

Prevalence of Co-Inheritance of Alpha-Thalassemia with Beta-Thalassemia and Beta-Hemoglobinopathy in Ahvaz City

Saki N¹, Dorgalaleh A², Kashani Khatib Z², Alizadeh Sh^{2*}, Rahim F³, Galehdari H⁴, Kaikhaei B¹, Pedram M¹, Dehghani Fard A⁵

¹ Research Center of Thalassemia and Hemoglobinopathies, Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

² Department of Hematology and Transfusion Medicine, School of Allied Medical Sciences, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ Toxicology Research Center, Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

⁴ Departments of Genetics, Faculty of Medicine, Shahid Chamran University, Ahvaz, Iran

⁵ Department of Hematology and Blood Bank, Faculty of Medicine, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

*Corresponding author: Tel: +982186704715 Fax: +982188622533 E-mail: alizadehs@sina.tums.ac.ir

Received: 16 Nov 2012 Accepted: 19 Feb 2013

ABSTRACT

Background: Co-inheritance of hemoglobin gene defects is a rare important status that can lead to double heterozygote or homozygote with significant clinical manifestations. Such conditions can be observed in co-inheritance of alpha-thalassemia with beta-thalassemia or hemoglobinopathy. The aim of this study was to evaluate the prevalence of alpha-thalassemia with beta-thalassemia and hemoglobinopathy co-inheritance in a considerable number of Iranian.

Methods: This descriptive study was performed on patients with abnormal hematological findings in favor of alpha-thalassemia, beta-thalassemia or beta-hemoglobinopathies. Patients with low MCV and MCH levels and high HbA2 (>3.5) and those with low MCV and MCH and normal or low HbA2 were candidate for molecular analysis for beta and alpha thalassemia respectively. Abnormal Hb electrophoresis was diagnostic criteria for molecular analysis of beta-hemoglobinopathies.

Results: Study revealed that more than half of the patients with alpha-thalassemia affected simultaneously by beta-thalassemia and about thirty percent inherited beta-hemoglobinopathies. Among patients with beta-thalassemia, HbSCd6 (A-T) was the most common mutation and in alpha-thalassemic patients ^{3,7} was the commonest mutation.

Conclusion: Relatively high prevalence of co-inheritance of alfa-thalassemia with beta-thalassemia and hemoglobinopathies reflect the necessity of genetic consulting and molecular analysis in diagnosis of such conditions.

Keywords: Alfa-Thalassemia; Beta-Thalassemia; Hemoglobinopathy; Co-Inheritance

بررسی شیوع توارث همزمان آلفا تالاسمی با بتا تالاسمی و هموگلوبینوپاتی در شهرستان اهواز

نجم الدین ساکی^۱، اکبر درگلاله^۲، زهراء کاشانی خطیب^۳، شعبان علیزاده^{۴*}، فاخر رحیم^۵، حمید گله داری^۶، بیژن کیخایی^۷، محمد پدرام^۸، علی دهقانی فرد^۹

^۱ مرکز تحقیقات تالاسمی و هموگلوبینوپاتی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور، اهواز، ایران

^۲ خون، دانشکده پرآپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

^۳ مرکز تحقیقات سم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور، اهواز، ایران

^۴ گروه ژنتیک، دانشکده علوم، دانشگاه شهید چمران، اهواز، ایران

^۵ گروه هماتولوژی و بانک خون، دانشکده پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

^۶ پست الکترونیک: alizadehs@sina.tums.ac.ir

*نویسنده مسئول: تلفن: ۰۳۱۸۶۷۰۷۴۱۵ - فاکس: ۰۳۱۸۶۴۲۵۳۳

چکیده

زمینه و هدف: به ندرت ممکن است توارث همزمان بتاتالاسمی با آلفاتالاسمی و هموگلوبینوپاتی مشاهده شود که در برخی موارد این حالت می‌تواند باعث ایجاد هتروژنگوت‌های دوگانه با هموژنگوت‌هایی با علائم بالینی شدید در فرزندان گردد. هدف مطالعه حاضر تعیین شیوع توارث همزمان آلفاتالاسمی با بتاتالاسمی یا بتاهموگلوبینوپاتی می‌باشد.

روش کار: مطالعه توصیفی حاضر بر روی جمعیت بزرگی از افراد که حدود ۶۰۰۰ نفر می‌باشند در شهرستان اهواز صورت گرفته است. شمارش کامل سلول‌های خونی، اندازه گیری HbA2 و الکتروفورز هموگلوبین برای شناسایی ناقللین تالاسمی و هموگلوبینوپاتی مورد استفاده قرار گرفته و همچنین HbA2 بالا ($<5/3$) به عنوان معیار تشخیصی استاندارد برای بتاتالاسمی و MCV و MCH پایین همراه با HbA2 نرمال یا کاهش یافته به عنوان معیار تشخیصی آلفاتالاسمی در نظر گرفته شد. در ادامه بیماران مشکوک به آلفا و یا بتا تالاسمی جهت تعیین نقص ملکولی عامل ییمناری مورد بررسی ملکولی قرار گرفتند. همچنین افراد دارای الکتوکلروفورزی هموگلوبین غیر طبیعی کاندید بررسی ملکولی برای بتاهموگلوبینوپاتی بودند.

