید هریک تا دو هفته با سرعت ۲ cc/kg انجام شود تا حجم کمتری خون وارد بدن گردد(۲۵).

عوارض تزریق خون:

عفونت: تا چندین سال قبل ۲۵٪ بیماران تحت ترانسفیوژن با ویروس هپاتیت B مواجه می‌شدند که در حال حاضر وقوع آن به علت غربالگری دهندگان خون کاهش یافته است(۲۶،۲۷). هپاتیت C شایع‌ترین علت هپاتیت در تالاسمی‌های بالای ۱۵ سال است که به علت احتمال نارسایی کبد و کارسینوم هپاتوسلولار در مبتلایان به هپاتیت C درمان با اینترفرون آلفا پیشنهاد می‌شود(۲۸). وقوع هپاتیت C در مبتلایان به تالاسمی زیر ۱۵ سال، ۰.۵٪ در بالغین بالای ۲۵ سال، ۰.۷۵٪ است(۲۹).

عفونت با ارگانیسم‌های نادر که در افراد سالم پاتوژن نیستند منجر به بیماری تب دار و علایم انتریت در بیماران می‌شود(۳۰).

تجمع آهن: اندازه‌گیری سطح فربین در تعیین وضعیت تجمع آهن کمک کننده است. پراکسیداسیون غشاء سلولی علت اصلی آسیب ناشی از آهن می‌باشد. این اثر با افزایش آسکوربیک اسید تشدید شود و با ویتامین E یا دفروکسامین بهبود می‌یابد. مبتلایان به تالاسمی و تجمع آهن کمبود ویتامین E دارند.

رسوب آهن در ارگان‌های مختلف از جمله قلب، کبد، طحال و غدد درون ریز سبب اختلال در رشد، دیابت، عدم بلوغ و نارسایی قلب و کبد می‌شود.

فربین سرم شایع‌ترین اندرکس از میزان ذخایر آهن است. اما تنها ۱٪ از کل ذخیره آهن را نشان می‌دهد. تعیین میزان آهن و کبد با بیوپسی از آن دقیق‌ترین و حساس‌ترین تست تعیین کننده لود آهن بدن است. هرچند عارضه این روش نادر است اما به عنوان یک روش تهاجمی در نظر گرفته می‌شود. تکنیک‌های غیر تهاجمی برای ارزیابی آهن بافتی وجود دارد که Magnetic

رشد(۱۴)، دیابت(۱۵) هایپوپاراتیروئیدیسم و نارسانی غده آدرنال(۱۶) و نارسایی کلیوی پیشرونده(۱۷) بروز خواهد کرد. در این بیماران بروز صفات ثانویه جنسی دچار تأخیر شده یا اصلاً دیده نمی‌شود(۱۸). شایع‌ترین علت مرگ که معمولاً در پایان دهه دوم زندگی یا آغاز دهه سوم اتفاق می‌افتد ناشی از مشکلات قلبی است(۱۹،۲۰) که به علت نارسایی قلب یا مرگ ناگهانی در پی آریتمی خواهد بود(۲۱). استفاده زیاد از داروهای آهن زدا می‌تواند این عوارض را به تأخیر بیاندازد. اما دسته دوم در کودکانی که تزریق خون به طور کافی نداشته‌اند، علاوه بر اختلالات رشد و تکامل، بزرگی طحال نیز دیده می‌شود و مرتباً بر اندازه آن افزوده می‌شود که می‌تواند کم خونی بیمار را تشدید نموده حتی باعث کاهش تعداد پلاکت‌ها و خونریزی شود(۲۲،۲۳).