یافته‌ها: نتایج مطالعه حاکی از این است که از بین ۶۰۰۰ نفر جمعیت مورد بررسی، ۱۴۱ بیمار به طور همزمان به آلفا تالاسمی و یا آلفاتالاسمی یا بتاهموگلوبینوپاتی مبتلا بودند. این تعداد شامل ۱۳ (۱۱/۱٪) جنین، ۵۵ (۳۸/۲٪) مرد و ۷۲ (۷/۵٪) نفر زن بود. از بین ۱۴۱ بیمار مبتلا به آلفاتالاسمی، ۹۲ نفر (۶۵/۲٪) ناقل بتا تالاسمی، ۳ نفر بتاتالاسمی مازور (۱۲/۲٪)، ۴۳ (۴۹/۳٪) مورد بتاهموگلوبینوپاتی داشتند و ۳ (۲/۲٪) نفر مبتلا به هتروژنگوت دوگانه بتاتالاسمی و اریانت هموگلوبینوپاتی بودند. نتایج حاکی از وجود ۲۲ جهش شایع ژن بتاگلوبین بودکه در این میان (HbS Cd6(A-T)) شایع ترین جهش شناخته شده بود. در مورد آلفاتالاسمی^{3,7} شایع ترین اختلال ژنی بود و سپس ۱ POLYA در بین مردان و CD19 در میان زنان اختلالات شایع بعدی بودند.

نتیجه‌گیری: از آنجا که نتایج مطالعه حاضر، حاکی از این حقیقت است که ۴۹/۳٪ افراد مورد مطالعه دارای توارث همزمان آلفاتالاسمی و بتاهموگلوبینوپاتی که می‌تواند علائم بالینی مهیم را در بی داشته باشد بودند و همچنین تعداد قابل ملاحظه‌ای از بیماران ناقل بتاتالاسمی بوده که می‌تواند در صورت توارث همزمان با هموگلوبینوپاتی‌ها (به خصوص هموگلوبینوپاتی‌های S و E) علایم بالینی شدیدی را در پی داشته باشد، آزمایش‌های غربالگری و بررسی‌های ملکولی در هنگام مشاوره ژنتیکی برای افراد مشکوک به این اختلالات باید مدنظر قرار گیرد. علاوه بر این، شناسایی افراد ناقل آلفا و بتاتالاسمی جهت ممانعت از صرف وقت و هزینه گزاف جهت شناسایی اتیولوژی آنماها و استفاده نا بجا از مکمل‌های آهن ضروری به نظر می‌رسد.

کلمات کلیدی: آلفا تالاسمی، بتا تالاسمی، هموگلوبینوپاتی، توارث همزمان

در سراسر ایران یافته شده است که این موضوع نشان دهنده ناهمگونی جمعیت ایران می باشد [۱۰-۸]. چش های مختلف عامل بتا تالاسمی در ایران، دارای منشأ های متفاوتی همچون ایرانی، مدیترانه ای، کردی، ترکی، مصری، تونسی، هندی و چینی می باشند [۱۱].

آلفا تالاسمی که برخلاف نوع بتا در ایران بسیار نادر می باشد حاصل کاهش تولید زنجیره آلفا هموگلوبین می باشد. تولید زنجیره آلفای هموگلوبین توسط دو ژن موجود بر روی هر کدام از کروموزوم های شماره ۱۶ کنترل می شود [۱۲].

تولید ناقص زنجیره آلفا معمولاً حاصل حذف یک (- /) یا هر دو (/ -) ژن آلفا می باشد، هر چند در موارد نادری چش های نقطه ای در مناطق حساس ژن (^T)₁ یا (^T)₂ نیز می تواند آلفا تالاسمی (نوع غیر حذفی) را به همراه داشته باشد. شایع ترین حذف های ژنی شناخته شده مربوط به ژن آلفا شامل ^{3.7} - ^{4.2} - ^{Med} ^{20.5} - می باشند. علاوه بر این در موارد بسیار نادری، آلفا تالاسمی می تواند در نتیجه حذف عناصر تنظیمی ژن آلفا که MCS-R¹ نامیده می شوند ایجاد گردد [۱۲].

هموگلوبینوپاتی ها اختلالات کیفی ناهمگونی هستند که می توانند در اثر چش هایی در هر یک از ژن های آلفا یا بتای هموگلوبین ایجاد شوند. این اختلالات عموماً حاصل چش های نقطه ای می باشند که موجب جایگزینی اسید آمینه ای جدید به جای اسید آمینه اصلی، و در نتیجه تغییر بار الکترونیک هموگلوبین و نیز تغییر حرکت الکتروفورتیک و ظهور علائم بالینی احتمالی آن می گردد. اغلب این اختلالات، در حالت هتروزیگوت فاقد علائم بالینی می باشند، در حالیکه اشکال هموزیگوت برخی از این هموگلوبین ها (مانند هموگلوبین S و E) علائم بالینی قابل ملاحظه ای را به همراه دارند [۱۳].

به صورت نادر ممکن است توارث همزمان آلفا تالاسمی با بتا تالاسمی یا هموگلوبینوپاتی ها مشاهده

مقدمه

تالاسمی گروهی از اختلالات ارثی با توارث اتوزوم مغلوب بوده که با کاهش (+) یا عدم تولید (-) یک چند زنجیره گلوپین همراه می باشند. بسته به نوع زنجیره درگیر، تالاسمی به انواع ، ، و غیره تقسیم می شود [۱].