علایم آزمایشگاهی: CBC و اسمیر خون محیطی برای تشخیص کافی است. در فرم شدید سطح هموگلوبین ۲-۸ gr/dl است. MCV و RDW در تالاسمی مژوز افزایش می‌یابد. لوکوسیتور وجود دارد، سطح پلاکت نرمال است. در اسمیر خون محیطی، هیپوکروم میکروستیتوز، هیپوکروم ماکروستیتوز، RBC هسته دار، Basophilic Stippling و لوکوسیت نایاب وجود دارد. سطح آهن افزایش یافته و سطح اشباع آن تا ۸۰٪ رسیده و فربین افزایش یافته است(۱۱).

درمان: مبتلایان به تالاسمی مینور به درمان خاصی نیاز ندارند در حالی که درمان مبتلایان به تالاسمی مژوز شامل ترانسفیوژن خون، درمان آهن زدایی، اسپلنکتومی و پیوند مغز استخوان است.

ترانسفیوژن خون: اولین اقدام مؤثر در جهت افزایش طول عمر بیماران است که باعث به حداقل رسیدن عوارض آنمی و خونسازی غیر مؤثر و عوارض ناشی از آن می‌شود. زمان شروع ترانسفیوژن به محض علامتدار شدن بیمار است. پس از سالها استفاده از این روش عدم کفايت آن روشن شده است و امروزه استفاده از درمان‌های آهن زدایی به موازات ترانسفیوژن کاربرد دارد(۲۴). رژیم‌های ترانسفیوژن متعددی وجود دارد که یکی از آنها قابل قبول است. این رژیم سعی دارد که سطح هموگلوبین را در حد $9/5 \text{ gr/dl}$ - ۹ نگهدارد. قبل از شروع تزریق خون باید فوتیپ RBC، واکسیناسیون هپاتیت B و بررسی وضعیت هپاتیت

در روز تجویز می شود اما عوارضی چون دیسفانکشن کبدی، نارسایی حاد کلیه، سیتوپنی، اختلال بینایی و شنوایی دارد (۳۴). DFP(Deferiprone) که استفاده انحصاری از آن فایده ندارد در کاهش لود آهن قلب بسیار مؤثرتر بوده و تجویز همزمان آن با DFO پیشنهاد می شود (۳۵، ۳۶). اگر انولوستیوز به عنوان عارضه مهم آن در ۶۰٪ از بیماران دیده می شود. از جمله عوارض جانبی شایع ولی نه چندان پراهمیت می توان به تهوع، استفراغ، تغییرات سطوح آتنیمهای کبدی خصوصاً در مبتلایان به هپاتیت C اشاره کرد

ICL670: یک داروی فعال خوراکی است که نسل جدید از آهن زدایها است که اثر بخشی بیشتری نسبت به DFP و DFO در جذب آهن دارد (۲۸).

DFT(Desferrithiocin): یک داروی خوراکی است که عوارض جانبی آن در دست بررسی بر روی مدل‌های حیوانی است که تغییرات توبولهای پروکسیمال کلیوی از جمله آنها است. یک آنالوگ آن عوارض کمتری دارد که احتمالاً وارد فاز جدید مطالعات انسانی خواهد شد (۲۸).

پیوند مغز استخوان

این روش در تعداد محدودی از بیماران مؤثر است که علت عدم اثر بخشی آن هپاتومگالی و فیبروزپورت و درمان آهن زدایی ناکافی قبل از پیوند می باشد. هرچند پس از پیوند به ترانسفیوژن خون نیازی نیست اما همچنان درمان آهن زدایی لازم است نتیجه نهایی بیماران پیوند شده مانند باروری آنها ناشناخته است. هزینه درمان استاندارد طولانی مدت بالاتر از هزینه پیوند می باشد (۳۷).

عوامل افزایش دهنده سطح هموگلوبین F

این استراتژی درمانی در حال بررسی است اما متأسفانه نتایج اولیه آن آمید بخش نبوده است (۳۸).

ژن تراپی (۳۹):

درمان جراحی- اسپلنکتومی (۴۰، ۴۱): معیارهای مختلفی جهت تعیین زمان اسپلنکتومی وجود دارد که در صورت نیاز بیش از ۲۰۰-۲۵۰ cc/kg PRBC در سال برای حفظ سطح هموگلوبین ۱۰ gr/dl این کار صورت بگیرد. ریسک آن حداقل بوده اما

Susceptometry Magnetic Resonance هر دو تغییرات آهن را نشان می دهند. روش MR به ارزیابی آهن ارگان های در حال حرکت مانند قلب می پردازد که خوشبختانه پیشرفت های چشمگیری در MR کاردیوسکولار به منظور ارزیابی آهن میو کارد مبتلایان به تالاسمی صورت گرفته است (۲۸).

درمان آهن زدایی: زمان شروع این درمان اصولاً ۱-۲ سال پس از ترانسفیوژن است. توکسیستی های شدید در صورت آغاز زودتر این درمان بروز می کند.

Dsferal(DFO) در سال ۱۹۶۵ به عنوان داروی آهن زدا در درمان تالاسمی مورد استفاده قرار گرفت (۳۲). Dsferal از راه دستگاه گوارش جذب نشده و به سرعت از پلاسمای بردشت می شود. Dsferal در پلاسما نیمه عمر کوتاهی دارد و به محض اتمام تزریق Dsferal آهن زدایی نیز متوقف می شود. از این رو هرچه مدت تزریق طولانی تر باشد درمان مؤثرتر است. بر اساس تجربه به دست آمده پس از ۲۰-۱۰ تزریق خون یا زمانی که میزان فریتین به بیش از ۱۰۰۰ mg رسانید مصرف دارو شروع می شود. دور ۳۰-۴۰ mg/kg در روز طی ۸-۱۲ ساعت به مدت ۵ روز در هفته توسط پمپ مکانیکی به صورت زیر جلدی تزریق می شود (۳۳).

عوارض درمان با Dsferal شامل:

- عوارض موضعی محل تزریق که در بسیاری از بیماران وجود دارد
 - کاهش شنوایی که در ۴۰-۳۰٪ بیماران گوارش شده است.
 - کوررنگی و شب کوری نیز وجود دارد. این عوارض غالباً برگشت پذیر بوده و در صورتی که تجمع آهن زیاد نباشد بروز می کند. بیماران تالاسمی باید هر ۶-۱۲ ماه یکبار معاینه کامل بینایی و شنوایی شوند.
- انفیلتراسیون ریوی

بسیاری از موارد علی رغم تمام مزایای DFO آهن زدایی با آن کفایت نمی کند. در حال حاضر DFO برای ۲۵ هزار از ۷۲ هزار بیمار تالاسمی مائزور تجویز می شود و سعی در استفاده از سایر درمان های آهن زدایی است.

Exjada (Deferasirox): یک داروی جدید بوده که یکبار

وقوع اختلال تحمل گلوکز در تالاسمی مژور ۴-۲۴٪ و دیابت ملیتوس ۰-۲۶٪ است. هر چند فقدان انسولین ثانوی به تجمع آهن در پانکراس علت اصلی می‌باشد اما گزارشاتی از هیپرانسولینیمی با اختلال در تست تحمل گلوکز پیشنهاد کننده احتمال مقاومت به انسولین است (۴۷، ۴۸).

علت اختلال رشد در این بیماران به علت تولید ناکافی هورمون رشد یا فقدان تولید سوماتومدین توسط کبد است. در گیری غدد آدرنال یا تیروئید نیز باعث این اختلال می‌شود. نارسایی بلوغ در برخی از بیماران تصور می‌شود که به علت هیپوگنادیسم اولیه می‌باشد. در حالی که در برخی دیگر به نظر می‌رسد تأخیر بلوغ ثانویه به نارسایی هیپوفیز و یا ترکیبی از هیپوگنادیسم اولیه و ثانویه باشد. تجمع مقادیر متوجه آهن در هیپوفیز قدامی می‌تواند در عملکرد آن اختلال ایجاد کند. سایر علل هیپوگنادیسم در تالاسمی مژور بتا شامل اختلالات کبدی، هیپوکسی مزمن، دیابت ملیتوس و کمبود روی است (۴۹، ۵۰).