اختلالات تالاسمی شایع ترین بیماری های ارثی تک ژنی در سراسر جهان می باشند به طوریکه حدود ۳٪ از کل جمعیت دنیا (۱۵۰ میلیون نفر)، تنها حامل ژن بتا تالاسمی می باشند. هر چند تالاسمی از بیش از ۶ کشور دنیا گزارش شده است اما بیشترین شیوع این اختلال در کمربند مalarیا خیز دنیا، شامل کشورهای حوزه مدیترانه، بخش هایی از غرب و شمال آفریقا، خاورمیانه، شبه قاره هند و جنوب شرق آسیا مشاهده شده است. ایران نیز جزء کشورهایی می باشد که بر روی کمربند مalarیا خیز واقع شده و با شیوع به نسبت بالای تالاسمی (وبرو است ۲-۵). تاکنون بیش از ۲۰۰ چش نقطه ای مختلف و نیز موارد نادری از حذف ژنی در مورد ژن بتا و بیش از ۲۳ نقص ژنی متفاوت که مسئول ایجاد تالاسمی آلفا می باشند در سراسر جهان گزارش شده است. معمولاً هر جمعیت، دارای تعدادی چش شایع تالاسمیک و نیز تعدادی چش نادر خاص مربوط به جمعیت خود می باشد [۷-۶].

هر چند ژن بتا تالاسمی در جمعیت ایرانی شیوع بالای دارد اما فراوانی آن در نواحی مختلف ایران کاملاً متفاوت می باشد به طوریکه بالاترین شیوع آن در امتداد خطوط ساحلی شمال (دریای خزر) و جنوب (خليج فارس) با میزان بیش از ۱۰٪ دیده می شود. این در حالی است که شیوع این اختلال در دیگر نواحی ایران بین ۴ تا ۸ درصد می باشد [۹-۸]. تاکنون بیش از ۵۰ چش متفاوت مربوط به ژن بتا

¹Multi-Species Conserved Sequences

در دو لوله جداگانه حاوی ضدانعقاد EDTA جمع آوری شد. یکی از نمونه‌ها جبت تعیین میزان هموگلوبین، شمارش گلبول قرمز، حجم متوسط سلولی (MCV) و متوسط هموگلوبین سلولی (MCH) توسط آنالیزور هماتولوژی (Sysmex KX21; Sysmex, Kobe, Japan) مورد استفاده قرار گرفت و نمونه دیگر جبت انجام الکتروفورز هموگلوبین به روش استات سلولز و اندازه گیری HbA2 با روش کروماتوگرافی ستونی در بیماران با $MCH < 27 \text{ pg fl}^{-1}$ MCV $< 8.0 \text{ fl}$ استفاده قرار گرفت. هموگلوبین F نیز با کیت ها شرکت bio-Rad اندازه گیری شد.

کاهش MCV و MCH همراه با افزایش HbA2 ($> 5/3$) شاخص تشخیصی استاندارد برای بتاتالاسمی مینور در نظر گرفته شد، در حالیکه بیماران با MCV و MCH کاهش یافته، همراه با HbA2 نرمال ناقل آلفاتالاسمی در نظر گرفته شدند. همچنین رنگ H به عنوان بخشی از آزمایش‌های غربالگری بر روی بیماران مشکوک به آلفا تالاسمی انجام شد. افراد با $\text{fl} < 15/3 \text{ g/dl}$ MCV $< 27 \text{ pg}$ و $MCH < 8.0 \text{ fl}$ مردان و $Hb < 14 \text{ g/dl}$ برای زنها، کاندید بررسی مولکولی برای حضور جهش های تالاسمی بوده و افراد با الکوئی الکتروفورزی غیر طبیعی (حضور واریانت های غیر طبیعی هموگلوبین) کاندید بررسی مولکولی برای هموگلوبینوپاتی ها بودند.

بررسی ملکولی ژن بتا گلوبین

ابتدا DNA بیماران با استفاده از کیت accuprep (BIONEER, S. Korea) از نمونه خون و ریدی حاوی ضد انعقاد EDTA استخراج گردید.

بررسی با روش PCR-Reverse Dot- Blot

واکنش زنجیره پلی مراز (PCR) روش RDB به عنوان یک روش غربالگری برای تعیین ناقلين بتا تالاسمی، براساس دستورالعمل سازنده کیت Vienna

شود. یافتن این هتروژیگوت های دوگانه به خصوص برای مشاوره ژنتیکی پیش از ازدواج و تشخیص پیش از تولد (PND)^۱ از اهمیت بسزایی برخوردار است چرا که ازدواج این هتروژیگوت های دوگانه می تواند منجر به تولد هموژیگوت های کشنده تالاسمی گردد. علاوه بر این، برخی هتروژیگوت های آلفا تالاسمی با هموگلوبینوپاتی، می تواند علائم بالینی مهمی را به همراه داشته باشد [۱۳].

همراهی بتا تالاسمی با HbS نیز موجب ایجاد نوعی سندروم داسی شونده با علائم بالینی متغیر می گردد و توارث جهش مربوط به HbE از یکی از والدین و جهش بتا تالاسمی از والد دیگر (HbE/-thalassemia) می تواند حالت بالینی شبیه به بتا تالاسمی اینترمدیا یا مازور ایجاد کند. همچنین این هتروژیگوت های دوگانه یکی از عوامل اصلی ایجاد کننده تالاسمی با علائم بالینی شدید در سراسر جهان می باشد. توارث همزمان HbC و بتا تالاسمی نیز می تواند ایجاد سندرومی با علائم بالینی متغیر نماید [۱۳، ۱].

هدف مطالعه حاضر تعیین شیوع توارث همزمان آلفا و بتا تالاسمی یا هموگلوبینوپاتی در شهر اهواز به وسیله بررسی جهش های شایع بتا تالاسمی، آلفا تالاسمی و بتا هموگلوبینوپاتی ها می باشد.

روش کار

مطالعه حاضر به عنوان بخشی از برنامه ملی پیشگیری از تالاسمی بر روی ۶۰۰۰ بیمار و نیز تعدادی جنین که به منظور تشخیص ناقلين تالاسمی یا تشخیص پیش از تولد (PND) به مرکز تحقیقات تالاسمی و هموگلوبینوپاتی شهر اهواز مراجعه کرده بودند صورت گرفت. ابتدا تمامی مراجعه کنندگان فرم رضایت نامه را تکمیل کرده و سپس ۴ میلی لیتر خون

^۱ Pre Natal Diagnosis

PCR ۳'UTR صورت می گرفت. مخلوط واکنش PCR شامل ۱۰۰ ng DNA بیمار، ۱ μL بافر ۲/۵ PCR با غلظت X ۱/۵ mM MgCl₂ ، ۰/۲ mM ، ۰/۰ از هر داکسی نوکلئوتید، ۰/۴ pmol/L RNase و DNase به حجم نهایی به وسیله آب فاقد RNase و DNase به ۰/۵ μL رسانده شد. برنامه PCR به وسیله سایکلر (PCR express thermal cycler; Hybaid Ltd, Ashford, Middlesex, UK) صورت گرفت و برنامه شامل ۳ دقیقه حرارت ۹۵ درجه، ۳۰ سیکل دمایی که شامل ۳۰ ثانیه ۹۵ درجه، ۳۰ ثانیه ۵۹ درجه، ۳۰ ثانیه ۷۲ درجه، و در نهایت نیز ۵ دقیقه انکوباسیون در ۷۲ درجه بود و سرانجام محصول PCR در دو واکنش مجزا با استفاده از پرایمرهای بالا ABI PRISMTM Big Dye Primer و با استفاده از Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (Applied Biosystems, Fairlands, South Africa) بر اساس دستورالعمل سازنده کیت پروسنس گردید ABIPRISMTM 3700 sequencer و بر روی Applied Biosystems). بررسی صورت گرفت. تمام جهش‌های ژن بتا مانند C Hb S, Hb Hb و. با این روش ردیابی گردیدند. پس از تعیین توالی جهت تایید نتایج از RFLP^۴ (هایپلوتاپینگ) و ARMS استفاده شد که در اینجا شرایط PCR همان شرایط یاد شده فوق بود و پرایمرهای مربوطه نیز در جدولهای ۲ و ۳ آمده‌اند [۱].

هموگلوبینوپاتی‌ها

جهت تایید نتایج تعیین توالی PCR-RFLP برای واریانت‌های شایع هموگلوبین مانند HbD، HbS و HbO^{Arab} مورد استفاده قرار گرفت. علاوه بر این در (Vienna lab. Austria) برخی موارد از کیت RDB^۵ بهره گرفته شد.

(Lab GmbH, Vienna, Austria) مورد استفاده قرار گرفت. این کیت می‌تواند به طور همزمان ۲۲ جهش شایع ژن بتا گلوبین را با استفاده از Oligonucleotide Arrays Immobilized نوار آزمایش آشکار سازد. در RDB که به عنوان یک روش مستقیم برای شناسایی جهش‌های (determinant) تالاسمی استفاده می‌شود، توالی نرمال و جهش یافته با استفاده از پرایمر بیوتینیه شده^۱ در واکنش زنجیره پلی‌مراز (PCR) تکثیر یافته و تگ شده. سپس هیبرید شده^۲ تا نوار نیتروسلولز فیکس شود و در نهایت با استفاده از یک واکنش آنزیماتیک با بهره گیری از میل ترکیبی بیوتین-آویدین قابل رؤیت می‌گردد.

جهت تایید نتایج RDB از بررسی جهش مقاوم به تکثیر (ARMS)^۳ بهره گرفته شد و برای جهش‌های ناشناخته از تعیین توالی ژن بتا‌گلوبین استفاده شد.

بررسی مستقیم توالی DNA

گام اصلی جهت بررسی وجود مارکرهای بتا تالاسمی و بتا‌هموگلوبینوپاتی، تعیین توالی ژن گلوبین به صورت دو قطعه مجزا بود.

قطعه نخست که از نوکلئوتید ۱۱۰-۱۱۱- بالا دست ژن تا بخش اول اینtron ۲ را در بر می‌گرفت با استفاده از پرایمرهای forward₁ reverse₁ ۵'AACTCCTAAGCCAGTGCCAGAAGA ۳' و ۵'CCCCTTCCTATGACATGAACCTAA ۳' تکثیر و تعیین توالی گردید. قطعه دوم ژن، شامل بخش انتهائی اینtron دوم تا قسمتی از پائین دست ژن بود با استفاده از جفت پرایمر forward₂ reverse₂ ۵'CAATGTATCATGCCCTTGCACC ۳' و ۵'CACTGACCTCCCACATTCCCTTT ۳' تکثیر و تعیین توالی گردید. به طور کلی تکثیر و تعیین توالی ژن از نوکلئوتید ۱۱۰-۱۱۱- (ناحیه ترجمه نشده^۴ ۵' UTR(۵' UTR)) تا

¹ Biotinylated

² Hybridized

³ Amplification Refractory Mutation System

⁴ Restriction Fragment Length Polymorphism

⁵ Reverse Dot Blot

بررسی مولکولی ژن آلفاگلوبین

پیش از تایید نتیجه تشخیص پیش از تولد، باید نتایج هماتولوژیک، فنتوتیپ و ژنوتیپ والدین در دسترس باشد. نمونه والدین و کنترل های مثبت و منفی باید همواره در بررسی ها مورد استفاده قرار گیرند. روش اصلی مورد استفاده جهت تعیین چیز های مربوط به بتا تالاسمی برای هر یک از جنین ها، تعیین Reverse ژن بتا گلوبین بود. روش - Assay kit، Vienna lab. Austria) Globin Strip به عنوان یک روش پشتیبان^۳ استفاده شد. برای تایید بیشتر نتایج از تکنیک هایی همچون ARMS و مطالعات linkage پهنه گرفته شد.