پیشگیری : حاملان بتا تالاسمی از راه غربالگری و مشاوره ژنتیک قبل از ازدواج شناسایی می‌شوند هنگامی که یک مادر هتروزیگوت در مراقبت‌های پرناatal شناخته شد در صورتیکه همسر او هم حامل باشد، جنین بررسی شده و در مورد ختم حاملگی جنین مبتلا به تالاسمی مژور مشاوره صورت می‌گیرد.

سپاسگزاری

از همکاری صمیمانه سرکار خانم راضیه آخوندزردینی تشکر و سپاسگزاری می‌گردد.

عفونت پس از آن با ارگانیسم‌های کپسول‌دار مسئله ساز می‌باشد (۴۲).

بنابراین اینمی زایی قبل از عمل و آنتی بیوتیک پروفیلاکسی پس از عمل این عوارض را کاهش می‌دهد. عمل اسپلنکتومی حتی‌الامکان تا سن ۴-۵ سالگی به تعویق انداخته می‌شود.

رژیم غذایی: مکمل‌های غذایی حاوی فولیک اسید، دوز اندک ویتامین C و E باید به یک رژیم غذایی معمولی اضافه شود. غذاهای آهن‌دار نباید مصرف شود. نوشیدن قهوه و چای در کاهش جذب آهن از دستگاه گوارش مؤثرند.

عواض

عواض قلبی: طیف وسیعی از بیماریهای قلبی شامل پریکاردیت تا نارسایی قلب و آریتمی می‌شود. میوکارد بطن اولین محل ذخیره آهن است. استراتژی‌های کاهش بیماری قلبی با بهبود رژیم‌های آهن‌زدایی در حال انجام است (۴۳).

عواض کبدی: بیمارانی که برای مدتی خون دریافت می‌کنند دچار بزرگی کبد ثانویه به علت ذخیره و تجمع هموسیدرین می‌شوند.

آنژیمهای کبدی تنها در صورت بروز هپاتیت افزایش می‌یابد. درمان آهن‌زدایی پیشرفت بیماری کبدی به سمت سیروز را به تعویق می‌اندازد.

عواض هماتولوژیک:

عواض اندوکرین: شایع‌ترین اختلال اندوکرین در تالاسمی شامل تأخیر رشد و بلوغ (۴۴) دیابت ملیتوس (۴۵) هیپوتیروئیدی، هیپوپاراتیروئیدی (۴۶) و اختلال عملکرد جنسی در بالغین است.

References:

- 1- Kutlar F. *Diagnostic approach to hemoglobinopathies*. Hemoglobin 2007;31(2):243-50.
- 2- Kiani AA, Mortazavi Y, Zeinali S, Shirkhani Y. *The molecular analysis of beta-thalassemia mutations in Lorestan Province, Iran*. Hemoglobin 2007;31(3):343-9.
- 3- Vichinsky EP. *Changing patterns of thalassemia worldwide*. Ann N Y Acad Sci 2005;1054:18-24.
- 4- Najmabadi H, Karimi-Nejad R, Sahebjam S, Pourfarzad F, Teimourian S, Sahebjam F, et al. *The beta-thalassemia mutation spectrum in the*

- Iranian population.* Hemoglobin 2001 Aug;25(3): 285-96.
- 5- Basak AN. *The molecular pathology of beta-thalassemia in Turkey: the Boğaziçi university experience.* Hemoglobin 2007;31(2):233-41.
- 6- Omar A, Abdel Karim E, Gendy WE, Marzouk I, Wagdy M. Egypt J Immunol 2005;12(1):15-24.
- 7- Herklotz R, Risch L, Huber AR. *Hemoglobinopathies—clinical symptoms and diagnosis of thalassemia and abnormal hemoglobins.* Ther Umsch 2006 Jan;63(1):35-46.
- 8- Vichinsky EP, MacKlin EA, Waye JS, Lorey F, Olivieri NF. *Changes in the epidemiology of thalassemia in North America: a new minority disease.* Pediatrics 2005 Dec;116(6):e818-25.
- 9- Gomber S, Dewan P. *Physical growth patterns and dental caries in thalassemia.* Indian Pediatr 2006 Dec;43(12):1064-9.
- 10- Derakhshandeh-Peykar P, Akhavan-Niaki H, Tamaddoni A, Ghawidel-Parsa S, Naieni KH, Rahmani M, et al. *Distribution of beta-thalassemia mutations in the northern provinces of Iran.* Hemoglobin 2007;31(3):351-6.
- 11- Berranette FR. *Hematology clinical principles and Applications*, 2 nd ed, 2002:343-7.
- 12- Mortazavi SH, Khojasteh A. *Superior repositioning of the maxilla in thalassemia-induced facial deformity: report of 3 cases and a review of the literature.* J Oral Maxillofac Surg 2007 May; 65(5): 1023-31.
- 13- Drew SJ, Sachs SA. *Management of the thalassemia-induced skeletal facial deformity: case reports and review of the literature.* J Oral Maxillofac Surg 1997 Nov;55(11):1331-9.
- 14- Eshghi P, Alavi S, Ghavami S, Rashidi A. *Growth impairment in beta-thalassemia major: the role of trace element deficiency and other potential factors.* J Pediatr Hematol Oncol 2007 Jan;29(1): 5-8.
- 15- Mowla A, Karimi M, Afrasiabi A, De Sanctis V. *Prevalence of diabetes mellitus and impaired glucose tolerance in beta-thalassemia patients with and without hepatitis C virus infection.* Pediatr Endocrinol Rev 2004 Dec;2 Suppl 2:282-4.
- 16- Drakonaki E, Papakonstantinou O, Maris T, Vasiliadou A, Papadakis A, Gourtsoyiannis N. *Adrenal glands in beta-thalassemia major: magnetic resonance (MR) imaging features and correlation with iron stores.* Eur Radiol 2005 Dec;15(12): 2462-8.
- 17- Aldudak B, Karabay Bayazit A, Noyan A, Ozel A, Anarat A, Sasmaz I, et al. *Renal function in pediatric patients with beta-thalassemia major.* Pediatr Nephrol 2000 Nov;15(1-2):109-12.
- 18- Moayeri H, Oloomi Z. *Prevalence of growth and puberty failure with respect to growth hormone and gonadotropins secretion in beta-thalassemia major.* Arch Iran Med 2006 Oct;9(4):329-34.
- 19- Borgna-Pignatti C, Cappellini MD, De Stefano P, Del Vecchio GC, Forni GL, Gamberini MR, et al. *Cardiac morbidity and mortality in deferoxamine- or deferiprone-treated patients with thalassemia major.* Blood 2006 May 1;107(9): 3733-7.
- 20- Piga A, Gaglioti C, Fogliacco E, Tricca F. *Comparative effects of deferiprone and deferoxamine on survival and cardiac disease in patients with thalassemia major: a retrospective analysis.* Haematologica 2003 May;88(5):489-96.
- 21- Hahalis G, Alexopoulos D, Kremastinos DT, Zoumbos NC. *Heart failure in beta-thalassemia syndromes: a decade of progress.* Am J Med 2005 Sep;118(9):957-67.
- 22- Aessopos A, Farmakis D, Deftereos S, Tsironi M,