یافته ها

در این مطالعه از بین ۶۰۰۰ نفر، ۳۵۶ زن، ۳۶۵ مرد و ۳۰۶ جنین از لحاظ وجود آلفا تالاسمی، بتا تالاسمی و بتا هموگلوبینوپاتی مورد بررسی قرار گرفتند. شاخص های خونی و نتایج الکتروفورز بدست آمده در جدول ۱ خلاصه شده اند (جدول ۱).

جدول ۱. یافته های مربوط به سن و شاخص های هماتولوژیک در بین زنان و مردان جامعه مورد مطالعه

تعداد (میانگین ± انحراف معیار)		سن
زن	مرد	
۷۱(۲۴±۵/۵۲)	۵۴(۳۹/۴۳±۵/۳۴)	شمارش RBC (در بک میکرولیتر)
۷۱(۵/۲۸±۰/۷۳)	۵۵(۶/۰۱±۰/۸۲)	(فمتولیتر)
۷۰(۴۷/۴۸±۸/۴۴)	۵۵(۷۰/۴۷±۷/۵۹)	MCH (پیکو گرم)
۷۱(۲۱/۹۷±۷/۵۴)	۵۵(۳۱/۹۷±۴/۱۴)	(درصد)
۶۹(۸۰/۳۳±۲۶/۳۵)	۵۴(۸۴/۲۹±۱۷/۵۸)	HbA1
۷۰(۴/۹۵±۶/۶۸)	۵۵(۴/۱۳±۱/۴۷)	(درصد)
۶۹(۱/۹۹±۵/۲۹)	۵۴(۰/۹±۱/۴۶)	HbF (درصد)
۱۸(۴۸/۲۲±۲۷/۴۱)	۱۶(۳۷/۶۵±۱۱/۸۲)	سایر هموگلوبین ها (درصد)

در ابتدا افرادی که بر اساس یافته های دستگاه شمارشگر سلولی، الکتروفورز هموگلوبین و مقادیر HbA2، مشکوک به بتا تالاسمی مینور بودند به وسیله هیبریدیزاسیون معکوس^۴ برای وجود ۲۲

در موارد کاندیدای بررسی آلفا تالاسمی، اولین گام استفاده از کیت RDB (Vienna lab. Austria) است. برای تشخیص چیز های نقطه ای هر دو ژن آلفا گلوبین (HBA1 و HBA2) تکثیر و تعیین توالي شدند. علاوه بر این، gap-PCR به صورت مولتیپلکس^۱ برای تشخیص چهار حذف شایع یعنی ^{3.7} Med ^{4.2} - و ^{20.5} مورد استفاده قرار گرفت. همچنین RFLP به عنوان یک روش جهت بررسی دوگانه^۲ هموگلوبین استفاده می شد. Constant Spring

بررسی DNA جنینی

برای تشخیص پیش از تولد، نمونه گیری ویروس کوریون و مایع آمنیوتیک در سه ماهه نخست بارداری (هفتاهه ۱۰-۱۲) (توسط متخصص زنان و یا رادیولوژی) انجام شد. سپس برای حذف هرگونه آلدگی Deciduasmicroscopic Maternal Dissection انجام گرفت و DNA از نمونه به

وسیله Accuprep Genomic DNA Extraction Kit (BIONEER, S. Korea) استخراج شد. در ابتدا نمونه جهت حصول اطمینان از فقدان آلدگی خون مادری بررسی شد.

³ Backup

⁴ Reverse Hybridization

¹ Multiplex

² Double Check

بین پراکندگی جهش های ژن آلفا و جنسیت افراد مورد مطالعه اختلاف معنی داری وجود نداشت ($CI=0.95, P=0.287$).

از بین ۶۰۰۰ نفر جمعیت مورد مطالعه، ۱۴۱ نفر به طور همزمان به آلفا و بتاتالاسمی و یا آلفاتالاسمی و بتاهموگلوبینوپاتی مبتلا بودند. این موارد شامل ۱۳ جنین (۱۱٪)، ۵۵ نفر مرد (۳٪) و ۷۳ نفر زن (۵٪) بودند. از بین ۱۴۱ نفر بیمار مبتلا به آلفا تالاسمی، ۹۲ نفر (۶۲٪) به طور همزمان ناقل بتا تالاسمی بودند، ۳ مورد (۲٪) مبتلا به بتاتالاسمی مازور بوده و ۴۳ نفر (۳۰٪) دچار بتاهموگلوبینوپاتی (Hb S, G, D, E) نیز بودند (جدول ۴).

جدول ۴. پراکندگی موتاسیون های بتا هموگلوبینوپاتی ها در بین جمعیت زن و مرد تحت مطالعه

جنسیت		
زن	مرد	
۱۵ (۳٪)	۱۳ (۳٪)	HbS CARR
۱ (۰.۲٪)	۲ (۰.۵٪)	HbS AFFE
۲ (۰.۵٪)	۴ (۰.۱٪)	HbD CARR
-	۱ (۰.۲٪)	HbE CARR
-	۱ (۰.۲٪)	HbG CARR
۱۸ (۴٪)	۲۱ (۵٪)	تعداد کل

همچنین ۳ فرد مبتلا به آلفاتالاسمی (۱٪) علاوه بر بتا تالاسمی دارای یک واریانت هموگلوبین نیز بودند (جدول ۵).