- Polonifi A, Moyssakis I, et al. *Cardiovascular effects of splenomegaly and splenectomy in beta-thalassemia*. Ann Hematol 2005 Jun;84(6):353-7.
- 23- Aessopos A, Farmakis D, Tsironi M, Deftereos S, Tassiopoulos S, Konstantopoulos K, et al. *Hemodynamic assessment of splenomegaly in beta-thalassemia patients undergoing splenectomy*. Ann Hematol 2004 Dec;83(12):775-8.
- 24- Borgna-Pignatti C, Rugolotto S, De Stefano P, Zhao H, Cappellini MD, Del Vecchio GC, et al. *Survival and complications in patients with thalassemia major treated with transfusion and deferoxamine*. Haematologica 2004 Oct;89(10):1187-93.
- 25- Nathan DG, Oski FA. *The thalassemia*. In: *Hematology of Infancy and Childhood*. Vol 1. Philadelphia: WB Saunders; 1998: 783-879, 811-6.
- 26- Singh H, Pradhan M, Singh RL, Phadke S, Naik SR, Aggarwal R, et al. *High frequency of hepatitis B virus infection in patients with beta-thalassemia receiving multiple transfusions*. Vox Sang. 2003 May;84(4):292-9.
- 27- Mirmomen S, Alavian SM, Hajarizadeh B, Kafaei J, Yektaparast B, Zahedi MJ, et al. *Epidemiology of hepatitis B, hepatitis C, and human immunodeficiency virus infections in patients with beta-thalassemia in Iran: a multicenter study*. Arch Iran Med. 2006 Oct;9(4):319-23.
- 28- Alan R Cohen, Renzo Galanello, Dudley J Pennell, Melody J Cunningham, Elliott Vichinsky. *Cunningham, and Elliott Vichinsky*. Thalassemia American Society of Hematology 2004.17-18
- 29- Vento S, Cainelli F, Cesario F. *Infections and thalassaemia*. Lancet Infect Dis 2006 Apr;6(4):226-33.
- 30- Wanachiwanawin W. *Infections in E-beta thalassemia*. J Pediatr Hematol Oncol 2000 Nov-Dec;22(6):581-7.
- 31- Wang SC, Lin KH, Chern JP, Lu MY, Jou ST, Lin DT, et al. *Severe bacterial infection in transfusion-dependent patients with thalassemia major*. Clin Infect Dis. 2003 Oct 1;37(7):984-8.
- 32- Cappellini MD, Bejaoui M, Agaoglu L, Porter J, Coates T, Jeng M, et al. *Prospective evaluation of patient-reported outcomes during treatment with deferasirox or deferoxamine for iron overload in patients with beta-thalassemia*. Clin Ther 2007 May;29(5):909-17.
- 33- Richardson DR. *The 10th International Conference on Oral Iron Chelators in the treatment of beta-thalassemia and other diseases and biomed meeting*. Expert Opin Investig Drugs. 2000 May;9(5):1151-4
- 34- Stumpf JL. *Deferasirox*. Am J Health Syst Pharm 2007 Mar 15;64(6):606-16.
- 35- Richardson DR. *The controversial role of deferiprone in the treatment of thalassemia*. J Lab Clin Med 2001 May;137(5):324-9.
- 36- Wu SF, Peng CT, Wu KH, Tsai CH. *Liver fibrosis and iron levels during long-term deferiprone treatment of thalassemia major patients*. Hemoglobin 2006;30(2):215-8.
- 37- Gaziev J, Sodani P, Polchi P, Andreani M, Lucarelli G. *Bone marrow transplantation in adults with thalassemia: Treatment and long-term follow-up*. Ann N Y Acad Sci. 2005;1054:196-205.
- 38- Gambari R, Fibach E. *Medicinal chemistry of fetal hemoglobin inducers for treatment of beta-thalassemia*. Curr Med Chem 2007;14(2):199-212.
- 39- Qureshi N, Foote D, Walters MC, Singer ST, Quirolo K, Vichinsky EP. *Outcomes of*

- preimplantation genetic diagnosis therapy in treatment of beta-thalassemia: A retrospective analysis.* Ann N Y Acad Sci 2005;1054:500-3.
- 40- Atichartakarn V, Angchaisuksiri P, Aryurachai K, Chuncharunee S, Thakkinstian A. *In vivo platelet activation and hyperaggregation in hemoglobin E/beta-thalassemia: a consequence of splenectomy.* Int J Hematol 2003 Apr;77(3):299-303.
- 41- Pinna AD, Argioli F, Marongiu L, Pinna DC. *Indications and results for splenectomy for beta thalassemia in two hundred and twenty-one pediatric patients.* Surg Gynecol Obstet 1988 Aug;167(2):109-13.
- 42- Yang XY, Qu Q, Yang TY, Chan WC, Chu JX, Chen Z, et al. *Treatment of the thalassemia syndrome with splenectomy.* Hemoglobin 1988;12(5-6):601-8.
- 43- Atiq M, Bana M, Ahmed US, Bano S, Yousuf M, Fadoo Z, et al. *Cardiac disease in beta-thalassaemia major: Is it reversible?* Singapore Med J 2006 Aug;47(8):693-6.
- 44- Moayeri H, Oloomi Z. *Prevalence of growth and puberty failure with respect to growth hormone and gonadotropins secretion in beta-thalassemia major.* Arch Iran Med 2006 Oct;9(4):329-34.
- 45- Khalifa AS, Salem M, Mounir E, El-Tawil MM, El-Sawy M, Abd Al-Aziz MM. *Abnormal glucose tolerance in Egyptian beta-thalassemic patients: possible association with genotyping.* Pediatr Diabetes 2004 Sep;5(3):126-32.
- 46- Angelopoulos NG, Goula A, Rombopoulos G, Kaltzidou V, Katounda E, Kaltsas D, et al. *Hypoparathyroidism in transfusion-dependent patients with beta-thalassemia.* J Bone Miner Metab 2006; 24(2):138-45.
- 47- Jyoti S. *Hemraj Ingle and C.T. Deshmukh Insulin Resistance and Beta Cell Function in Chronically Transfused Patients of Thalassemia Major.* Indian Pediatrics 2006 May; 43:394-400.
- ۴۸- زندیان خدامراد، پدرام محمد، هاشمی اعظم السادات، اکرمی پور رضا. ارزیابی شاخص های گلبول قرمز در غربالگری بتا تالاسمی مینور. مجله علمی پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی اهواز. شهریور ۱۳۸۲: ۲۸.
- 49- Louis CK. *Growth of children with beta thalassemia major.* Indian journal of pediatrics 2005 feb; 72: 159-64.
- ۵۰- پدرام محمد ، زندیان خدا مراد ، اکرمی پور رضا ، هاشمی اعظم السادات. بررسی سطح فرتنین سرم در ۲۴۳ بیمار تالاسمی مازور از شهریور ۷۸ تا شهریور ۷۹ در مرکز تحقیقات تالاسمی و هموگلوبینوپاتی های دانشگاه علوم پزشکی اهواز. مجله علمی پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی اهواز. خرداد ۱۳۸۲: ۱۲.