شایع ترین ترین جهش مشاهده شده ژن بتا در کل جمعیت تحت مطالعه مربوط به HbS بود. بررسی آماری اختلاف معنی داری را بین پراکندگی دیگر جهش های ژن بتا و جنسیت جمعیت مورد بررسی نشان نداد ($CI=0.95, P=0.737$).

از ۹۹ فرد با جهش ۳٪، به عنوان شایع ترین نقص ژنی آلفاگلوبین، ۸۴٪ موادر دارای الگوی فنوتیپ silent و ۱۵٪ دارای الگوی فنوتیپ carrier بودند.

الگوی فنوتیپی مشابهی در مورد جهش ۱- POLYA مشاهده شد. در مورد جهش ۴٪ تمام ۶ بیمار

جهش شایع بتا گلوبین، تعیین توالی^۱ کردن کامل ژن بتا گلوبین، ARMS-PCR و بررسی linkage مورد بررسی کامل قرار گرفتند. نتیجه بررسی های فوق، دستیابی به ۳۱ جهش شایع ژن بتا گلوبین بود. از بین افراد مورد بررسی ۷۴۱ نفر ناقل بتاتالاسمی و ۱۲۶ نفر مبتلا به بتاتالاسمی مازور تشخیص داده شدند. شایع ترین جهش ژن بتا گلوبین در بین زن و مرد HbS Cd6(A-T) بود و پس از این جهش در بین مردان جهش IVSII-1(G>A) و در میان زنان جهش (-T) از شیوع بیشتری برخوردار بود. این سه جهش که مجموعاً در برگیرنده ۴۶٪ جهش های ژن بتا گلوبین بودند به ترتیب شیوعی برابر با ۱۱٪ و ۹٪ داشتند. شایع ترین فنوتیپ مشاهده شده بین زن و مرد فنوتیپ ناقل بود (جدول ۲). بین پراکندگی جهش های ژن بتا گلوبین و جنسیت جامعه مورد مطالعه اختلاف معنی داری وجود نداشت ($CI=0.95, P=0.737$).

جدول ۲. فراوانی فنوتیپ های مربوط به ژن بتا مشاهده شده در بین جمعیت زن و مرد

فنوتیپ های ژن بتا		جنسیت
زن	مرد	
۳۶ (۰.۳۹٪)	۵۲ (۰.۵٪)	SILENT
-	۱ (۰.۱٪)	CARRIER
۱ (۰.۱٪)	۱ (۰.۱٪)	ICARIA SILENT
۳۷ (۰.۴٪)	۵۴ (۰.۵٪)	تعداد کل

در مورد ژن آلفا گلوبین شایع ترین جهش یافت شده ابتدا ۳٪ و سپس در بین زنان POLY-A و برای مردان CD19 بود (جدول ۳).

جدول ۳. فراوانی فنوتیپ های مربوط به ژن آلفا مشاهده شده در بین جمعیت زن و مرد

فنوتیپ های ژن آلفا		جنسیت
زن	مرد	
۴۶ (۰.۴۵٪)	۵۷ (۰.۴۵٪)	SILENT
۸ (۰.۶٪)	۱۴ (۰.۱٪)	CARRIER
۱ (۰.۰٪)	-	ICARIA SILENT
-	۲ (۰.۱٪)	CS SILENT
۵۵ (۰.۴۳٪)	۷۳ (۰.۵٪)	تعداد کل

¹ DNA Sequencing

بحث

تالاسمی اختلالی شایع بوده که دارای الگوی توارث مختلف می باشدند. این اختلالات ژن هموگلوبین را درگیر کرده منجر به کاهش تولید زنجیره گلوبین

دارای الگوی فنوتیپ Silent بودند. اغلب جهش های آلفاگلوبین، همراه با الگوی جهش های حامل HbS (Carrier) بودند. توارث همزمان جهش های ژن آلفا و بتا گلوبین در جدول ۶ آمده است.

جدول ۵. ژنوتیپ و یافته های هماتولوژیک سه فرد آلفا تالاسمی با هتروزیگوت دو گانه برای بتا تالاسمی و بتا هموگلوبینوپاتی

مورد	جنس	سن (سال)	MCV (fl)	MCH (pg)	HbF (%)	HbA1 (%)	HbA2 (%)	ژنوتیپ آلفا	ژنوتیپ بتا
۱	جین	-	-	-	-	-	-	- anu 3.7 /	IVS I-110 / CD121
۲	F	۳۸	۴۳/۲	۱۲/۸	۸/۴	.	-	- 3.7 /	CD36-37 / CD26
۳	F	۲۲	۶۰/۴	۱۹/۴	.	.	۲/۸	- CD19 /	IVSII-1 / CD121