سؤالات خودآموزی بتا تالاسمی

- ۱۰- شایع ترین علت مرگ در دهه دوم و سوم عمر چیست؟
 (الف) نارسایی قلب (ب) آریتمی قلب
 (ج) هر دو (د) هیچکدام
- ۱۱- کدامیک از موارد تشخیص تالاسمی مژو در صحیح نیست؟
 (الف) RDW بالا و MCV, MCH پایین
 (ب) فربین بالا و TIBC پایین
 (ج) بازو فیلیک Stippling
 (د) هیپو کروم میکرو سیتوز و گاهی ماکرو سیتوز
- ۱۲- ترانسفیوژن خون در تالاسمی مژو در چه زمانی شروع می شود؟
 (الف) بدو تولد
 (ب) شش ماهگی
 (ج) شش سالگی
 (د) به محض علامت دار شدن بیمار
- ۱۳- شایع ترین علت هپاتیت در تالاسمی بالای ۱۵ سال
 (الف) هپاتیت A (ب) هپاتیت B
 (ج) هپاتیت C (د) هپاتیت دارویی
- ۱۴- کدام جمله در مورد آسیب سلولی توسط آهن درست است؟
 (الف) علت اصلی آسیب سلولی توسط آهن با پراکسیداسیون غشاء سلولی است.
 (ب) این اثر با ویتامین ث کاهش می یابد.
 (ج) در اثر مصرف ویتامین E افزایش می یابد.
 (د) اختلال در میتوکندری نیز وجود دارد.
- ۱۵- دقیق ترین و حساس ترین تست برای بررسی آهن بدن؟
 (الف) فربین (ب) TIBC
 (ج) بیوسی کبد (د) بیوسی طحال
- ۱۶- کدامیک جز عوارض دسفرمال نیست؟
 (الف) عوارض موضعی
 (ب) عوارض گوارش
 (ج) عوارض شناوری
 (د) عوارض بینایی
- ۱۷- علت عدم اثر پیوند مغز استخوان:
 (الف) هپاتونومگالی (ب) اسپلنو مگالی
 (ج) تزریق خون (د) دیابت

- ۱- کدامیک از جملات زیر در مورد تالاسمی صحیح است؟
 (الف) شایع ترین هموگلوبینوپاتی ارثی در جهان است.
 (ب) در ایران شایع ترین بیماری ارثی است.
 (ج) ناهنجاری سنتر هموگلوبین وجود دارد.
 (د) نقص اساسی در ساختمان مولکولی هموگلوبین وجود دارد.
- ۲- معنی واژه Thalassemia چست؟
 (الف) بیماری ارثی
 (ب) بیماری کشنده
 (ج) کم خونی ارثی
 (د) کم خونی در اطراف دریا
- ۳- کدامیک از کشورهای زیر بر روی کمربند تالاسمی قرار ندارد؟
 (الف) آمریکای شمالی (ب) جنوب اروپا
 (ج) ایران (د) قبرس
- ۴- شیوع تالاسمی در منطقه کمربند تالاسمی چقدر است؟
 (الف) ۱-۲/۵ درصد (ب) ۲-۵ درصد
 (ج) ۱۵-۲۰ درصد (د) ۱۰-۲۰ درصد
- ۵- بیماری کم خونی مبتلا به تالاسمی با بزرگی طحال به طوری که می تواند هموگلوبین خود را بالای ۸ حفظ کند (بدون خونتگیری) جز کدام نوع تالاسمی می باشد.
 (الف) α مینور (ب) β مینور
 (ج) β ایترمیدیت (د) تالاسمی مژو
- ۶- در صورت عدم تجویز خون، تالاسمی مژو در اوایل تشخیص با چه تابلویی از بین می رود؟
 (الف) نارسایی قلب (ب) آریتمی قلب
 (ج) نارسایی کبد (د) هایپو کسی مغزی
- ۷- شروع عالیم تالاسمی مژو معمولاً از چه زمانی است؟
 (الف) بدو تولد (ب) ۲ ماهگی
 (ج) شش ماهگی (د) ۲ سالگی
- ۸- در صورت عدم تزریق خون در تالاسمی مژو کدام تغییر ایجاد نمی شود؟
 (الف) Q آپاین (ب) هپاتوسپلنو مگالی
 (ج) کاهش رشد (د) تغییر چهره
- ۹- علل آسیب بافتی های مختلف بدن در دهه دوم عمر علی رغم تزریق منظم خون چیست؟
 (الف) تجمع خون (ب) مسمویت با روى
 (ج) کم خونی (د) هایپو کسی مزمن