جدول ۶. توارث همزمان برخی از موتاسیون های آلفا تالاسمی و بتا تالاسمی

جهش های ژن آلفا													
3.7	POLYA -1	4.2	CD19	3.7, ANTI 3.7	3.7, 4.2	IVSI-5nt	MED	ANTI 3.7	CD 142	3.7, MED	CD59	3.7,C D1	POLY A(A)
CD36-37	۹(٪۶/۴)			۳(٪۲/۱)			۱(٪۲/۲)	۱(٪۲/۲)			۱(٪۲/۲)		
CD-6 HbS	۲۲(٪۱۵/۶)	۵(٪۳/۵)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)		
IVSII-1	۱۳(٪۹/۲)	۱(٪۱/۲)		۱(٪۱/۲)									
bata -88	۵(٪۳/۵)												۱(٪۱/۲)
IVSI-110	۷(٪۵/۴)	۱(٪۱/۲)								۱(٪۱/۲)			
IVSI-5	۴(٪۲/۸)			۱(٪۱/۲)									
5UTR+47	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)											
IVSI-1	۲(٪۱/۲)			۱(٪۱/۲)									
CD-121 H	۱(٪۱/۲)				۱(٪۱/۲)					۱(٪۱/۲)			
CD5	۱(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)											
IVSI-24D	۳(٪۲/۱)		۲(٪۱/۲)	۱(٪۱/۲)						۱(٪۱/۲)			
IVSII-84	۱(٪۱/۲)												۱(٪۱/۲)

می شوند بر حسب نوع زنجیره این گروه از اختلالات به انواع متعددی شامل آلفا، بتا و غیره تقسیم بندی می شوند [۱]. اکثر موارد بتا تالاسمی در اثر جهش های نقطه ای ایجاد می شود به طوری که تا کنون بیش از ۲۰۰ جهش نقطه ای در مورد بتا تالاسمی و بیش از ۲۳ نقص مولکولی متفاوت مسئول ایجاد آلفا تالاسمی گزارش شده است.

هموگلوبینوپاتی ها نیز اختلالات مربوط به ژن های گلوبین می باشند که می توانند در اثر جهش هایی در هر یک از ژن های آلفا و بتا گلوبین ایجاد شوند [۷۶]. در برخی افراد ممکن است نتایج ژنی مربوط به تالاسمی و هموگلوبینوپاتی به طور همزمان به ارث برستند که در بسیاری موارد همراه با فنوتیپ شدید همراه بوده و لذا در مشاوره ژنتیکی و برنامه های

هر چند افزایش HbA2 مارکر تشخیصی اصلی برای بتا تالاسمی بود اما برخی بیماران مبتلا به بتا تالاسمی با وجود MCV و MCH کاهش یافته، دارای میزان طبیعی و یا کاهش یافته HbA2 بودند. توارث هتروزیگوت دو گانه بتا و دلتا تالاسمی، بتا تالاسمی حذفی^۱ و یا توارث همزمان آلفا و بتا تالاسمی می تواند منجر به سطوح کاهش یافته یا طبیعی HbA2 گردد. در این مطالعه ۹ نفر با توارث همزمان آلفا و بتاتالاسمی و مقادیر طبیعی یا کاهش یافته HbA2 ۳۲ نفر دارای توارث همزمان آلفا و بتا تالاسمی و یک بیمار دارای توارث همزمان آلفاتالاسمی، بتا تالاسمی و هموگلوبینوپاتی بودند.

^۱ Deletional

از این است که HbS شایع ترین جیش این بخش جنوبی از کشور می باشد [۱۷].

مطالعات پیشین نیز حاکی از ضرورت استفاده از روش های ملکولی برای تشخیص دقیق هتروژنیگوت های دوگانه در زوچینی می باشد که آزمایشات هماتولوژیک آنان شک به وجود توارث همزمان آلفا و بتاتالاسمی را بر می انگیزد [۱۵]. مطالعه ای مشابه که به بررسی ارتباط بین بتا تالاسمی و آلفا تالاسمی و آگاهی از گروه جیش های پرداخته است پیشنهاد به استفاده از مشاوره ژنتیکی و تشخیص پیش از تولد برای تشخیص بیماران با توارث همزمان کرده است و آگاهی از گروه جیش های منطقه را نه تنها عاملی برای کاهش هزینه های غربالگری دانسته بلکه آن را موجب پیشگیری از تولد نوزادان مبتلا به تالاسمی دانسته است [۱۶].

نتیجه گیری

از آنجا که نتایج مطالعه حاضر، حاکی از این حقیقت است که ۴۹٪/۳۰٪ افراد مورد مطالعه دارای توارث همزمان آلفاتالاسمی و بتاهمو گلوپینوپاتی که می توانند علائم بالینی مهمی را در پی داشته باشد بودندو همچنین تعداد قابل ملاحظه ای از بیماران ناقل بتاتالاسمی بوده که می توانند در صورت توارث همزمان با همو گلوپینوپاتی ها (به خصوص همو گلوپینوپاتی های S و E) علایم بالینی شدیدی را در پی داشته باشد، آزمایش های غربالگری و بررسی های ملکولی در هنگام مشاوره ژنتیکی برای افراد مشکوک به این احتلالات باید مدنظر قرار گیرد. علاوه بر این، شناسایی افراد ناقل آلفا و بتاتالاسمی جب ممکن است از صرف وقت و هزینه گراف جهت شناسایی اتیولوژی آن می ها و استفاده نا بجا از مکمل های آهن ضروری به نظر می رسد.

تشخیص پیش از تولد از اهمیت بسزایی بر خوردار است [۱۳].

همانند بسیاری دیگر از کشورهای حوزه مدیترانه، ایران نیز دارای شیوع بالای تالاسمی و همو گلوپینوپاتی می باشد. هر چند آلفاتالاسمی شایع ترین نقص ژنتیکی می باشد اما اکثر مطالعات بر روی بتاتالاسمی و متمرکز شده است. هر چند فراوانی تالاسمی و همو گلوپینوپاتی وظیف جیش های مربوطه در بخش های مختلف ایران گزارش شده است مطالعه حاضر در نظر دارد توارث همزمان این احتلالات را مورد بررسی قرارداده. علاوه بر این در این مطالعه ماطیف وسیعی از جیش ها را در جمعیتی قابل ملاحظه طی ۱۶ ماه مورد بررسی قراردادیم.

نتایج مطالعه حاضر نشان می دهد از ۶۰۰۰ فرد مورد مطالعه، ۱۴۱ نفر به طور همزمان به آلفاتالاسمی و بتاتالاسمی و یا آلفاتالاسمی و بتاهمو گلوپینوپاتی مبتلا بودند ۲۴/۶۵٪ افراد مبتلا به آلفاتالاسمی به بتاتالاسمی و ۴۹/۳۰٪ به بتاهمو گلوپینوپاتی مبتلا بودند. از بین جیش های مربوط به آلفاتالاسمی جیش ۳/۷ شایع ترین جیش یافت شده می باشد که این موضوع با بسیاری از مطالعات دیگر انجام شده در سطح منطقه یا کشور تطبیق دارد [۱۶-۱۴].

در مورد ژن بتا گلوبین شایع ترین جیش شایع یافت شده جیش HbS یا (A-T) Cd6 می باشد هر چند دیگر مطالعات، جیش CD36/-T را به عنوان شایع ترین جیش منطقه معرفی کرده اند که بر اساس مطالعه ما این جیش دومین جیش شایع در میان جمعیت زنان مورد مطالعه تشخیص داده شد و IVSII-1(G>A) دومین جیش شایع در بین مردان بود. مشابه دیگر مطالعات، نتایج بررسی حاضر حاکی

References

- 1- Langlois S, Ford JC, Chitayat D, Desilets VA, Farrell SA, Geraghty M, et al. Carrier screening for thalassemia and hemoglobinopathies in Canada. J Obstet Gynaecol Can. 2008 Jun; 30(10): 950.

- 2- da Luz JA, Sans M, Kimura EM, Albuquerque DM, Sonati MDF , Costa FF. -thalassemia, HbS, and -globin gene cluster haplotypes in two Afro-Uruguayan sub-populations from northern and southern Uruguay. *Genetics and Molecular Biology*. 2006 Jan; 29(4): 595-600.
- 3- Rachmilewitz EA, Giardina PJ. How I treat thalassemia. *Blood*. 2011 Sep;118(13):3479-88.
- 4- Habibzadeh F, Yadollahie M, Merat A, Haghshenas M. Thalassemia in Iran; an overview. *Arch Irn Med*. 1998 Sep; 1(1): 27-33.
- 5- Naderi M, Shamshiri H, Alizadeh S, Dorgalaleh A, Manafi R, Tabibian S. Cutaneous and mucosal manifestations in patients with beta major thalassemia. *Dermatology and Cosmetic*. 2013 Dec; 4(1): 27-33.
- 6- Jahantigh M, Naderi M, Dorgalaleh A, Tabibian S. Prevalence of diabetes and impaired glucose tolerance test in thalassemia major patients. *Zahedan Journal of Research in Medical Sciences*. 2013 May: 29-31.
- 7- Kohne E. Hemoglobinopathies: clinical manifestations, diagnosis, and treatment. *Deutsches Arzteblatt International*. 2011 Oct; 108(31-32): 532.
- 8- Rahim F, Aberumand M. Spectrum of β-thalassemia mutations in various Ethnic Regions of Iran. *Pakistan journal of medical sciences*. 2008 May; 24(3):410.
- 9- Akhavan-Niaki H, Derakhshandeh-Peykar P, Banihashemi A, Mostafazadeh A, Asghari B, Ahmadifard M-R, et al. A comprehensive molecular characterization of beta thalassemia in a highly heterogeneous population. *Blood Cells, Molecules, and Diseases*. 2011 Sep;47 (1): 29-32.
- 10- Yavarian M, Harteveld CL, Batelaan D, Bernini LF, Giordano PC. Molecular spectrum of beta-thalassemia in the Iranian Province of Hormozgan. *Hemoglobin*. 2001 Feb;25(1):35-43.
- 11- Haghshenas M ZJ. Thalassemia. (1st ed). Shiraz: Shiraz University of Medical Sciences Publishing Center. [Book in Persian]. 1997 Oct.
- 12- Harteveld CL, Higgs DR. Alpha-thalassaemia. *Orphanet J Rare Dis*. 2010 Apr; 5: 13.
- 13- Clarke GM, Higgins TN. Laboratory investigation of hemoglobinopathies and thalassemias: review and update. *Clinical Chemistry*. 2000 Aug; 46(8): 1284-90.
- 14- Harteveld C, Yavarian M, Zorai A, Quakkelaar E, Van Delft P, Giordano P. Molecular spectrum of -thalassemia in the Iranian population of Hormozgan: Three novel point mutation defects. *American journal of hematology*. 2003 Dec; 74(2): 99-103.
- 15- Zandian K, Nateghi J, Keikhaie B, Pedram M, Hafezi-Nejad N, Hadavi V, et al. -Thalassemia mutations in khuzestan province, southwest Iran. *Hemoglobin*. 2008 Aug; 32(6): 546-52.
- 16- Sarookhani MR, Asiabana M. Spectrum of -thalassemia mutations in Qazvin province, Iran. *African Journal of Biotechnology*. 2011 Oct; 10(77): 17690-4.
- 17- Rahim F, Keikhani B, Aberumand M. Prenatal Diagnosis (PND) of -thalassemia in the Khuzestan province, Iran. *Journal of Clinical and Diagnostic Research*. 2007 Jan; 1(6): 454-9.